

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE 13 marzo 2018, n. 329

DGR n. 1491/2017 “DPCM 12 gennaio 2017 “Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza di cui all’art. 1, comma 7, del d.lgs. n. 502/92” - Aggiornamento della Rete dei Presidi della Rete Nazionale (PRN) e Nodi della Rete Regionale Pugliese (RERP) accreditati per le malattie rare”. MODIFICHE E INTEGRAZIONI.

Il Presidente sulla base deiristruttoria espletata dal Funzionario istruttore e confermata dalla Responsabile della A.P. “Riabilitazione - Strutture residenziali e semiresidenziali, centri diurni e ambulatoriali - Strutture sociosanitarie”, dal Dirigente del Servizio Strategie e Governo dell’Assistenza Territoriale e dal Dirigente della Sezione Strategie e Governo dell’Offerta, riceve la seguente relazione:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Con Decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 12 gennaio 2017, pubblicato in Gazzetta ufficiale n. 15

del 18/03/2017, sono stati definiti ed aggiornati i Livelli Essenziali di Assistenza di cui all'art. 1, comma 7, del d.lgs. n. 502/92.

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

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

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

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

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

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

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

- l'elenco dei PRN (o Centri) e dei Nodi della Rete Regionale Pugliese (ReRP) accreditati per le malattie rare di cui all'Allegato A, parte integrante e sostanziale del presente atto;
- il documento di cui all'Allegato B, riguardante "Istruzioni operative relative all'allegato 7 del DPCM 12/1/2017".

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

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

richiesto e comunicato di apportare le sottoelencate integrazioni:

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

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

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

La presente deliberazione non comporta implicazioni di natura finanziaria sia di entrata che di spesa e dalla

stessa non deriva alcun onere a carico del Bilancio Regionale.

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

LA GIUNTA

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

DELIBERA

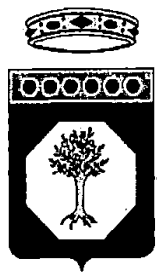
Per le motivazioni espresse in premessa che quivi si intendono integralmente riportate:

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

- m. Endocardite reumatica (RG0010);
 - n. Porpora di Henoch-Schonlein ricorrente (RD0030);
 - o. Connettivite mista (RM0030).
- Accoglimento dell'istanza di auto candidatura della UO di Pediatria Ospedaliera dell'A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" per la patologia rara Endocardite Reumatica (RGGGIG);
 - Accoglimento dell'istanza di auto candidatura della UO Genetica Medica dell'Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase per la Sindrome di Noonan.
 - Accoglimento della richiesta di accreditamento del "Centro Epilessia ed EEG in Età Evolutiva" dell'ASL di Bari e del "Centro per lo Studio e per la Cura dell'Epilessia" della S.C. di Neurologia Universitaria degli Ospedali Riuniti di Foggia, a sostegno e garanzia della continuità assistenziale, per le seguenti patologie rare:
 - h. Rett sindrome di (RF0040);
 - i. Epilessia mioclonica progressiva (RF0060);
 - j. Dravet, Sindrome di (RF0061);
 - k. Lennox- Gastaut sindrome di (RF0130);
 - l. Sindromi da Aneuploidia cromosomica (RNG080);
 - m. Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (RNG090);
 - n. Sclerosi tuberosa (RN0750).
3. di confermare tutto quanto riportato nella DRG n. 1491/2017, ivi compreso l'Allegato B alla DRG n. 1491/2017.
4. di notificare il presente provvedimento, a cura della Sezione proponente, alla Sezione Risorse Strumentali e Tecnologiche del Dipartimento Promozione della Salute, del Benessere sociale e dello Sport per tutti, ai Direttori generali delle Aziende Sanitarie Locali, al Coordinamento Regionale Malattie Rare Puglia, al Centro di assistenza e ricerca sovraziendale per le Malattie Rare ed ai Direttori generali delle Aziende ospedaliere, IRCCS ed EE individuati quali Presidi della Rete Nazionale per le malattie rare;
5. di disporre la pubblicazione del presente provvedimento sul Portale regionale della Salute www.sanita.puglia.it e sul Bollettino Ufficiale della Regione Puglia.

IL SEGRETARIO DELLA GIUNTA
ROBERTO VENNERI

IL PRESIDENTE DELLA GIUNTA
MICHELE EMILIANO



REGIONE PUGLIA

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

SEZIONE STRATEGIE E GOVERNO DELL'OFFERTA

SERVIZIO STRATEGIE E GOVERNO DELL'ASSISTENZA TERRITORIALE

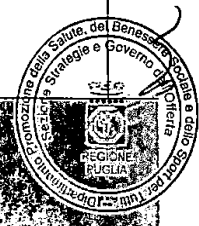
ALLEGATO A

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

Il presente allegato è composto
di n. 62 (sessantadue) pagine esclusa la presente

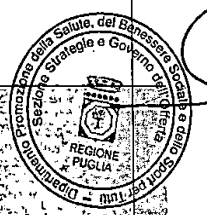
Il Dirigente della Sezione SGO
(Giovanni Campobasso)

Gruppo Malattie	INS Accessorio	Malattie (tranne tumori) di IRIAN	Malattie per cui la rete pugliese è attualmente attiva	Malattie per cui la rete pugliese è attualmente attiva	Malattie per cui la rete pugliese è attualmente attiva	Malattie per cui la rete pugliese è attualmente attiva	Malattie per cui la rete pugliese è attualmente attiva	Malattie per cui la rete pugliese è attualmente attiva	Malattie per cui la rete pugliese è attualmente attiva	Malattie per cui la rete pugliese è attualmente attiva
MILIEU INFETTIVE PARASSITARIE	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RA0020 - Whipple malattia di	Whipple malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive					
		RA0030 - Lyme malattia di	Lyme malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Ospedaliera	Malattie infettive				
		RB	Tumori dell'adulto	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Oncologia Medica					
		RB0010 - Wilms tumore di								
		RB0020 - Retinoblastoma								
		RB0030 - Cronkhitte - Canada malattia di								
		RB0040 - Gardner Sindrome di								
		RB0050 - Poliposi familiare								
		RB0060 - Unifangioblastomatosi								
		IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	RB0070 - Sindrome del Nervo Basocellulare	Sindrome del Nervo Basocellulare	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Oncologia Medica (autocandidatura nuovi LEA)				
MILIEU ONCOLOGICHE	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	RB0010 - Neurofibromatosi								
		RB0020 - Complesso Cammy								
		RB0021 - Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Oncologia Medica (autocandidatura nuovi LEA)					
		RB0071 - Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Oncologia Medica (autocandidatura nuovi LEA)					
		RB0010 - Wilms tumore di	Wilms tumore di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oncematologia Pediatrica					
		RB0020 - Retinoblastoma		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oncematologia Pediatrica					
		RB0030 - Cronkhitte - Canada malattia di								
		RB0040 - Gardner Sindrome di								
		RB0050 - Poliposi familiare								
		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RB0060 - Unifangioblastomatosi	Unifangioblastomatosi	Azienda Ospedaliero-Universitaria "G. degli Eraldi" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 4 (M046)				
MILIEU ONCOLOGICHE	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RB0070 - Sindrome del Nervo Basocellulare								
		RB0010 - Neurofibromatosi								
		RB0020 - Complesso Cammy								
		RB0021 - Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria					
		RB0071 - Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "G. degli Eraldi" - Foggia	Neurochirurgia Infantile	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva				
		RB0010 - Wilms tumore di	Wilms tumore di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia (autocandidatura nuovi LEA)					
		RB0020 - Retinoblastoma								
		RB0030 - Cronkhitte - Canada malattia di								
		RB0040 - Gardner Sindrome di								
		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RB0050 - Poliposi familiare	Poliposi familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncematologia Pediatrica Ospedaliera				

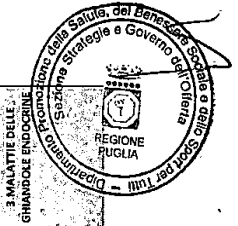


RB0020 - Retinoblastoma	RB0020	Retinoblastoma	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Università	Oncologia e Oncematologia Pediatrica Ospedaliera			
RB0030 - Cronchite - Cancri malattia di								
RB0040 - Gardner Sindrome di	RB0040	Gardner Sindrome di	A.O.U. Policlinico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

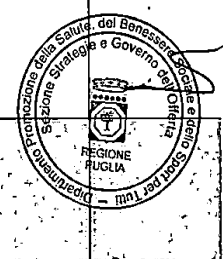
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"



RCG010 - Iperaldosteronismi primitivi	IPeraldoisteronismi primitivi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia	Endocrinologia	
RCG020 - Sindrome adrenogenitale congenita	Sindromi adrenogenitali congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Endocrinologia	
RCO021 - Deficit Congenito Isolato di GH					
RCO022 - Ipogonadismo Ipogonadotropo Congenito					
RCG030 - Poliendocrinopatie autoimmuni	Poliendocrinopatie autoimmuni	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia	Pediatria	
RCG031 - Sindromi da Resistenza all'ormone della crescita					
RCG040 - Pubertà precoce idiopatica	Pubertà precoce idiopatica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria		
RCO050 - Lepreuzilismo					
RCO300 - Kenny-Caffey, Sindrome di					
RCO280 - Refetoff, Sindrome di					
RF0400 - Penderg, Sindrome di	Penderg, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia (auto-candidatura nuovi LEA)	Pediatria (auto-candidatura nuovi LEA)	
RCG162 - Sindrome da neoplasie endocrine multiple	Sindrome da neoplasie endocrine multiple	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia (auto-candidatura nuovi LEA)	Pediatria (auto-candidatura nuovi LEA)	
RCO010 - Deficienza di ACTH	Deficienza di ACTH	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria (auto-candidatura)	Pediatria (auto-candidatura nuovi LEA)	Endocrinologia
RCO020 - Kallmann sindrome di	Kallmann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie metaboliche
RCG010 - Iperaldosteronismi primitivi	IPeraldoisteronismi primitivi	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria (auto-candidatura)	Endocrinologia	Malattie Metaboliche
RCO020 - Sindromi adrenogenitali congenite	Sindromi adrenogenitali congenite	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Endocrinologia	Malattie Metaboliche
RCO021 - Deficit Congenito Isolato di GH	Deficit Congenito Isolato di GH	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia (auto-candidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (auto-candidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (auto-candidatura nuovi LEA)
		P.O. "D. Camberlingo" - Francavilla Fontana	Pediatria (auto-candidatura nuovi LEA)		



