

REPUBBLICA ITALIANA

BOLLETTINO UFFICIALE
DELLA REGIONE PUGLIA



Poste Italiane S.p.A. - Spedizione in Abbonamento Postale - 70% - DCB S1/PZ

Anno XLIII

BARI, 29 AGOSTO 2012

N. 126



Sede Presidenza Giunta Regionale

Deliberazioni del Consiglio e della Giunta

Il Bollettino Ufficiale della Regione Puglia si pubblica con frequenza infrasettimanale ed è diviso in due parti.

Nella parte I sono pubblicati:

- a) sentenze ed ordinanze della Corte Costituzionale riguardanti leggi della Regione Puglia;
- b) ricorsi e sentenze di Organi giurisdizionali che prevedono un coinvolgimento della Regione Puglia;
- c) leggi e regolamenti regionali;
- d) deliberazioni del Consiglio Regionale riguardanti la convalida degli eletti;
- e) atti e circolari aventi rilevanza esterna;
- f) comunicati ufficiali emanati dal Presidente della Regione e dal Presidente del Consiglio Regionale;
- g) atti relativi all'elezione dell'Ufficio di Presidenza dell'Assemblea, della Giunta regionale, delle Commissioni permanenti e loro eventuali dimissioni;
- h) deliberazioni, atti e provvedimenti generali attuativi delle direttive ed applicativi dei regolamenti della Comunità Europea;
- i) disegni di legge ai sensi dell'art. 8 della L.R. n. 19/97;
- j) lo Statuto regionale e le sue modificazioni;
- k) richieste di referendum con relativi risultati;
- l) piano di sviluppo regionale con aggiornamenti o modifiche.

Nella parte II sono pubblicati:

- a) decreti ed ordinanze del Presidente della Giunta regionale;
- b) deliberazioni della Giunta regionale;
- c) determinazioni dirigenziali;
- d) decreti ed ordinanze del Presidente della Giunta regionale in veste di Commissario delegato;
- e) atti del Difensore Civico regionale come previsto da norme regionali o su disposizioni del Presidente o della Giunta;
- f) atti degli Enti Locali;
- g) deliberazioni del Consiglio Regionale;
- h) statuti di enti locali;
- i) concorsi;
- j) avvisi di gara;
- k) annunci legali;
- l) avvisi;
- m) rettifiche;
- n) atti di organi non regionali, di altri enti o amministrazioni, aventi particolare rilievo e la cui pubblicazione non è prescritta.

INZERZIONI

Gli atti da pubblicare devono essere inviati almeno 3 giorni prima della scadenza del termine utile per la pubblicazione alla Direzione del Bollettino Ufficiale - Lungomare N. Sauro, 33 - 70121 Bari.

Il testo originale su carta da bollo da € 14,62 salvo esenzioni di legge, deve essere corredata da 1 copia in carta uso bollo, dall'attestazione del versamento della tassa di pubblicazione prevista e da 1 copia in formato elettronico firmata con procedura digitale.

Gli avvisi da pubblicare ai sensi della L.R. n. 11/2001 sono gratuiti.

L'importo della tassa di pubblicazione è di € 185,93 comprensivo di IVA, per ogni inserzione il cui contenuto non sia superiore, nel testo, a quattro cartelle dattiloscritte pari a 100 righe per 60 battute (o frazione) e di € 13,63 comprensivo di IVA, per ogni ulteriore cartella dattiloscritta di 25 righe per 50 battute (o frazione).

Il versamento deve essere effettuato sul c/c/p n. **60225323** intestato a **Regione Puglia - Tasse, Tributi e Proventi regionali - Codice 3119**.

Non si darà corso alla pubblicazione senza la predetta documentazione.

ABBONAMENTI

L'abbonamento, esclusivamente annuo, è di € 134,28 da versare su c/c/p n. **60225323** intestato a **Regione Puglia - Tasse, Tributi e Proventi regionali - Codice 3119**.

I versamenti effettuati entro il 15° giorno di ogni mese avranno validità dal 1° giorno del mese successivo, mentre i versamenti effettuati dopo il 15° giorno e comunque entro il 3° giorno di ogni mese avranno validità dal 15° giorno del mese successivo.

Costo singola copia € 1,34.

Il Bollettino Ufficiale è in vendita presso:

Libreria Piazzo - Piazza Vittoria, 4 - Brindisi;

Libreria Patierno Antonio - Via Dante, 21 - Foggia;

Libreria Casa del Libro - Mandese R. - Viale Liguria, 80 - Taranto.

S O M M A R I O

“Avviso per i redattori e per gli Enti:

Il Bollettino Ufficiale della Regione Puglia si attiene alle regole della Legge 150/2000 per la semplificazione del linguaggio e per la facilitazione dell'accesso dei cittadini alla comprensione degli atti della Pubblica Amministrazione. Tutti i redattori e gli Enti inserzionisti sono tenuti ad evitare sigle, acronimi, abbreviazioni, almeno nei titoli di testa dei provvedimenti”.

PARTE SECONDA

Deliberazioni del Consiglio e della Giunta

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE 31 luglio 2012, n. 1591

D.M. 18 maggio 2001, n. 279 - Rete regionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi, la terapia delle malattie rare - Ricognizione dei Centri interregionali di riferimento (CIR) e dei Presidi della Rete Nazionale (PRN) di cui alla deliberazione di Giunta regionale n. 2238 del 23/12/2003 e s.m.i.

Pag. 30378

PARTE SECONDA

Deliberazioni del Consiglio e della Giunta

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE 31 luglio 2012, n. 1591

D.M. 18 maggio 2001, n. 279 - Rete regionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi, la terapia delle malattie rare - Ricognizione dei Centri interregionali di riferimento (CIR) e dei Presidi della Rete Nazionale (PRN) di cui alla deliberazione di Giunta regionale n. 2238 del 23/12/2003 e s.m.i.

L'Assessore alla Sanità, sulla base dell'istruttoria espletata dalla Responsabile della A.P "Riabilitazione - Strutture residenziali e semiresidenziali, centri diurni e ambulatoriali - Strutture sociosanitarie", confermata dal Dirigente dell'Ufficio Organizzazione e Assistenza Ospedaliera e Specialistica e dal Dirigente del Servizio P.A.O.S., riferisce quanto segue:

In attuazione dell'art.5, comma 1, lett. b) del d.lgs. 29 aprile 1998, n. 124, il Ministro della sanità, con D.M. n. 279 del 18 maggio 2001, ha adottato il "Regolamento di istituzione della rete nazionale delle malattie rare e di esenzione dalla partecipazione al costo delle relative prestazioni sanitarie".

Ai sensi dell'art. 2 dello stesso Decreto ministeriale n. 279/2001, è stata istituita la "Rete nazionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi e la terapia delle malattie rare". Detta rete è costituita da presidi accreditati, individuati dalle Regioni sulla base di documentata esperienza in attività diagnostica o terapeutica specifica per le malattie o per i gruppi di malattie rare, con 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 Regione Puglia con deliberazione di Giunta regionale n. 2238 del 23/12/2003, integrata con D.G.R. n. 464 del 05/04/2006, con D.G.R. n. 171

del 19/02/2008, con D.G.R. n. 393 del 25/03/2008, con D.G.R. n. 434 del 24/03/2009, con D.G.R. n. 1833 del 04/08/2010 e con D.G.R. n. 2152 del 04/10/2010 ha approvato la rete regionale dei presidi per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi e la terapia delle malattie rare (PRN), individuando, contestualmente, i centri interregionali di riferimento (CIR).

I centri interregionali di riferimento assicurano, ognuno per il bacino territoriale di competenza, lo svolgimento delle funzioni di cui all'art.2, comma 3, D.M. 279/2001.

Lo stesso D.M. 279/2001, all'art.3, ha previsto presso l'Istituto Superiore di sanità il Registro nazionale delle malattie rare al fine di consentire la programmazione nazionale e regionale degli interventi volti alla tutela dei soggetti affetti da malattie rare e di attuare la sorveglianza delle stesse.

Con deliberazione n. 171 del 19/02/2008 la Giunta regionale ha recepito l'Accordo Stato-Regioni del 10 maggio 2007 che prevede di favorire il riconoscimento di Centri di Coordinamento regionali e/o interregionali che garantiscano le seguenti funzioni previste dal D.M. 279/2001:

- a) la gestione del Registro regionale o interregionale delle malattie rare, coordinata con i registri territoriali ed il Registro nazionale;
- b) lo scambio delle informazioni e della documentazione sulle malattie rare con gli altri Centri regionali o interregionali e con gli organismi internazionali competenti;
- c) il coordinamento dei Presidi della rete, al fine di garantire la tempestiva diagnosi e l'appropriata terapia, qualora esistente, anche mediante l'adozione di specifici protocolli concordati;
- d) la consulenza e supporto ai medici del Servizio Sanitario Regionale in ordine alle malattie rare ed alla disponibilità dei farmaci appropriati per il loro trattamento;
- e) la collaborazione alle attività formative degli operatori sanitari e del volontariato ed alle iniziative preventive;
- f) l'informazione ai cittadini ed alle associazioni dei malati e dei loro familiari in ordine alle malattie rare ed alla disponibilità dei farmaci.

Lo stesso accordo Stato-Regioni ha sancito che i Centri di coordinamento regionali o interregionali svolgano i seguenti compiti:

- assicurare il collegamento funzionale con i singoli Presidi della rete per le malattie rare;
- raccogliere le richieste di medici e/o pazienti e smistare le richieste verso i Presidi della Rete;
- assicurare la presenza di un'autonoma struttura in grado di supportare l'attività di raccolta e smistamento di informazioni attraverso linee telefoniche dedicate, inserimento e ricerca in rete di notizie;
- assicurare la presenza di personale dedicato;
- assicurare la disponibilità di reti di comunicazione operative e operative attraverso lo sviluppo di adeguati collegamenti funzionali tra i servizi sociosanitari delle ASL ed i Presidi della Rete al fine di garantire la presa in carico dei pazienti e delle famiglie, la continuità delle cure e l'educazione sanitaria;
- costituire punto di riferimento privilegiato per le associazioni dei pazienti e dei loro familiari.

A tal fine la Regione Puglia con la legge n. 23 del 19/10/2008 “Piano regionale della salute” ha istituito un Centro di coordinamento regionale in grado di assicurare il collegamento funzionale con ogni singolo presidio della rete, di raccogliere le richieste dei medici e dei pazienti per smistarle verso i Presidi, di rendere disponibili ed efficaci reti operative di comunicazione, di supportare l'attività di raccolta e di smistamento delle informazioni e l'inserimento in rete di notizie, attribuendo al predetto Centro le funzioni di cui al D.M. 279/2001 così come innanzi riportate.

Pertanto, con deliberazione n. 2485 del 15/12/2009 la Giunta regionale ha istituito in Puglia un Centro di assistenza e ricerca sovraaziendale per le malattie rare con funzioni di collegamento in fatto di assistenza (ambulatoriale ed ospedaliera), di diagnosi prenatale (presa in carico della gestante, raccordo con ginecologi e con il laboratorio di genetica), di ricerca e di contact center (attività diurna e registrazione contatti).

