

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE 3 ottobre 2017, n. 1491

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Distretti Socio-Sanitari.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

#### **LA GIUNTA**

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

#### **DELIBERA**

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

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

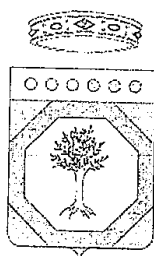
cui all'Allegato 8, parte integrante e sostanziale del presente atto;

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

9. di disporre la pubblicazione del presente provvedimento sul Portale regionale della Salute [www.sanita.puglia.it](http://www.sanita.puglia.it) e sul Bollettino Ufficiale della Regione Puglia;

Il segretario della Giunta  
dott.a Carmela Moretti

Il Presidente della Giunta  
dott. Michele Emiliano



**REGIONE  
PUGLIA**

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

SEZIONE STRATEGIE E GOVERNO DELL'OFFERTA

SERVIZIO STRATEGIE E GOVERNO DELL'ASSISTENZA TERRITORIALE

ALLEGATO A

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

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

Il Dirigente della Sezione SGO  
(Giovanni Campobasso)

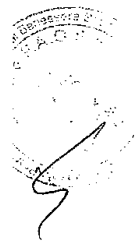
A handwritten signature in black ink, appearing to be 'G. Campobasso', written over the printed name of the official.

Gruppo Malattia	RIN accreditato	Malattie/gruppo affetti al RIN	Malattie per cui la rete pubblica è competente	Scelta Malattia	Malattia e/o gruppo	Pratiche Operative	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa
1 MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RA0030 - Hepati, malattia di		RA0030	Multiple malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive						
		RA0030 - Viremia malattia di		RA0030	Viremia malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive						
		RA0030 - Lyme malattia di		RA0030	Lyme malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive						
		RA0030 - Mieloma cutaneo familiare e/o multiplo		RA0071	Mieloma cutaneo familiare e/o multiplo	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Oncologia Medica (autocandidatura nuovi LEA)						
		RA0070 - Sindrome del Nervo Spazcolulare		RA0070	Sindrome del Nervo Spazcolulare	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Oncologia Medica (autocandidatura nuovi LEA)						
		RA0071 - Cancro non polipoidico Ereditario del Colon		RA0071	Cancro non polipoidico Ereditario del Colon	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Oncologia Medica (autocandidatura nuovi LEA)						
		RA0071 - Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo		RA0071	Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Oncologia Medica (autocandidatura nuovi LEA)						
		RA0010 - Vigna tumore di		RA0010	Vigna tumore di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oncematologia Pediatrica						
		RA0020 - Retinoblastoma		RA0020	Retinoblastoma	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oncematologia Pediatrica						
		RA0030 - Craniofite - Canada malattia di		RA0030	Sclerite - Canada malattia di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia						
		RA0050 - Polipi familiari		RA0050	Polipi familiari	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia						
		RA0080 - Unifamigliodermatosi		RA0080	Unifamigliodermatosi	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Spedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio (MARS)						
		RA0090 - Sindrome del Nervo Spazcolulare											
RA0020 - Complesso Carney													
RA0021 - Cancro non polipoidico Ereditario del Colon		RA0021	Cancro non polipoidico Ereditario del Colon	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia (autocandidatura nuovi LEA)								
RA0071 - Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo													
RA0010 - Vigna tumore di		RA0010	Vigna tumore di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncematologia Pediatrica								
RA0020 - Retinoblastoma		RA0020	Retinoblastoma	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncematologia Pediatrica								
RA0030 - Craniofite - Canada malattia di													





RICODIZIONE		DESCRIZIONE		CATEGORIA		CORSO		CORSO		CORSO		CORSO		CORSO	
RICODIZIONE	DESCRIZIONE	RICODIZIONE	DESCRIZIONE	RICODIZIONE	DESCRIZIONE	RICODIZIONE	DESCRIZIONE	RICODIZIONE	DESCRIZIONE	RICODIZIONE	DESCRIZIONE	RICODIZIONE	DESCRIZIONE	RICODIZIONE	DESCRIZIONE
21UMORI															
RC0040	Gardner Sindrome di	RC0040	Gardner Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sperimentale Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni"										
RC0050	Poliposi familiare	RC0050	Poliposi familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Gastroenterologia Università										
RC0070	Sindrome del Nervo Ippocratico	RC0070	Sindrome del Nervo Ippocratico	Presidio Ospedaliero "A. Ferrero" - Brindisi	Perinatologia (autocandidatura nuovi LEA)										
RC0070	Neurofibromatosi	RC0070	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni"										
RC0070	Neurofibromatosi	RC0070	Neurofibromatosi	Ente Ecclesiastico "Carmine G. Panico" - Tricase	Genetica medica										
RC0070	Neurofibromatosi	RC0070	Neurofibromatosi	Presidio Ospedaliero "A. Ferrero" - Brindisi	Perinatale (auto candidatura)										
RC0070	Neurofibromatosi	RC0070	Neurofibromatosi	ICCS "E. Medda" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)										
RC0070	Neurofibromatosi	RC0070	Neurofibromatosi	Presidio Ospedaliero Centrale - "S. Annunziata" - S. G. Maccari" - Taranto	Dermatologia										
RC0070	Neurofibromatosi	RC0070	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia										
RC0070	Neurofibromatosi	RC0070	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurochirurgia										
RC0070	Neurofibromatosi	RC0070	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sperimentale Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni" (autocandidatura nuovi LEA)										
RC0070	Neurofibromatosi	RC0070	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Gastroenterologia Università (autocandidatura nuovi LEA)										
RC0070	Neurofibromatosi	RC0070	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Medicina Interna (autocandidatura nuovi LEA)										
RC0070	Neurofibromatosi	RC0070	Neurofibromatosi	P.O. di Ostuni	Perinatologia (autocandidatura nuovi LEA)										
RC0070	Neurofibromatosi	RC0070	Neurofibromatosi	P.O. "S. Caterina Novella"	Gastroenterologia (autocandidatura nuovi LEA)										
RC0070	Neurofibromatosi	RC0070	Neurofibromatosi	Gabinella	Chirurgia Generale (autocandidatura nuovi LEA)										
RC0070	Neurofibromatosi	RC0070	Neurofibromatosi	Ente Ecclesiastico "Carmine G. Panico" - Tricase	Chirurgia Generale (autocandidatura nuovi LEA)										
RC0070	Neurofibromatosi	RC0070	Neurofibromatosi	Presidio Ospedaliero "A. Ferrero" - Brindisi	Perinatologia (autocandidatura nuovi LEA)										
RC0010	Deficienza di ACTH	RC0010	Deficienza di ACTH	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia										
RC0010	Deficienza di ACTH	RC0010	Deficienza di ACTH	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia										
RC0020	Sindromi adrenogenitali congenite	RC0020	Sindromi adrenogenitali congenite	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia										



RC0021 - Deficit Congenito Isola di GH																				
RC0022 - Iperandriolismo Ipogonadotropo																				
RC0030 - Polididrofropatie autemenni		RC0030	Polididrofropatie autemenni	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia	Pediatria														
RC0031 - Sindromi da Resistenza all'ormone della crescita																				
RC0040 - Puberta precoce idiopatica		RC0040	Puberta precoce idiopatica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria															
RC0300 - Kony-Caffey, Sindrome di																				
RC0230 - Retardif, Sindrome di																				
RC0400 - Pendred, Sindrome di		RC0400	Pendred, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia (autocandidatura nuovi EA)	Pediatria (autocandidatura nuovi EA)														
RC0162 - Sindrome da neoplasie endocrine multiple		RC0162	Sindrome da neoplasie endocrine multiple	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia (autocandidatura nuovi EA)	Pediatria (autocandidatura nuovi EA)														
RC0010 - Deficienza di ACTH		RC0010	Deficienza di ACTH	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - <i>(autocandidatura)</i> Bendis A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia (autocandidatura nuovi EA) Pediatria Generale e Specialistica "S. Trambusti" - <i>(autocandidatura)</i>	Endocrinologia (autocandidatura nuovi EA) Pediatria Generale e Specialistica "S. Trambusti" - <i>(autocandidatura)</i>	Malattie metaboliche	Endocrinologia	Malattie metaboliche	Malattie metaboliche	Malattie metaboliche									
RC0020 - Kallmann sindrome di		RC0020	Kallmann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - <i>(autocandidatura)</i> Bendis A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia (autocandidatura nuovi EA) Pediatria Generale e Specialistica "S. Trambusti" - <i>(autocandidatura)</i>	Endocrinologia (autocandidatura nuovi EA) Pediatria Generale e Specialistica "S. Trambusti" - <i>(autocandidatura)</i>	Malattie metaboliche	Endocrinologia	Malattie metaboliche	Malattie metaboliche	Malattie metaboliche									
RC0010 - Iperandriolismo primario		RC0010	Iperandriolismo primario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - <i>(autocandidatura)</i> Bendis "S. Annunziata - S.G. Moscati" - <i>(autocandidatura)</i> Teramo A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia (autocandidatura nuovi EA) Pediatria Generale e Specialistica "S. Trambusti" - <i>(autocandidatura)</i>	Endocrinologia (autocandidatura nuovi EA) Pediatria Generale e Specialistica "S. Trambusti" - <i>(autocandidatura)</i>	Malattie metaboliche	Endocrinologia	Malattie metaboliche	Malattie metaboliche	Malattie metaboliche									
RC0020 - Sindromi adrenergiche congenite		RC0020	Sindromi adrenergiche congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Endocrinologia														
RC0021 - Deficit Congenito Isola di GH		RC0021	Deficit Congenito Isola di GH	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" P.O. "O. Camberlingo" - <i>(autocandidatura nuova EA)</i> Fracavilla Fontana	Endocrinologia (autocandidatura nuovi EA) Pediatria (autocandidatura nuovi EA)	Endocrinologia (autocandidatura nuovi EA) Pediatria (autocandidatura nuovi EA)	Malattie metaboliche (autocandidatura nuovi EA)	Endocrinologia (autocandidatura nuovi EA)	Malattie metaboliche (autocandidatura nuovi EA)	Malattie metaboliche (autocandidatura nuovi EA)	Malattie metaboliche (autocandidatura nuovi EA)									



3 MALATTIE RARE  
GIANDOLE ENDOCRINE



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



RICG040 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	RICG040	Unità universitaria metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	Azienda Ospedaliera Universitaria "Giovanni Ruffini" - Reggio Calabria dalle Ionie	Genetica medica	Laboratorio Universitario di Biochimica Clinica							
RICG050 - Difetti congeniti del metabolismo del ciclo dell'urea e ipercornoniemia ereditaria	RICG050	Difetti congeniti del metabolismo del ciclo dell'urea e ipercornoniemia ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche								
RICG060 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	RICG060	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Oftalmologia Universitaria	Endocrinologia						
RICG061 - Iperossalidemi congeniti	RICG061	Iperossalidemi congeniti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale (autocandidatura nuovi LEA)		Malattie metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)						
RICG070 - Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemias di tipo III)	RICG070	Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurologia Universitaria	Endocrinologia						
RICG071 - Difetti congeniti della sintesi del colesterolo (le patologie sottostaccate, pur includere nei paragrafi, sono codificate come indicato tra parentesi)	RICG071	Difetti congeniti della sintesi del colesterolo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)								
SMITH-LEMLI-OPHT. Sindrome di (RM1200)	RM1200	Smith-Lemli-Ophit, Sindrome di	1° ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatría (autocandidatura nuovi LEA)	1° PRN ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatría Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)							
RMCG080 - Osteodistrofia congenite isolate in forma sindromica	RMCG080	Concidi-fluoreman-hippake, Sindrome di	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica (nuovi LEA)	Pediatría (nuovi LEA)							
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (nuovi LEA)								
			ICCS "E. Medea" - Brindisi	Genetica medica (nuovi LEA)								
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pamico" - Tricase	Genetica medica (nuovi LEA)								
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatría (autocandidatura nuovi LEA)								