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



RCG050 - Difetti congeniti del metabolismo del ciclo dell'urea e (parammoniemi ereditari)	Difetti congeniti del metabolismo del ciclo dell'urea e (parammoniemi ereditari)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Oftalmologia Universitaria			
RCG060 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Endocrinologia			
RCG061 - Iperinsulinismi congeniti	Iperinsulinismi congeniti	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)				
RCG070 - Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo Ia e Ib; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo II)	Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Endocrinologia (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)		
RCG071 - Difetti congeniti della sintesi del colesterolo (le patologie sottolincate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Difetti congeniti della sintesi del colesterolo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Nefrologia Universitaria		Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni"	
Smith-Lemli-Opitz, Sindrome di (R01200)	Smith-Lemli-Opitz, Sindrome di	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria				
Conrad-Hunermann-Happle, Sindrome di (R0606)	Conrad-Hunermann-Happle, Sindrome di (R0606)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria (autocandidatura nuovi LEA)			PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
RCG072 - Difetti congeniti della sintesi degli acidi biliari	Difetti congeniti della sintesi degli acidi biliari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)				
RCG073 - Difetti congeniti della sintesi dei fosfolipidi e dei glicosfingolipidi	Difetti congeniti della sintesi dei fosfolipidi e dei glicosfingolipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)				
RC0080 - Lipodistrofia totale	Lipodistrofia totale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Endocrinologia			
RC0084 - Malattia perossisomiale (le patologie sottolincate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Malattie perossisomali (le patologie sottolincate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)				



Adrenoleucodistrofia (RL0120)	RF0120	Adrenoleucodistrofia	IRCCS "E. Medea" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Unità per le disabilità gravi (autoconoscenza)		
Zellweger, Sindrome di (RN1760)	RN1760	Zellweger, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica Medica Malattie Metaboliche		PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
Refsum - Malattia di (RF6060)						
RCG085 - Difetti Congeniti del Metabolismo dei Neurotrasmettitori e dei Piccoli Peptidi	RCG085	Difetti Congeniti del Metabolismo dei Neurotrasmettitori e dei Piccoli Peptidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autoconoscenza nuovi LEA)		
RCG110 - Difetti congeniti del metabolismo della Porphiria e dell'EME	RCG110	Difetti congeniti del metabolismo delle Porphirie e dell'EME	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Nefrologia		PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
RCG120 - Difetti congeniti del metabolismo delle purine e delle pirimidine	RCG120	Difetti congeniti del metabolismo delle purine e delle pirimidine	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche		
RCG160 - Iprofosfasiemia						
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO MITOCONDRIALE						
RCG074 - Difetti congeniti della ossidazione mitocondriale degli acidi grassi	RCG074	Difetti congeniti della ossidazione mitocondriale degli acidi grassi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autoconoscenza nuovi LEA)		
RCG075 - Difetti congeniti della chetogenesi e della chetolisi	RCG075	Difetti congeniti della chetogenesi e della chetolisi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autoconoscenza nuovi LEA)		
RCG076 - Difetti congeniti del metabolismo del piruvato e del ciclo degli acidi tricarbossilici	RCG076	Difetti congeniti del metabolismo del piruvato e del ciclo degli acidi tricarbossilici	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autoconoscenza nuovi LEA)		
RCG077 - Difetti congeniti isolati di un complesso della fosforilazione ossidativa mitocondriale	RCG077	Difetti congeniti isolati di un complesso della fosforilazione ossidativa mitocondriale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autoconoscenza nuovi LEA)		
RCG078 - Difetti congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA mitocondriale (le patologie sottelenzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCG078	Difetti congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA mitocondriale (le patologie sottelenzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autoconoscenza nuovi LEA)		
Sindrome MELAS (RN0710)	RN0710	Sindrome MELAS	Presidio Ospedaliero "G. Tabarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Pneumologico (autoconoscenza)		PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Unità per le disabilità gravi (autoconoscenza)		PRN IRCCS "E. Medea" - Brindisi
				Malattie Metaboliche		



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



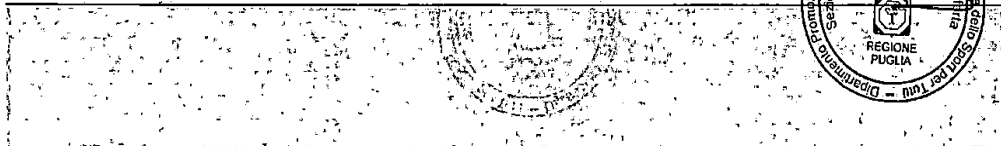
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"
IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
IRCCS "E. Medea" - Brindisi

4 MALATTIE DEL METABOLISMO

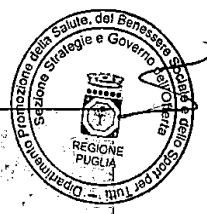
RCCG340 - Mucopolisaccaridiosi	RCCG340	Mucopolisaccaridiosi	Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Ematologia (REP)						
RCCG090 - Mucopolisaccaridiosi	RCCG090	Mucopolisaccaridiosi	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Ematologia (REP)						
RCCG091 - Oligosaccaridiosi	RCCG091	Oligosaccaridiosi	Ospedale "Vittorio Dimeiccoli" - Bari	Ematologia (REP)						
RFG030 - Gangliosidiosi	RFG030	Gangliosidiosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
RFG020 - Ceroido - Lipofuscinosi	RFG020	Ceroido - Lipofuscinosi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autoconoscenza)						
RCCG180 - Altre malattie da accumulo lisosomiale (le patologie sette elencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCCG180	Altre malattie da accumulo lisosomiale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
Krabbe, Malattia di (RFG010)	RFG010	Krabbe, Malattia di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autoconoscenza)						
Leucodistrofia Metacromatica (RFG010)	RFG010	Leucodistrofia Metacromatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
			Presidio Ospedaliero "G. Tararelli" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica (autoconoscenza)						
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autoconoscenza)						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
			Presidio Ospedaliero "G. Tararelli" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica (autoconoscenza)						
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autoconoscenza)						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
			Presidio Ospedaliero "G. Tararelli" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica (autoconoscenza)						

Ferber, Malattia di (RCCG08)

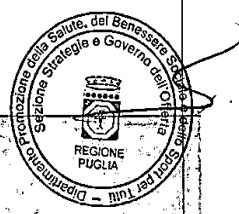
DIFFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTETTI



RCG092	Difetti congeniti responsabili alla biotina	RCG092	Difetti congeniti responsabili del metabolismo e del trasporto della cobalamina e del folato	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)				
RCG093	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della cobalamina e del folato	RCG093	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della cobalamina e del folato	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)				
RCG094	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCG094	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)				
RCG095	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente (RCG079)	RCG079	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)				
RCG096	Altri difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di vitamine E e cofattori non definiti (escluso: Deficit familiare di vitamina E - cofattore RCG048)	RCG095	Altri difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di vitamine E e cofattori non definiti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)				
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI									
RCG100	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCG100	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia con trapianto				
				IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia (auto candidatura)				
				Prestidio Ospedaliero "A. Perrino" - Bari	Ematologia				
				Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Ruffini" - Bari	Ematologia				
				IRCCS "S. De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia I - Istituto Epilettico				
				Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ematologia Ospedaliera (REP)				
				Prestidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Ematologia (REP)				
				"SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Ematologia (REP)				
				IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Ematologia (REP)				
				Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Bari	Ematologia (REP)				



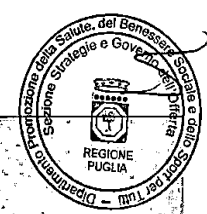
RCG101 - Difetti Congeniti del Metabolismo e del Trasporto del Zinco (le patologie sottolincate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCG101	Difetti Congeniti del Metabolismo e del Trasporto del Zinco - Deficienza Congenita di Zinco	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
Deficienza Congenita di Zinco (RC0070)	RC0070	Deficienza congenita di zinco	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RCG102 - Difetti Congeniti del Metabolismo del Rame (le patologie sottolincate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCG102	Difetti Congeniti del Metabolismo del Rame	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
Wilson, malattia di (RC0150)	RC0150	Wilson, malattia di (RC0150)	P.O. "S. Caterina Novella" - Galatina A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Gastroenterologia (autocandidatura nuovi LEA)				Endocrinologia	
RCG103 - Altri difetti Congeniti del Metabolismo e del trasporto di metalli	RCG103	Altri difetti Congeniti del Metabolismo e del trasporto di metalli	IRCCS "S. De bellis" - CASTELANA GROTTE P.O. "S. Caterina Novella" - Galatina A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Annaluce" Gastroenterologia 1 - Indirizzo Epato-gastroenterologico Gastroenterologia (autocandidatura nuovi LEA)					
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE									
RCG130 - Difetti Congeniti della glicosilazione proteica (CDGS)	RCG130	Difetti Congeniti della glicosilazione proteica (CDGS)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)				Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Ematologia con trapianto (REP)
			Presidio Ospedaliero "Vito Pazzi" - Lecce IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neurologia (autocandidatura) Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo Neurologia, Dialisi e Trapianti				Ematologia (REP)	
RCG130 - Amiloidosi Sistemiche	RCG130	Amiloidosi Sistemiche	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase Presidio Ospedaliero Centrale "S.S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari Ospedale "Mons. Dimecchi" - Barietta	Ematologia (REP) Ematologia (REP) Ematologia (REP)				Ematologia (REP)	
RCG180 - Crigler-Najjar, Sindrome di	RCG180	Crigler-Najjar, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia (REP)				Ematologia (REP)	
RCG190 - Angiodema ereditario		Angiodema ereditario		Ematologia (REP)				Ematologia (REP)	