La stessa deliberazione n. 2485/2009 ha identificato quale Centro di assistenza e ricerca sovraaziendale per le malattie rare il Centro Interregionale di riferimento per la Teleangectasia Emorragica Ereditaria (HHT) (cfr. deliberazione G.R. n. 2238 del 23.12.2003) attualmente in carico alla U.O. di Geriatria dell'Azienda Ospedaliero - Universitaria “Policlinico” di Bari, demandando al Direttore

generale dell'Azienda Ospedaliero - Universitaria l'organizzazione interna del predetto Centro nel rispetto dei compiti e delle funzioni rivenienti dalla vigente normativa.

Inoltre, la deliberazione n. 2485/2009 ha costituito presso l'Agenzia Regionale Sanitaria il Coordinamento regionale per le malattie Rare (CoReMaR), nominandone i Componenti, con il compito di affiancare e sostenere nelle funzioni innanzi riportate il predetto Centro sovraziendale.

Con deliberazione del Direttore generale dell'ARES-Puglia n.21/2011 è stata stabilita la convenzione tra AReS Puglia e Registro Malattie rare del Veneto in base alla quale il Coordinamento regionale per le malattie Rare e il Registro Malattie Rare del Veneto collaborano tra loro per la realizzazione del Sistema Informativo Malattie Rare della Puglia.

Il Coordinamento Malattie Rare ha effettuato una ricognizione delle attività svolte dai Centri di Riferimento già identificati dalla DGR 2238/2003 e successive integrazioni. La rispondenza dei CIR ai criteri della DGR 2238/2003 è stata certificata dai Direttori Sanitari delle A.O. e I.R.C.S.S.

Le malattie per le quali sono accreditati i PRN e i CIR sono solo quelle identificate dal D.M. 279/2001. Non possono essere considerate nel processo di accreditamento le Malattie Rare che, pur elencate da Orphanet, non sono elencate dal predetto Decreto Ministeriale.

Il presente provvedimento aggiorna i Centri Interregionali di Riferimento (CIR) ed i Presidi della Rete Nazionale (PRN) in precedenza individuati con la D.G.R. n. 2238 del 23/12/2003 e con le successive integrazioni, confermando i CIR identificati dalle precedenti deliberazioni e integrandone i PRN. Il suddetto elenco di CIR e Presidi costituisce l'allegato A ad oggetto “Elenco dei Centri Regionale di Riferimento e dei Presidi della Rete Nazionale per le malattie rare”, che fa parte integrante e sostanziale al presente provvedimento. Pertanto, con l'approvazione del presente documento e, quindi, con la ricognizione dei CIR e PRN in esso contenuti, vengono meno le deliberazioni di giunta regionale n. 2238/2003, n. 464/2006, n. 171/2008, n. 393/2008, n. 434/2009, n. 1833/2010 e n. 2152/2010.

Nello specifico nell'allegato A si riporta l'elenco dei centri, e per ciascun centro, le malattie e/o

gruppo di malattie, le malattie afferenti al gruppo, la tipologia del centro (CIR o PRN), i referenti del centro.

Inoltre, per facilità di consultazione da parte dell'utente, nell'allegato B ad oggetto "Elenco Malattie Rare" al presente provvedimento, a farne parte integrante e sostanziale, è riportato un elenco delle malattie rare con relativo codice, il presidio ospedaliero individuato come Centro Interregionale di Riferimento o come Presidio della Rete Nazionale ed il medico referente.

Al contempo, con il presente provvedimento si propone di individuare i criteri per il processo di accreditamento dei CIR/Presidi.

Il Coordinamento Malattie Rare ha individuato, per quanto riguarda la rete dei CIR e Presidi, ulteriori criteri di valutazione al fine dell'accreditamento degli stessi:

1. In ogni Azienda o Presidio Ospedaliero o I.R.C.C.S. è presente un unico centro per una stessa malattia. Possono essere presenti più centri in Puglia, ma solo in ragione della prevalenza o della particolare localizzazione della malattia in un'area della Puglia stessa (vedi talassemia a Taranto);
2. In presenza di più candidature ha priorità il Centro /Presidio con numero maggiore di pazienti in carico e in subordine il Centro/Presidio con maggiore anzianità di attività;
3. Nella valutazione di un centro si considera la capacità diagnostica e di presa in carico nel follow-up;
4. Viene valutata la capacità scientifica (pubblicazioni su riviste internazionali, inserimento in trial clinici internazionali);
5. Viene valutata la capacità di collegamento funzionale con gli operatori sanitari della regione coinvolti nell'assistenza a persone affette da quella determinata malattia.

Sarà compito del Coordinamento stabilire indicatori oggettivi e valori di riferimento per i suddetti criteri.

L'elenco dei CIR/Presidi sarà aggiornato con frequenza annuale, su parere del Coordinamento Malattie Rare, sulla base delle comunicazioni / segnalazioni inviate dai Direttori Sanitari, per il tramite dei Referenti Malattie Rare nominati e dei dati

oggettivi di attività (n. di pazienti presi in carico) che potranno essere rilevati attraverso il SIMaRRP:

1. dati relativi agli operatori (chi fa, che cosa)
2. dati relativi ai cittadini (quanti e dove sono gli assistiti affetti e da cosa).

L'evidenza pubblica dei dati, nel rispetto delle norme vigenti sulla privacy, renderà il metodo trasparente ed oggettivo.

Sarà Centro di Riferimento di malattia rara il Presidio col maggior numero di assistiti in carico per quella determinata malattia. Uscirà dalla rete chi non ha pazienti in carico o ne ha un numero decisamente minore.

Pertanto, si chiede alla Giunta regionale l'approvazione degli allegati A e B che fanno parte integrante e sostanziale del presente schema di provvedimento e l'approvazione dei suddetti criteri per l'accreditamento dei CIR/Presidi della Rete Nazionale per le malattie rare.

COPERTURA FINANZIARIA DI CUI ALLA L.R. n.28/2001 E SUCCESSIVE MODIFICAZIONI 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 presente schema di provvedimento rientra nelle competenze della Giunta Regionale a norma dell'art. 4, comma 4 lettera k) della L.R. 7/1997.

L'Assessore relatore, sulla base delle risultanze istruttorie come innanzi illustrate, propone alla Giunta l'adozione del conseguente atto finale.

LA GIUNTA

Udita la relazione e la conseguente proposta dell'Assessore;

Viste le sottoscrizioni poste in calce al presente schema di provvedimento dalla Responsabile della A.P "Riabilitazione - Strutture residenziali e semi-residenziali, centri diurni e ambulatoriali - Strutture sociosanitarie", dal Dirigente dell'Ufficio e dal

Dirigente del Servizio Programmazione e Assistenza Ospedaliera Specialistica;

A voti unanimi espressi nei modi di legge;

DELIBERA

Per le motivazioni espresse in premessa che qui vi si intendono integralmente riportate

- di approvare l'allegato A ad oggetto “Elenco dei Centri Regionale di Riferimento e dei Presidi della Rete Nazionale per le malattie rare” che fa parte integrante e sostanziale del presente schema di provvedimento;
- di approvare l'allegato B ad oggetto “Elenco Malattie Rare” che fa parte integrante e sostanziale del presente schema di provvedimento;
- di stabilire che l'allegato A aggiorna i Centri Interregionali di Riferimento (CIR) ed i Presidi della Rete Nazionale (PRN) in precedenza individuati con la D.G.R. n. 2238 del 23/12/2003 e con le successive integrazioni;
- di stabilire che con l'approvazione del presente documento e, quindi, con la cognizione dei CIR e PRN in esso contenuti, vengono meno le deliberazioni di giunta regionale n. 2238/2003, n. 464/2006, n. 171/2008, n. 393/2008, n. 434/2009, n. 1833/2010 e n. 2152/2010;
- di approvare i criteri di valutazione al fine del-

l'accreditamento dei CIR/Presidi così come riportati in premessa;

- di stabilire che sarà compito del Coordinamento regionale per le malattie Rare stabilire indicatori oggettivi e valori di riferimento per i suddetti criteri;
- di stabilire che l'elenco dei CIR/Presidi sarà aggiornato con frequenza annuale, su parere del Coordinamento Malattie Rare, sulla base delle comunicazioni/segnalazioni inviate dai Direttori Sanitari per il tramite dei Referenti Malattie Rare nominati e dei dati oggettivi di attività (n. di pazienti presi in carico) che potranno essere rilevati attraverso il SIMaRRP;
- di notificare a cura del Servizio proponente il presente provvedimento alla Coordinatrice del Coordinamento regionale per le malattie Rare che provvederà a darne comunicazione ai Centri Interregionali di Riferimento (CIR) ed ai Presidi della Rete Nazionale (PRN) individuati con lo stesso;
- di disporre la pubblicazione del presente provvedimento sul Portale regionale della Salute www.sanita.puglia.it;
- di disporre la pubblicazione del presente provvedimento sul Bollettino Ufficiale della Regione Puglia, ai sensi della L.R. 13/94.

Il Segretario della Giunta
Teresa Scaringi

Il Presidente della Giunta
Dott. Nichi Vendola

ALLEGATO A	Elenco dei Centri Regionali di Riferimento e dei Presidi della Rete Nazionale per le Malattie Rare		
	BARI		

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA CONSORZIALE POLICLINICO DI BARI (Referente: Prof. C. Sabbà)					
Pediatria "F. Vecchio" (Direttore: Prof. D. De Mattia)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0010	Wilms tumore di		<i>Nefroblastoma</i>	CIR	Dott. N. Santoro, Prof. D. De Mattia
RB0020	Retinoblastoma			CIR	Dott. N. Santoro, Prof. D. De Mattia
RCG150	Istiocitosi croniche			PRN	Dott. N. Santoro, Prof. D. De Mattia
RCG160	Immunodeficienze primarie	<i>Agammaglobulinemia</i>		CIR	Dott. M. Baldassarre, Prof. D. De Mattia
RCG160	Immunodeficienze primarie	<i>Di George syndrome di</i>		CIR	Dott. M. Baldassarre, Prof. D. De Mattia
RCG160	Immunodeficienze primarie	<i>Nazelf syndrome di</i>		CIR	Dott. M. Baldassarre, Prof. D. De Mattia
RD0040	Neutropenia ciclica			CIR	Dott. M. Baldassarre, Prof. D. De Mattia
RD0050	Malattia granulomatosa cronica		<i>Disfagocitosi cronica</i>	CIR	Dott. M. Baldassarre, Prof. D. De Mattia
RD0060	Chediak-Higashi malattia di			PRN	Dott. M. Baldassarre, Prof. D. De Mattia
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Talassemie</i>		CIR	Dott. G.C. Del Vecchio, Prof. D. De Mattia
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Blackfan - Diamond anemia di</i>	<i>Anemia congenita ipoplastica</i>	CIR	Dott. G.C. Del Vecchio, Prof. D. De Mattia
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Sferocitosi ereditaria</i>		CIR	Dott. G.C. Del Vecchio, Prof. D. De Mattia
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Fanconi anemia di</i>	<i>Pancitopenia di Fanconi</i>	CIR	Dott. G.C. Del Vecchio, Prof. D. De Mattia
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Favismo</i>		CIR	Dott. G.C. Del Vecchio, Prof. D. De Mattia
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Anemia a cellule falciformi</i>		CIR	Dott. G.C. Del Vecchio, Prof. D. De Mattia
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Anemie sideroblastiche</i>		CIR	Dott. G.C. Del Vecchio, Prof. D. De Mattia
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Emofilia A</i>		CIR	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia

RDGG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Emofilia B</i>		CIR	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia
RDGG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Deficienza congenita dei fattori della coagulazione</i>		CIR	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia
RDGG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Von Willebrand malattia di</i>		CIR	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia
RDGG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Disordini ereditari trombofilici</i>		CIR	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia
RDGG030	Piastriopatie ereditarie	<i>Bernard Soulier sindrome di</i>		PRN	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia
RDGG030	Piastriopatie ereditarie	<i>Storage Pool Deficiency</i>		PRN	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia
RDGG030	Piastriopatie ereditarie	<i>Tromboastenia</i>		PRN	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia
RDGG040	Trombocitopenie primarie ereditarie	<i>Ipoplasia Megacariocitica Ereditaria</i>		CIR	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia
RG0100	Teleangiectasia Emorragica Ereditaria		<i>Rendu-Osler-Weber malattia di</i>	PRN	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia
RN1690	Sindrome trombocitopenica con assenza di radio			PRN	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia

Oftalmologia Universitaria (Direttore: Prof. C. Sborgia)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0020	Retinoblastoma			CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RC0210	Behcet malattia di			PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RCGG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Albinismo</i>		PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima

RCG660	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati . Escluso : diabete mellito		PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RF0300	Atrofia ottica di Leber		PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RF0200	Vitreoretinopatia essudativa familiare	<i>Criswick-Schepens sindrome di; Coats malattia di</i>	CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RF0210	Eales malattia di		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RF0230	Ciclite eterocromica di Fuch		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RF0240	Atrofia essenziale dell'iride		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RF0250	Emeralopia congenita		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RF0260	Oguchi sindrome di		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima

RF0270	Cogan sindrome di		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RF0280	Cheratocono		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RF0290	Congiuntivite lignea		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RFG120	Distrofie ereditarie della coroide		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RFG130	Degenerazioni della cornea		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RFG140	<i>Fuchs distrofia endoteliale di</i>		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RFG140	<i>Distrofia corneale reticolare</i>		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima

RFG140	Distrofie ereditarie della cornea <i>Distrofia della cornea</i>	CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose	PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN0090	Axenfeld- Rieger anomalia di <i>Peter anomalia di</i>	PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN0100	Aniridia	PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN0110	Coloboma congenito del disco ottico <i>Morning glory anomalia di</i>	CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN0120	Persistenza della membrana pupillare <i>Persistenza della membrana pupillare</i>	PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN0130		PRN	
RN0140		PRN	

RN0570	Epidermolisi bollosa		PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN0780	Von Hippel - Lindau sindrome di		PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN0860	De Morsier sindrome di	<i>Displasia setto - ottica</i>	PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN1050	Rieger sindrome		PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN1220	Stickler sindrome di		PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN1290	Wolfram sindrome di		PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN1320	Marfan sindrome di		PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN1580	Norrie malattia di		PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima

RN1720	Vogt - Koyanagi- Harada sindrome di	CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero, Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
--------	-------------------------------------	-----	---

Odontoiatria (Direttore: Prof. G. Favia)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0040	Gardner Sindrome di			PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco
RBG010	Neurofibromatosi			PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco
RC0210	Behcet malattia di			PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari			PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco
RF0160	Sindrome di Melkesson - Rosenthal			PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco
RG0070	Granulomatosi di Wegener			PRN	Prof. G. Favia
RG0100	Teleangiectasia emorragica ereditaria		Rendu-Osler-Weber malattia di	PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco
RIO060	Sprue celiaca			PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RL0020	Dermatite erpetiforme			PRN	Prof. G. Favia
RL0030	Pemfigo			PRN	Prof. G. Favia
RL0050	Pemfigioide benigno delle mucose			PRN	Prof. G. Favia
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus			PRN	Prof. G. Favia
RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di			PRN	Prof. G. Favia
RN0470	Sindrome oto - palato - digitale			CIR	Prof. G. Favia
RN0510	Incontinenza pigmenti			PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RN0550	Darier malattia di			PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco
RN0570	Epidermolisi bollosa			PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RN0660	Down sindrome di			PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara

RN0680	Turner sindrome di			PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RN0690	Klinefelter sindrome di			PRN	Prof. G. Favia
RN0760	Peutz- Jeghers sindrome di			CIR	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco
RN0770	Sturge - Weber sindrome di			CIR	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco
RN0880	EEC sindrome	<i>Ectrodattilia - Displasia ectodermica - Palatoschisi</i>		CIR	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RN0910	Goldenhar sindrome di			CIR	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RN1010	Noonan sindrome di			PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RN1050	Rieger sindrome			PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RN1100	Seckel sindrome di			PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RN1130	Sindrome branchio - oculo - facciale			CIR	Prof. G. Favia
RN1180	Sindrome trico - rino - Falangea			CIR	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RN1320	Marfan sindrome di			PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RN1440	Displasia oculo - dito - dentale			CIR	Prof. G. Favia
RN1660	Sindrome del nevo epidermale			CIR	Prof. G. Favia
RN1700	Sjogren - Larsson sindrome di			PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco
RNG030	Acrocefaloindattilia	<i>Alpert sindrome di; Goodman sindrome di</i>		PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RNG040	Anomalia congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Sindrome di Treacher-Collins</i>		PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Displasia fibrosa</i>		PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Osteopetrosi</i>		PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco

RNG060	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	<i>Osteogenesi imperfetta</i>		PRN	Prof. G. Favà Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RPO050	Apnea infantile			PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara

Ematologia con trapianto (Direttore: Prof.ssa G. Specchia)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro	<i>Emacromatosi familiare</i>		PRN	Prof.ssa Giorgia Specchia, Dott.ssa Anna C. Pietrapertosa, Dott. Francesco Albano, Dott.ssa Daniela Campanale, Dott.ssa Paola Carluccio, Dott.ssa Anna C. Mestice, Dott. Antonio Palma, Dott. Domenico Pastore, Dott.ssa Alessandra Ricco, Dott. Angelantonio Vitucci
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna	<i>Marchiafava - Micheli sindrome di</i>		PRN	Prof.ssa Giorgia Specchia, Dott.ssa Anna C. Pietrapertosa, Dott. Francesco Albano, Dott.ssa Daniela Campanale, Dott.ssa Paola Carluccio, Dott.ssa Anna C. Mestice, Dott. Antonio Palma, Dott. Domenico Pastore, Dott.ssa Alessandra Ricco, Dott. Angelantonio Vitucci
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Sferocitosi ereditaria</i>		CIR	Prof.ssa Giorgia Specchia, Dott.ssa Anna C. Pietrapertosa, Dott.
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Favismo</i>		CIR	Francesco Albano, Dott.ssa Daniela Campanale, Dott.ssa Paola Carluccio,
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Talassemie</i>		CIR	
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Anemia a cellule falciformi</i>		CIR	
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Anemie sideroblastiche</i>		CIR	

Dermatologia e Venereologia Universitaria (Direttore: Prof.G. Vena)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBGG010	Neurofibromatosi			CIR	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte
RL0020	Dermatite erpetiforme			PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte
RL0030	Pemfigo			PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte
RL0040	Pemfigoide bolloso			PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte
RL0050	Pemfigoide benigno delle muose			CIR	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus			PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte
RN0510	Incontinentia pigmenti			PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte
RN0540	Cute marmorea teleangectasica congenita			CIR	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte
RN0550	Darier malattia di			PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte
RN0570	Epidermolisi bollosa			CIR	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte
RN0600	Ipercheratosi epidermolitica	<i>Eritroderma ittiosiforme congenito bolloso</i>	PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte	
RN0750	Sclerosi tuberosa	<i>Facomatosi</i>	PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte	
RNG070	Ittiosi congenite			CIR	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte

Malattie Apparato Respiratorio Universitario (Direttore: Prof. O. Resta)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica			CIR	Prof Onofrio Resta, Dott.ssa Anna Cassano, Dott. Salvatore Dongiovanni, Dott. Antonio Falcone, Dott. Vitaliano Quaranta

RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Paraplegia spastica ereditaria</i>	<i>Stramble-Lorraine malattia di</i>	PRN	Prof Onofrio Resta, Dott.ssa Anna Cassano, Dott. Salvatore Dongiovanni, Dott. Antonio Falcone, Dott. Vitaliano Quaranta
RFG080	Distrofie muscolari	<i>Duchenne distrofia di</i>		PRN	Prof Onofrio Resta, Dott.ssa Anna Cassano, Dott. Salvatore Dongiovanni, Dott. Antonio Falcone, Dott. Vitaliano Quaranta
RFG080	Distrofie muscolari	<i>Becker distrofia di</i>		PRN	Prof Onofrio Resta, Dott.ssa Anna Cassano, Dott. Salvatore Dongiovanni, Dott. Antonio Falcone, Dott. Vitaliano Quaranta
RFG090	Distrofie miotoniche	<i>Steinert malattia di</i>		CIR	Prof Onofrio Resta, Dott.ssa Anna Cassano, Dott. Salvatore Dongiovanni, Dott. Antonio Falcone, Dott. Vitaliano Quaranta

Urologia II Universitaria (Direttore: Prof. M. Battaglia)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
R10030	Cistite interstiziale			CIR	Prof. M.Battaglia, Dott. G.A.Sarcinò

Nefrologia Universitaria (Direttore: Prof. L. Gesualdo)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0110	Crioglobulinemia mista			CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro

RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente		PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RC0190	Angioedema ereditario	<i>Edema angioneurotico ereditario</i>	CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Deficit della lecitina- colesterolo- aciltransferasi</i>	PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Fabry malattia di</i>	PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari		CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RD0010	Sindrome emolitico - uremica		CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente		CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RG0020	Poliangiote microscopica	<i>Poliarterite microscopica</i>	PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RG0050	Churg - Strauss sindrome di		CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RG0060	Goodpasture sindrome di		CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RG0070	Granulomatosi di Wegener		CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro

RGG010	Microangiopatie trombotiche		CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico		PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale		PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RM0020	Polimiosite		PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RM0030	Connettivite mista		CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RN0250	Rene con midollare a spugna		CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RN0570	Epidermolisi bollosa		PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RN0750	Sclerosi tuberosa	Facomatosi	PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RN1140	Sindrome branchio- oto- renale		PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RN1160	Alport sindrome di		CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro

Emostasi e Coagulazione (Direttore: Dott. C. P. Ettorre)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RDGG20	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Disordini ereditari trombofilici</i>		CIR	Dott. Cosimo Pietro Ettorre, Dott. Giuseppe Malcangi, Dott Renato Marino
RDGG20	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Emofilia A</i>		CIR	Dott. Cosimo Pietro Ettorre, Dott. Giuseppe Malcangi, Dott Renato Marino
RDGG20	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Emofilia B</i>		CIR	Dott. Cosimo Pietro Ettorre, Dott. Giuseppe Malcangi, Dott Renato Marino
RDGG20	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Deficienza congenita dei fattori della coagulazione</i>		CIR	Dott. Cosimo Pietro Ettorre, Dott. Giuseppe Malcangi, Dott Renato Marino
RDGG20	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Von Willebrand malattia di</i>		CIR	Dott. Cosimo Pietro Ettorre, Dott. Giuseppe Malcangi, Dott Renato Marino