RCG072 - Difetti congeniti degli acidi biliari	RCG072	Difetti congeniti degli acidi biliari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (suscettività nuovi LEA)					
RCG073 - Difetti congeniti della sintesi dei fosfolipidi e del glicossilipidi	RCG073	Difetti congeniti della sintesi dei fosfolipidi e del glicossilipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (suscettività nuovi LEA)					
RCG080 - Ipotestosteronemia	RCG080	Ipotestosteronemia totale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Endocrinologia				
RCG084 - Malattie perossisomiali (le patologie intolleranti, pur incluse nei gruppi, sono codificate come indicate tra parentesi)	RCG084	Malattie perossisomiali	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (suscettività nuovi LEA)					
Adrenoneurodistrofia (R0320)	R0320	Adrenoneurodistrofia	IRCCS "E. Medea" - Binisi	Unità per le disabilità gravi/feroci condizioni					
Zellweger, Sindrome di (R03760)	R03760	Zellweger, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Clinica Medica Malattie Metaboliche	Pediatria				IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
refsum, Malattia di (R03060)	R03060	refsum, Malattia di	IRCCS "E. Medea" - Binisi IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Presidio Ospedaliero "L. Buonanno" Andria	Unità per le disabilità gravi (nuovi LEA) Neurologia (nuovi LEA) Neurologia (nuovi LEA)					
RCG085 - Difetti congeniti del metabolismo del Neurotransmettitori e dei Piccoli Peptidi	RCG085	Difetti congeniti del Metabolismo dei Neurotransmettitori e dei Piccoli Peptidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (suscettività nuovi LEA)					
RCG110 - Difetti congeniti del metabolismo delle Purine e dell'PVE	RCG110	Difetti congeniti del metabolismo delle Purine e dell'PVE	*IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neftrologia					*IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
RCG120 - Difetti congeniti del metabolismo delle pirine e delle pirimidine	RCG120	Difetti congeniti del metabolismo delle pirine e delle pirimidine	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
<p>RCG090 - Deficit di Tammle</p> <p>RCG092 - Deficit di Tammle</p> <p>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO MIOCONOMIALE</p>									



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

1

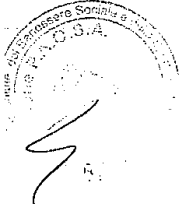
1

1

1

**4. MALATTIE DEL METABOLISMO**

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"	
Legli, Malattia di (RCG030)	RCG030	Legli, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche	Neurospichiatria infantile						
RCG082 - Sindromi da deficit congenito di creatina	RCG082	Sindromi da deficit congenito di creatina	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (autocandidatura nuovi EA)							
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 EA)							
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOZOMIALE</b>											
RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche	Neurologia Universitaria	Ematologia	Centro Sovracentrale Malattie rare - Medicina Interna Universitaria C. Programmi				
RCG140 - Mucopolisaccaridosi	RCG140	Mucopolisaccaridosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Unità per le disabiltà gravi (autocandidatura)							
RCG090 - Mucopolisaccaridosi	RCG090	Mucopolisaccaridosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche							
RCG091 - oligosaccaridosi	RCG091	oligosaccaridosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (autocandidatura nuovi EA)							
RCG030 - Gangliosidosi	RCG030	Gangliosidosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche	Neurospichiatria infantile						
RCG020 - Ceroidi - Lipofuscinosi	RCG020	Ceroidi - Lipofuscinosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Unità per le disabiltà gravi (autocandidatura)							



*(Handwritten mark)*

FONDI CONGIUNTI DELL'ASSICURAMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COPOLIMERI NON PROTETTI											
RCQ180 - Altre malattie da accumulo lisosomiale (le patologie autoconcozzate, pur indicandoci nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCQ180	Altre malattie da accumulo lisosomiale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (autoconcozzatura nuovi LEA)							
(Krabbe, Mielomata di (RCQ110))	RCQ110	Krabbe, Mielomata di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche							
			Predidio Operedilero "G. Tarantella" - Coriggola (FG)	Servizio di supporto Primario Critico (autoconcozzatura)							
Leucodistrofia Metacromatica (RCQ110)	RCQ110	Leucodistrofia Metacromatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche	Neuropediatria infantile Neurofisiopatologia						
			Predidio Operedilero "G. Tarantella" - Coriggola (FG)	Servizio di supporto Primario Critico (autoconcozzatura)							
FONDI CONGIUNTI DELL'ASSICURAMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COPOLIMERI NON PROTETTI											
RCQ092 - Difetti congeniti responsabili alla biotina	RCQ092	Difetti congeniti responsabili alla biotina	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (autoconcozzatura nuovi LEA)							
RCQ093 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della cobalamina e del folato	RCQ093	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della cobalamina e del folato	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (autoconcozzatura nuovi LEA)							
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (autoconcozzatura nuovi LEA)							
RCQ094 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D	RCQ094	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D	Azienda Operedaliero-Universitaria "Giovanni XXIII" - Foggia	Reumatologia (autoconcozzatura nuovi LEA)	Neurologia Universitaria (autoconcozzatura nuovi LEA)						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (autoconcozzatura nuovi LEA)	Neurologia pediatrica (autoconcozzatura nuovi LEA)	Pediatr. Generale e Specialistica "G. Tarantella"	Neurologia Universitaria				
Rachitismo ipofosforilenico resistente (RCQ171)	RCQ171	Rachitismo ipofosforilenico resistente (RCQ171)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (autoconcozzatura nuovi LEA)	Neurologia pediatrica (autoconcozzatura nuovi LEA)						
			Predidio "Casa Sollino della Sperimentazione" - San Giovanni Rotondo	Pediatria (autoconcozzatura nuovi LEA)							

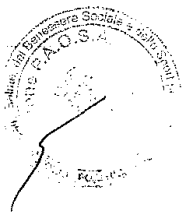
f

f





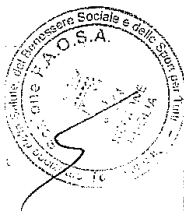
RCCG130 - Amiloidosi sistemiche	RCCG130	Amiloidosi sistemiche	Presidio Ospedaliero "Vito Fasoli" Lecce IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia Presidio Ospedaliero "A. Ippolito" - Foggia FINE ECLISSATILO "Gardafium 6. Panico" - Tricase A.O.U. "Luigi Vanvitelli" - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia (autocondattiva)	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo	Neurologia e Dialisi							
RCCG130 - Cifren-Miljer, Sindrome di	RCCG130	Cifren-Miljer, Sindrome di		Pediatria Generale e Specialistica "B. Tambarini"									
RCCG130 - Angiodema scrotale	RCCG130	Angiodema scrotale											
RCCG130 - Angiodema acquisito da deficit di C1 esterase	RCCG130	Angiodema acquisito da deficit di C1 esterase											
RCCG130 - Carena congenita di alfa1 antitripsina	RCCG130	Carena congenita di alfa1 antitripsina	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MARR)									
RCCG150 - Urticaria cronica	RCCG150	Urticaria cronica	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MARR)									
RCCG150 - Immuno-deficienze primarie	RCCG150	Immuno-deficienze primarie	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria									
RCCG160 - Immuno-deficienze primarie	RCCG160	Immuno-deficienze primarie	Presidio Ospedaliero "G. Tarantola" - Cerignola (FG)	Scienze di supporto Pneumologia (autocondattiva)									
RCCG161 - Sindrome Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari (le patologie sottocodificate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCCG161	Sindrome Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia (autocondattiva nuovi)	Pediatria Universitaria (autocondattiva nuovi)								
RCCG161 - Sindrome Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari (le patologie sottocodificate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCCG161	Sindrome Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. (autocondattiva nuovi)	Pediatria (autocondattiva nuovi)								
RCCG211 - Febbre Mediterranea Familiare (RCG211)	RCCG211	Febbre Mediterranea Familiare	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia (autocondattiva nuovi)	Pediatria Universitaria (autocondattiva nuovi)								
RCCG213 - Sindrome Traps	RCCG213	Sindrome Traps	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. (autocondattiva nuovi)	Pediatria (autocondattiva nuovi)								
RCCG213 - Sindrome Traps	RCCG213	Sindrome Traps	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia (autocondattiva nuovi)	Pediatria Universitaria (autocondattiva nuovi)								
RCCG213 - Sindrome Traps	RCCG213	Sindrome Traps	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. (autocondattiva nuovi)	Pediatria (autocondattiva nuovi)								



1 1 1

5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO

RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Emma Primbsa)	RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Emma Primbsa)	IRCCS "Casa Saliterno della Soterivna" - San Giovanni Rotondo	Reumatologia Università (autocandidatura nuovi LS)	Pediatria Università (autocandidatura nuovi LS)	Reumatologia Dipartimento (autocandidatura nuovi LS)	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LS)		
RC0230 - Sclerite, Sindrome di			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neftologia Università					
RC0190 - Angiodema ereditario	RC0190	Angiodema ereditario	Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - "Pediatria (auto candidatura)						
RC0191 - Angiodema acquisito da deficit di C1 Inibitore	RC0191	Angiodema acquisito da deficit di C1 Inibitore	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Università (autocandidatura nuovi LS)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trombadori"				
RC0200 - Carezza congenita di HLA antitipiana	RC0200	Carezza congenita di HLA antitipiana	IRCCS "Fondazione Mangiari" - Cassano delle Murgie	Immunologia Riabilitativa					
RC0150 - Ictiodosi croniche	RC0150	Ictiodosi croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncoradiologia Pediatrica Ospedaliera	Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera				
RC0160 - Immunodeficienze primarie	RC0160	Immunodeficienze primarie	Eme ecclesiastico "Camillo G. Panto" - Tricase Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Bandoli Acquedotto delle Fonti	Pediatria - UTIN Pediatria (auto candidatura)	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia				
RC0161 - Sindrome Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari (le patologie sottocategorie, per indicare nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RC0161	Sindrome Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncoematologia Pediatria Ospedaliera (autocandidatura nuovi LS)	Reumatologia Università (autocandidatura nuovi LS)	Pediatria Ospedaliera (autocandidatura nuovi LS)			
RC0241 - Febbre Meditteranea Familiare (RC0241)	RC0241	Febbre Meditteranea Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia (autocandidatura nuovi LS)	Genetica medica				
			Presidio Ospedaliero "Vigo Satri" - Lecce	Reumatologia (autocandidatura nuovi LS)	Genetica e Oncoradiologia Pediatria Ospedaliera (autocandidatura nuovi LS)	Reumatologia Università (autocandidatura nuovi LS)	Pediatria Ospedaliera (autocandidatura nuovi LS)		



1 1

1 3

Sindrome Toures (RC0243)	RC0243	Sindrome Toures	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)	Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)	Reumatologia Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)			
RC0230 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primaria)	RC0230	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primaria)	P.O di Ostuni	Medicina Interna (autocandidatura nuovi LEA)						
			Prestidio Ospedaliero "Viro Faszi" Lecce	Ematologia (autocandidatura nuovi LEA)						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia e Trombosi (autocandidatura nuovi LEA)	Medicina Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)	Neftologia Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)	Reumatologia Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)		
RC0230 - Scleroderma, Sindrome di	RC0230	Scleroderma, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia con trapianto (autocandidatura nuovi LEA)	Reumatologia Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)				
RC0210 - Anemie ereditarie (Folatio, Deficit di glucosio e folato e idrogemasi)	RC0210	Anemie ereditarie (Folatio, Deficit di glucosio e folato e idrogemasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia con trapianto	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"					
			Prestidio Ospedaliero "Giovanni XXIII" "S. Annunziata - S.G. Moscati" Taranto	Ematologia						
			Prestidio Ospedaliero "Viro Faszi" Lecce	Medicina Interna (auto candidatura)	Pediatria					
RC0210 - Sindrome emolitico - urémica	RC0210	Sindrome emolitico - urémica	Alameda Ospedaleo Universitario Ospedaleo Pediatrico "Giovanni XXIII"	Servizio di Immunematologia e Medicina Tradizionale	Genetica medica	Ematologia Ospedaliera	Pediatria Ospedaliera			
			Prestidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Ematologia	Pediatria					
			Eme Ecetattico "Cardinale G. Panico" Tracce	Ematologia	Pediatria - UTIN					
RC0210 - Sindrome emolitico - urémica	RC0210	Sindrome emolitico - urémica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neftologia Ospedaliera	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Neftologia e Dialisi	Neftologia e Dialisi			
RC0210 - Sindrome emolitico - urémica	RC0210	Sindrome emolitico - urémica	Eme Ecetattico "Cardinale G. Panico" Tracce	Ematologia	Neftologia e Dialisi					