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

S.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO

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



2

Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	Primitiva	Ematologia (autocandidatura nuovi LEA)	Medicina (autocandidatura nuovi LEA)	Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Medicina Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Ematologia (autocandidatura nuovi LEA)	Medicina Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Ematologia (autocandidatura nuovi LEA)	Medicina Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Ematologia (autocandidatura nuovi LEA)	Medicina Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RCD020 - Schmitzer, Sindrome di	RCD020	Presidio Ospedaliero "Vito Fazi" - Lecce Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia (autocandidatura nuovi LEA) Servizio di Immunematologia e Medicina Trasfusionale (autocandidatura nuovi LEA)	Medicina (autocandidatura nuovi LEA)	Medicina Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Ematologia (autocandidatura nuovi LEA)	Medicina Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Ematologia (autocandidatura nuovi LEA)	Medicina Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Ematologia (autocandidatura nuovi LEA)	Medicina Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RDS010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	RDS010	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero Centrale - "S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto Presidio Ospedaliero "Vito Fazi" - Lecce Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barietta A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia con trapianto Ematologia Medicina Interna (autocandidatura) Servizio di Immunematologia e Medicina Trasfusionale Ematologia Ematologia Pediatria Ematologia (REP) Ematologia (REP) Nefrologia Università Ematologia Ematologia Oncematologia Pediatrica (*) Pediatria (autocandidatura) Ematologia (autocandidatura) Ematologia Ospedaliera Ematologia Ematologia (autocandidatura) Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo	Pediatria Genetica medica Pediatria Pediatria - UTIN Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo (REP) Nefrologia e Dialisi	Ematologia (REP) Pediatria Ospedaliera Ematologia (REP) Pediatria Ospedaliera Ematologia (REP) Nefrologia e Dialisi	Ematologia (REP) Pediatria Ospedaliera Ematologia (REP) Nefrologia e Dialisi	Ematologia (REP) Pediatria Ospedaliera Ematologia (REP) Nefrologia e Dialisi	Ematologia (REP) Pediatria Ospedaliera Ematologia (REP) Nefrologia e Dialisi	Ematologia (REP) Pediatria Ospedaliera Ematologia (REP) Nefrologia e Dialisi	Ematologia (REP) Pediatria Ospedaliera Ematologia (REP) Nefrologia e Dialisi	Ematologia (REP) Pediatria Ospedaliera Ematologia (REP) Nefrologia e Dialisi
RDD020 - Emoglobinuria parossistica notturna	RDD020	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase Presidio Ospedaliero "Vito Fazi" - Lecce IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia Ematologia Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo	Ematologia Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo	Ematologia Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo	Ematologia Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo	Ematologia Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo	Ematologia Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo	Ematologia Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo	Ematologia Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo	Ematologia Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo



6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	
RDG040 - Trombocitopenie primarie ereditarie	RDG040	Trombocitopenie primarie ereditarie	Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barietta Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia
RDG050 - Sindrome Mielodisplastiche	RDG050	Sindromi Mielodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" P.O. di Ottuni Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barietto IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase
RD0050 - Malattia granulomatosa cronica	RD0050	Malattia granulomatosa cronica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"
RD0060 - Chediak-Higashi malattia di	RD0060	Chediak-Higashi malattia di	Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barietto IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"



RF0081 - Mastocitosi sistemica	RF0081 - Mastocitosi sistemica	RF0081	Mastocitosi sistemica	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Presidio Ospedaliero Centrale - "S. Annunziata - S.G. Mescaliti" - Taranto Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari Enza Ecclesiastico "Cardinale G. Perico" - Trieste	Ematologia Ospedaliera (REP) Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo (REP) Ematologia (REP) Ematologia (REP) Ematologia (REP) Ematologia (REP) Ematologia (REP)				Ematologia Ospedaliera (REP)								
RF0010 - Leucodistrofie	RF0010 - Leucodistrofie	RF0010	Leucodistrofie	IRCCS "F. Medea" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Unità per le disabilit� gravi (autocandidatura)				Neuropsichiatria Infantile		Neurofisiologia						
RF0040 - Rett sindrome di	RF0040 - Rett sindrome di	RF0040	Rett sindrome di	Presidio Ospedaliero "G. Tararola" - Cerignola (FG) A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Servizio di supporto Filiali Clinica (autocandidatura)				Neuropsichiatria Infantile								
RF0050 - Atrofia dentata rubropallidolusiana	RF0050 - Atrofia dentata rubropallidolusiana	RF0050	Atrofia dentata rubropallidolusiana	Presidio Ospedaliero "F. Fallacaro" - Triggiano Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia IRCCS "F. Medea" - Brindisi	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in et� evolutiva												
RF0060 - Epilessia mioclonica progressiva	RF0060 - Epilessia mioclonica progressiva	RF0060	Epilessia mioclonica progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaduca"							Neurofisiologia					
RF0061 - Dravet, Sindrome di	RF0061 - Dravet, Sindrome di	RF0061	Dravet, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Territoriale "F. Fallacaro" - Triggiano	Unit� per le disabilit� gravi (*) Neurologia "Amaduca" Neurologia "Amaduca" Neurologia Universitaria (*) Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in et� evolutiva				Neurologia "Amaduca" (autocandidatura nuovi LEA)								



RF0070 - Miocione essenziale ereditario	RF0070	Miocione essenziale ereditario	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neurologia Universitaria (*)						
RN1520 - Landau-Kleinfner sindrome di	RN1520	Landau-Kleinfner sindrome di	P.O. "S. Paolo"	Pediatria - Neonatologia (autocandidatura nuovi LEA)						
RF0080 - Corea di Huntington	RF0080	Corea di Huntington	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura nuovi LEA)						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"						
			Presidio Territoriale "F. Fallasca" Triggiano	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva						
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ricerca e cura della Corea di Huntington e Malattie rare (autocandidatura)						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"						
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazi" - Lecce	Neurologia						
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Neurologia						
			Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Micaela" - Taranto	Neurologia						
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Neurologia						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"				Malattie Apparate Respiratorie Unilaterali		
RF0040 - Malattie spinocerebellari	RF0040	Malattie spinocerebellari	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia						
			Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Neurologia						
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi						
RN1590 - Ibaez Sindrome di			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"						
RF0081 - Atrofia multisistemica	RF0081	Atrofia multisistemica	Ente ecclesiastico "Milioli" - Acquasanta delle Fonti	Neurologia (autocandidatura nuovi LEA)						
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Malattie Neurodegenerative (autocandidatura nuovi LEA)						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci" (autocandidatura nuovi LEA)						



RF0041 - Neurodegenerazione con accumulo cerebrale di ferro	RF0041	Neurodegenerazione con accumulo cerebrale di ferro	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ricerca e cure della Corea di Huntington e Malattie rare (autosomidominanti non(LEA)	Malattie Metaboliche	Neurologia e Terapia Intensiva Neonatale	Neuropatologia Infantile		
RF0050 - Atrofie muscolari spinali	RF0050	Atrofie muscolari spinali	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "E. Medea" - Binasoli	Neurologia "Amaducci" Unità per le disabilità gravi					
RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	Presidio Ospedaliero "G. Tararelli" - Cerignola (FG) Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Servizio di supporto Fisiati Clinica (autocandidatura) Neonologia con UTIN Neurologia Neurologia					PRIN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
RF0110 - Sclerosi Laterale Primaria	RF0110	Sclerosi Laterale Primaria	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente ecclesiastico "Mikulic" - Acquasanta delle Fonti Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi Ente ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Mescolati" - Taranto	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MARP4) Neurologia "Amaducci" Neurologia Neurologia Neurologia Malattie Neurodegenerative Neurologia Neurologia	Malattie Apparato Respiratorio Universitaria Genetica medica Neurologia Neurologia (autocandidatura) Neurologia Neurologia				PRN Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase
RF0130 - Lennox-Gastaut sindrome di	RF0130	Lennox-Gastaut sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Neurologia Neurologia "Amaducci" Malattie Neurodegenerative					PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo PRN Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase
RF0111 - Schilder, Malattia di									
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia Presidio Ospedaliero "F. Fallacara" e Fisiotecnologia in età evolutiva - Triggiano Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neuropatologia Infantile Ambulatorio per l'epilessia e Fisiotecnologia in età evolutiva Neurologia Universitaria (*)					



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

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

7 MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

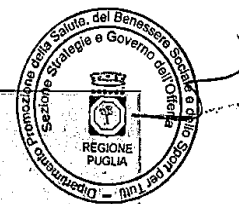


PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo

RM1510 - Sindrome POEMS	RM1510	Sindrome POEMS	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Basso" - Tricase IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barietta	Ematologia (REP) Ematologia (REP) Ematologia (REP) Ematologia Ospedaliera (REP) Ematologia (REP)	PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
RFQ070 - Miopatie congenite ereditarie	RFQ070	Miopatie congenite ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia Neurofisiopatologia	Neuropsichiatria Infantile Neuropsichiatria Infantile
RFQ080 - Distrofie muscolari	RFQ080	Distrofie muscolari	IRCCS "E. Meade" - Brindisi Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquaviva delle Fonti Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Unità per le disabilità gravi Genetica medica Pediatrica (ortoreodattoria) Genetica medica Neurologia Pediatria Servizio di supporto (Risonanza Critica (ortoreodattoria))	PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
RFQ090 - Distrofie miotoniche	RFQ090	Distrofie miotoniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquaviva delle Fonti Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi IRCCS "E. Meade" - Brindisi Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquaviva delle Fonti Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari	Neuropsichiatria Infantile Genetica medica Neurologia Unità per le disabilità gravi (ortoreodattoria) Neurologia Neonatalogia con UTIN Neurofisiopatologia Neurologia Neurologia (ortoreodattoria)	PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Centro Sovrasensibile Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni"
RFQ100 - Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	RFQ100	Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche			
RFQ160 - Distonia Primarie (le patologie sono indicate nel gruppo, sono codificate come indicate tra parentesi)	RFQ160	Distonia Primarie			



Distonia di torsione idiopatica (RF0090)	RF0090	Distonia di torsione idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - Ente ecclesiastico "Mikulì" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia "Amodeucci"													
			Neurologia														
RF0183 - Guillain-Barré, Sindrome di (limitatamente alle forme croniche, gravi ed invalidanti)	RF0183	Guillain-Barré, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)													
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia (autocandidatura nuovi LEA)													
RF0201 - Eaton - Lambert, Sindrome di (RF0390)	RF0201	Eaton - Lambert, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiologia (autocandidatura nuovi LEA)													
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia (autocandidatura nuovi LEA)													
RF0200 - Vitreo-retinopatia essudativa familiare	RF0200	Vitreo-retinopatia essudativa familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - Ente ecclesiastico "Mikulì" - Acquaviva delle Fonti	Oftalmologia Universitaria													
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oculistica													
RF0210 - Eaton - Lambert, Sindrome di (RF0390)	RF0210	Eaton - Lambert, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria													
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oftalmologia Universitaria													
RF0220 - Eaton - Lambert, Sindrome di (RF0390)	RF0220	Eaton - Lambert, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria													
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oftalmologia Universitaria													