Neuropsichiatria Infantile (Direttore: Prof.ssa L. Margari)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBGG10	Neurofibromatosi			CIR	Prof.ssa L.Margari
RGGG40	Disturbi del metabolismo e del trasporto di amminoacidi			PRN	Prof.ssa L.Margari
RF0030	Leigh malattia di			CIR	Prof.ssa L.Margari
RF0040	Rett Sindrome di			CIR	Prof.ssa L.Margari
RF0130	Lennox- Gastaun sindrome di			CIR	Prof.ssa L.Margari
RF0140	West sindrome di			CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG10	Leucodistrofie	<i>Alexander malattia di</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG10	Leucodistrofie	<i>Canavan malattia di</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG10	Leucodistrofie	<i>Krabbe malattia di</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG10	Leucodistrofie	<i>Leucodistrofia</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG10	Leucodistrofie	<i>Metacromatica</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG10	Leucodistrofie	<i>Pelizaeus-Merzbacher malattia di</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG20	Ceroido - Lipofuscinosi	<i>Batten malattia di</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG20	Ceroido - Lipofuscinosi	<i>Kufs malattia di</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG30	Gangliosidiosi			PRN	Prof.ssa L.Margari

RFGG40	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia di Friedreich</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG40	Malattie spinocerebellari	<i>Paraplegia Spastica Ereditaria</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG40	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia Cerebellare Ereditaria di Marie</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG40	Malattie spinocerebellari	<i>Degenerazione Parenchimatoso Cerebellare Corticale</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG40	Malattie spinocerebellari	<i>Dissenergia Cerebrale Miachonica di Hunt</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG40	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia Periodica</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG40	Malattie spinocerebellari	<i>Marinesco - Sjögren sindrome di</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG40	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia Friedreich-Like</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG40	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia Teleangiectasica Louis Bar sindrome di</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG50	Atrofie muscolari spinali	<i>Kennedy malattia di Kugelberg- Welander malattia di</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG50	Atrofie muscolari spinali	<i>Werdnig- Hoffman malattia di</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG50	Atrofie muscolari spinali	<i>Refsum malattia di Neuropatia assonale gigante</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG60	Neuropatie ereditarie	<i>Ereditopatia atassica polineuritiforme</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG60	Neuropatie ereditarie	<i>Neuropatia congenita Ipomielinizzante</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG60	Neuropatie ereditarie	<i>Dejerine-Sottas malattia di tipo III</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG60	Neuropatie ereditarie	<i>Charcot Marie Tooth malattia di</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG60	Neuropatie ereditarie	<i>Neuropatia Tomaculare familiare</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG60	Neuropatie ereditarie	<i>Rosenberg-Chutorian sindrome di</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG60	Neuropatie ereditarie	<i>Roussy- Levy sindrome di Miopatia Centronucleare</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG70	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Central Core</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG70	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Desmin Storage</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG70	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Nemalinica</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari

RFGG80	Distrofie muscolari	<i>Becker distrofia di Duchenne distrofia di Steinert malattia di Thomsen malattia di Von Eulerburg</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG80	Distrofie muscolari		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG90	Distrofie miotoniche		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG90	Distrofie miotoniche		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFGG90	Distrofie miotoniche		CIR	Prof.ssa L.Margari
RN0020	Microcefalia		PRN	Prof.ssa L.Margari
RN0750	Sclerosi tuberosa	<i>Facomatosi</i>	PRN	Prof.ssa L.Margari
RN1760	Zellweger sindrome di		CIR	Prof.ssa L.Margari
RP0020	Sindrome fetale da Acido Valproico		CIR	Prof.ssa L.Margari
RP0030	Sindrome fetale da Idantoina		CIR	Prof.ssa L.Margari
RP0040	Sindrome alcolica fetale		CIR	Prof.ssa L.Margari

Reumatologia Universitaria (Direttore: Prof.G. Lapadula)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RA0030	Malattia di Lyme			PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RC0110	Crioglobulinemia mista			CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RC0210	Behcet malattia di			CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari			PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente			CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RG0010	Endocardite reumatica			PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RF0270	Cogan sindrome di			PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RG0020	Poliangiite microscopica		<i>Polidarante microscopica</i>	CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone

RG0030	Poliarterite nodosa		CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RG0040	Kawasaki sindrome di		PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RG0050	Churg - Strauss sindrome di		CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RG0070	Granulomatosi di Wegener		CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RG0080	Arterite a cellule giganti	<i>Horton malattia di</i>	CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RG0090	Takayasu malattia di		PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale		PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RM0010	Dermatomiosite		CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RM0020	Polimiosite		CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RM0030	Connettivite mista		CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RM0040	Fascite eosinofila		CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RM0050	Fascite diffusa		CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RM0060	Policondrite		CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RMG010	Connettiviti indifferenziate		CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone

RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di			CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RN0620	Pachidermoperiostosi		<i>Touraine-Salente-Golè syndrome di</i>	CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RN1610	Poems sindrome			PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Discondrosteosi</i>		PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone

Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli" (Direttore: Prof. A. Vacca)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0210	Behcet malattia di			CIR	Prof. Angelo Vacca, Dott. Anna Cirulli, Dott. Giuseppe Iodice, Dott. Gianfranco Lauletta, Prof. Federico Perosa, Dott. Marcella Prete, Dott. Vito Racanelli, Prof. Giuseppe Ranieri, Dott. Roberto Ria, Prof. Domenico Sansonna
RCG160	Immunodeficienze primarie			CIR	Prof. Angelo Vacca, Dott. Anna Cirulli, Dott. Giuseppe Iodice, Dott. Gianfranco Lauletta, Prof. Federico Perosa, Dott. Marcella Prete, Dott. Vito Racanelli, Prof. Giuseppe Ranieri, Dott. Roberto Ria, Prof. Domenico Sansonna

RN1610	Poems sindrome		CIR	Prof. Angelo Vacca, Dott. Anna Cirulli, Dott. Giuseppe Iodice, Dott. Gianfranco Lauletta, Prof. Federico Perosa, Dott. Marcella Prete, Dott. Vito Racanelli, Prof. Giuseppe Ranieri, Dott. Roberto Ria, Prof. Domenico Sansonno
--------	----------------	--	-----	---

Neurologia "F.Puca" (Direttore: Prof. F. Federico)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0150	Narclessia			PRN	Dott.ssa M. Savarese
RF0160	Melkesson - Rosenthal sindrome di			CIR	Dott. Monetti
RN0010	Arnold - Chiari sindrome di			CIR	Dott. M. Petruzzellis

Geriatria e Gerontologia (Direttore: Prof. C. Sabbà)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RG0100	Teleangiectasia emorragica ereditaria		Rendu-Osler-Weber malattia di	CIR	Prof. C. Sabbà, dott.ssa P. Supressa, dott.ssa P. Lastella (Genetista)

Medicina Interna Universitaria "C. Frugoni"

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione			PRN	

Gastroenterologia Ospedaliera

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0050	Poliposi familiare			PRN	
R10010	Acalasia			PRN	
R10030	Gastroenterite eosinofila			PRN	
R10050	Colangite primitiva sclerosante			PRN	
R10060	Sprue celiaca			PRN	
R10060	Sprue celiaca			PRN	

RI0030	Linfangiectasia intestinale			PRN	
--------	-----------------------------	--	--	-----	--

Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG150	Istiocitosi croniche			PRN	
RG0050	Churg - Strauss sindrome di			PRN	
RG0060	Goodpasture sindrome di			PRN	
RG0070	Granulomatosi di Wegener			PRN	

Malattie Infettive					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RAO020	Whipple malattia di		<i>Lipodistrofia intestinale</i>	PRN	
RAO030	Lyme malattia di			PRN	

Otorinolaringoiatria Universitaria					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0270	Cogan sindrome di			PRN	
RFG060	Neuropatie ereditarie			PRN	
RN1360	Alport sindrome di			PRN	

Chirurgia Vascolare					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RG0090	Takayasu malattia di			PRN	

Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (Direttore: Prof. L. Cavallo)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0010	Deficienza di ACTH			CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafreda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino

RC0020	Kallmann Sindrome di		<i>Ipagonadismo con anosmia</i>	CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquaferda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RC0030	Sindrome di Reifenstein		<i>Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni</i>	CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquaferda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RC0040	Pubertà precoce idiopatica			CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquaferda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RC0150	Wilson malattia di		<i>Degenerazione lenticolare o putaminale familiare; degenerazione epatocerebrale</i>	PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente			PRN	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto
RC0180	Sindrome di Crigler - Najjar			PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla
RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina			CIR	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D.De Venuto
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi			PRN	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite			CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquaferda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni		<i>Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II</i>	CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquaferda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi			PRN	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto
RD0010	Sindrome emolitico uremica			PRN	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente			CIR	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto
RG0110	Budd - Chiari sindrome di			PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla

R0010	Acalasia			PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto
R0030	Gastroenterite eosinofilla			PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto
R0050	Colangite primitiva sclerosante			PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto
R0060	Sprue celiaca			PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto
R0080	Linfangiectasia intestinale			PRN	Prof. L.Cavallo, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto
R0010	Diabete insipido nefrogenico			CIR	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto
R0030	Cistite interstiziale			CIR	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto
R0030	Connettività mista			PRN	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto
RN0200	Hirschsprung malattia di			PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto
RN0210	Atresia biliare			PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla
RN0220	Caroli malattia di			PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla
RN0230	Malattia del fegato policistico			PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla
RN0240	Ermafroditismo vero			PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faenza, Dott.ssa C. Zecchino
RN0250	Rene con midollare a spugna			CIR	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto

RN0080	Turner sindrome di		PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN0090	Klinefelter sindrome di		PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN0090	Aarskong sindrome di		PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN0090	Beckwith - Wiedemann sindrome di		PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN0090	Kabuki sindrome della maschera		PRN	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto
RN0090	Kartagener sindrome di		PRN	Prof. L. Cavallo, Dott.ssa L. Brunetti
RN0090	Noonan sindrome di		PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN0090	Russell - Silver sindrome di		PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN0100	Seckel sindrome di		PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN0100	Smith - Lemli - Opitz, tipo 1 sindrome di		PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN0120	Williams sindrome di		PRN	Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN0120	Wolfram sindrome di		PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino

RN1310	Prader - Willi sindrome di			PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquaferdда, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN1350	Alagille sindrome di			PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Franca villa
RN1360	Alport sindrome di			PRN	Prof. L. Cavallo, Dott.ssa G. Aceto
RN1380	Bardet - Biedl sindrome di	<i>Lawrence Moon syndrome di</i>		PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquaferdда, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di			PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquaferdда, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN1530	Leopard sindrome di			PRN	Prof. L. Cavallo, dott. A. Acquaferdда, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RNG010	Pseudoermofroditismi			PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquaferdда, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RNG050	Condrodistrofie congenite			PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquaferdда, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RNG060	Osteodistrofie congenite			PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquaferdда, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RP0050	Apnea infantile			CIR	Prof. L. Cavallo, Dott.ssa L. Brunetti

Neurologia "Amaducci" (Direttore: Prof. P. Livrea)			
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Tipologia centro
RBG010	Neurofibromatosi		CIR Dott.ssa A. La Neve
RC0150	Wilson malattia di	Degenerazione lenticolare o putaminale familiare; degenerazione epatocerebrale	CIR Prof. G. De Fazio