1 1 1 2

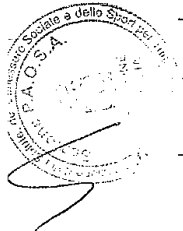




RDG031 - Plistinopatie Autoimmuni Primarie Conclite	RDG031	Plistinopatie Autoimmuni Primarie Conclite	P.O. di Ostuni Presidio Ospedaliero "Vito Sazzi" Lecce	Medicina Interna [autocandidatura nuovi LEA]	Oncematologia Pediatrica [autocandidatura nuovi LEA]													
RDG040 - Trombocitopenie primarie ereditarie	RDG040	Trombocitopenie primarie ereditarie	Asklepeio Ospedale-Universitaria "Ospedale Riuniti" - Foggia A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica medica Pediatria Generale e Specialistica "B. Tomblini" Ematologia Medicina Interna [autocandidatura nuovi LEA] Farmacologia [autocandidatura nuovi LEA]	Oncologia e Ematologia Pediatria [autocandidatura nuovi LEA]													
RDG050 - Sindromi Mielodisplastiche	RDG050	Sindromi Mielodisplastiche	P.O. di Ostuni	Medicina Interna [autocandidatura nuovi LEA]	Oncematologia Pediatrica [autocandidatura nuovi LEA]													
RDG050 - Malattia granulomatosa cronica	RDG050	Malattia granulomatosa cronica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncematologia Pediatrica Oncologia e Oncematologia Pediatrica														
RDG060 - Chediak-Higashi malattia di	RDG060	Chediak-Higashi malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncematologia Pediatrica														
RDG070 - Anemie aplastiche acquisite (escluse: Forme Mielodisplastiche trombotorq)	RDG070	Anemie aplastiche acquisite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "Vito Sazzi" Lecce Eme Ecclasiatico "Carmine G. Panico" - Taranto	Ematologia [autocandidatura nuovi LEA] Ematologia [autocandidatura nuovi LEA]	Oncematologia Pediatrica [autocandidatura nuovi LEA]													
RDG080 - Shwachman-Diamond, Sindrome di	RDG080	Shwachman-Diamond, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncematologia Pediatrica [autocandidatura nuovi LEA]														
RDG081 - Neutropenie Congenite (le patologie autoimmuni, per indotto nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RDG081	Neutropenie Congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "Vito Sazzi" Lecce	Oncologia e Oncematologia Pediatrica [autocandidatura nuovi LEA]	Oncematologia Pediatrica [autocandidatura nuovi LEA]													

1

1

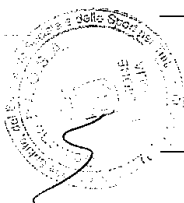



2

1

1

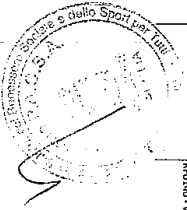
1



				IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (non candidati a nuovi LEA)					
RF0070 - Mixione essenziale cerebriano	RF0070	Mixione essenziale cerebriano	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amalducci"						
RN1520 - Landau-Kleffner sindrome di	RN1520	Landau-Kleffner sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ambulatorio per l'epilessia e l'eterociclografia in età evolutiva						
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ricerca e cura delle forme di "Junjinson e Mandel care (autocandidatura)						
RF0080 - Corea di Huntington	RF0080	Corea di Huntington	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amalducci"	Malattie Apparato Respiratorio Infantile	Neuropediatria Infantile				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia						
			Ence Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Neurologia						
			Presidio Ospedaliero Centrale - "S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Neurologia						
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Neurologia						
RF0090 - Corea di Huntington	RF0090	Corea di Huntington	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amalducci"	Malattie Apparato Respiratorio Infantile	Neuropediatria Infantile				
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia						
			Presidio Ospedaliero "L. Buonome" - Andria	Neurologia						
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi						
RN1490 - Ictus Sindrome di			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amalducci"						
			Ence ecclesiastico "Mullini" - Acquano Bari-Foggia	Neurologia (autocandidatura nuovi LEA)						
			Ence Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Malattie Neurodegenerative (autocandidatura nuovi LEA)						
RF0081 - Atrofia Multisistemica	RF0081	Atrofia Multisistemica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amalducci" (autocandidatura nuovi LEA)						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amalducci" (autocandidatura nuovi LEA)						
RF0041 - Neurodegenerazione con accumulo elettrolite di ferro	RF0041	Neurodegenerazione con accumulo elettrolite di ferro	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ricerca e cura delle forme di "Junjinson e Mandel care (autocandidatura nuovi LEA)						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amalducci"	Malattie Mitocondriche Neonatale	Neuropediatria Infantile				
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi						

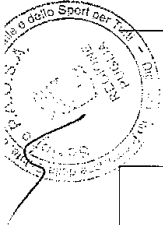


RF0350 - Atrofie muscolari spinali	RF0350	Atrofie muscolari spinali	<p>Presidio Ospedaliero "C. Trastelli" - Conigliara (FG)</p> <p>Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia</p> <p>Neurologia con UTR</p>						
RF0300 - Sclerosi laterale Amiotrofica	RF0300	Sclerosi Laterale Amiotrofica	Presidio "Cas Sollino della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia	P.N.I. IRCCS "Casa Sollino della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo				
			Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Neurologia					
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio e (Riatri)					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaldi"					
			Ente ecclesiastico "Mikul" - Acquafredda delle Fonti	Neurologia					
			Ospedale "D. Verone" - Carbonara di Bari	Neurologia (Leone)					
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Birielli	Neurologia					
			Ente ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Trisano	Malattie Neurodegenerative					
			Presidio Ospedaliero "Via Fazio" - Lecce	Neurologia					
			Presidio Ospedaliero Centrale - "S. Annunziata" - S. G. Mercuri" - Tizzano	Neurologia					
			IRCCS "Casa Sollino della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia		P.N.I. IRCCS "Casa Sollino della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo			
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaldi"								
Ente ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Trisano	Malattie Neurodegenerative								
RF0311 - Sclider, Malattia di									
RF0310 - Sclerosi laterale Primaria	RF0310	Sclerosi Laterale Primaria	<p>Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia</p> <p>Neurologia infantile</p>						
RF0330 - Lemnx Gassau sindrome di	RF0330	Lemnx Gassau sindrome di	Presidio Ospedaliero "F. Fallanca" - Trigliano	Ambulatorio per l'epilessia e l'ictorenefalografia in età evolutiva					
			Presidio Ospedaliero "Vito Estar" - Lecce	Neurologia					
			Presidio Ospedaliero "Vito Estar" - Lecce	Neurologia					
			Presidio Ospedaliero "F. Fallanca" - Trigliano	Ambulatorio per l'epilessia e l'ictorenefalografia in età evolutiva					
RF0340 - West sindrome di	RF0340	West sindrome di	<p>Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Birielli</p> <p>Psichiatria</p>						



2 1 1 1



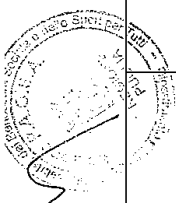


R0380 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	R0380	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia	Neurologia "Amadeucci"				
			Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquasanta delle Fonti	Neurologia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

1 2 3 4

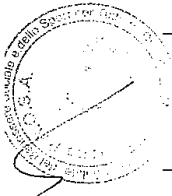
1 1

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



RF0300 - Distonie miocloniche	RF0300	Distonie miocloniche	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p> <p>Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquasola delle Fonti</p> <p>Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi</p> <p>IRCCS "G. Monod" - Brindisi</p> <p>Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria</p> <p>Azienda Ospedaliero-Universitaria Ospedali "Buni" - Foggia</p> <p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	Neurofisiologia	Neurologia	Genetica medica	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)	<p>PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio - Università</p>	<p>Centro Soveranidile Malattie rare - Medicina Interna - Università "C. Puglia"</p>
RF0300 - Paralisi normodaliemiche, ipo e ipercaliemiche	RF0300	Paralisi normodaliemiche, ipo e ipercaliemiche	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	Neurofisiologia	Neurologia	Neurologia con UTN				
RF0300 - Distonie primarie (in particolare sindromiche, pur indotte nel gruppo, sono certificate come indotte tra parentesi)	RF0300	Distonie Primarie	<p>Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquasola delle Fonti</p>	Neurologia	Neurologia	Neurologia (auto candidatura nuovi LEA)				
Distonia di origine linopatica (RF0300)	RF0300	Distonia di torsione idiopatica	<p>Dispedite "D. Venero" - Carbonara di Bari</p> <p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p> <p>Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquasola delle Fonti</p>	Neurologia	Neurologia	Neurologia (auto candidatura nuovi LEA)				
RF0303 - Guillain-Barré, Sindrome di (inibitamente alle forme croniche, gravi ed invalidanti)	RF0303	Guillain Barré, Sindrome di	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p> <p>IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	Neurologia	Neurologia	Neurologia (auto candidatura nuovi LEA)	Neurologia Pediatrica (auto candidatura nuovi LEA)			
RF0304 - Sindrome Marescaletti Congenita e Disordine (e paraloghi sindromatici) pur indotte nel gruppo, sono certificate come indotte tra parentesi)	RF0304	Sindromi Marescaletti Congenite e Disordini	<p>Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquasola delle Fonti</p> <p>IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p> <p>Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Buni" - Foggia</p>	Neurologia	Neurologia	Neurologia (auto candidatura nuovi LEA)	Neurologia Ospedaliera (auto candidatura nuovi LEA)			
Eaton - Lambert, Sindrome di (RF0100)	RF0100	Eaton - Lambert, Sindrome di	<p>Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi</p>	Neurologia	Neurologia	Neurologia	<p>Scienze di Neurofisiologia e Medicina Restitutiva (auto candidatura nuovi LEA)</p>			

<b>EMALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>  A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	RF0200 - Vitreoretinopatia essudativa familiare	RF0200	Vitreoretinopatia essudativa familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII" - FINE ECCELLENZA "Mullin" - Acquaviva delle Fonti	Oftalmologia Universitaria														
	RF0201 - Coats, Malattia di	RF0201	Coats, Malattia di	Ospedale "Di Venere" - Cancona di Bari	Oculistica														
	RF0210 - Ectesi maculosa di	RF0210	Ectesi maculosa di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria														
	RF0220 - BIR* Sindrome di																		
	RF0210 - Distrofie ereditarie ereditarie	RF0210	Distrofie ereditarie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII" - Casa Sollievo della Sofferenza - San Giovanni Rotondo	Oculistica (anno candidatur)														
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII" - FINE ECCELLENZA "Mullin" - Acquaviva delle Fonti	Oculistica	Genetica medica												
	RF0210 - Distrofie ereditarie della cornea	RF0210	Distrofie ereditarie della cornea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria														
	RF0230 - Cidrie ectrocornea di Fuchs	RF0230	Cidrie ectrocornea di Fuchs	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria														
	RF0240 - Atrofia essenziale dell'iride	RF0240	Atrofia essenziale dell'iride	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oculistica														
	RF0250 - Eterotopia congenita	RF0250	Eterotopia congenita	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria														
	RF0260 - Opachi linfome di	RF0260	Opachi linfome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria														
	RF0270 - Coag. sindrome di	RF0270	Coag. sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria														
	RF0280 - Degenerazioni della cornea	RF0280	Degenerazioni della cornea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria														
	RF0290 - Degenerazioni della cornea	RF0290	Degenerazioni della cornea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria														



2

1

1

1

				Azienda Ospedaliero-Universitaria "Opedali Riuniti" - Foggia A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Ospedale "Vittoriano" - Comune di Bari Eme ospedaliero "Migliorini" - Acquafredda delle Fonti	Oftalmologia Universitaria Oftalmologia Universitaria Oftalmologia Universitaria Oftalmologia Universitaria Oftalmologia Oculistica Qualifica (autoconfermata) Oculistica Oftalmologia															
RC0280 - Cheratocono	RC0280	Cheratocono		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Opedali Riuniti" - Foggia A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Ospedale "Vittoriano" - Comune di Bari Eme ospedaliero "Migliorini" - Acquafredda delle Fonti	Oftalmologia Universitaria Oftalmologia Universitaria Oftalmologia Universitaria Oftalmologia Universitaria Oftalmologia Oculistica Qualifica (autoconfermata) Oculistica Oftalmologia															
RC0290 - Congiuntivite lignea	RC0290	Congiuntivite lignea		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria															
RC0320 - Coroidite Multifocale	RC0320	Coroidite Multifocale		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria (autoconfermata nuovi LEA)															
RC0330 - Coroidite Serpiginosa	RC0330	Coroidite Serpiginosa		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Oftalmologia Universitaria (autoconfermata nuovi LEA) Epatologia (autoconfermata) Medicina Interna Medicina Interna "G. Saccchi" - XXIII Medicina Interna - Reumatologia (autoconfermata)															
RC0110 - Crioglobulinemia mista	RC0110	Crioglobulinemia mista		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Opedali Riuniti" - Foggia Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Neurologia, Dialisi e Trasporti Ematologia															
RC0210 - Reticoi, Malattia di Behcet, Malattia di Behcet, Malattia di	RC0210	Behcet, Malattia di Behcet, Malattia di		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Opedali Riuniti" - Foggia IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Reumatologia Universitaria Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia Reumatologia Universitaria PIN Azienda Ospedaliero-Universitaria "Opedali Riuniti" - Foggia Medicina Interna Universitaria "G. Saccchi" Pediatrica - UTIN															



3 4 : 1

R60010 - Endocardite reumatica	R60010	Endocardite reumatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Reumatologia Università					
R60020 - Proliferazione microscopica	R60020	Proliferazione microscopica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Foggia	Reumatologia Università					
R60030 - Poliartrite nodosa	R60030	Poliartrite nodosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina Interna - Reumatologia (auto-candidatura)	Reumatologia Università				
R60040 - Granulomatosi (Eosinofilia con Sintomi Pulmonari e Churg - Strauss sindrome di)	R60040	Granulomatosi Eosinofila con Sintomi Pulmonari e Churg - Strauss sindrome di)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Foggia	Medicina Interna - Reumatologia (auto-candidatura)	Reumatologia Università				
R60050 - Giordani	R60050	Giordani	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina Interna - Reumatologia (auto-candidatura)	Reumatologia Università				
R60060 - Goidanovi	R60060	Goidanovi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina Interna - Reumatologia (auto-candidatura)	Reumatologia Università				
R60070 - Granulomatosi con poliangite (Granulomatosi di Wegener)	R60070	Granulomatosi con poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina Interna - Reumatologia (auto-candidatura)	Reumatologia Università				