RF0210 - Distrofie retiniche ereditarie	RF0210	Distrofie retiniche ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia Ente ecclesiastico "Miuili" - Acquaviva delle Fonti	Oftalmologia Universitaria Oculistica (autocandidatura) Oftalmologia Universitaria Oculistica Genetica medica					
RF0220 - Distrofie ereditarie della corioida corioide*	RF0220	Distrofie ereditarie della corioida*	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria					
RF0230 - Cidite eterocromica di Fuch	RF0230	Cidite eterocromica di Fuch	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria					
RF0240 - Atrofia essenziale dell'iride	RF0240	Atrofia essenziale dell'iride	Ente ecclesiastico "Miuili" - Acquaviva delle Fonti	Oculistica					
RF0250 - Emericopia congenita	RF0250	Emericopia congenita*	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria					
RF0260 - Opachi sindrome di	RF0260	Opachi sindrome di *	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria					
RF0270 - Cogan sindrome di	RF0270	Cogan sindrome di	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Sanada A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria (autocandidatura) Oftalmologia Universitaria					Oftalmologia Universitaria
RF0280 - Degenerazioni della cornea	RF0280	Degenerazioni della cornea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria					
RF0290 - Distrofie ereditarie della cornea	RF0290	Distrofie ereditarie della cornea	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Ente ecclesiastico "Miuili" - Acquaviva delle Fonti Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Universitaria Oftalmologia Universitaria Oculistica (autocandidatura) Oftalmologia Universitaria Oculistica Oculistica Oftalmologia Universitaria					Oftalmologia Universitaria Oftalmologia Universitaria Oftalmologia Universitaria
RF0300 - Cheratocono	RF0300	Cheratocono	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari Ente ecclesiastico "Miuili" - Acquaviva delle Fonti Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Universitaria Oculistica Oculistica (autocandidatura) Oculistica Oftalmologia Universitaria					

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

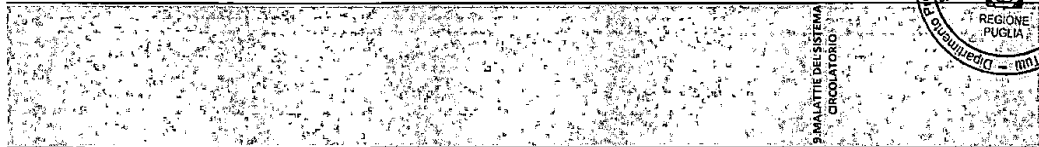
S.MALATTE DELL'APPARATO VISIVO



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



RG0070 - Pollingite microscopica	RG0020	Polingite microscopica	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	Reumatologia Universitaria					
RG0030 - Pollimerite nodosa	RG0030	Pollimerite nodosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria	Nefrologia Universitaria					
RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Pollingite (Churg - Strauss sindrome di)	RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Pollingite (Churg - Strauss sindrome di)	Presidio Ospedaliero "Vito Fazi" - Lecce	Nefrologia, Dialisi e Trapianti	Reumatologia Universitaria					
RG0060 - Goodpasture sindrome di	RG0060	Goodpasture sindrome di	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Medicina Interna - Reumatologia (autoconoscenza)	Pediatria					
RG0070 - Granulomatosi con Pollingite (Granulomatosi di Wegener)	RG0070	Granulomatosi con Pollingite (Granulomatosi di Wegener)	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina Interna - Reumatologia (autoconoscenza)	Pediatria (autoconoscenza)					
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazi" - Lecce	Nefrologia (autoconoscenza)	Nefrologia, Dialisi e Trapianti					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Nefrologia Universitaria	Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Medicina Interna - Reumatologia (autoconoscenza)	Odontoiatria				



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



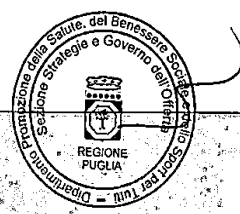
RG0080 - Arterie a cellule giganti	RG0080	Arterie a cellule giganti	Ateneo Ospedaliero-Universitario "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria	Ematologia con trapianto (REP)
			Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Ematologia (REP)	
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Ematologia (REP)	
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Ematologia (REP)	
			IIRCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Ematologia (REP)	
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti	Ematologia Ospedaliera (REP)
			IIRCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo (REP)	
			Ospedale "Mont. Dimiticcoli" - Barietta	Ematologia (REP)	
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia	
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina Interna - Reumatologia (autocondizionata)	Pediatria (autocondizionata)
			Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Chirurgia Vascolare	
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	
			Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Medicina Interna	
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina	Nefrologia e Dialisi
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro per la Teleangiectasia emorragica ereditaria - Medicina Interna Universitaria "C. Frugni"	Podiatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" - Odontoiatria
			IIRCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia	
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Ospedaliera (autocondizionata)	Nefrologia Universitaria
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (autocondizionata)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" - Nefrologia pediatrica
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Oncematologia Pediatrica (*)	Ematologia (REP) Ematologia (REP)
					Ematologia con trapianto (REP)



R00030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	R00030			Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Ospedale "Mont. Dimeccoli" - Barietta Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo (REP)	Ematologia (REP)	Ematologia (REP)	Ematologia (REP)
RG0020 - Unfedemi primari cronici	RG0020			Unfedemi primari cronici	P.O. Supersano	Chirurgia vascolare (autocandidatura nuovi LEA)	Chirurgia vascolare (autocandidatura nuovi LEA)	Chirurgia vascolare (autocandidatura nuovi LEA)	
RG0120 - Ipertensione Polmonare Aerea Idiopatica	RG0120			Ipertensione Polmonare Aerea Idiopatica	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MARS) (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MARS) (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MARS) (autocandidatura nuovi LEA)	Ematologia Ospedaliera (REP)
RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	RH0011			Sarcoidosi	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Ospedale "Mont. Dimeccoli" - Barietta	Reumatologia (autocandidatura nuovi LEA)	Reumatologia (autocandidatura nuovi LEA)	Reumatologia (autocandidatura nuovi LEA)	
RH0010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	RH0010			Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	Ospedale "Teresa Maselli Mascie" - San Severo (FG)	Malattie dell'apparato respiratorio (autocandidatura nuovi LEA - integrazioni)	Malattie dell'apparato respiratorio (autocandidatura nuovi LEA - integrazioni)	Malattie dell'apparato respiratorio (autocandidatura nuovi LEA - integrazioni)	
				RH0001 - Sindromi Gravi ed Invalidanti con Ipertensione Centrale Congenita Idiopatica RH0002 - Emosiderosi Polmonare RH0021 - Proteinosi Alveolare Polmonare Idiopatica RH0022 - Proteinosi Alveolare Polmonare Congenita	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Malattie dell'apparato respiratorio (autocandidatura nuovi LEA - integrazioni)	Malattie dell'apparato respiratorio (autocandidatura nuovi LEA - integrazioni)	Malattie dell'apparato respiratorio (autocandidatura nuovi LEA - integrazioni)	



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



10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO

RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	RH0011	Sarcoidosi	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Presidio Territoriale "F. Fallacara" Triggiano</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>																
				<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria "A. Biasi" (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Ospedale "N. Mellini" - San Pietro Vernotico</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase</p>	<p>Ematologia (REP)</p>	<p>Ematologia (REP)</p>	<p>Ematologia (REP)</p>	<p>Ematologia (REP)</p>	<p>Ematologia (REP)</p>	<p>Ematologia (REP)</p>	<p>Ematologia (REP)</p>	<p>Ematologia (REP)</p>	<p>Ematologia (REP)</p>	<p>Ematologia (REP)</p>	<p>Ematologia (REP)</p>	<p>Ematologia (REP)</p>	<p>Ematologia (REP)</p>	<p>Ematologia (REP)</p>	<p>Ematologia (REP)</p>
RH0010 - Malattie interstiziali Polmonari Primitive	RH0010	Malattie Interstiziali Polmonari Primitive		<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Presidio Territoriale "F. Fallacara" Triggiano</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA)</p>	
				<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>IRCCS "Fondazione Margherita" - Casano delle Murgie</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquaviva delle Fonti</p>	<p>Fisiopatologia Respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquaviva delle Fonti</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Ospedale "N. Mellini" - San Pietro Vernotico</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria "A. Biasi" (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>P.O. di Ostuni</p>	<p>Medicina Interna (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>
RH0011 - Sindromi Gravi ad Invalidenti con Ipoventilazione Centrale Congenita				<p>Ematologia (REP)</p>	<p>Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>



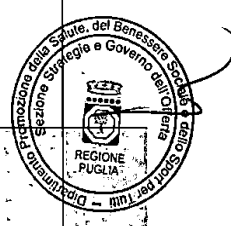
RH0020 - Emfisemi Polmonare Idiopatico	RH0020	Emfisemi Polmonare Idiopatico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Apparato Respiratorio Universitaria (autoconduzione nuovi LEA)						
RH0021 - Prolassi Alveolare Polmonare Idiopatico	RH0021	Prolassi Alveolare Polmonare Idiopatico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Apparato Respiratorio Universitaria (autoconduzione nuovi LEA)						
RH0022 - Prolassi Alveolare Polmonare Congenita										
RNG110 - Distonie Ciliari Primarie (le patologie sottodenotate, pur inclusa nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG110	Distonie Ciliari Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Servizio di supporto Fibrosi Cistica - Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autoconduzione nuovi LEA)	Pediatria Ospedaliera (autoconduzione nuovi LEA)	Malattie Apparato Respiratorio Universitaria (autoconduzione nuovi LEA)				
Kartagener, Sindrome di (RH0950)	RH0950	Kartagener, Sindrome di	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Oncobiochimica (autoconduzione nuovi LEA)						
RH0030 - Acalasia Isolata e Acalasia associata a sindromi	RH0030	Acalasia Isolata e Acalasia associata a sindromi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Servizio di supporto Fibrosi Cistica - Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche	Pediatria Ospedaliera				
RH0039 - Gastrite Ipertrofica Gigante			IRCCS "S. De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia 2- Endoscopia Digestiva (autoconduzione)						
RH0030 - Gastroenterite eosinofila	RH0030	Gastroenterite eosinofila	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Gastroenterologia Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Gastroenterologia Universitaria				
RH0040 - Pseudo-obstruzione intestinale Sindrome di	RH0040	Pseudo-obstruzione intestinale Sindrome di	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina						
RH0050 - Colangite primitiva sclerosante	RH0050	Colangite primitiva sclerosante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia						
RH0070 - Malattia da Inclusioni dei microvilli										
RH0080 - Linfangectasia Intestinale	RH0080	Linfangectasia Intestinale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Gastroenterologia Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Gastroenterologia Universitaria				
RH0090 - Colestasi Intraepatiche Progressive Familiari (Colestasi Intraepatiche)		Colestasi Intraepatiche Progressive Familiari (Colestasi Intraepatiche)	P.O. di Ostuni	Medicina Interna (autoconduzione nuovi LEA)						