RF0050	Atrofia dentato rubropallidoluysiana		CIR	Prof. G. De Fazio
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva		CIR	Dott.ssa A. La Neve
RF0070	Mioclono essenziale ereditario		CIR	Prof. G. De Fazio
RF0080	Corea di Huntington		CIR	Prof. M. De Tommaso
RF0090	Distonia di torsione idiopatica		CIR	Prof. G. De Fazio
RF0100	Sclerosi laterale Amiotrofica		CIR	Prof.ssa I. L. Simone, Prof. G. Logroscino
RF0110	Sclerosi Laterale Primaria		CIR	Prof.ssa I. L. Simone, Prof. G. Logroscino
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di		CIR	Dott.ssa A. La Neve
RF0140	West sindrome di		CIR	Dott.ssa A. La Neve
RF0170	Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	<i>Paralisi sopranudicale progressiva</i>	CIR	Prof. G. De Fazio
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante		CIR	Dott.ssa C. Tortorella
RFGG40	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia di Friedreich</i>	CIR	Prof. G. De Fazio
RFGG40	Malattie spinocerebellari	<i>Paraplegia Spastica Ereditaria</i>	CIR	Prof. ssa I. L. Simone
RFGG40	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia Cerebellare Ereditaria di Marie</i>	CIR	Prof. G. De Fazio
RFGG40	Malattie spinocerebellari	<i>Degenerazione cerebellare di Marie</i>	CIR	Prof. G. De Fazio
RFGG40	Malattie spinocerebellari	<i>Parenchimatosi Cerebellare Corticale</i>	CIR	Prof. G. De Fazio
RFGG40	Malattie spinocerebellari	<i>Dissevergia Cerebrale</i>	CIR	Prof. G. De Fazio
RFGG40	Malattie spinocerebellari	<i>Mioclonica di Hunt</i>	CIR	Prof. G. De Fazio
RFGG40	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia Periodica</i>	CIR	Prof. G. De Fazio
RFGG40	Malattie spinocerebellari	<i>Marinesco - Sjogren sindrome di</i>	CIR	Prof. G. De Fazio
RFGG40	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia Friedreich-Like</i>	CIR	Prof. G. De Fazio
RFGG40	Malattie spinocerebellari	<i>Deficienza familiare di vitamina E</i>	CIR	Prof. G. De Fazio
RFGG40	Malattie spinocerebellari	<i>Louis Bar sindrome di</i>	CIR	Prof. G. De Fazio
RFGG50	Atrofie muscolari spinali	<i>Kennedy malattia di</i>	CIR	Prof.ssa I. L. Simone, Prof. G. Logroscino
RFGG50	Atrofie muscolari spinali	<i>Kugelberg- Welander malattia di</i>	CIR	Prof.ssa I. L. Simone, Prof. G. Logroscino,
RFGG50	Atrofie muscolari spinali	<i>Werding- Hoffman malattia di</i>	CIR	Prof.ssa I. L. Simone, Prof. G. Logroscino

Neurofisiopatologia (Direttore: Prof.ssa M. Trojano)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCC010	Behcet malattia di			PRN	Dott. S. Zoccolella
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva			CIR	Dott.ssa Bellomo
RF0120	Adrenoleucodistrofia		<i>Schilder malattia di</i>	CIR	Dott. S. Zoccolella
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di			CIR	Dott.ssa Bellomo
RF0170	Steele - Richardson - Olszewski sindrome di		<i>Paralisi sopravnucaleare progressiva</i>	CIR	Dott. Iliceto
RF0190	Eaton - Lambert sindrome di			CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RF0300	Atrofia ottica di Leber		<i>Neuropatia ottica ereditaria</i>	PRN	Dott. S. Zoccolella
RFG010	Leucodistrofie	<i>Alexander malattia di</i>		CIR	Dott. S. Zoccolella
RFG010	Leucodistrofie	<i>Canavan malattia di</i>		CIR	Dott. S. Zoccolella
RFG010	Leucodistrofie	<i>Krabbe malattia di</i>		CIR	Dott. S. Zoccolella
RFG010	Leucodistrofie	<i>Leucodistrofia</i>		CIR	Dott. S. Zoccolella
RFG010	Leucodistrofie	<i>Metacromatica</i>		CIR	Dott. S. Zoccolella
RFG010	Leucodistrofie	<i>Pelizaeus-Merzbacher malattia di</i>		CIR	Dott. S. Zoccolella
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Refsum malattia di</i>	<i>Eredopatia atassica polineuritiforme</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Neuropatia assonale gigante</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Dejerine-Sottas malattia di</i>	<i>Neuropatia periferica ereditaria tipo III</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Ipomielinizzante</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Charcot Marie Tooth malattia di</i>	<i>Atrofia muscolare peroneale</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG060	Neuropatie ereditarie		<i>Polineuropatia ricorrente familiare</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG060	Neuropatie ereditarie		<i>Neuropatia Tomaculare sindrome di</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG060	Neuropatie ereditarie		<i>Rosenberg-Chutorian sindrome di</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG070	Miopatie congenite ereditarie		<i>Roussy- Levy sindrome di</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG070	Miopatie congenite ereditarie		<i>Miopatia Centronucleare</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG070	Miopatie congenite ereditarie		<i>Miopatia Central Core</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG070	Miopatie congenite ereditarie		<i>Miopatia Desmin Storage</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG080	Distrofie muscolari	<i>Becker distrofia di</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna

RFG80	Distrofie muscolari	<i>Duchenne distrofia di</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG90	Distrofie miotoniche	<i>Steinert malattia di</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo
RFG90	Distrofie miotoniche	<i>Thomsen malattia di</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo
RFG90	Distrofie miotoniche	<i>Von Eulerburg</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo
RFG100	Paralisi normokaliemica, ipo e iperkaliemica		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RM020	Polimiosite		PRN	Dott.ssa Bellomo
RM030	Connettività mista		PRN	Dott. S. Zoccolella
RN080	Disautonomia familiare	<i>Riley - Dai sindrome di</i>	CIR	Dott. Lanzi

Endocrinologia (Direttore: Prof. F. Giorgino)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC010	Deficienza di ACTH			CIR	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RC020	Kallmann sindrome di		<i>Ipogonadismo con anosmia</i>	CIR	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RC080	Lipodistrofia totale			PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RC150	Wilson malattia di		<i>Degenerazione lenticolare o putaminale familiare; degenerazione epatocerebrale</i>	PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RCG10	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Iperaldosteronismo primitivo - Tipo 1</i>		CIR	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RCG10	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Bartter sindrome di</i>		CIR	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RCG10	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Conn sindrome di</i>		CIR	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo

RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>Iperplasia Adrenalica Congenita</i>	PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni	<i>Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II</i>	PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: diabete mellito		PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine		PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Fabry malattia di</i>	PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RN0680	Turner sindrome di		PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RN0690	Klinefelter sindrome di		PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RN0760	Peutz-Jeghers sindrome di		PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RN0870	Dubowitz sindrome di		PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RN1300	Angelman sindrome di		PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RN1310	Prader - Willi sindrome di		PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo

RNG010	Pseudoermafroditismi			PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
--------	----------------------	--	--	-----	---

Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale (Direttore: Prof. N. Laforgia)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RFG050	Atrofie muscolari spinali			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0010	Arnold- Chiari sindrome di			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0020	Microcefalia			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0050	Lissencefalia			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola-tracheoesofagea			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0170	Atresia del digiuno			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0180	Atresia o stenosi duodenale			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0190	Ano imperforato			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0200	Hirschsprung malattia di			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0220	Gastroschisi			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0400	Jackson-Weiss sindrome di	Craniostenosi - Ipoplasia mediofacciale - Anomalie dei piedi		PRN	Prof. N. Laforgia
RN0660	Down sindrome di			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0750	Sclerosi tuberosa	Facomatosi		PRN	Prof. N. Laforgia
RN0820	Beckwith - Wiedemann sindrome di			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0850	Charge associazione			PRN	Prof. N. Laforgia
RN1250	Vacterl associazione			PRN	Prof. N. Laforgia
RN1310	Prader Willi sindrome di			PRN	Prof. N. Laforgia
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di			PRN	Prof. N. Laforgia
RNG040	Anomalia congenite del cranio e/o delle ossa della faccia			PRN	Prof. N. Laforgia
RP0010	Embriofetopatia Rubocelica			PRN	Prof. N. Laforgia
RP0020	Sindrome fetale da acido valproico			PRN	Prof. N. Laforgia
RP0030	Sindrome fetale da idantoina			PRN	Prof. N. Laforgia
RP0040	Sindrome alcilica fetale			PRN	Prof. N. Laforgia
RP0060	Kermittero			PRN	Prof. N. Laforgia

Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - Bari					
Malattie Metaboliche (Direttore: Dott. F. Papadia)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBG010	Neurofibromatosi	Neurofibromatosi tipo I		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RBG010	Neurofibromatosi	Neurofibromatosi tipo II			Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RC0010	Deficienza di ACTH			CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RC0020	Kallmann sindrome di		Ipogonadismo con anosmia	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RC0030	Reifenstein sindrome di		Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RC0040	Pubertà precoce idiopatica			CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RC0050	Leprecaunismo		Donhoue sindrome di	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RC0060	Werner syndrome di		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RC0070	Deficienza congenita di zinco	<i>Acrodermatite enteropatica</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RC0080	Lipodistrofia totale		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Bartter syndrome di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Conn syndrome di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Gitelman syndrome di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Iperaldosteronismo primitivo da iperplasia surrenale</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>11-Beta-idrossilasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>17-alfa-idrossilasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>18-idrossilasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>20,22-Desmolasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>21-idrossilasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>3-beta-idrossi-steroido-deidrogenasi</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>Citocromo P450 ossidoreduktasi deficit di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>Star deficit di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Alcaptonuria</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Omocistinuria</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Malattia delle urine a sciroppo d'acero</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Acidemie organiche e acidosi lattiche primitive</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Alaninemia</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi <i>Albinismo</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi <i>Cistinosi</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi <i>Hartnup malattia di Iminoacidemia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi <i>Iperacetinemia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi <i>Iperistidinemia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi <i>Ipervalinemia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi <i>Sindrome da malassorbimento di metionina</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Aciduria glutarica</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Aciduria idrossiglutarica</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Beta-chetotiolasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Biotinidasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Cistinuria</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Fanconi sindrome renale</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Intolleranza alle proteine con lisinuria</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Iperfenilalaninemia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Iperglicinemìa non chetotica</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Iperlisinemia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Iperorotinemia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Iperprolinemia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Lowe sindrome di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Metilmalonico acidemia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Metilmalonico acidemia con omocistinuria</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Olocarbossilasi sintetasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Ornitina aminotransferasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Prolidasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Propionico acidemia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Tirosinemia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	<i>Citrullinemia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	<i>Aciduria argininosuccinica</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	<i>Arginasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	<i>Carbamil-fosfato-sintetasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	<i>N-acetyl-glutammato-sintetasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	<i>Ornithina carbamitransferasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Galattosemia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Aspartilglucosaminuria</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG60	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Disordine congenito della glicosilazione</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG60	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Fucosidosi</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG60	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Malassorbimento congenito di saccarosio ed isomaltosio</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG60	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi per deficit di fosforilasi chinasi</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG60	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 1</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG60	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 2</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG60	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 3</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG60	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 4</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG60	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 5</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG60	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 6</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG60	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 7</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG60	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 10</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG60	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 11</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG60	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 12</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG60	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 13</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG60	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogeno-sintetasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG60	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Intolleranza ereditaria al fruttosio</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG60	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Iperinsulinismo congenito</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG60	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Iperossaluria primaria</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG60	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Malassorbimento di glucosio e galattosio</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG60	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Malattia da corpi poliglicosani</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG60	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Mannosidosi</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG70	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Abetalipoproteinemia</i> <i>Bassen-Kornzweig sindrome di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG70	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Deficit familiare di lipasi lipoproteica</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG70	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Ipobeta lipoproteinemia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG70	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Ipertrigliceridemia familiare</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG70	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Deficit della lecitincolesterolo aciltransferasi</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG70	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Tangier malattia di</i> <i>Deficit familiare di alfa lipoproteina</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCGG70	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	Xantomatosi cerebrotendinea	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCGG70	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	Beta ossidazione deficit di	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCGG70	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	Carnitina muscolare deficit di	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCGG70	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	Carnitin-palmitoil-transferasi deficit di	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCGG70	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	Ipercolesterolemia familiare autosomico recessiva	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCGG80	Disturbi da accumulo di lipidi	Gaucher malattia di	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCGG80	Disturbi da accumulo di lipidi	Fabry malattia di	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG80	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Niemann Pick malattia di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG80	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Esteri del colesterolo malattia da accumulo di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG80	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Schindler malattia di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG80	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Wolman malattia di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG90	Mucolipidosi	<i>Galattosialidosi</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG90	Mucolipidosi	<i>Mucolipidosi tipo 1</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG90	Mucolipidosi	<i>Mucolipidosi tipo 2</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG90	Mucolipidosi	<i>Mucolipidosi tipo 3</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG90	Mucolipidosi	<i>Mucolipidosi tipo 4</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG120	Disordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine	<i>Lesch-Nyhan malattia di Adenilsuccinasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG120	Disordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine	<i>Adenina-fosforibosil-transferasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG120	Disordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine	<i>Dihidropirimidina deidrogenasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG120	Disordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine	<i>Oroticoaciduria</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG140	Mucopolisaccaridosi	<i>Mucoliposaccaridosi non tipizzata</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG140	Mucopolisaccaridosi	<i>Mucopolisaccaridosi tipo 1</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG140	Mucopolisaccaridosi	<i>Mucopolisaccaridosi tipo 2</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG140	Mucopolisaccaridosi	<i>Mucopolisaccaridosi tipo 3</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG140	Mucopolisaccaridosi	<i>Mucopolisaccaridosi tipo 4</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG140	Mucopolisaccaridosi	<i>Mucopolisaccaridosi tipo 6</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG140	Mucopolisaccaridosi	<i>Mucopolisaccaridosi tipo 7</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG140	Mucopolisaccaridosi	<i>Mucopolisaccaridosi tipo 9</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG160	Immunodeficienze primarie	<i>Di George syndrome di</i>	PRN		Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RF0020	Kearns-Sayre sindrome di		PRN		Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RF0030	Leigh malattia di		PRN		Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RF0040	Rett sindrome di		PRN		Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RF0300	Atrofia ottica di Leber	<i>Neuropatia ottica ereditaria</i>	PRN		Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFGG10	Leucodistrofie	<i>Krabbe malattia di</i>	PRN		Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RFG010	Leucodistrofie	<i>Leucodistrofia metacromatica</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG010	Leucodistrofie	<i>Leucoencefalopatia megaencefalica con cisti subcorticali</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG010	Leucodistrofie	<i>Multiple Sulfatase Deficiency (MSF)</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG020	Ceroido - Lipofuscinosi		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG030	Gangliosiosi	<i>Gangliosiosi-GM1</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG030	Gangliosiosi	<i>Gangliosiosi-GM2</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG050	Atrofie muscolari spinali		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RFGG60	Neuropatie ereditarie	<i>Refsum malattia di</i> <i>Ereditopatia atassica polineuritiforme</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFGG60	Neuropatie ereditarie	<i>Charcot Marie Tooth malattia di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFGG70	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Centronucleare</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFGG70	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Central Core</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFGG70	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Desmin Storage</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFGG70	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Nemalimica</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFGG80	Distrofie muscolari	<i>Duchenne distrofia di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RFGG80	Distrofie muscolari	<i>Becker distrofia di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFGG80	Distrofie muscolari	<i>Landouzy-Dejerine distrofia di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFGG80	Distrofie muscolari	<i>Distrofia muscolare oculo-gastro - intestinale</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFGG80	Distrofie muscolari	<i>Distrofia muscolare congenita</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFGG80	Distrofie muscolari	<i>Distrofia muscolare dei cingoli</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFGG80	Distrofie muscolari	<i>Distrofia muscolare distale</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFGG80	Distrofie muscolari	<i>Distrofia muscolare di Emery-Dreifuss</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RFGG80	Distrofie muscolari	<i>Distrofia muscolare oculofaringea</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0020	Microcefalia		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0030	Agenesia cerebellare		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0040	Joubert syndrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0050	Lissencefalia		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0060	Olioprosencéfalia		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0090	Axenfeld-Rieger anomalia di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN0100	Peter anomalia di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0110	Aniridia		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0120	Coloboma congenito del disco ottico		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0170	Atresia del digiuno		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0180	Atresia o stenosi duodenale		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0190	Ano imperforato		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN0200	Hirschsprung malattia di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0210	Atresia biliare		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0240	Ermafroditismo vero		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0260	Focomelia		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0270	Deformità di Sprengel		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0280	Acrodisostosi		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0290	Campodontilia familiare		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN0300	Sindrome da regressione caudale		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0310	Klippel-Feil sindrome di Gastroscisis		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0320	Gastroschisi		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di Adams-Oliver		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0340	Coffin-Lowry sindrome di Coffin-Siris		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0350	Coffin-Lowry sindrome di Coffin-Siris		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0360	Coffin-Siris sindrome di Coffin-Siris		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN0390	Grieg sindrome di, Cefalopolisindattilia		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0400	Jackson-Weiss sindrome di	<i>Craniosinostosi - Ipoplasia mediofacciale - Anomalie dei pieghi</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0410	Jarcho-Levin sindrome di	<i>Displasia spondilocolostale</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0420	Pallister - W sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0430	Poland sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0440	Sequenza sirenomelica		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0450	Sindrome cerebro-costo-mandibolare		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN0460	Sindrome femoro-facciale		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0470	Sindrome oto-palato-digitale		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0480	Sindrome trisma pseudocampodontilia		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0490	Weaver syndrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0500	Cutis laxa		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0510	Incontinentia pigmenti		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0520	Xeroderma pigmentoso		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN0630	Pseudoxantoma elastico		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0640	Aplasia congenita della cute		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0660	Down syndrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0670	Cri Du Chat malattia del		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0680	Turner syndrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0690	Klinefelter syndrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0700	Wolf - Hirschhorn sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN0710	Melas sindrome di	<i>Miopatia mitocondriale - Encefalopatia - Acidosi lattica - Ictus</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0720	Merff sindrome	<i>Epilessia mioclonica e Fibre rosse irregolari</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0730	Short sindrome		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0750	Sclerosi tuberosa	<i>Facomatosi</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0790	Aarskog sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0800	Antley-Bixler sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0810	Baller-Gerold sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN0820	Beckwith-Wiedemann sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0830	Bloom sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0840	Borjeson sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0850	Charge associazione		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0870	Dubowitz sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0880	EEC sindrome	<i>Ectrodattilia - Displasia ectodermica - Palatoschisi</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0890	Freeman-Sheldon sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN0900	Fryns sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0910	Goldenhar sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0930	Holt-Oram sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0940	Kabuki sindrome della maschera		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0950	Kartagener sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0960	Maffucci sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0970	Marshall sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN0990	Moebius sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1000	Nager sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1010	Noonan sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1020	Opitz sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1030	Pallister-Hall sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1040	Pfeiffer sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1050	Rieger sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN1060	Roberts syndrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1070	Robinow syndrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1080	Russell-Silver sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1090	Schinzel-Giedion sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1100	Seckel sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1110	Sequenza da ipocinesia fetale	<i>Pena-Shokeir I syndrome di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1120	Simpson-Golabi-Behmel sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN1130	Sindrome branchio-oculo-facciale		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1140	Sindrome branchio-oto-renale		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1150	Sindrome cardio-facio-cutanea		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1160	Sindrome oculo - cerebro - cutanea		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1170	Sindrome Proteo		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1180	Sindrome trico- rino - falangea		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1190	Sindrome unghia - rotula	<i>Onicosteodiplasia ereditaria</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN1200	Smith - Lemli - Opitz, tipo 1 sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1210	Smith - Magenis sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1220	Stickler sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1240	Townes - Brooks sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1250	Vacterl associazione		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1270	Williams sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1290	Wolfram sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN1300	Angelman syndrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1310	Prader - Willi syndrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1320	Marfan syndrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1330	Sindrome da X fragile		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1340	Aase - Smith syndrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1350	Alagille syndrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1360	Alport syndrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN1370	Alstrom sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1380	Bardet - Biedl sindrome di	<i>Lawrence-Moon syndrome di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1390	Carpenter sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1400	Cockayne sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1420	De Santis Cacchione malattia di	<i>Idiopia xerodermica</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1440	Displasia oculo- digitò - dentale		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN1450	Displasia spondiloepifisaria congenita		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1460	Fraser syndrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1480	Ipomelanosi di ito	Bloch - Sulzberger malattia di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1510	Klippel - Treunaunay sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1530	Leopard sindrome		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1550	Marshall - Smith sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1560	Neu - Laxova sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN1590	Pallister - Killian sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1600	Pearson sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1620	Rubinstein-Taybi sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1630	Sindrome acrocallosa		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1640	Sindrome cerebro - oculo- facio - scheletrica	<i>Pena-Shokeir II sindrome di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1670	Sindrome pterigio multilobo		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1680	Sindrome trico -dento -ossea		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN1730	WAGR sindrome		<i>Tumore di Wilms- Aniridie - Anomalie genitourinarie - Ritardo mentale</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1740	Walker-Warburg sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1750	Weill - Marchesani sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1760	Zellweger sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG010	Pseudohermafroditismi			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG020	Artrrogiposi multiple congenite			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG030	Acrocefaloindattilia		<i>Albert sindrome di; Goodman sindrome di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RNG040	Anomalia congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Craniosinostosi primaria</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG040	Anomalia congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>C Sindrome</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG040	Anomalia congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Crouzon malattia di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG040	Anomalia congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Disostosi maxillofaciale</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG040	Anomalia congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Displasia fronto - facio - nasale</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG040	Anomalia congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Displasia maxillonasale</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG040	Anomalia congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Halleran - Streiff sindrome di</i>	<i>Disostosi oculomandibolare</i>	PRN

RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Pierre Robin sindrome di Treacher Collins sindrome di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Cranio-fronto-nasale syndrome</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Disostosi cleidocranica</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Disostosi mandibolo/facciale</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Displasia mandibolo-acrale</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Acondrogenesi</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RNG050	Condrodistrofie congenite	Acondroplasia	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG050	Condrodistrofie congenite	Distrofia toracica asfissiante	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG050	Condrodistrofie congenite	Esostosi multipla	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG050	Condrodistrofie congenite	Kniest displasia	Displasia metatropica	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG050	Condrodistrofie congenite	Sindrome camptomelica	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG050	Condrodistrofie congenite	Condrodisplasia letale	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG050	Condrodistrofie congenite	Condrodisplasia metafisaria	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Condrodisplasia punctata</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Ipocondroplasia</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Schwartz-Jampel syndrome di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Osteogenesi imperfetta</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Conradi - Hunermann syndrome di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Discondrosteosi</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>McCune- Albright syndrome di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RNG60	Osteodistrofie congenite	<i>Displasia craniometafisari</i>	<i>Osteocondroplasia</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG60	Osteodistrofie congenite	<i>Displasia diastrofica e pseudodistrofica</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG60	Osteodistrofie congenite		<i>Displasia fibrosa</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG60	Osteodistrofie congenite		<i>Displasia spondiloepifisaria tarda</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG60	Osteodistrofie congenite		<i>Ellis - Van Creveld syndrome di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG60	Osteodistrofie congenite		<i>Atelostogenesi</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG60	Osteodistrofie congenite		<i>Displasia spondilometafisaria</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RNG60	Osteodistrofie congenite	<i>Larsen syndrome di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG60	Osteodistrofie congenite	<i>Nanismo osteodisplastico microcefalico</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG60	Osteodistrofie congenite	<i>Picnodisostosi</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG60	Osteodistrofie congenite	<i>Osteodistrofia congenita non tipizzata</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG80	Sindromi da aneuploidia cromosomica		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG90	Sindromi da duplicazione/ Deficienza cromosomica		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG100	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RP0010	Embriofetopatia rubeoica		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RP0020	Sindrome fetale da acido valproico		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RP0030	Sindrome fetale da idantoina		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RP0040	Sindrome alcolica fetale		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

Pediatria (Direttore: Dott. F. Cardinale)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RA0030	Lyme malattia di			PRN	Dott. F. Cardinale
RCC010	Behcet malattia di			PRN	Dott. F. Cardinale
RG0030	Polarterite nodosa			PRN	Dott. F. Cardinale
RG0040	Kawasaki sindrome di			PRN	Dott. F. Cardinale
RI0060	Sprue celiaca			PRN	Dott. F. Cardinale
RM0020	Polimiosite			PRN	Dott. F. Cardinale
RM0010	Dermatomiosite			PRN	Dott. F. Cardinale
RM0040	Fascite eosinofila			PRN	Dott. F. Cardinale
RMG010	Connettività Indifferenziate			PRN	Dott. F. Cardinale

Nefrologia e dialisi pediatrica (Direttore: Dott. F. Cardinale)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente			PRN	Dott. F. Cardinale
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Bartter syndrome di</i>		PRN	Dott. F. Cardinale
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Gitelman syndrome di</i>		PRN	Dott. F. Cardinale
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Cistinosi</i>		PRN	Dott. F. Cardinale
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Omocistinuria</i>		PRN	Dott. F. Cardinale
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Acidosi tubulare distale</i>		PRN	Dott. F. Cardinale
RDD010	Sindrome emolitico uremica			PRN	Dott. F. Cardinale
RDD030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente			PRN	Dott. F. Cardinale
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico			PRN	Dott. F. Cardinale
RN0040	Joubert sindrome di			PRN	Dott. F. Cardinale
RN0060	Oloprosencefalia			PRN	Dott. F. Cardinale
RN0250	Rene con midollare a spugna			PRN	Dott. F. Cardinale
RN1140	Sindrome bronchio - oto- renale			PRN	Dott. F. Cardinale
RN1160	Alport sindrome di			PRN	Dott. F. Cardinale
RN11430	Denys - Drash sindrome di		<i>Tumore di Wilms e pseudohermafroditismo</i>	PRN	Dott. F. Cardinale
RN0940	Kabuki sindrome della maschera di			PRN	Dott. F. Cardinale
RP0070	Fibrosi epatica congenita			PRN	Dott. F. Cardinale

Oculistica					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0200	Vitreoretinopatia essudativa familiare		<i>Criswick-Schepens sindrome di; Coats malattia di</i>	PRN	
RF0210	Eales malattia di			PRN	
RF0220	Behr sindrome di			PRN	
RF0230	Ciclite etrocromica di Fuch			PRN	
RF0240	Atrofia essenziale dell'iride			PRN	
RF0250	Emeralopia congenita			PRN	
RF0260	Oguchi sindrome di			PRN	
RF0270	Cogan sindrome di			PRN	
RF0280	Cheratocono			PRN	
RF0290	Congiuntivite lignea			PRN	
RF0300	Atrofia ottica di Leber		<i>Neuropatia ottica ereditaria</i>	PRN	

RFG110	Distrofie retiniche ereditarie			PRN
RFG120	Distrofie ereditarie della coroide			PRN
RFG130	Degenerazioni della cornea			PRN
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea			PRN

Chirurgia Pediatrica				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea			PRN
RN0170	Atresia del digiuno			PRN
RN0180	Atresia o stenosi duodenale			PRN
RN0190	Ano imperforato			PRN
RN0200	Hirschsprung malattia di			PRN
RN0210	Atresia biliare			PRN
RN1250	Vacterl associazione			PRN

Presidio Ospedaliero "S. Paolo" - Bari (Referente: Dott.ssa L. La Selva)

Pediatria - Neonatologia				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro
RIO060	Sprue celiaca			PRN

Medicina Interna

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro
RC0040	Pubertà precoce idiopatica			PRN

Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro
RF0040	Rett sindrome di			PRN
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva			PRN
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di			PRN
RF0140	West sindrome di			PRN
RN0750	Sclerosi tuberosa			PRN
RN1300	Angelman sindrome di			PRN

RN1520	Landau-Kleffner sindrome di			PRN	Dott.ssa L. La Selva
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica			PRN	Dott.ssa L. La Selva
RNG090	Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica			PRN	Dott.ssa L. La Selva

Ospedale "San Giacomo" - Monopoli (Bari) (Referente: Dott. M. Manzionna)

Servizio Immunoematologia e Medicina Trasfusionale					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione			PRN	

IRCCS "Fondazione Maugeri" - Cassano delle Murge (Bari)

Pneumologia Riabilitativa (Direttore: Dott.V. Cuomo)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina			CIR	Dott.V. Cuomo (Dott. M. Carone, dal 02/05/2012)

I.R.C.C.S. "Giovanni Paolo II" - Bari

Oncologia (Direttore: Dott. A. Guarini (Direttore ad interim))					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB	Tumori nell'adulto			CIR	Dott. Michele Guida

IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTE (Bari) (Referente: Dott.M.Correale)

Gastroenterologia (Direttore: Dott. G. Leandro)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RA0020	Whipple malattia di			CIR	Dott. G. Leandro
RC0110	Crioglobulinemia mista			PRN	Dott. R. Cazzolongo

RC0150	Wilson malattia di		<i>Degenerazione lenticolare o putaminalde familiare; degenerazione epatocerebrale</i>	PRN	Dott. G. Leandro, Dott. R. Cozzolongo
RCG100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro		<i>Emocromatosi familiare</i>	PRN	Dott. G. Leandro, Dott. R. Cozzolongo
RIO020	Gastrite ipertrofica gigante			CIR	Dott. G. Leandro
RIO050	Colangite primitiva sclerosante			PRN	Dott. G. Leandro, Dott. R. Cozzolongo
RIO060	Sprue celiaca			PRN	Dott. G. Leandro, Dott. J. Petrucci
RNO220	Caroli malattia di			CIR	Dott. M. Gentile
RNO230	Malattia del fegato policistico			PRN	Dott. R. Cozzolongo

Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti (Referente: Dott. G. Giorgio)

Dermatologia

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RL0030	Pemfigo			PRN	
RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose			PRN	
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus			PRN	
RM0010	Dermatomiosite			PRN	
RN0550	Darier malattia di			PRN	

Endocrinologia

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBG010	Neurofibromatosi			PRN	
RC0040	Pubertà precoce idiopatica			PRN	
RC0020	Kallmann sindrome di		<i>Ipo gonadismo con anosmia</i>	PRN	
RC0030	Reifenstein sindrome di		<i>Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni</i>	PRN	
RF0120	Adrenoleucodistrofia		<i>Schilder malattia di</i>	PRN	
RF0150	Narcosessia			PRN	
RN0660	Down sindrome di			PRN	
RN1320	Marfan sindrome di			PRN	
RN0680	Turner sindrome di			PRN	
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite			PRN	

RC0010	Deficienza di ACTH		PRN
RCG010	Iperadosteronismi primitivi		PRN
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni	Polienocrinopatia autimmune di tipo II	PRN
RNG090	Klinefelter sindrome di		PRN

Genetica medica					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBG010	Neurofibromatosi			PRN	
RB0020	Retinoblastoma			PRN	
RB0010	Wilms tumore di		<i>Nefroblastoma</i>	PRN	
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati . Escluso: diabete mellito			PRN	
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi			PRN	
RC0150	Wilson malattia di		Degenerazione lenticolare o putaminale familiare; degenerazione epatocerebrale	PRN	
RCG140	Mucopolisaccaridosi			PRN	
RCG160	Immunondeficienze primarie			PRN	
RF0080	Corea di Huntington			PRN	
RFG040	Malattie spinocerebellari			PRN	
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica			PRN	
RF0040	Rett sindrome di			PRN	
RFG080	Distrofie muscolari			PRN	
RF0300	Atrofia ottica di Leber		<i>Neuropatia ottica ereditaria</i>	PRN	
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie			PRN	
RNI1340	Aase- Smith sindrome di			PRN	
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia			PRN	
RN0010	Arnold- Chiari sindrome di			PRN	
RNI1410	Cornelia de Lange sindrome di			PRN	
RN1510	Klippel- Trenaunay sindrome di			PRN	
RN0050	Lissencefalia			PRN	
RN0020	Microcefalia			PRN	
RNG060	Osteodistrofie congenite			PRN	
RN1590	Pallister- killian sindrome di			PRN	
RN1310	Prader- Willi sindrome di			PRN	
RN0750	Sclerosi tuberosa		<i>Facomatosi</i>	PRN	
RNG080	Sindrome da aneuploidia cromosomica			PRN	
RNG090	Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica			PRN	

RN0580	Turner sindrome di			PRN
RN0700	Wolf- Hirschhorn sindrome di			PRN
RN0670	Cri Du Chat malattia del			PRN
RFG090	Distrofie miotoniche			PRN
RN1330	Sindrome da X fragile			PRN
RN1300	Angelman sindrome di			PRN
RFG050	Atrofie muscolari spinali			PRN
RN0690	Klinefelter sindrome di			PRN
RN0660	Down sindrome di			PRN

Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni		<i>Poliendocrinopatia Autoimmune di tipo II</i>	PRN	
RD0050	Malattia granulomatosa cronica		<i>Disfagocitosi cronica</i>	PRN	
RD0040	Neutropenia ciclica			PRN	
RD0030	Porpora di Henoch- Schonlein ricorrente			PRN	
RFG040	Malattie spinocerebellari			PRN	
RF0150	Narcolesia			PRN	
RN1720	Vogt- Koyanagi- Harada sindrome di			PRN	
RN1700	Sjogren - Larsson sindrome di			PRN	
RC0210	Behcet malattia di			PRN	
RCG160	Immunodeficienze primitive			PRN	
RG0070	Granulomatosi di Wegener			PRN	
RW0030	Connettivite mista			PRN	
RW0020	Polimiosite			PRN	

Medicina Interna

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RIO060	Sprue celiaca			PRN	

Neurologia

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBGG10	Neurofibromatosi			PRN	
RFG050	Atrofie muscolari spinali			PRN	
RFG090	Distorsione di torsione idiopatica			PRN	