1 4 : 1

				Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia Presidio Ospedaliero "Vino Sazzi" - Foggia Presidio Ospedaliero "Cardinale G. Sere" - Tricase Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Birelli" - Foggia Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Bari	Reumatologia Universitaria Neurologia Medicina Medicina Interna - Reumatologia (autocondidatura) Medicina Interna	Reumatologia Universitaria Neurologia, Dialisi e Traumi Neurologia e Dialisi															
RG0030 - Azienda a cellule eipanti	RG0030	Aziende a cellule eipanti		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico Storti Ospedale Federico Storti - Bari Ospedale Riuniti - Foggia Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico Storti Ospedale Federico Storti - Bari Ospedale Riuniti - Foggia Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria Neurologia, Dialisi e Traumi Neurologia Universitaria	Reumatologia Universitaria Neurologia, Dialisi e Traumi Reumatologia Universitaria G. Birelli														
RG0010 - Microangiopatie trombotiche	RG0010	Microangiopatie trombotiche		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico Storti Ospedale Federico Storti - Bari Ospedale Riuniti - Foggia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico Storti Ospedale Federico Storti - Bari Ospedale Riuniti - Foggia	Reumatologia Universitaria Neurologia, Dialisi e Traumi Neurologia, Dialisi e Traumi															
RG0090 - Talassemia mediterranea di	RG0090	Talassemia mediterranea di		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia Presidio Ospedaliero "L. Buonamici" - Andria Presidio Ospedaliero Centrale - "S. Annunziata - S.G. Moceril" - Trani Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Sere" - Tricase	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia Presidio Ospedaliero "L. Buonamici" - Andria Presidio Ospedaliero Centrale - "S. Annunziata - S.G. Moceril" - Trani Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Sere" - Tricase	Reumatologia Universitaria Medicina Interna Chirurgia Vascolare Medicina	Reumatologia Universitaria Medicina Interna Neurologia e Dialisi														
RG0100 - Teleangiectasia emorragica ereditaria	RG0100	Teleangiectasia emorragica ereditaria		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico Storti Ospedale Federico Storti - Bari Ospedale Riuniti - Foggia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico Storti Ospedale Federico Storti - Bari Ospedale Riuniti - Foggia	Centro per la Teleangiectasia emorragica ereditaria - Medicina Interna Università "C. Puglia"	Pediatria Generale e Specialistica II Traumi	Odontoiatria													
RG0110 - Budd - Chiari sindrome di	RG0110	Budd - Chiari sindrome di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico Storti Ospedale Federico Storti - Bari Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Bari Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Bari Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Sere" - Tricase	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico Storti Ospedale Federico Storti - Bari Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Bari Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Bari Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Sere" - Tricase	Gastroenterologia Pediatria Ospedaliera (auto condidatura) Pediatria Ospedaliera (auto condidatura) Neurologia, Dialisi e Traumi Pediatria - UTN	Gastroenterologia Neurologia Universitaria Reumatologia Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trabucchi"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trabucchi"												
RG0030 - Propora di Henoch - Schonlein ricorrente	RG0030	Propora di Henoch - Schonlein ricorrente		Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Sere" - Tricase	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Sere" - Tricase	Chirurgia vascolare (autocondidatura nuovi LAI)															

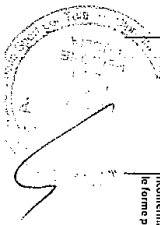


2 6 1 1



RG0029 - Infezioni primarie croniche	RG0030 - Infezioni primarie croniche	P.O. Superiore	Medicina Interna e Patologia Clinica (autocandidatura nuovi LEA)								
RG0120 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	RG0120 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Gordiani Raimondi" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio e Infettivo (autocandidatura nuovi LEA)								
RG0011 - Sarcoidosi (esclusione di Sarcoidosi dopo parisi 2x mesi, solo per le forme parisiattive)	RG0011 - Sarcoidosi	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Gordiani Raimondi" - Foggia	Reumatologia Patologia Infettiva (autocandidatura nuovi LEA)								
RG0010 - Malattia Interstiziali Polmonari Primarie	RG0010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Gordiani Raimondi" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio e Infettivo di (Malattie) (autocandidatura nuovi LEA)								
RG0011 - Sindromi Gravi ed Invalidanti con Ipoventilazione Centrale Congenita											
RG0020 - Emorragie Polmonare Idiopatica											
RG0021 - Pneumoniti Alveolari Polmonare Idiopatica											
RG0022 - Pneumoniti Alveolari Polmonare Congenita											
RG0110 Districie Ciliari Primarie (le patologie sottoliscinate, pur incluse nei gruppi, sono codificate come indicato tra parentesi)											
Kartagener, Sindrome di (RG00950)	RG00950 - Kartagener, Sindrome di	Prestigio Dipenditore "G. Trazzetta" - Ciripola (FG)	Servizio di Supporto Respiratorio (auto-candidatura nuovi LEA)								
		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria								
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale "S. Andrea" - Giovanni XXIII	Cardiologia Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)								
RG0120 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	RG0120 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	P.O. di Ostuni	Medicina Interna (autocandidatura nuovi LEA)								
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale "S. Andrea" - Giovanni XXIII	Malattie Apparato Respiratorio e Infettivo (autocandidatura nuovi LEA)								
		P.O. di Ostuni	Medicina Interna (autocandidatura nuovi LEA)								
RG0011 - Sarcoidosi (esclusione di Sarcoidosi dopo parisi 2x mesi, solo per le forme parisiattive)	RG0011 - Sarcoidosi	P.O. di Ostuni	Medicina Interna (autocandidatura nuovi LEA)								

10 MALATTIE DEL APPARATO RESPIRATORIO



1

1

1

1



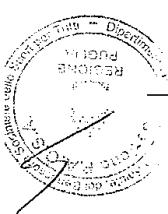
A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		RNG010 - Malattie Intestinali Polmonari Primarie		RNG020 - Malattie Intestinali Polmonari Primarie		RNG030 - Malattie Intestinali Polmonari Primarie		RNG040 - Malattie Intestinali Polmonari Primarie	
RNG011 - Sindromi Ganci ed Insufficianti con ipersensibilità Centrale Congenita									
RNG020 - Emadrosi Polmonare Idiopatica	RNG020	Emadrosi Polmonare Idiopatica		A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Apparato Respiratorio Università Federico II (LSA)				
RNG021 - Proctocoli Alveolari Polmonari Idiopatici	RNG021	Proctocoli Alveolari Polmonari Idiopatici		A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Apparato Respiratorio Università Federico II (LSA)				
RNG022 - Proctocoli Alveolari Polmonari Congeniti									
RNG10 - Distonia Ciliari Primarie (le patologie sottostanti, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicate tra parentesi)	RNG110	Distonia Ciliari Primarie		A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Service di supporto Pediatrico Università Federico II, Trambusti (LSA)	Pediatria Ospedaliera Università Federico II (LSA)	Malattie Apparato Respiratorio Università Federico II (LSA)		
Karagazer, Sindrome di (RNG090)	RNG090	Karagazer, Sindrome di		A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Diagnostica (LSA)				
RNG10D - Acalasia Isolata e Acalasia associata a sindromi	RNG10D	Acalasia Isolata e Acalasia associata a sindromi		IMECCS "S. De Bellis" - CASTELIANA GIOTTE	Diagnostica (LSA)				
				A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Diagnostica (LSA)				
				IMECCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Diagnostica (LSA)				
RNG020 - Gastrite Peridattica Gigante				IMECCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia				

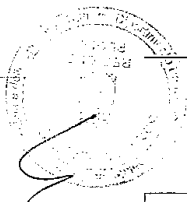
1

1

2

11 MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedratico "Giovanni XXIII" - I.R.CCS "Casa Sallivora della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	R10030 - Gastroenterite esofagea R10031 - Pseudo-obstruzione intestinale R10032 - Sindrome di Colange primaia sclerosante	R10040 - Pseudo-obstruzione intestinale-Sindrome di Colange primaia sclerosante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedratico "Giovanni XXIII" - I.R.CCS "Casa Sallivora della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia Gastroenterologia 2- Fisiologia Digestiva (Bario endoscopia) Gastroenterologia I.R.CCS "Casa Sallivora della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatra Gastroenterologia 2- Fisiologia Digestiva (Bario endoscopia) Gastroenterologia Gastroenterologia P.N.I. I.R.CCS "Casa Sallivora della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatra Generale e Specialistico "B. Trambusti" Gastroenterologia Università Pediatra Generale e Specialistico "B. Trambusti"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedratico "Giovanni XXIII" - I.R.CCS "Casa Sallivora della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
R10020 - Malattia da inclusione del mircolilli	R10080 - Linfoangectasia intestinale	R10020 - Diabete mellide nefropatico	R10020 - Diabete mellide nefropatico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedratico "Giovanni XXIII" - I.R.CCS "Casa Sallivora della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia Gastroenterologia Gastroenterologia Gastroenterologia Gastroenterologia	Pediatra Generale e Specialistico "B. Trambusti"	Pediatra Generale e Specialistico "B. Trambusti"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedratico "Giovanni XXIII" - I.R.CCS "Casa Sallivora della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
R10080 - Linfoangectasia intestinale	R10080 - Linfoangectasia intestinale	R10020 - Diabete mellide nefropatico	R10020 - Diabete mellide nefropatico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedratico "Giovanni XXIII" - I.R.CCS "Casa Sallivora della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia Gastroenterologia Gastroenterologia Gastroenterologia Gastroenterologia	Pediatra Generale e Specialistico "B. Trambusti"	Pediatra Generale e Specialistico "B. Trambusti"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedratico "Giovanni XXIII" - I.R.CCS "Casa Sallivora della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
R10030 - Colestasi intraepatiche Progressive familiari (Colestasi Intraepatica Progressiva familiare di tipo II)	R10030 - Colestasi intraepatiche Progressive familiari (Colestasi Intraepatica Progressiva familiare di tipo II)	R10020 - Diabete mellide nefropatico	R10020 - Diabete mellide nefropatico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedratico "Giovanni XXIII" - I.R.CCS "Casa Sallivora della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia Gastroenterologia Gastroenterologia Gastroenterologia Gastroenterologia	Pediatra Generale e Specialistico "B. Trambusti"	Pediatra Generale e Specialistico "B. Trambusti"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedratico "Giovanni XXIII" - I.R.CCS "Casa Sallivora della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
R10020 - Difetti Congeniti Grav ed Invalidanti del Trasporto Intestinale	R10020 - Difetti Congeniti Grav ed Invalidanti del Trasporto Intestinale	R10020 - Diabete mellide nefropatico	R10020 - Diabete mellide nefropatico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedratico "Giovanni XXIII" - I.R.CCS "Casa Sallivora della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia Gastroenterologia Gastroenterologia Gastroenterologia Gastroenterologia	Pediatra Generale e Specialistico "B. Trambusti"	Pediatra Generale e Specialistico "B. Trambusti"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedratico "Giovanni XXIII" - I.R.CCS "Casa Sallivora della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
R10030 - Colite Invevtable	R10030 - Colite Invevtable	R10020 - Diabete mellide nefropatico	R10020 - Diabete mellide nefropatico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedratico "Giovanni XXIII" - I.R.CCS "Casa Sallivora della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia Gastroenterologia Gastroenterologia Gastroenterologia Gastroenterologia	Pediatra Generale e Specialistico "B. Trambusti"	Pediatra Generale e Specialistico "B. Trambusti"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedratico "Giovanni XXIII" - I.R.CCS "Casa Sallivora della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
R10010 - Tubulopatie Familiare	R10010 - Tubulopatie Familiare	R10020 - Diabete mellide nefropatico	R10020 - Diabete mellide nefropatico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedratico "Giovanni XXIII" - I.R.CCS "Casa Sallivora della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia Gastroenterologia Gastroenterologia Gastroenterologia Gastroenterologia	Pediatra Generale e Specialistico "B. Trambusti"	Pediatra Generale e Specialistico "B. Trambusti"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedratico "Giovanni XXIII" - I.R.CCS "Casa Sallivora della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo





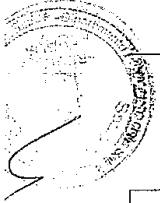
Numero	Descrizione	Località	Spese	Attività	Struttura	Specialità	Altre	Altre	Altre	Altre	Altre	Altre	Altre	Altre	Altre	
RI0010	Encefalopatia Hereditaria					Encefalopatia Hereditaria										
RI0030	Penfiggio					Encefalopatia Hereditaria										
RI0050	Penfiggio benigno delle mucose					Encefalopatia Hereditaria										
RI0060	Urtica scrosciosa et atropiura					Encefalopatia Hereditaria										
RI0070	Sindrome Mitchell-Trie baby					Encefalopatia Hereditaria										
RI0080	Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica					Encefalopatia Hereditaria										
RI0090	Penfiggio					Encefalopatia Hereditaria										
RI0100	Encefalopatia Hereditaria					Encefalopatia Hereditaria										

1

2

1

3



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

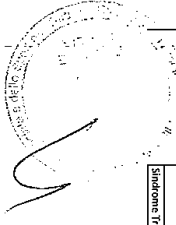
1

1

5

13. MALATTIE DELLA CUTE  
EPID. I. ESISTO  
SOTTOCURNANO

RN0570 - Ectrodattilia bilata scudaria	RN0570	Ectrodattilia bilata scudaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII*	Dermatologia e Venereologia Università	Reumatologia (inferiormente fango condotti)	Oftalmologia Università	Odoniatria	Neftologia Università
RN0580 - Ectrodattilia bilata scudaria								
RN0590 - Ectrodattilia bilata scudaria								
RN0600 - Psidiermoprososasi	RN0600	Psidiermoprososasi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII* Pediatria Ospedale "A. Perrino" - Pediatria fango condotti	Reumatologia Università				
RN0630 - Pseudotumore elastico	RN0630	Pseudotumore elastico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII*	Malattie Metaboliche				
RN0640 - Aplasia congenita della cute	RN0640	Aplasia congenita della cute	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII*	Malattie Metaboliche				
RN1170 - Hay-Wick Sindrome di								
RN1560 - Nev - Laxova sindrome di	RN1560	Nev - Laxova sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII*	Malattie Metaboliche				
RN1650 - Sindrome del nervo displastico	RN1650	Sindrome del nervo displastico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII*	Odoniatria				
RN1660 - Sindrome del nervo epidermico	RN1660	Sindrome del nervo epidermico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII*	Odoniatria				
RN1700 - Sjogren - Larsson sindrome di	RN1700	Sjogren - Larsson sindrome di						
RN1710 - Toy sindrome di								
RN0310 - Eritrocitrinidisi Hawaii								
RN0320 - Pemfigo								
RN0390 - Pemfigoide bulloso								
RN0390 - Pemfigoide bulloso delle mucose								
RN0690 - Lichen sclerosus et atrophicus								
RN0700 - Sindrome Michalin-Tine-Baby								
RN0780 - Siferosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica								
RN0790 - Pioderma Gangrenoso Contro								
RN1810 - Sindrome con Displasia ectodermica (le anomalie strutturali, pur indice nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)								
Ectrodattilia - Displasia Ectodermica - Alopecia (RN0580)								
Deformazioni Congenite (RN0560)								
Ipomieloma di Ito (RN1480)	RN1480	Ipomieloma di Ito	IICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
Ippolasia focale dermica (RN0620)	RN0620	Ippolasia focale dermica	IICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
Incontinentia pigmenti (RN0510)	RN0510	Incontinentia pigmenti	IICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
Sindrome Tinea Dermis-Ossis (RN1580)								



2 1 2 2

RN0070 - Iltiosi Congenite (Escluso: Forme non frovi di Iltiosi volgare) (Le psitologie settentrionale, pur risultare nel gruppo, sono codificate come Iltiosi tra parentesi)	RN0070	Iltiosi Congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
perderatus Epidemiologia (RN0080)											
Kid. Sindrome di (RN1500)											
RN0500 - Cursi Iava	RN0500	Cursi Iava	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
RN0130 - Dermatite palmoplantari ereditarie											
RN0320 - Xeroderma pigmentoso	RN0320	Xeroderma pigmentoso	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
RN0530 - Cheratosi follicolare acuminata											
RN0540 - Cutemmerosa teleangiectatica congenita											
RN0550 - Onirici malattia di	RN0550	Onirici malattia di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Dermatologia						
RN0570 - Epidermolisi bollosa ereditaria	RN0570	Epidermolisi bollosa ereditaria	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
RN0580 - Eritroderma simmetrica progressiva	RN0580	Eritroderma simmetrica progressiva	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
RN0590 - Eritroderma Variabile											
RN0620 - Pseudomperitossi	RN0620	Pseudomperitossi	Poliado Ospediero-Universitaria "Spedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria							
RN0630 - Pseudosintoma elastico	RN0630	Pseudosintoma elastico	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna						
RN0640 - Aplasia congenita della cute	RN0640	Aplasia congenita della cute	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
RN1470 - Hay-Wells Sindrome di											
RN1560 - Ricu - Lamou Sindrome di											
RN1650 - Sindrome del nervo displastico	RN1650	Sindrome del nervo displastico	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Dermatologia						
RN1660 - Sindrome del nervo epidurale											
RN1700 - Sjogren - Larsson Sindrome di	RN1700	Sjogren - Larsson Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna						
RN1720 - Tsy Sindrome di											
RN0010 - Dermatomiocite	RN0010	Dermatomiocite	Azienda Ospediero-Universitaria "Spedali Riuniti" - Foggia IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Reumatologia Universitaria Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia							
RN0020 - Polinofite	RN0020	Polinofite	Azienda Ospediero-Universitaria "Spedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria							



1 1 2 1

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



3 1 2 4



UNIVERSITÀ  
TESSUTO CONNETTIVO

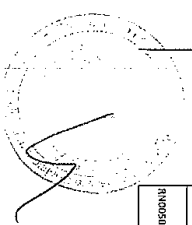
Antinfiammatori		Antinfiammatori		Antinfiammatori					
RM0090 - Connettiva mista	RM0090	Connettiva mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedirico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Biondi Presidio Ospedaliero "L. Bonanno" Andria	Reumatologia (autocandidatura nuovi LEA)	Ortopediologia (autocandidatura nuovi LEA)				
				Reumatologia Universitaria	Medicina Interna - Reumatologia (auto candidatura)	Pediatria			
RM0090 - Fascite eosinofila	RM0090	fascite eosinofila	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedirico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Biondi	Reumatologia Universitaria	Pediatria Ospedaliera				
RM0090 - Fascite ulfusa	RM0090	fascite ulfusa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedirico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Biondi	Medicina Interna - Reumatologia (auto candidatura)					
RM0090 - Policondrite	RM0090	Policondrite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedirico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria					
RM0090 - Fibrodysplasia ossificante progressiva	RM0090	Fibrodysplasia ossificante progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedirico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "Giovanni XXIII"	Medicine Meccaniche (autocandidatura nuovi LEA)					
RM0100 - Malheresioidi	RM0100	Malheresioidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedirico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "Giovanni XXIII"	Reumatologia (autocandidatura nuovi LEA)					
RM0110 - Morfite a Corpi Induri	RM0110	Morfite a Corpi Induri	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedirico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "Giovanni XXIII"	Reumatologia (autocandidatura nuovi LEA)					
RM0111 - Morfite Eosinofila Idiopatica	RM0111	Morfite Eosinofila Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedirico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "Giovanni XXIII"	Reumatologia (autocandidatura nuovi LEA)					
RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedirico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Biondi Presidio Ospedaliero "V. Sisti" Lecce	Reumatologia (autocandidatura nuovi LEA)	Ortopediologia (autocandidatura nuovi LEA)				



1 1

> 1

SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE ED ACQUISITE DEL SISTEMA NERVOSO			P.O. di Bari		P.O. di Bari - Ospedale pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina (autoconoscenza nuovi LEA)		Medicina Interna (autoconoscenza nuovi LEA)		Neurologia e Distici (autoconoscenza nuovi LEA)					
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE ED ACQUISITE DEL SISTEMA NERVOSO			RM021	Sindrome SAPHO			Medicina (autoconoscenza nuovi LEA)		Medicina Interna (autoconoscenza nuovi LEA)		Neurologia e Distici (autoconoscenza nuovi LEA)					
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE ED ACQUISITE DEL SISTEMA NERVOSO			RM021	Sindrome SAPHO	P.O. di Bari		Medicina (autoconoscenza nuovi LEA)		Medicina Interna (autoconoscenza nuovi LEA)		Neurologia e Distici (autoconoscenza nuovi LEA)					
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE ED ACQUISITE DEL SISTEMA NERVOSO			RM021	Sindrome SAPHO	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia (autoconoscenza nuovi LEA)		Pediatrica (autoconoscenza nuovi LEA)		Pediatrica (autoconoscenza nuovi LEA)					
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE ED ACQUISITE DEL SISTEMA NERVOSO			RM010	Amrod - Chari sindrome di Foronda	IIRCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica Medica		Neurologia							
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE ED ACQUISITE DEL SISTEMA NERVOSO			RM020	Microcefalia	IIRCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica Medica		Pediatrica							
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE ED ACQUISITE DEL SISTEMA NERVOSO			RM030	Agnesia cerebellare	IIRCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica Medica		Pediatrica							
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE ED ACQUISITE DEL SISTEMA NERVOSO			RM040	Joubert sindrome di Foronda	IIRCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica Medica		Pediatrica							
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE ED ACQUISITE DEL SISTEMA NERVOSO			RM050	Userecchia	IIRCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica Medica		Pediatrica							
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE ED ACQUISITE DEL SISTEMA NERVOSO			RM060	Oligosaccellia	IIRCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica Medica		Pediatrica							
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE ED ACQUISITE DEL SISTEMA NERVOSO			RM150	Agnesia/Digenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica												
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE ED ACQUISITE DEL SISTEMA NERVOSO			RM130	Apaes - Scizia sindrome di Foronda												
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE ED ACQUISITE DEL SISTEMA NERVOSO			RM150	Alumosenecchia												
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE ED ACQUISITE DEL SISTEMA NERVOSO			RM150	Sindrome eccitativa												
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE ED ACQUISITE DEL SISTEMA NERVOSO			RM150	Waller - Warburg sindrome di Foronda												
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE ED ACQUISITE DEL SISTEMA NERVOSO			RM011	Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso												
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE ED ACQUISITE DEL SISTEMA NERVOSO			RM010	Gorsman, Sindrome di Foronda	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia e Terapia Infantile Menale									
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE ED ACQUISITE DEL SISTEMA NERVOSO			RM010	Amrod - Chari sindrome di Foronda	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale pediatrico "Giovanni XXIII"		Genetica medica									
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE ED ACQUISITE DEL SISTEMA NERVOSO			RM020	Microcefalia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale pediatrico "Giovanni XXIII"		Genetica Medica		Neuropatologia Infantile		Neurologia e Terapia Infantile					
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE ED ACQUISITE DEL SISTEMA NERVOSO			RM030	Agnesia cerebellare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicine metaboliche									
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE ED ACQUISITE DEL SISTEMA NERVOSO			RM040	Joubert sindrome di Foronda	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicine metaboliche		Pediatrica		Neurologia e Terapia Infantile					
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE ED ACQUISITE DEL SISTEMA NERVOSO			RM050	Userecchia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicine metaboliche		Pediatrica		Neurologia e Terapia Infantile					

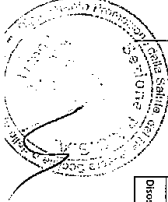


A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	
RN0050 - Oligoparesi/paralisi	RN0050	Oligoparesi/paralisi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurologia pediatrica						
RN0150 - Agenzia/Diagnosi del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	RN0150	Agenzia/Diagnosi del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia e Terapia Intensiva Neonatale (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)						
RN1340 - Asse Smith sindrome di	RN1340	Asse Smith sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche							
RN1570 - Neuroconnettivi											
RN1630 - Sindrome scrofolosa	RN1630	Sindrome scrofolosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche							
RN1740 - Walker-Warburg sindrome di	RN1740	Walker-Warburg sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche							
RN0011 - Altre Sindromi Malformative Congenite del fucilidattilo e presente alterazione del Sistema Nervoso	RN0011	Altre Sindromi Malformative Congenite del fucilidattilo e presente alterazione del Sistema Nervoso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)							
RN0010 - Arnold - Chiari sindrome di	RN0010	Arnold - Chiari sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Binda	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)							
RN0020 - Microcefalia	RN0020	Microcefalia	IRCCS "E. Medea" - Binda	Unità per le disabilità gravi							
RN0030 - Agenzia scrofolosa	RN0030	Agenzia scrofolosa	IRCCS "E. Medea" - Binda	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)							
RN0040 - Joubert sindrome di	RN0040	Joubert sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Binda	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)							
RN0050 - Ussencofalia	RN0050	Ussencofalia	IRCCS "E. Medea" - Binda	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)							
RN0060 - Oligoparesi/paralisi	RN0060	Oligoparesi/paralisi	IRCCS "E. Medea" - Binda	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)							
RN0150 - Agenzia/Diagnosi del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	RN0150	Agenzia/Diagnosi del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	IRCCS "E. Medea" - Binda	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura nuovi LEA)	Pediatria - UTN (autocandidatura nuovi LEA)						
RN1570 - Neuroconnettivi											
RN1740 - Walker-Warburg sindrome di											
RN0011 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed involutive con presente alterazione del Sistema Nervoso	RN0011	Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed involutive con presente alterazione del Sistema Nervoso	IRCCS "E. Medea" - Binda Ente ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura nuovi LEA) Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria - UTN (autocandidatura nuovi LEA)						