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



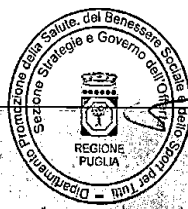
REGIONE PUGLIA
 Dipartimento per la promozione della Salute, del Benessere Sociale e delle Politiche Sociali
 Sezione Strategie e Governo del Territorio

Inzupatica Progressiva Familiare di Tipo I)	Progressiva Familiare di Tipo II)	Gastroenterologia (autocandidatura nuovi LEA)	Nefrologia pediatrica	Nefrologia Universitaria	Pediatra Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
RIG020 - Difetti Congeniti Gravi ed Invalidanti del Trasporto Intestinale		P.O. "S. Caterina Novella" - Galatina	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia pediatrica	Pediatra Specialistica "B. Trambusti"				
RIG010 - Diabete insipido nefrogenico	RIG010	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia pediatrica	Nefrologia Universitaria	Pediatra Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
RIG020 - Fibrosi retroperitoneale	RIG020	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia pediatrica	Nefrologia Universitaria	Pediatra Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
RIG030 - Cistite interstiziale	RIG030	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia pediatrica	Nefrologia Universitaria	Pediatra Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
RIG010 - Tubulopatie Primitive	RIG010	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia pediatrica	Nefrologia Universitaria	Pediatra Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
RIG020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	RIG020	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia pediatrica	Nefrologia Universitaria	Pediatra Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
RIV150 - Alport, Sindrome di	RIV150	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia pediatrica	Nefrologia Universitaria	Pediatra Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
RIG010 - Eritrocitatosi Hemalis		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia pediatrica	Nefrologia Universitaria	Pediatra Generale e Specialistica "B. Trambusti"				



RL0030 - Pemfigo	RL0030	Pemfigo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Dermatologia e Venereologia Università Medicina Dermatologia Dermatologia	Odontoiatria			
RL0040 - Pemfigoide bolloso	RL0040	Pemfigoide bolloso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Dermatologia e Venereologia Università Dermatologia				
RL0050 - Pemfigoide benigno delle mucose	RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Taranto	Odontoiatria	Oftalmologia Università			
RL0060 - Uchen sclerosus et atrophicus	RL0060	Uchen sclerosus et atrophicus	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Dermatologia Dermatologia e Venereologia Università Dermatologia	Odontoiatria			
RL0070 - Sindrome Milchein Tire baby								
RL0080 - Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica	RL0080	Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Reumatologia Università (autocandidatura nuovi LEA) Dermatologia (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatratria Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)			
RL0090 - Pioderma Gangrenoso Cronico	RL0090	Pioderma Gangrenoso Cronico	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Dermatologia (autocandidatura nuovi LEA)				
RMG151 - Sindromi con Displasia Ectodermica (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RMG151	Sindromi con Displasia Ectodermica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA) Dermatologia (autocandidatura nuovi LEA)				
RM080 - Ectrodattilia - Displasia Ectodermica - Palatoschisi (RM080)	RM080	Ectrodattilia - Displasia Ectodermica - Palatoschisi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria			
Discheramoni Congenita (RM0560)								
Ipomelanosi di Ito (RM1480)	RM1480	Ipomelanosi di Ito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
Ipoplasi Focale Dermica (RM0510)								
Incontinentia Pigmenti (RM0530)	RM0530	Incontinentia Pigmenti	IRCCS "E. Medea" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura) Malattie Metaboliche	Dermatologia e Venereologia Università Odontoiatria			

A.O.U. Policlinico di Bari -



Sindrome Trice-Dento-Ossea (RN1650)	RN1650	Sindrome Trice-Dento-Ossea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
RN0670 - Ittiosi Congenite (scissio: forme non gravi di ittiosi volgare) (le patologie sottolenzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RN0670	Ittiosi Congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venereologia Universitaria	
Ipcheratosi Epidermica (RN0600)	RN0600	Ipcheratosi Epidermica	Ente Ecclesiastico "Carinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica	
Xif, Sindrome di (RN1500)			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venereologia Universitaria	
RN0500 - Cutis laxa	RN0500	Cutis laxa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
RN0510 - Cheratodermie palmoplantari ereditarie	RN0510	Cheratodermie palmoplantari ereditarie	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Dermatologia (autocandidatura nuovi LEA)	
RN0520 - Xeroderma pigmentoso	RN0520	Xeroderma pigmentoso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
RN0530 - Cheratosi follicolare acuminata					
RN0540 - Cute marmorata telangiectasica congenita	RN0540	Cute marmorata telangiectasica congenita	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venereologia Universitaria	
RN0550 - Darier malattia di	RN0550	Darier malattia di	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Dermatologia	
RN0570 - Epidermolisi bollosa ereditaria	RN0570	Epidermolisi bollosa ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venereologia Universitaria	Odontoiatria
RN0580 - Entrocheratoderma simmetrica progressiva			Ente ecclesiastico "Miglior" - Acquafredda delle Fonti	Dermatologia	
RN0590 - Entrocheratoderma Variabile			Presidio Ospedaliero Centrale - "S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Dermatologia	
RN0620 - Pachidermoperiostosi	RN0620	Pachidermoperiostosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venereologia Universitaria (autocandidatura)	Oftalmologia Universitaria
RN0630 - Pseudononoma elastico	RN0630	Pseudononoma elastico	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Reumatologia Universitaria (autocandidatura)	
RN0640 - Aplasia congenita della cute	RN0640	Aplasia congenita della cute	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
RN1570 - Hay-Wells Sindrome di					
RN1560 - Neu - Laxova sindrome di	RN1560	Neu - Laxova sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
RN1650 - Sindrome del nervo displastico					

Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"



13 MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO

RN1560 - Sindrome uchi nevo epidermale	RN1560	Sindrome del nevo epidermale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Obstetricia			
RN1700 - Sjogren - Larsson sindrome di							
RN1710 - Tay Sindrome di							
RL0020 - Eritrocheratosi Pterialis							
RL0030 - Pemfigo	RL0030	Pemfigo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Dermatologia			
RL0040 - Pemfigoide bolloso							
RL0050 - Pemfigoide benigno delle mucose							
RL0060 - Lichen sclerosus et atrophicus							
RL0070 - Sindrome Michelin-Tite baby							
RL0080 - Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità eibica							
RL0090 - Pioderma Gangrenoso Cronico							
RNG131 - Sindrmi con Displasia Ectodermica (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)							
Ectrodattilia - Displasia Ectodermica - Palatoschizis (RN0540)							
Dichiroatosi Congenita (RN0540)							
Ipmelanosiosi di Ito (RN1480)	RN1480	Ipmelanosiosi di Ito	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
Ippiasia Focale Dermica (RN0510)	RN0510	Ippiasia Focale Dermica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
Incontinentia Pigmenti (RN0510)	RN0510	Incontinentia Pigmenti	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
Sindrome Trito-Dento-Ossea (RN1580)							
RNG070 - Ittiosi Congenite (Escluso: Forme non gravi di Ittiosi Volgare) (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG070	Ittiosi Congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
Ipercheratosi Epidermica (RN0600)							
Kif, Sindrome di (RN1590)							
RN0500 - Cutis laxa	RN0500	Cutis laxa	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
RNG130 - Cheratodermie palmoplantari ereditarie							
RN0520 - Xeroderma pigmentoso	RN0520	Xeroderma pigmentoso	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
RN0530 - Cheratosi follicolare acuminata							
RN0540 - Cutis marmorata telangiectatica congenita							



IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo

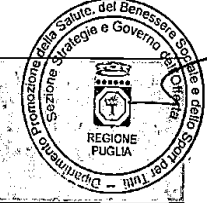
RN0550 - Danier malattia di	RN0550	Danier malattia di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Dermatologia	
RN0570 - Epidermolisi bollosa ereditaria	RN0570	Epidermolisi bollosa ereditaria	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria	
RN0580 - Eritrocheratoderma simmetrica progressiva	RN0580	Eritrocheratoderma simmetrica progressiva	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria	
RN0590 - Eritrocheratoderma Variabile						
RN0620 - Pachidermoperiostosi	RN0620	Pachidermoperiostosi	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria		
RN0630 - Pseudoxantoma elastico	RN0630	Pseudoxantoma elastico	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna	
RN0640 - Aplasia congenita della cute	RN0640	Aplasia congenita della cute	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria	
RN1470 - Hay-Wells Sindrome di						
RN1560 - Nax-Larsom sindrome di						
RN1650 - Sindrome del nervo displastico	RN1650	Sindrome del nervo displastico	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Dermatologia	
RN1660 - Sindrome del nervo epidermale						
RN1700 - Sjogren - Larsom sindrome di	RN1700	Sjogren - Larsom sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna	
RN1710 - Tyf Sindrome di						
RN0010 - Dermatomiastie	RN0010	Dermatomiastie	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria		
RN0020 - Polimiosite	RN0020	Polimiosite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia		
RN0021 - Sindrome da Anticorpi Antinucleari	RN0021	Sindrome da Anticorpi Antinucleari	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	Pediatria Universitaria (auto-candidatura nuovi LEA)	
RN0030 - Connettivite mista	RN0030	Connettivite mista	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia		
			Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" Andria	Medicina Interna		
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria		
RN0040 - Fascite eosinofila	RN0040	Fascite eosinofila	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria		
RN0050 - Fascite diffusa	RN0050	Fascite diffusa	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria		
RN0060 - Policoidite	RN0060	Policoidite	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria		



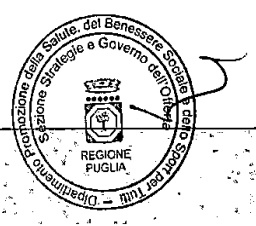
Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia

RM0070 - Angiomiatoxi Cistica Diffusa dell'osso																				
RM0080 - Eteroplasia Ossea Progressiva																				
RM0090 - Fibrodiplosia Ossificante Progressiva																				
RM0100 - Meloreostosi																				
RM0110 - Miosite e Corpi Inclusi																				
RM0111 - Miosite Eosinofila Idiopatica																				
RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva																				
RM0121 - Sindrome SAPHO																				
RM0010 - Dermatomirosite																				
RM0020 - Polimiosite																				
RM0021 - Sindrome da Anticorpi Antisintetasi																				
RM0030 - Connettivite mista																				
RM0040 - Fascite eosinofila																				
RM0050 - Fascite diffusa																				

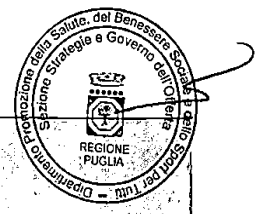
14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEO-MUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO



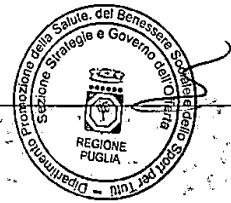
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria	
RM0060 - Policodrite	Policodrite		
RM0070 - Angiomatosi Ciclica Diffusa dell'occhio			
RM0080 - Ectoplasia Ossea Progressiva			
RM0090 - Fibrodiploasi Ossificante Progressiva	Fibrodiploasi Ossificante Progressiva	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	
RM0100 - Melanestosi	Melanestosi	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	
RM0110 - Miosite a Corpi Inclusi	Miosite a Corpi Inclusi	Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)
RM0111 - Miosite Eosinofila Idiopatica	Miosite Eosinofila Idiopatica	Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)
		Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Medicina Interna Università "G. Barcilli" (autocandidatura nuovi LEA)
		Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)
		Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Medicina Interna Università "G. Barcilli" (autocandidatura nuovi LEA)
RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	Sclerosi Sistemica Progressiva	Reumatologia (autocandidatura nuovi LEA)	Oncematologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)
		Reumatologia (autocandidatura nuovi LEA)	Medicina Interna (autocandidatura nuovi LEA)
		Reumatologia (autocandidatura nuovi LEA)	Nefrologia e Dialisi (autocandidatura nuovi LEA)
RM0121 - Sindrome SAPHO	Sindrome SAPHO	Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO:			
RM0010 - Arnold - Chiari sindrome di	Arnold - Chiari sindrome di	Genetica Medica	Neurologia
RM0020 - Microcefalia	Microcefalia	Genetica Medica	Pediatria
RM0030 - Agenesia cerebellare	Agenesia cerebellare	Genetica Medica	Pediatria



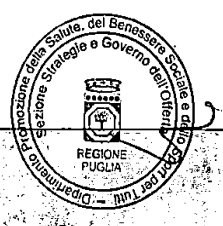
RN0040 - Joubert sindrome di	RN0040	Joubert sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
RN0050 - Lissencefalia	RN0050	Lissencefalia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
RN0060 - Oloprosencefalia	RN0060	Oloprosencefalia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
RN0150 - Agenesia/Digenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica								
RN1340 - Aase- Smith sindrome di								
RN1570 - Neurocanicocisti								
RN1630 - Sindrome acrocallosa								
RN1740 - Walker- Warburg sindrome di								
RN0011 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso								
RC0010 - Gerstmann Sindrome di								
RN0010 - Arnold - Chiari sindrome di	RN0010	Arnold - Chiari sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale				
RN0020 - Microcefalia	RN0020	Microcefalia	Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica				
RN0030 - Agnesia cerebellare	RN0030	Agnesia cerebellare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neuropsichiatria Infantile	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		
RN0040 - Joubert sindrome di	RN0040	Joubert sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RN0050 - Lissencefalia	RN0050	Lissencefalia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Nefrologia pediatrica			
RN0060 - Oloprosencefalia	RN0060	Oloprosencefalia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale			
RN0150 - Agnesia/Digenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	RN0150	Agnesia/Digenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale (autocandidatura nuovi LEA)				
RN1340 - Aase- Smith sindrome di	RN1340	Aase- Smith sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Nefrologia pediatrica			
RN1570 - Neurocanicocisti								
RN1630 - Sindrome acrocallosa	RN1630	Sindrome acrocallosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RN1740 - Walker- Warburg sindrome di	RN1740	Walker- Warburg sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RN0011 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	RN0011	Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)				



RN0010 - Gerstmann Sindrome di										
RN0010 - Arnold - Chiari sindrome di	RN0010	Arnold - Chiari sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)						
RN0020 - Microcefalia	RN0020	Microcefalia	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)						
RN0030 - Agenesia cerebellare	RN0030	Agenesia cerebellare	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)						
RN0040 - Joubert sindrome di	RN0040	Joubert sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)						
RN0050 - Lisencefalia	RN0050	Lisencefalia	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)						
RN0060 - Oloproencefalia	RN0060	Oloproencefalia	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)						
RN0150 - Agenesia/Digenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	RN0150	Agenesia/Digenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura nuovi LEA)						
RN1570 - Neurocaniostosi			Ente Ecclesiastico "Caudinale G. Panico" - Tricase	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)					Pediatrica - UTN (autocandidatura nuovi LEA)	
RN1630 - Sindrome atrocefala										
RN1740 - Walker-Warburg sindrome di										
RN0011 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	RN0011	Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura nuovi LEA)						
RN0011 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	RN0011	Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	Ente Ecclesiastico "Caudinale G. Panico" - Tricase	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)						Pediatrica - UTN (autocandidatura nuovi LEA)
RN0010 - Gerstmann Sindrome di										
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO										
RN0150 - Anoftalmia/Microftalmia Isolate o sindromiche										
RN0070 - Chiray Eibz sindrome di										
RN0090 - Aenid-Burger anomalia di										
RN1050 - Aenid-Burger sindrome di										
RN1000 - Patau, anomalia di										
RN0110 - Aniridia	RN0110	Aniridia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica					Oculistica	
RN0101 - Coloboma Congenito Oculare Isolato e Sindromico - Coloboma Congenito del Disco Ottico										
Coloboma congenito del disco ottico (RN0120)	RN0120	Coloboma congenito del disco ottico	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica					Oculistica	



ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RN0130	Morning Glory anomalia di pupillare	RN0130 - Morning Glory anomalia di pupillare	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Oculistica
RN0140 - Persistenza della membrana pupillare				ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Oculistica
RN1580 - Norrie malattia di				ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Oculistica
RN1720 - Vogt-Koyanagi-Harada sindrome di	RN1720	Vogt-Koyanagi-Harada sindrome di		ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Oculistica
RN0860 - De Morsier sindrome di (Displasia setto-ottica)	RN0860	De Morsier sindrome di (Displasia setto-ottica)		ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica
RN1460 - Fraser, Sindrome di	RN1460	Fraser sindrome di		ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Genetica Medica
RN1750 - Weil-Marchesani, Sindrome di						
RN0111 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con importante interessamento dell'apparato visivo						
RN0150 - Anoftalmia/Microftalmia Isolata o sindromatica	RN0150	Anoftalmia/Microftalmia Isolata o sindromatica		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)
RN0170 - Chirey Folk Sindrome di						
RN0090 - Axenfeld-Rieger anomalia di	RN0090	Axenfeld-Rieger anomalia di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Oftalmologia Universitaria
RN1050 - Axenfeld-Rieger sindrome di	RN1050	Axenfeld-Rieger sindrome di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Malattie Metaboliche
RN0100 - Peters, anomalia di	RN0100	Peters, anomalia di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Malattie Metaboliche
RN0110 - Aniridia	RN0110	Aniridia		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Malattie Metaboliche
RN0101 - Coloboma Congenito Oculare Isolato o Sindromico - Coloboma Congenito Del Disco Ottico	RN0101	Coloboma Congenito Oculare Isolato o Sindromico - Coloboma Congenito Del Disco Ottico		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)
RN0120 - Coloboma congenito del disco ottico (RN0120)	RN0120	Coloboma congenito del disco ottico		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Malattie Metaboliche
RN0130 - Morning Glory anomalia di	RN0130	Morning Glory anomalia di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Oftalmologia Universitaria
RN0140 - Persistenza della membrana pupillare	RN0140	Persistenza della membrana pupillare		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Oftalmologia Universitaria
RN1580 - Norrie malattia di	RN1580	Norrie malattia di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Oftalmologia Universitaria
RN1720 - Vogt-Koyanagi-Harada sindrome di	RN1720	Vogt-Koyanagi-Harada sindrome di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria (autocandidatura)	Oftalmologia Universitaria
RN0860 - De Morsier sindrome di (Displasia	RN0860	De Morsier sindrome di (Displasia		ICCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)	



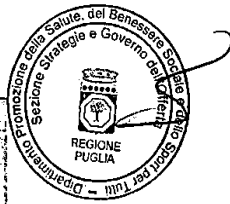
setto-ottica)	(Displasia retto-ottica)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria				
RN1460 - Fraser, Sindrome di	RN1460	Fraser sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RN1750 - Weill-Marchesani,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



<p> RING030 - sindromi con cranioinstosiosi (le patologie sottocostate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) Acrocefalosindattilia (codice RING030) Antley-Bliker, sindrome di (codice RING030) Baller-Gerold, sindrome di (codice RING030) Carpenter, sindrome di (codice RING030) Pfeiffer, sindrome di (codice RING030) Summitt, sindrome di (codice RING030) </p>	<p> RING030 RING030 RING030 RING030 RING030 RING030 </p>	<p> Sindromi con cranioinstosiosi Acrocefalosindattilia Antley-Bliker sindrome di Baller-Gerold sindrome di Carpenter sindrome di Pfeiffer sindrome di </p>	<p> A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" </p>	<p> Malattie Metaboliche Odontoiatria Malattie Metaboliche Malattie Metaboliche Malattie Metaboliche Malattie Metaboliche </p>	<p> Malattie Metaboliche Odontoiatria Malattie Metaboliche Malattie Metaboliche Malattie Metaboliche Malattie Metaboliche </p>	<p> A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "E. Medea" - Brindisi 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" IRCCS "E. Medea" - Brindisi </p>	<p> Malattie Metaboliche Odontoiatria Malattie Metaboliche Malattie Metaboliche Malattie Metaboliche Unità per le disabilità gravi (autocondizionata) </p>	<p> Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale Odontoiatria Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale Odontoiatria Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale Odontoiatria Unità per le disabilità gravi (autocondizionata) </p>	<p> MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONI DELLA FACCE, COME SECONDO PRINCIPALE </p>	<p> RING121 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale (le patologie sottocostate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) Goldenhar, sindrome di (codice RING121) </p>	<p> RING121 RING121 </p>	<p> Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale Goldenhar sindrome di </p>	<p> IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo </p>	<p> Genetica Medica (autocondizionata nuovi LEA) Genetica Medica (autocondizionata nuovi LEA) Genetica Medica (autocondizionata nuovi LEA) Genetica Medica (autocondizionata nuovi LEA) Genetica Medica (autocondizionata nuovi LEA) Genetica Medica (autocondizionata nuovi LEA) </p>	<p> Pediatría (autocondizionata nuovi LEA) Pediatría (autocondizionata nuovi LEA) Pediatría (autocondizionata nuovi LEA) Pediatría (autocondizionata nuovi LEA) Pediatría (autocondizionata nuovi LEA) Pediatría (autocondizionata nuovi LEA) </p>
---	---	--	---	---	---	--	---	---	---	--	---	---	---	---	---