A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		RN0130	Coloboma congenito del disco ottico (codice RN0130)	Coloboma congenito del disco ottico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Malattie Metaboliche	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		RN0130	Morning Glory anomaly di	Morning Glory anomaly di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Malattie Metaboliche	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		RN0140	Persistenza della membrana pupillare	Persistenza della membrana pupillare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Malattie Metaboliche	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		RN1580	Morfe malattia di	Morfe malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Malattie Metaboliche	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		RN1720	Vegit, konyangi- Harada sindrome di	Vegit, konyangi- Harada sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria (auto candidate)	Malattie Metaboliche	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		RN0860	Dr. Marlier sindrome di (Diagnosi setto-ottica)	Dr. Marlier sindrome di (Diagnosi setto-ottica)	ICCS "E. Meuccio" - Bari	Unità parte diagnostica (auto candidate)	Malattie Metaboliche	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		RN1460	Fraser, sindrome di	Fraser, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Malattie Metaboliche	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		RN1750	Wolff-Marcenari, Sindrome di	Wolff-Marcenari, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Malattie Metaboliche	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		RN0310	Accetofondistiella (codice RN0310)	Accetofondistiella	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		RN0810	Baller-gerold, sindrome di (codice RN0810)	Baller-gerold, sindrome di	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		RN1040	Melher, sindrome di (codice RN1040)	Melher, sindrome di	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		RN0940	Carnomatoru primaria (codice RN0940)	Carnomatoru primaria; Ermozon, malattia di; Ermozon, malattia di; Ermozon, malattia di; Ermozon, malattia di; Ermozon, malattia di; Ermozon, malattia di; Ermozon, malattia di; Ermozon, malattia di	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		RN0940	Ermozon, malattia di (codice RN0940)	Ermozon, malattia di; Ermozon, malattia di; Ermozon, malattia di; Ermozon, malattia di; Ermozon, malattia di; Ermozon, malattia di; Ermozon, malattia di; Ermozon, malattia di	Azienda Ospedaliero Universitaria "Guglielmo Bianchi" - Figlio	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva	Neurologie con UTN	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		RN0940	Ermozon, malattia di (codice RN0940)	Ermozon, malattia di; Ermozon, malattia di; Ermozon, malattia di; Ermozon, malattia di; Ermozon, malattia di; Ermozon, malattia di; Ermozon, malattia di; Ermozon, malattia di	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria	

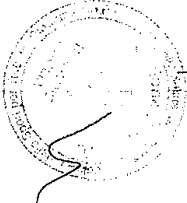


9 1 2

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



5 1 1 2



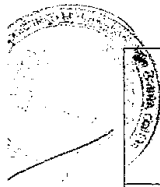
INFORMAZIONI GENERALI		INFORMAZIONI GENERALI		INFORMAZIONI GENERALI		INFORMAZIONI GENERALI		INFORMAZIONI GENERALI		INFORMAZIONI GENERALI		
INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	
RNG030 - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, del collo e del torace (escluso Sindrome di Marfan e Labriola-Holt)	RNG030	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, del collo e del torace (escluso Sindrome di Marfan e Labriola-Holt)	RNG030	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, del collo e del torace (escluso Sindrome di Marfan e Labriola-Holt)	RNG030	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, del collo e del torace (escluso Sindrome di Marfan e Labriola-Holt)	RNG030	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, del collo e del torace (escluso Sindrome di Marfan e Labriola-Holt)	RNG030	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, del collo e del torace (escluso Sindrome di Marfan e Labriola-Holt)	RNG030	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, del collo e del torace (escluso Sindrome di Marfan e Labriola-Holt)
<b>INFORMAZIONI CONGENITE DEL RINOTRACCIALE</b>												
RNG121 - sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale (le patologie sottolencate, pur indicate nei gruppi, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale
RNG310 - Sindrome di Goldenhar	RNG310	Sindrome di Goldenhar	RNG310	Sindrome di Goldenhar	RNG310	Sindrome di Goldenhar	RNG310	Sindrome di Goldenhar	RNG310	Sindrome di Goldenhar	RNG310	Sindrome di Goldenhar
RNG390 - Sindrome di Greig	RNG390	Sindrome di Greig	RNG390	Sindrome di Greig	RNG390	Sindrome di Greig	RNG390	Sindrome di Greig	RNG390	Sindrome di Greig	RNG390	Sindrome di Greig
RNG470 - Sindrome oro-palato-digitale	RNG470	Sindrome oro-palato-digitale	RNG470	Sindrome oro-palato-digitale	RNG470	Sindrome oro-palato-digitale	RNG470	Sindrome oro-palato-digitale	RNG470	Sindrome oro-palato-digitale	RNG470	Sindrome oro-palato-digitale
RNG121 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale (le patologie sottolencate, pur indicate nei gruppi, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII		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
<b>INFORMAZIONI CONGENITE DEL RINOTRACCIALE</b>												
RNG030 - Focomelia	RNG030	Focomelia	RNG030	Focomelia	RNG030	Focomelia	RNG030	Focomelia	RNG030	Focomelia	RNG030	Focomelia
RNG030 - Campidattilia familiare	RNG030	Campidattilia familiare	RNG030	Campidattilia familiare	RNG030	Campidattilia familiare	RNG030	Campidattilia familiare	RNG030	Campidattilia familiare	RNG030	Campidattilia familiare
RNG030 - Polidattilia	RNG030	Polidattilia	RNG030	Polidattilia	RNG030	Polidattilia	RNG030	Polidattilia	RNG030	Polidattilia	RNG030	Polidattilia
RNG040 - Sindrome Temora-faciale	RNG040	Sindrome Temora-faciale	RNG040	Sindrome Temora-faciale	RNG040	Sindrome Temora-faciale	RNG040	Sindrome Temora-faciale	RNG040	Sindrome Temora-faciale	RNG040	Sindrome Temora-faciale

<p>Robertis, sindrome di (codice R1080)   Sindrome uremia-pseudotumorale (codice R1040)</p>	<p>R1080</p>	<p>Sindromi con Atrofia posturale multipla congenita. (Le patologie sottostanti, pur rare nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)</p>	<p>ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>			
<p>Fremm-Sheldon, sindrome di (codice R1085)</p>	<p>R1085</p>	<p>Sindromi con Atrofia posturale multipla congenita</p>	<p>ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>			
<p>Sequenza da ipocinesia fetale (codice R1110)</p>	<p>R1110</p>	<p>Sindrome da ipocinesia fetale</p>	<p>ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>			
<p>Sindrome da ipertoni muscolari (codice R1170)</p>	<p>R1170</p>	<p>Sindrome ipertonia muscolare</p>	<p>ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>			
<p>R1031 - Altre sindromi malfornite congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale (le patologie sottostanti, pur rare nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)</p>	<p>R1031</p>	<p>Sindrome con Atrofia posturale multipla congenita</p>	<p>ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>			
<p>Sequenza sindromica (codice R1040)</p>	<p>R1040</p>	<p>Sindrome sindromica (codice R1040)</p>	<p>ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>			
<p>Adams-Oliver, Sindrome di (codice R1030)</p>	<p>R1030</p>	<p>Sindrome di Adams-Oliver</p>	<p>ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>			
<p>Sindrome romboidale con opacità del radio (codice R1150)</p>	<p>R1150</p>	<p>Sindrome romboidale con opacità del radio</p>	<p>ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>			
<p>R1020 - Feomelia</p>	<p>R1020</p>	<p>Feomelia</p>	<p>ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria - UTN</p>			
<p>R1027 - Deficienza di Sprengel</p>	<p>R1027</p>	<p>Deficienza di Sprengel</p>	<p>ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria - UTN</p>			
<p>R1029 - Compromissione familiare</p>	<p>R1029</p>	<p>Compromissione familiare</p>	<p>ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria - UTN</p>			
<p>R1030 - Polidattilosi di</p>	<p>R1030</p>	<p>Polidattilosi di</p>	<p>ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria - UTN</p>			
<p>R1040 - Sindrome lembo-faciale</p>	<p>R1040</p>	<p>Sindrome lembo-faciale</p>	<p>ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>			

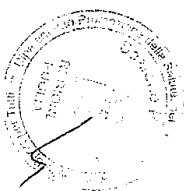




<p>A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>RNG020 - Sindromi con Atrogirosi multiple congenite (le patologie sottostanti, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)</p>	RNG020	Sindromi con Atrogirosi multiple congenite	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
	<p>Robertson, sindrome di (codice RN0800)</p>	RN0800	Robertson sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
	<p>Sindrome trisoma-pseudomondodactilia (codice RN0480)</p>	RN0480	Sindrome trisoma pseudomondodactilia	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
	<p>Freeman-Sheldon, sindrome di (codice RN0990)</p>	RN0990	Freeman - Sheldon sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
	<p>Sequenza da ipocinesia fetale (codice RN1110)</p>	RN1110	Sequenza da ipocinesia fetale	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
	<p>Sindrome da pinguini multipli (codice RN1670)</p>	RN1670	Sindrome pterigio multiplo	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
	<p>RNG131 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale (le patologie sottostanti, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)</p>	RNG131	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale	Ene Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Trieste	Genetica Medica (autocandidatura nuova) (LEA)	Pediatra - UTM (autocandidatura nuova) (LEA)					
	<p>Sequenza sindromica (codice RN0400)</p>	RN0400	Sequenza sindromica	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
	<p>Adams-Oliver, Sindrome di (codice RN0340)</p>	RN0340	Adams - Oliver Sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
	<p>Sindrome tromboelastica con aplasia del midollo (codice RN1590)</p>	RN1590	Sindrome tromboelastica con assenza di midollo	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria generale e Specialistica - B. Tribuzzi*						
	<b>MASSIMO CINGHIERE, DIRETTORE GENERALE DEL SERVIZIO REGIONALE DI DIAGNOSI E TERAPIE GENETICHE</b>										
	<p>ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>RNG141 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del grande e del medio cingolo articolare (le patologie sottostanti, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)</p>	RNG141	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del grande e del medio cingolo articolare	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatra				
		<p>RNG142 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici</p>	RNG142	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia (autocandidatura nuova) (LEA)	Pediatria (autocandidatura nuova) (LEA)				
	<p>ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>RNG150 - Blue Rubber Bleb Nevus</p>	RNG150	Blue Rubber Bleb Nevus	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica					
		<p>RNG170 - Ipermarks sindrome di</p>	RNG170	Ipermarks sindrome di	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica					
		<p>RN1510 - Uppel - Trenunay sindrome di</p>	RN1510	Uppel - Trenunay sindrome di	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatra				



A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RM0150 - Blue Rubber Bleb Nevus																			
	RM0150 - Treisman syndrome	RM1510	RM1510 - Mippel - Treisman syndrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura nuovi LEA)														
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RM0152 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	RM0142	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	RM0152 - "E. Meador" - Bindioli	Chirurgia vascolare (autocandidatura nuovi LEA)															
				RM0152 - "E. Meador" - Bindioli	Chirurgia vascolare (autocandidatura nuovi LEA)															
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RM0320 - Gastroscelisi	RM0320	Gastroscelisi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurologia e Terapia intensiva Metaboliche														
	RM0321 - Sindrome Prone Belly	RM0321	Sindrome Prone Belly	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Urologia pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)														
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RM0322 - Omfalocoele	RM0322	Omfalocoele	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Chirurgia pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)														
	RM0323 - Altre Malformazioni congenite gravi ed invalidanti della parte addominale	RM0323	Altre Malformazioni congenite gravi ed invalidanti della parte addominale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Chirurgia pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)														
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEL PARANASO DIRIGENTE SOLARE E SINDROMICHE</b>																				
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RM0190 - Malformazione ano-rettile in forma bilatale o sindromica	RM0190	Malformazione ano-rettile in forma bilatale o sindromica	RM0190 - "C. Sallievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria														
	RM0200 - Hirschsprung malatia di	RM0200	Hirschsprung malatia di	RM0200 - "C. Sallievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria														
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RM0210 - Atresia bilare	RM0210	Atresia bilare	RM0210 - "C. Sallievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria														
	RM0220 - Carofin malatia di	RM0220	Carofin malatia di	RM0220 - "C. Sallievo nella Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria														
<b>Malattia del fegato policistico</b>																				
RM0230 - Malattia del fegato policistico				RM0230 - "C. Sallievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria														