Sindrome cefalopodisindattilia di Greig (codice RND390)	RND390	Greig, sindrome di, Cefalopodisindattilia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
Sindrome oto-palato-digitale (codice RND470)	RND470	Sindrome oto-palato-digitale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RNG121 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della fascia come segno principale (le patologie sottelenate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della fascia come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	
Goldenhar, sindrome di (codice RND910)	RND910	Goldenhar sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria
Sindrome cefalopodisindattilia di Greig (codice RND390)	RND390	Greig, sindrome di, Cefalopodisindattilia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
Sindrome oto-palato-digitale (codice RND470)	RND470	Sindrome oto-palato-digitale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria	Malattie Metaboliche
MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI INFERIORI E SINDROMICHE					
RND260 - Focomelia					
RND270 - Deformità di Sprengel					
RND290 - Campodattilia familiare					
RND430 - Poland sindrome di	RND430	Poland sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RND460 - Sindrome femoro-faciale			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva	
RNG020 - Sindromi con Artropodiosi multiple congenite (le patologie sottelenate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG020	Sindromi con Artropodiosi multiple congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	
Roberts, sindrome di (codice RN1000)					
Sindrome trisma-pseudoampodattilia (codice RND480)					
Freeman-Sheldon, sindrome di (codice RN0890)	RN0890	Freeman - Sheldon sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
Sequenza da ipocinesia fetale (codice RN1110)	RN1110	Sequenza da ipocinesia fetale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
Sindrome da pterigi multipli (codice RN1570)	RN1570	Sindrome pterigio multiplo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria

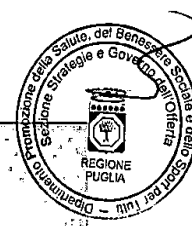


Descrizione sintomatologica	Codice	Adams - Oliver / Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatrìa
RNG131 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale (le patologie sottelenate, pur incluse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

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



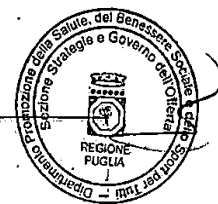
RNG131 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale (le patologie sottobenecate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG131	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)				
RNG132 - Sequenza Sirenomelica (codice RND440)	RND440	Sequenza Sirenomelica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RNG133 - Adams-Oliver, Sindrome di (codice RND340)	RND340	Adams-Oliver Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RNG134 - Sindrome trombotociponica con assenza di radio (codice RNI690)	RNI690	Sindrome trombotociponica con assenza di radio	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusi"				
MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI								
RNG141 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del cuore e dei grandi vasi (esclusi: Difetto Interventricolare Isolato, difetto Interatriale Isolato; Stenosi Isolata della valvola polmonare; pervietà del dotto di Botalli)	RNG141	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei grandi vasi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Cardiologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)				
RNG142 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei grandi vasi periferici	RNG142	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica				
RNG143 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei grandi vasi periferici	RNG143	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei grandi vasi periferici	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica				
RNG144 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei grandi vasi periferici	RNG144	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei grandi vasi periferici	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurochirurgia (autocandidatura nuovi LEA)				
RNG145 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei grandi vasi periferici	RNG145	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei grandi vasi periferici	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Cardiologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)				
RNG150 - Blue Rubber Bleb Nevus (codice RND740)	RND740	Blue Rubber Bleb Nevus	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RNG151 - Klippel-Trenaunay sindrome di (codice RNI150)	RNI150	Klippel-Trenaunay sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura nuovi LEA)				
RNG152 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei grandi vasi periferici	RNG152	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Chirurgia vascolare (autocandidatura nuovi LEA)				



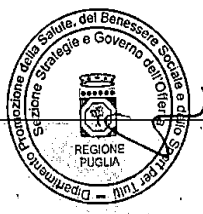
MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE		Neurochirurgia (autocandidatura nuovi LEA)	
RN0310 - Klipper-Fell, Sindrome di			
RN0320 - Gastrocchi			
RN0321 - Sindrome Prone Belly			
RN0322 - Onfalocèle			
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE			
RN0190 - Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica			
RN0200 - Hirschsprung malattia di			
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE			
RN0210 - Atresia biliare			
RN0220 - Caroli malattia di			
RN0160 - Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea			
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE			
RN0190 - Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica			
RN0200 - Hirschsprung malattia di			
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE			
RN0210 - Atresia biliare			
RN0220 - Caroli malattia di			
RN0160 - Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea (codice RN0160)			
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE			
RN0190 - Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica			
RN0200 - Hirschsprung malattia di			



RN0201 - Goldberg-Spritzstein, Sindrome di	RN0201	Goldberg-Spritzstein, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche		
RN0210 - Atresia biliare	RN0210	Atresia biliare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Chirurgia pediatrica		Malattie Metaboliche		
RN0220 - Caroli malattia di	RN0220	Caroli malattia di	IRCCS "S. De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia 1 - Indirizzo Epatologico				
RN0230 - Malattia del fegato policistico	RN0230	Malattia del fegato policistico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
RN0251 - Difetti congeniti del tubo digerente: Atresia, Fistole e duplicazioni (come indicato tra parentesi)	RN0251	Difetti congeniti del tubo digerente: Atresia, Fistole e duplicazioni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale (autocandidatura nuovi LEA)	Chirurgia pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)		
RN0160 - Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea (codice RN0160)	RN0160	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Chirurgia pediatrica	Malattie Metaboliche		
RN0170 - Atresia del digiuno (codice RN0170)	RN0170	Atresia del digiuno	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Chirurgia pediatrica	Malattie Metaboliche		
RN0180 - Atresia o stenosi duodenale (codice RN0180)	RN0180	Atresia o stenosi duodenale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Chirurgia pediatrica	Malattie Metaboliche		
RN0252 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato digerente	RN0252	Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato digerente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)				
INFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITOURINARIO ISOLATE E SINDROMATICHE								
RN0250 - Rene con midollare a spugna	RN0250	Rene con midollare a spugna	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
RN0261 - Malattia renale chitica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante) (le patologie sottintese, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RN0261	Malattia renale chitica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante) (le patologie sottintese, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
RN0300 - Rene policistico autosomico recessivo (codice RN0300)	RN0300	Rene policistico autosomico recessivo (codice RN0300)						
RN0380 - Estrofia Vesicale	RN0380	Estrofia Vesicale						



IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	
Pathologia	ICD-10	Località	Specialità	Località	Specialità	Località	Specialità
<p>RNG262 - Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo (le patologie sottelenate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)</p>							
Pseudoermafroditismi (codice RNG010)	RNG010		Genetica Medica		Pediatria		
Denis-drash, sindrome di (codice RN1430)							
Ermafroditismo vero (codice RN0240)							
<p>RNG263 - Altri difetti gravi ed invalidanti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo</p>							
RNG264 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genito-urinario							
RN0250 - Rene con midollare a spugna	RN0250	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia Universitaria		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		Nefrologia pediatrica
RNG261 - Malattia renale cistica (escluso rene policistico autosomico dominante) (le patologie sottelenate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG261	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)		Neurologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)		Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)
Rene policistico autosomico recessivo (codice RN0040)	Rene P	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)		Neurologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)		
Mckel, sindrome di (codice RN0900)							
RN1810 - Ectrofia Vascolare	RN1810	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Chirurgia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)		Urologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)		
RNG262 - Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo (le patologie sottelenate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG262	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)		Urologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)		Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)
Pseudoermafroditismi (codice RNG010)	RNG010	Ente Ecclesastico "Caristiale G. Panico" - Frosone	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)		Pediatria - UTIN (autocandidatura nuovi LEA)		
Denis-drash, sindrome di (codice RN1430)	RN1430	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia Pediatrica (autocandidatura)		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		Malattie Metaboliche



Malattia	ICD-10	Descrizione	Località	Specialista	Specialista	Specialista	Specialista	Specialista	Specialista
Ermafroditismo vero (codice R02340)	R02340	Ermafroditismo vero	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche				
RNG263 - Altri difetti gravi ed invalidanti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo	RNG263	Altri difetti gravi ed invalidanti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autoconduzione nuovi LEA)	Urologia Pediatrica (autoconduzione nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autoconduzione nuovi LEA)			
RNG264 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genito-urinario	RNG264	Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genito-urinario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Chirurgia Pediatrica (autoconduzione nuovi LEA)	Urologia Pediatrica (autoconduzione nuovi LEA)	Neurologia pediatrica (autoconduzione nuovi LEA)			
MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO:									
RNG271 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con disostosi come segno prevalente (le patologie sottostanti, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG271	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con disostosi come segno prevalente (le patologie sottostanti, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica Medica	Pediatria				
RNG650 - Condrotrofoie congenite	RNG650	Condrotrofoie congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RNG680 - Osteodistrofie congenite isolate e in forma sindromica	RNG680	Osteodistrofie congenite isolate e in forma sindromica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RNG950 - Maffucci Sindrome di		Maffucci Sindrome di							
RN1450 - Displasia spondiloepifisaria congenita		Displasia spondiloepifisaria congenita							
RN0370 - Dyggve-Weilich-Clausen (DMC) Sindrome di		Dyggve-Weilich-Clausen (DMC) Sindrome di							
RN0410 - Jarcho-Levin, sindrome di		Jarcho-Levin, sindrome di							
RNG271 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con disostosi come segno prevalente (le patologie sottostanti, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG271	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con disostosi come segno prevalente (le patologie sottostanti, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autoconduzione nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autoconduzione nuovi LEA)				
Acrodisostosi (codice R02280)	R02280	Acrodisostosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Malattie Metaboliche				
RN0300 - Sindrome da regressione caudale	RN0300	Sindrome da regressione caudale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Malattie Metaboliche				
RNG050 - Condrotrofoie congenite	RNG050	Condrotrofoie congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Malattie Metaboliche				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Malattie Metaboliche				



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

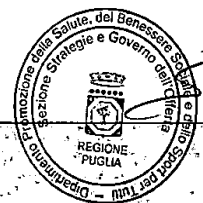
SE MALFORMAZIONI CONGENITE E SINDROMI GENETICHE

IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo

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

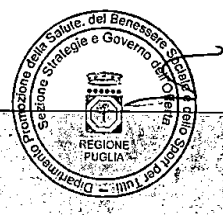


<p>RNG091 - Sindromi malformative congenite con alterazione del tessuto connettivo come segno principale (le patologie sottolincate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)</p>	RN1320	Marfan sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna
	RN0930	Ehlers - Danlos sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna
	RN1220	Stickler sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
<p>RNG092 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale (le patologie sottolincate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)</p>	RN0790	Aarskog sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
	RN0870	Dubowitz sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
	RN1070	Robinow sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
	RN1080	Russell-Silver sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica
	RN1100	Seckel sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
<p>RNG093 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti caratterizzate da un accrescimento precoce eccessivo (le patologie sottolincate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)</p>	RN0820	Beckwith-Wiedemann sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica
<p>Weaver sindrome di (codice RN0490)</p> <p>Simpson-Golabi-Behmel sindrome di (codice RN1320)</p> <p>Marshall-Smith sindrome di (codice RN1550)</p>	RN1120	Simpson-Golabi-Behmel sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria



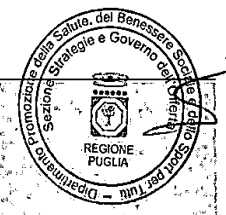
RM1350 - Altre anomalie congenite multiple (gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note))																							
RM1350 - Alagille sindrome di																							
RM1350 - Amartomatosi multiple (le patologie sottocentriche, per insulse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)																							
Sclerosi tuberosa (codice RM0750)	RM0750	Sclerosi tuberosa		Ateneida Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia Universitaria (*)																		
Peutz-Jeghers, sindrome di (codice RM0760)																							
Sturge-Weber, sindrome di (codice RM0770)	RM0770	Sturge-Weber sindrome di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica																		
Von Hippel-Lindau, sindrome di (codice RM0780)	RM0780	Von Hippel - Lindau sindrome di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica																		
Sindrome Proteus (codice RM1170)	RM1170	Sindrome Proteus		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica																		
RM1300 - Angelman, sindrome di	RM1300	Angelman sindrome di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica																		
RM1250 - Associazione vater/vater	RM1250	Vateri associazione		Ateneida Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia con UTIN																		
RM1380 - Barrett-bleed, sindrome di	RM1380	Barrett - Bledi sindrome di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica																		
RM0830 - Bloom, sindrome di																							
RM0840 - Birt-Hirschfeld-Hirschfeld, sindrome di	RM0840	Birt-Hirschfeld-Hirschfeld sindrome di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica																		
RM1780 - Char, sindrome di	RM1780	Char, sindrome di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica																		
RM0350 - Coffin-lowry, sindrome di	RM0350	Coffin-Lowry sindrome di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica																		
RM0360 - Coffin-siris, sindrome di	RM0360	Coffin - Siris sindrome di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica																		
RM0404 - Cohen, sindrome di	RM0404	Cohen, sindrome di																					
RM1410 - Cornelia de Lange, sindrome di	RM1410	Cornelia De Lange sindrome di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica																		
RM0250 - Costello, sindrome di	RM0250	Costello, sindrome di																					
RM1010 - Noonan, sindrome di	RM1010	Noonan sindrome di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica																		
RM1150 - Sindrome cardio-facio-cutanea	RM1150	Sindrome cardio-facio-cutanea		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica																		

IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo



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

18



RNG094 - Sindromi Progeroidi (le patologie sottocitate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
Warner, Sindrome di (codice RC0069)			
Cockayne, Sindrome di (codice RN1400)			
RN1180 - Sindrome trico-rino-falangea	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RN1210 - Smith-Magenis, sindrome di			
RN1240 - Townes-Brocks, sindrome di			
RNG095 - Sindromi di Waardenburg	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)	
RN1260 - Wildervanck, Sindrome di			
RN1280 - Winchester, Sindrome di			
RN1290 - Wolffram, Sindrome di			
RNG080 - Sindromi da Anepidolia cromosomica (ESCLUSO TRIPLOXY, SINDROME DEL FALCO X, SINDROME DEL DOPIOVO) (le patologie sottocitate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "F. Fallacara" - Triggiano A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panto" - Tricase Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Malattie Metaboliche Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva Malattie Metaboliche Genetica medica Pediatria	Endocrinologia Ortostica e Ginecologia Pediatria Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" Odontoiatria
TURNER, SINDROME DI (codice RN0680)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	
RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali bilanciati cromosomici e cromosomi (sindromi da duplicazione/delusione cromosomica)	Presidio Ospedaliero "F. Fallacara" - Triggiano IRCCS "E. Medea" - Brindisi Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panto" - Tricase A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva (autocandidatura nuovi LEA) Unità per la disabilita gravi (autocandidatura)	
RNG099			
RN1590 - Pallister-Killian, sindrome di (codice RN1590)	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria - UTIN (autocandidatura nuovi LEA)



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

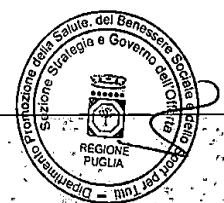


10

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



RNG000 - Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	RNG100	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica (senza candidatura nuovi LEA)	Pediatra - UTIN (senza candidatura nuovi LEA)					
RN1350 - Alagille sindrome di	RN1350	Alagille sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto-candidatura)	Pediatra Generale e Specialistica "B. Trambusti"					
RN1370 - Alstrom sindrome di	RN1370	Alstrom sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
RN1370 - Alstrom sindrome di	RN1370	Alstrom sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
RNG200 - Amartomatosi multiple (le patologie ortodonzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG200	Amartomatosi multiple	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (senza candidatura nuovi LEA)						
RN0750 - Sclerosi tuberosa (codice RN0750)	RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovrazionale Malattie rare - Medicina Interna Universitaria "C. Frugoni"	Neuropsichiatria infantile	Malattie Metaboliche	Neurologia e Terapia Intensiva Neonatale	Malattie Metaboliche	Malattie Metaboliche	Malattie Metaboliche e Venerologia Universitaria
RN0760 - Peutz-Jeghers, sindrome di (codice RN0760)	RN0760	Peutz-Jeghers sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto-candidatura)						
RN0770 - Sturge-Weber, sindrome di (codice RN0770)	RN0770	Sturge-Weber sindrome di	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica						
RN0780 - Von Hippel-Lindau, sindrome di (codice RN0780)	RN0780	Von Hippel - Lindau sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovrazionale Malattie rare - Medicina Interna Universitaria "C. Frugoni"	Odontoiatria			Endocrinologia		
RN1170 - Sindrome Proteus (codice RN1170)	RN1170	Sindrome Proteus	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina						
RN1300 - Angelman, sindrome di	RN1300	Angelman sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria						
RN1250 - Associazione vacter/vater	RN1250	Vacteri associazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovrazionale Malattie rare - Medicina Interna Universitaria "C. Frugoni"	Oftalmologia Universitaria					
RN1380 - Bardet-Biedl, sindrome di	RN1380	Bardet - Biedl sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
			Presidio Ospedaliero "F. Fallacara" - Triggiano	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Endocrinologia					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Chirurgia pediatrica					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Pediatra Generale e Specialistica "B. Trambusti"					

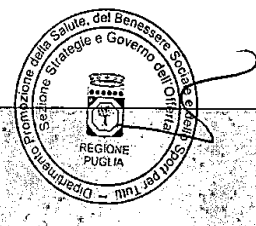


A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"

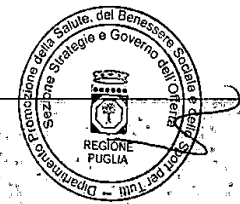
20

62

RN0930 - Bloom, sindrome di	RN0930	Bloom sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RN0940 - Berjeson/forssman-Lehmann, sindrome di	RN0940	Berjeson sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RN1780 - Char, sindrome di	RN1780	Char, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocondannatura nuovi LEA)				
RN0350 - Coffin-Levy, sindrome di	RN0350	Coffin-Levy sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RN0360 - Coffin-siris, sindrome di	RN0360	Coffin - Siris sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RN0401 - Cohen, sindrome di	RN0401	Cohen, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocondannatura nuovi LEA)				
RN1410 - Cornelia de Lange, sindrome di	RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocondannatura) Malattie Metaboliche Genetica medica Pediatría (autocondannatura)	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale			
RC0250 - Costello, sindrome di	RC0250	Costello, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovrazionale Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni" (autocondannatura nuovi LEA)				
RN1010 - Noonan, sindrome di	RN1010	Noonan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Malattie Metaboliche				
RN1150 - Sindrome cardio-facio-cutanea	RN1150	Sindrome cardio-facio-cutanea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica medica (*)				
RN1530 - Sindrome LEOPARD	RN1530	LEOPARD sindrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Malattie Metaboliche Pediatría (autocondannatura)				
RN1420 - De Sanctis-Cacchione, malattia di	RN1420	De Sanctis Cacchione malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RN1440 - Displasia oculo-dento-digitale	RN1440	Displasia oculo - dígito - dentale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria				
RN0360 - Filippi, sindrome di								

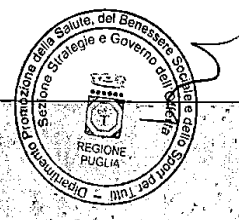


RN1021 - Sindrome FG	RN1021	Sindrome FG	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RN1820 - Fine-Lubinsky, sindrome di	RN1820	Fine-Lubinsky, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie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



6

RN1770 - sindrome cardiofaciale di Cyster	RN1770	Sindrome cardiofaciale di Cyster	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RN0450 - sindrome cerebello-costomandibolare	RN0450	Sindrome cerebello-costomandibolare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN1640 - Sindrome cerebello-oculo-facciale-scheletrica	RN1640	Sindrome cerebello-oculo-facciale-scheletrica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0850 - Sindrome CHARGE	RN0850	Charge associazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale				
RN0940 - Sindrome Iabuli	RN0940	Kabuki sindrome della maschera	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Nefrologia pediatrica				Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN1830 - Sindrome megalocornea-ritardo mentale	RN1830	Sindrome megalocornea-ritardo mentale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RN1190 - Sindrome nali-patella	RN1190	Sindrome nali-patella (Sindrome unghia + rotula)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Nefrologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)				Nefrologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)
RN1160 - Sindrome oculo-cerebro-cutanea	RN1160	Sindrome oculo-cerebro-cutanea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN094 - Sindrome Progeroidi (le patologie sottolencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RN094	Sindromi Progeroidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
Werner, Sindrome di (codice RC0060)	RC0060	Werner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Cockayne, Sindrome di (codice RN1400)	RN1400	Cockayne sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN1180 - Sindrome trico-rino-falangea	RN1180	Sindrome trico-rino-falangea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria				
RN1210 - Smith-Magenis, sindrome di	RN1210	Smith-Magenis sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)					



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

16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE