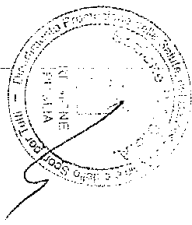
1 2 3 4 5



MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITALE UMINARIO BOQUATE E SINDROMI RATTHE									
RN0250 - Rene con midollare a spugna	RN0250	Rene con midollare a spugna	ICCS "Casa Solimeo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RN0261 - Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante) [Le patologie sottocentriche, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]	RN0261	Malattia renale cistica genetica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Nefrologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	Neurologia Infantile (autocandidatura nuovi LEA)			
Rene policistico autosomico recessivo (codice R0000)	Rene p	Renne con midollare a spugna	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Neurologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)				
Malattia sindrome di [codice RN0260]									
RN1310 - Ertrofia Vesicale	RN1310	Ertrofia Vesicale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Chirurgia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	Urologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)				
<p>RN0250 - Rene con midollare a spugna</p> <p>RN0261 - Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante) [Le patologie sottocentriche, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]</p> <p>Rene policistico autosomico recessivo (codice R0000)</p> <p>Malattia sindrome di [codice RN0260]</p> <p>RN1310 - Ertrofia Vesicale</p>									
<p>RN0250 - Rene con midollare a spugna</p> <p>RN0261 - Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante) [Le patologie sottocentriche, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]</p> <p>Rene policistico autosomico recessivo (codice R0000)</p> <p>Malattia sindrome di [codice RN0260]</p> <p>RN1310 - Ertrofia Vesicale</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"	
RMG262 - Difetti della sviluppo sessuale con alterazioni del genitali e/o disordine endocrinologico. In presenza di alterazioni delle abilità intellettive, per il gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RMG262	Difetti della sviluppo sessuale con ambiguità del genitali e/o disordine endocrinologico. In presenza di alterazioni delle abilità intellettive, per il gruppo, sono codificate come indicato	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)			
RMG263 - Difetti della sviluppo sessuale con alterazioni del genitali e/o disordine endocrinologico. In presenza di alterazioni delle abilità intellettive, per il gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RMG263	Difetti della sviluppo sessuale con ambiguità del genitali e/o disordine endocrinologico. In presenza di alterazioni delle abilità intellettive, per il gruppo, sono codificate come indicato	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria - UTIM (autocandidatura nuovi LEA)				
Pseudofenilalaninemia (codice RMG010)	RMG010	Pseudofenilalaninemia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Epidemiologia (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche			
Denis-drain, sindrome di (codice RM230)	RM1430	Dreys - Orsch - sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia pediatrica					
Encefalofidismo vero (codice RM0240)	RM0240	Encefalofidismo vero	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche				
RMG264 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genito-urinario	RMG264	Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genito-urinario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Chirurgia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	Urologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	Neurologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)			
RMG265 - Altri difetti gravi ed invalidanti dello sviluppo sessuale con ambiguità del genitali e/o disordine endocrinologico. In presenza di alterazioni delle abilità intellettive, per il gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RMG265	Altri difetti gravi ed invalidanti dello sviluppo sessuale con ambiguità del genitali e/o disordine endocrinologico. In presenza di alterazioni delle abilità intellettive, per il gruppo, sono codificate come indicato	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)			
<b>MALETTI GENETICI DELLO SCHELETRO</b>									
RMG271 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con difetti ossei come segno prevalente (le patologie sottelenate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RMG271	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con difetti ossei come segno prevalente (le patologie sottelenate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"						
<b>Acroostosi (codice RM230)</b>									
RMG300 - Sindrome da regressione caudale	RMG300	Sindrome da regressione caudale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"						
RMG050 - Condrosarcoma emorragico	RMG050	Condrosarcoma emorragico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica Medica	Pediatria				
RMG050 - Condrosarcoma emorragico	RMG050	Condrosarcoma emorragico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica Medica	Pediatria				
RMG050 - Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	RMG050	Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica Medica	Pediatria				
RMG050 - Malliceti syndrome di	RMG050	Malliceti syndrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"						
RM1450 - Displasia spondiloplasica congenita	RM1450	Displasia spondiloplasica congenita	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"						
RM0370 - Dzyve-Medlor-Chasen (DMC) Sindrome di	RM0370	Dzyve-Medlor-Chasen (DMC) Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"						
RM0410 - Jarrico-Levin sindrome di	RM0410	Jarrico-Levin sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"						





<p>RN0271 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con distrofie come segno prevalente (le patologie prevalenti sono definite come indicata in parentesi)</p>	<p>RN0271</p>	<p>Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con distrofie come segno prevalente</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Malattie Metaboliche (pericardite/ano ED)</p>			
<p>Acrodisostosi (codice RN0280)</p>	<p>RN0280</p>	<p>Acrodisostosi</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Malattie Metaboliche</p>			
<p>RN0300 - Sindrome da regressione cutale</p>	<p>RN0300</p>	<p>Sindrome da regressione cutale</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Malattie Metaboliche</p>			
<p>RN0350 - Condrosirotrofe congenite</p>	<p>RN0350</p>	<p>Condrosirotrofe congenite</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Malattie Metaboliche</p>	<p>Pediatria Generale e Specialistica "B. Tambruni"</p>	<p>Reumatologia Università</p>	<p>Pediatria Generale e Specialistica "B. Tambruni"</p>
<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>RN0360</p>	<p>Osteosirofite congenite isolate o in forma sindromica</p>	<p>IFCS "E. Modica" - Brindisi</p>	<p>Identificazione di distrofie gravi (solo condrosirotrofe)</p>			
<p>RN0950 - Malfracti sindromi di</p>	<p>RN0950</p>	<p>Malfracti sindromi di</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Genetica medica</p>			
<p>RN1450 - Displasia spondilodisplastica congenita</p>	<p>RN1450</p>	<p>Displasia spondilodisplastica congenita</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Malattie Metaboliche</p>			
<p>RN0370 - Digrave-Melcher-Clausen (DMC) Sindrome di</p>	<p>RN0410</p>	<p>Jarcho-Levin sindrome di</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Malattie Metaboliche</p>			
<p>ALTRE SINDROMI EMALODIPLASIE CONGENITE COMPRESSE:</p>	<p>RN0280</p>	<p>Sindromi da aneurisma aortale</p>	<p>IFCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>RN0280 - Sindromi da aneurisma aortale</p>	<p>RN0280</p>	<p>Sindromi da aneurisma aortale</p>	<p>IFCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>SOGGETTI CON CAROTIPO 47,XXY: SINDROME DEL TRIPLO X, SINDROME DEL DOPPIO Y (le patologie sottintese, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)</p>	<p>RN0280</p>	<p>Sindromi da aneurisma aortale</p>	<p>IFCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>TURNER, SINDROME DI (codice RN0280)</p>	<p>RN0280</p>	<p>TURNER, SINDROME DI</p>	<p>IFCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>RN0280 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali cromosomici e sindromi da duplicazioni/delezioni cromosomiche</p>	<p>RN0280</p>	<p>Sindromi da riarrangiamenti strutturali cromosomici e sindromi da duplicazioni/delezioni cromosomiche</p>	<p>IFCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>RN0280 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali cromosomici e sindromi da duplicazioni/delezioni cromosomiche</p>	<p>RN0280</p>	<p>Sindromi da riarrangiamenti strutturali cromosomici e sindromi da duplicazioni/delezioni cromosomiche</p>	<p>IFCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>RN0280 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali cromosomici e sindromi da duplicazioni/delezioni cromosomiche</p>	<p>RN0280</p>	<p>Sindromi da riarrangiamenti strutturali cromosomici e sindromi da duplicazioni/delezioni cromosomiche</p>	<p>IFCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		

1

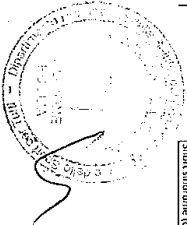
2

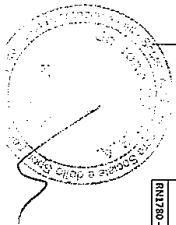
3

4

5

Prader-Willi, sindrome di (codice RM1290)			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
Sindrome del "Cri du chat" (codice RM0570)	RM0570	Cri du Chat malattia del	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica Medica Neonatalogia con UTR	Pediatria				
Sindrome waagf (codice RM1230)									
Williams, sindrome di (codice RM1270)	RM1270	Williams sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica				
Wolf-Hirschhorn, sindrome di (codice RM0700)	RM0700	Wolf - Hirschhorn sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RM1330 - sindrome del cromosoma X fragile	RM1330	Sindrome da X fragile	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RM0091 - sindromi infortunative congenite con alterazione del tessuto connettivo come segno principale (le patologie sindattiliche, pur inclusa nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)									
Marfan, sindrome di (codice RM1320)	RM1320	Marfan sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna				
Ehlers-danlos, sindrome di (codice RM0330)	RM0330	Ehlers - Danlos sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna				
Stickler, sindrome di (codice RM1220)	RM1220	Stickler sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RM0092 - sindromi infortunative congenite grave ed infortunati con bassa statura come segno principale (le patologie sindattiliche, pur inclusa nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)									
Aarskog, sindrome di (codice RM0790)	RM0790	Aarskog sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
DuRowitz, sindrome di (codice RM0870)	RM0870	DuRowitz sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
Robinow, sindrome di (codice RM1070)	RM1070	Robinow sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
Russell-Silver, sindrome di (codice RM1080)	RM1080	Russell - Silver sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica				
Sarda, sindrome di (codice RM1100)	RM1100	Sarda sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
Shiner, sindrome (codice RM0290)									







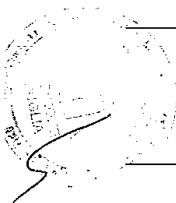
RM0350 - Coffin-Lowry, sindrome di	RM0350	Coffin-Lowry, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RM0360 - Coffin-Siris, sindrome di	RM0360	Coffin - Siris, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica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

RN0950 - sindrome cerebrale con ipomielosidiosi									
RN1040 - sindrome eritro-citolo-ritale-siderica	RN1040	Sindrome eritro - occhio - naso - siderica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RN0950 - sindrome CHARGE	RN0950	Kaloupek sindrome della maschera	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RN0940 - sindrome Kabuki	RN0940								
RN1180 - sindrome megalocromatrida mensile									
RN1190 - sindrome nail-patella	RN1190	Sindrome nail-patella (Sindrome unghie - fodai)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RN1180 - sindrome occhio-citro-colanea									
RN0994 - sindromi Progerali (le patologie autoerettate, pur facili nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)									
Verner, Sindrome di (codice RC0002)									
Cockayne, Sindrome di (codice RN1400)									
RN1180 - sindrome lico-ribo-fibrosa	RN1180	Sindrome lico - rino - fibrosa	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RN1210 - Smith-Magenis, sindrome di									
RN1240 - Townes-Brocks, sindrome di									
RN0995 - sindromi di Warendenburg	RN0995	Sindromi di Warendenburg	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica (candidatura nuovi LEA)					
RN1280 - Wilkerson, sindrome di									
RN1280 - Winchester, sindrome di									
RN1280 - Wolfgram, sindrome di									
RN0980 - sindromi da anemipolia cronosomica (ESCLUSO TRISOMIA 21; SOGGIETI CON CARLOTIPO 47,XXX; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPIPIO Y) le patologie autoerettate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RN0980	Sindromi da anemipolia cronosomica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica					
TURKEN, SINDROME DI (codice RN0680)	RN0680	Turker sindrome di							
RN0990 - sindromi da disregolazioni strutturali albinismi cronosomici e genomi di (le patologie autoerettate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RN0990	Sindromi da disregolazioni strutturali albinismi cronosomici e genomi di							



1 3

Indicare nel gruppo, zona codificata come (indicare tra parentesi)	(Sindromi da duplicazione/delezione cromosomica)	ICCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autoconoscenza)	Pediatra - UTIM (autoconoscenza nuovi LEA)					
Palister-Killian, sindrome di (codice RN1590)	Palister - Killian sindrome di	ICCS "E. Medea" - Brindisi Genetica Medica (autoconoscenza nuovi LEA)	Unità per le disabilità gravi (autoconoscenza)	Pediatra - UTIM (autoconoscenza nuovi LEA)					
Sindrome del "Cri du chat" (codice RN6070)	Cri Du Chat malattia del	ICCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autoconoscenza)						
Sindrome wagner (codice RN1730)	Wagner sindrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
Williams, sindrome di (codice RN1270)	Williams sindrome di	ICCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi	Pediatra Generale e Specialistica "R. Tommasi"					
Wolf-Hirschhorn, sindrome di (codice RN0700)	Wolf - Hirschhorn sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
RN1330 - Sindrome del cromosoma X fragile	Sindrome dx X fragile	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Eme Educativo "Carmine G. Palmor" - Truse	Malattie Metaboliche Genetica medica						
RN1330 - Sindrmi malformative congenite con alterazione del sesso cromosomiale come codice principale (tra parentesi, sono codificate come indicate tra parentesi)	Sindrmi malformative congenite con alterazione del sesso cromosomiale come codice principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (autoconoscenza nuovi LEA)						
Marfan, sindrome di (codice RN1320)	Marfan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Centro Sovratendiale Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni"	Ortopediologia Università	Ortodontologia			
Ehlers-Danlos, sindrome di (codice RN0330)	Ehlers - Danlos sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Ferraro" - Pediatrico (autoconoscenza)	Unità per le disabilità gravi (autoconoscenza)	Reumatologia Università	Malattie Metaboliche	Oncologia			



Sickler, sindrome di (codice RM1220)	RM1220	Sickler, sindrome di	Ente Ecclesiastico "Carinale G. Panico" - Tricase A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica medica Malattie Metaboliche	Oftalmologia Università					
RM092 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale (le patologie sottodenunciate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RM092	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocondattura nuovi LEA)						
Aranhog, sindrome di (codice RM0790)	RM0790	Aranhog, sindrome di	Ente Ecclesiastico "Carinale G. Panico" - Tricase Ente Ecclesiastico "Carinale G. Panico" - Tricase Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - (condattura) A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica medica Pediatrica (autocondattura nuovi LEA)	Pediatria - UTRN (autocondattura nuovi LEA)					
Ouhwoltz, sindrome di (codice RM0870)	RM0870	Ouhwoltz, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Malattie Metaboliche					
Rabinow, sindrome di (codice RM1070)	RM1070	Rabinow, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
Russel-Silver, sindrome di (codice RM1080)	RM1080	Russel - Silver, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
Sickel, sindrome di (codice RM1200)	RM1200	Sickel, sindrome di	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - (condattura) Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - (condattura) A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche Malattie Metaboliche (autocondattura nuovi LEA)	Centro Specializzato Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Fucini"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trombati"				
Short, sindrome (codice RM0730)	RM0730	Short, sindrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
RM093 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti caratterizzate da un accrescimento precoce eccessivo (le patologie sottodenunciate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)										
Beckwith-Wiedemann, sindrome di (codice RM0820)	RM0820	Beckwith - Wiedemann, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
Sotos, sindrome di (codice RC0310)	RC0310	Sotos, sindrome di	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - (condattura) A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocondattura nuovi LEA)	Neurologia e Terapia Intensiva Neonatale	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trombati"				
			Ente Ecclesiastico "Carinale G. Panico" - Tricase	Genetica Medica (autocondattura nuovi LEA)	Pediatria - UTRN (autocondattura nuovi LEA)					

W

Werner, sindrome di (codice R09090)	R09090	Werner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Simpson-Golsh-Behrend sindrome di (codice R01120)	R01120	Simpson-Golsh-Behrend sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Marshall-Smith, sindrome di (codice R01550)	R01550	Marshall-Smith sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
R01500 - Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	R01500	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	IRCCS "G. Moncalvo" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autismo/autismo) (genetico/clinico)					
R01300 - Anglie sindrome di	R01300	Anglie sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
R01370 - Astrom sindrome di	R01370	Astrom sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
R01200 - Amotomatosi multiple le protuberanze per ridotte nel perone o scalfate come indicatori fra fratelli	R01200	Amotomatosi multiple	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autismo/autismo nuovi LEA)					
Sclerosi tuberosa (codice R0750)	R0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Centro Sottospeciale Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni"	Neuropsichiatria Infantile	Neurologia	Medicina	Neurologia e Terapia Intensiva	Oftalmologia e Venerologia Università
			IRCCS "G. Moncalvo" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autismo/autismo)					
			Ente Ecclesiastico "Caridiale G. Panico" - Tricase	Genetica medica					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Centro Sottospeciale Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni"	Oftalmologia	Endocrinologia			
			Ente Ecclesiastico "Caridiale G. Panico" - Tricase	Medicina					
Sturge-Weber, sindrome di (codice R0770)	R0770	Sturge-Weber sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia					
Van Hippel-Lindau, sindrome di (codice R0780)	R0780	Van Hippel - Lindau sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Centro Sottospeciale Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni"	Oftalmologia				
Sindrome Proteus (codice R0110)	R0110	Sindrome Proteus	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					



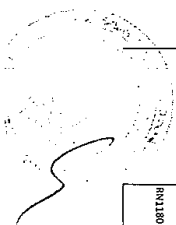
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"									
RN1300 - Angelman, sindrome di	RN1300	Angelman sindrome di	Predio Opediatrico "F. Salicrú" - Triuggio	Amibulbio per l'epilessia e l'eterotopoflografia in età evolutiva	Endocrinologia	Neurologia e Terapia intensiva Neonatale			
RN1250 - Assosiazione varici/veveri	RN1250	Varici assosiazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Chirurgia pediatrica	Neurologia e Terapia intensiva Neonatale			
RN1380 - Bardet-Biedl, sindrome di	RN1380	Bardet - Biedl sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
RN0830 - Bloom, sindrome di	RN0830	Bloom sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0840 - Berleapson-forsman-olmanam, sindrome di	RN0840	Berleapson sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN1780 - Char, sindrome di	RN1780	Char, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RN0350 - Coffin-lowry, sindrome di	RN0350	Coffin-lowry sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0380 - Coffin-siris, sindrome di	RN0380	Coffin - siris sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0901 - Cohen, sindrome di	RN0901	Cohen, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RN1410 - Coriella de langis, sindrome di	RN1410	Coriella De Langis sindrome di	ICCS "G. Medea" - Bari A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)					
RN0250 - Costello, sindrome di	RN0250	Costello, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RN1010 - Noonan, sindrome di	RN1010	Noonan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Oncologia			
RN1150 - Sindrome cardio-facciale-cranica	RN1150	Sindrome cardio-facciale-cranica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche					
RN1580 - Sindrome LEOPARD	RN1580	LEOPARD sindrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				



				Predillo Ospedaliero "A. Perrino" - Pedestre (parte ospedaliera)					
RN1420 - De Sanctis-Cacchiarelli, malattia di	RN1420	De Sanctis Cacchiarelli malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN1440 - Displasia acro-otico-digiale	RN1440	Displasia acro-otico-digiale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Otorinolaringoiatria	Malattie Metaboliche				
RN0380 - Fijlart, sindrome di									
RN1021 - sindrome FG	RN1021	Sindrome FG	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocondanna nuovi LEA)					
RN1820 - Fine Lubinsky, sindrome di	RN1820	Fine Lubinsky, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (autocondanna nuovi LEA)					
RN0900 - Fryns, sindrome di	RN0900	Fryns sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0920 - Hermansky-Pudlak, sindrome di									
RN0930 - Holt-Oram, sindrome di	RN0930	Holt-Oram sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN1540 - Levy-Hollinger, sindrome di									
RC0270 - Lewis, sindrome di	RC0270	Lewis, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia Universitaria (autocondanna nuovi LEA)	Neurologia pediatrica (autocondanna nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocondanna nuovi LEA)			
RN1850 - Malmgren-Saldino, sindrome di	RN1850	Malmgren-Saldino, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocondanna nuovi LEA)					
RN0970 - Marshall, sindrome di	RN0970	Marshall sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN1020 - Ohtsuka, sindrome di	RN1020	Ohtsuka sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN1030 - Pallister-Hall, sindrome di	RN1030	Pallister-Hall sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0420 - Pallister-W, sindrome di	RN0420	Pallister - W sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche					
RN0550 - Perry-Rombert, sindrome di									
RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	RN1310	Prader - Willi sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria	Neurologia, e Terapia Intensiva Neonatale	Malattie Metaboliche	Endocrinologia		

Endocrinologia - Pediatria

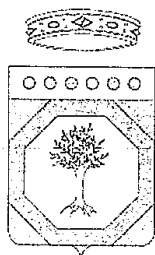
RN1620 - Rubinstein-Taybi, sindrome di	RN1620			IRCCS "E. Medea" - Bari	Unità per le distrofie gravi (area consulti)				
RN1130 - Sindrome branchio-oculo-facciale	RN1130	Sindrome branchio-oculo-facciale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Otorinolaringoiatria	Malattie Metaboliche				
RN1140 - Sindrome branchio-otico-renale	RN1140	Sindrome branchio-otico-renale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurologia Universitaria	Neurologia pediatrica			
RN1770 - Sindrome ereditaria di Cyster	RN1770	Sindrome ereditaria di Cyster	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RN0950 - Sindrome cerebro-costomandibolare	RN0950	Sindrome cerebro-costomandibolare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN1640 - Sindrome cerebro-oculo-facciale	RN1640	Sindrome cerebro-oculo-facciale - sclerotica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurologia e Terapia Intensiva Neonatale				
RN0830 - Sindrome CHANGE	RN0830	Change associazione	IRCCS "E. Medea" - Bari	Unità per le distrofie gravi (area consulti)					
RN0940 - Sindrome Kabuki	RN0940	Kabuki (sindrome della crescita)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurologia pediatrica	Pediatria Generale e Specialistica "S. Trambusti"			
RN1330 - Sindrome megalocromia-ritardo mentale	RN1330	Sindrome megalocromia-ritardo mentale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RN1190 - Sindrome milipaglia	RN1190	Sindrome milipaglia (sindrome ereditaria - ritarda)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Neurologia (autocandidatura nuovi LEA)			
RN1160 - Sindrome oculo-cerebro-cutanea	RN1160	Sindrome oculo-cerebro-cutanea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0904 - Sindrome Progeria (le patologie autoacceleranti, pur incluse nel Gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RN0904	Sindromi Progeria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
Werner, Sindrome di (codice RC0950)	RC0950	Werner, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Cockayne, Sindrome di (codice RN1400)	RN1400	Cockayne, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN1180 - Sindrome Uta-moro-Silvagni	RN1180	Sindrome Uta-moro-Silvagni (Malattia)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odonoiatria				





RN1210 - Smith-Magenis, sindrome di	RN1210	Smith-Magenis sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Bindoli	Unità per le disassie grafi (servizi ambulatoriali)					
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII							
RN1240 - Townes-Brock, sindrome di	RN1240	Townes - Brock sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Malattie Metaboliche					
RN1240 - Townes-Brock, sindrome di	RN1240	Townes - Brock sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Malattie Metaboliche					
RN1295 - Sindrome di Wastardenburg	RN1295	Sindrome di Wastardenburg	Eme Edecastico "Caridone G. Panico" - Tricase	Orientalizzazione (paternità) nuovi LEA					
RN1295 - Wasterwand, sindrome di									
RN1295 - Winchester, sindrome di									
RN1290 - Wolffram, sindrome di	RN1290	Woffram sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII - "Piedicchio" "A. Frerico" "Ferdinando" "Benedicchio"	Malattie Metaboliche Pediatriche (funzionali)	Oftalmologia Urologia	Pediatria Generale e Specialistica in Urologia			
RP0010 - Embriofetista nucleica	RP0010	Embriofetista nucleica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Malattie Metaboliche	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale			
RP0020 - Sindrome fetale da acido valproico	RP0020	Sindrome fetale da acido valproico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Malattie Metaboliche	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale			
RP0030 - Sindrome fetale da idantoina	RP0030	Sindrome fetale da idantoina	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale			
RP0040 - Sindrome atipica fetale	RP0040	Sindrome atipica fetale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Malattie Metaboliche	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale			
RP0060 - Kernittiro	RP0060	Kernittiro	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Malattie Metaboliche	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale			
RP0070 - Fibrosi cistica congenita	RP0070	Fibrosi cistica congenita	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Malattie Metaboliche					
RP0090 - Embriofetista da iperfibrinoliamia									

Director's stamp and signature.



**REGIONE  
PUGLIA**

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

SEZIONE STRATEGIE E GOVERNO DELL'OFFERTA

SERVIZIO STRATEGIE E GOVERNO DELL'ASSISTENZA TERRITORIALE

**ALLEGATO B**

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

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

Il Dirigente della Sezione SGO  
(Giovanni Campobasso)

## ALLEGATO B

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

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

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

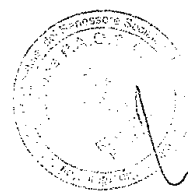
\*condizione afferente al nuovo codice di gruppo "Sindromi miasteniche congenite e disimmuni"

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

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

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

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



## ALLEGATO B

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

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

**RC0140 Waldman malattia di**

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

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

**RG0040 Kawasaki sindrome di**

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

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

**RP0050 Apnea infantile**

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

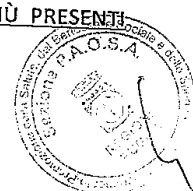
Entro il 30/09/2017 le esenzioni con codice RP0050 verranno chiuse nell'Anagrafe Sanitaria.

**Glucosio 6-fosfato deidrogenasi deficit di**

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

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

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



**ALLEGATO B**

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

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

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