RFGG40	Malattie spinocerebellari			PRN
RF0080	Corea di Huntington			PRN
RF0100	Sclerosi laterale Amiotrofica			PRN
RFGG80	Distrofie muscolari			PRN
RF0170	Steele- Richardson- Olszewski sindrome di	<i>Paralisi sopranoucleare progressiva</i>	PRN	
RM0020	Polimiosite		PRN	

Pediatria				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva			PRN
RGG40	Malattie spinocerebellari			PRN
RGG50	Atrofie muscolari spinali			PRN
RI0060	Sprue celiaca			PRN

Neonatologia				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro
RCGG40	Disturbi del metabolismo e del trasporto di aminoacidi			PRN
RCGG60	Disturbi del metabolismo e del trasporto di carboidrati. Escluso: diabete mellito			PRN

Nefrologia e dialisi				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro
RC0110	Crioglobulinemia mista			PRN
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari			PRN
RD0010	Sindrome emolitico uremica			PRN
RG0050	Sindrome di Churg- Strauss			PRN
RG0070	Granulomatosi di Wegener			PRN
RN1360	Alport sindrome di			PRN

Oculistica				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro
RF0200	Vitreoretinopatia essudativa familiare		<i>Criswick-Schepens sindrome di; Coats malattia di</i>	PRN

RF0230	Ciclite eterocromica di Fuch			PRN	
RF0240	Atrofia essenziale dell'iride			PRN	
RF0280	Cheratocono			PRN	
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie			PRN	
RFG120	Distrofie ereditarie della coroide			PRN	
RFG130	Degenerazioni della cornea			PRN	
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea			PRN	

Presidio Ospedaliero "F. Fallacara" - Triggiano (Referente: Dott.ssa M. Raguseo)

Pediatrica					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RIO050	Sprue celiaca			PRN	

FOGGIA**I.R.C.C.S. "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo (Foggia) (Referente: Dott. L. Zelante)**

Endocrinologia (Direttore: Dott. S. De Cosmo)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi			PRN	Dott. S. De Cosmo; Dott. L. D'Aloiso
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite			PRN	Dott. S. De Cosmo; Dott. L. D'Aloiso
RCG030	Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II		Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II	CIR	Dott. S. De Cosmo; Dott. L. D'Aloiso

Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia (Direttore U.O.C. Prof. G. Vendemiale)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCC010	Behcet malattia di			PRN	Prof. G. Vendemiale, Dott. A. De Cata
RM0010	Dermatomiosite			PRN	Prof. G. Vendemiale, Dott. A. De Cata
RM0030	Connettivite mista			PRN	Prof. G. Vendemiale, Dott. A. De Cata
RM0060	Policondrite			CIR	Prof. G. Vendemiale, Dott. A. De Cata

RMG010	Connettività indifferenziate			PRN	Prof. G. Vendemiale, Dott. A. De Cata
--------	------------------------------	--	--	-----	---------------------------------------

Nefrologia (Direttore Dott. C.C. Guida)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG110	Porfirie			CIR	Dott. C.C. Guida

Pediatrica (Direttore Dott. M. Sacco)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RN0560	De Morsier sindrome di		<i>Displasia setto - ottica</i>	CIR	Dott. M. Sacco
RG0040	Kawasaki sindrome di			CIR	Dott. M. Sacco
RBG010	Neurofibromatosi			CIR	Dott.ssa M. L. Russo, Dott. P.P. Maccarone, Dott.ssa C. De Meco
RN0210	Atresia bilare			CIR	Dott. M. Sacco
RIO060	Sprue celiaca			PRN	Dott. M. R. D'Altìa, Dott.ssa M. Pastore
RDGG010	Anemie ereditarie			PRN	Dott. M. Sacco
RN0680	Turner sindrome di			PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio
RFQ140	West sindrome di			PRN	Dott. M. Sacco
RFG680	Distrofie muscolari			PRN	Dott.ssa M. L. Russo
RFQ130	Sindrome di Lennox Gastaut			PRN	Dott. M. Sacco
RNI080	Russel - Silver sindrome di			PRN	Dott.ssa M. L. Russo
RN1010	Noonan sindrome di			PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio
RN1270	Williams sindrome di			PRN	Dott.ssa M. L. Russo
RN1310	Prader - Willi sindrome di			PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente			PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio
RC0040	Pubertà precoce idiopatica			PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio
RCGG20	Sindromi adrenogenitali congenite			PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio
RCGG30	Poliendocrinopatie autoimmuni		<i>Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II</i>	PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio
RN0660	Down sindrome di			PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio

RN0320	Beckwith-Wiedemann sindrome di			PRN	Dott.ssa M. L. Russo
RN0330	Poland sindrome di			PRN	Dott.ssa M. L. Russo
RN0350	Kartagener sindrome di			PRN	Dott.ssa M. L. Russo
RCG160	Immunodeficienze primarie			PRN	Dott.ssa M. L. Russo
RNG060	Osteodistrofie congenite			PRN	Dott.ssa M. L. Russo
RN1620	Rubinstein-Taybi sindrome di			PRN	Dott.ssa M. L. Russo
RN1300	Angelman sindrome di			PRN	Dott. M. Germano

Oncematologia Pediatrica (Direttore: Dott. Ladogana)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0010	Wilms Tumore di		<i>Nefroblastoma</i>	CIR	Dott. Ladogana
RB0020	Retinoblastoma			PRN	Dott. Ladogana
RDD040	Neutropenia ciclica			PRN	Dott. Ladogana

Gastroenterologia (Direttore: Dott. A. Andriulli)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RI0010	Acalasia			CIR	Dott. A. Andriulli
RB0050	Poliposi familiare			CIR	Dott. A. Andriulli
RG0110	Sindrome di Budd - Chiari			PRN	Dott. A. Andriulli
RI0050	Colangite primitiva sclerosante			PRN	Dott. A. Andriulli

Dermatologia

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus			PRN	
RL0030	Pemfigo			PRN	

Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna		Marchiafava - Micheli sindrome di	PRN	Dott. N. Cascavilla
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari			PRN	Dott. N. Cascavilla

Neurologia						Referenti
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo		Sinonimi	Tipologia centro	
RF0090	Distonia di Torsione idiopatica				PRN	
RF0660	Neuropatie ereditarie				PRN	
RF0100	Sclerosi laterale Amiotrofica				PRN	
RF0640	Malattie spinocerebellari				PRN	
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante				PRN	
RF0110	Sclerosi laterale primaria				PRN	

Genetica Medica						Referenti
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo		Sinonimi	Tipologia centro	
RN0010	Arnold - Chiari sindrome di				PRN	Dott. L. Zelante
RN0020	Microcefalia				PRN	Dott. L. Zelante
RN0030	Agenesis cerebellare				PRN	Dott. L. Zelante
RN0040	Joubert syndrome di				PRN	Dott. L. Zelante
RN0050	Lissencefalia				PRN	Dott. L. Zelante
RN0060	Oloprosencefalia				PRN	Dott. L. Zelante
RN0110	Aniridia				PRN	Dott. L. Zelante
RN0120	Coloboma congenito del disco ottico				PRN	Dott. L. Zelante
RN0130	Morning Glory anomalia di				PRN	Dott. L. Zelante
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea				PRN	Dott. L. Zelante
RN0190	Ano imperforato				PRN	Dott. L. Zelante
RN0200	Hirschsprung malattia di				PRN	Dott. L. Zelante
RN0210	Atresia biliare				PRN	Dott. L. Zelante
RN0220	Caroli malattia di				PRN	Dott. L. Zelante
RN0250	Rene con midollare a spugna				PRN	Dott. L. Zelante
RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di				PRN	Dott. L. Zelante
RN0340	Adams - Oliver Sindrome di				PRN	Dott. L. Zelante
RN0350	Coffin - Lowry sindrome di				PRN	Dott. L. Zelante
RN0360	Coffin - Siufs sindrome di				PRN	Dott. L. Zelante
RN0390	Grieg sindrome di .Cefalopolisindattilia				PRN	Dott. L. Zelante
RN0430	Poland sindrome di				PRN	Dott. L. Zelante
RN0470	Sindrome oto- palato - digitale				PRN	Dott. L. Zelante
RN0500	Cutis laxa				PRN	Dott. L. Zelante
RN0510	Incontinentia Pigmenti				PRN	Dott. L. Zelante
RN0520	Xeroderma pigmentoso				PRN	Dott. L. Zelante
RN0550	Darier malattia di				PRN	Dott. L. Zelante
RN0570	Epidermolisi bollosa				PRN	Dott. L. Zelante
RN0580	Eritrodermatodermia simmetrica progressiva				PRN	Dott. L. Zelante

RN0610	Ipoplasia focale dermica		PRN	Dott. L. Zelante
RN0630	Pseudoxantoma elastico		PRN	Dott. L. Zelante
RN0640	Aplasia congenita della cute		PRN	Dott. L. Zelante
RN0660	Down sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN0670	Cri Du Chat malattia del		PRN	Dott. L. Zelante
RN0680	Turner sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN0690	Klinefelter sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN0700	Wolf-Hirschhorn sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN0740	Ivemark sindrome di	<i>Asplenia con anomalie cardiovasscolari</i>	PRN	Dott. L. Zelante
RN0750	Sclerosi tuberosa	<i>Facomatosi</i>	PRN	Dott. L. Zelante
RN0770	Sturge-Weber sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN0780	Von Hippel-Lindau sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN0790	Aarskog sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN0810	Baller-Gerold sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN0820	Beckwith-Wiedemann sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN0840	Borjeson sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN0870	Dubowitz sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN0890	Freeman-Sheldon sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN0910	Goldenhar sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN0930	Holt-Oram sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN0940	Kabuki sindrome della maschera		PRN	Dott. L. Zelante
RN0950	Kartagener sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN0980	Meckel sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN0990	Moebius sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN1000	Nager sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN1010	Noonan sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN1040	Pfeiffer sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN1070	Robinow sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN1080	Russell-Silver sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN1090	Schinzel-Giedion sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN1100	Seckel sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN1110	Sequenza da ipocinesia fetale	<i>Pena Schokeir I sindrome di</i>	PRN	Dott. L. Zelante
RN1120	Simpson-Golabi-Behmel sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN1140	Sindrome branchio-oto-renale		PRN	Dott. L. Zelante
RN1150	Sindrome cardio-facio-cutanea		PRN	Dott. L. Zelante
RN1170	Sindrome Proteo		PRN	Dott. L. Zelante
RN1180	Sindrome trico-rino-falangea		PRN	Dott. L. Zelante
RN1190	Sindrome unghia-rotula	<i>Onicosteodiplasia ereditaria</i>	PRN	Dott. L. Zelante
RN1200	Smith-Lemli-Opitz, tipo 1 sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN1220	Stickler sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN1270	Williams sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN1300	Angelman sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante

RN1310	Prader - Willi sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN1320	Marfan sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN1330	Sindrome da X fragile		PRN	Dott. L. Zelante
RN1360	Alport sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN1380	Bardet - Biedl sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	<i>Lawrence Moon syndrome di</i>	PRN	Dott. L. Zelante
RN1460	Fraser sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN1480	Ipomelanosi di ito	<i>Bloch - Sulzberger malattia di</i>	PRN	Dott. L. Zelante
RN1510	Klipper - Trenaunay sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN1530	Leopard sindrome		PRN	Dott. L. Zelante
RN1620	Rubinstein - Taybi sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN1640	Sindrome cerebro - oculo - facio - scheletrica	<i>Pena Schokeir II sindrome di</i>	PRN	Dott. L. Zelante
RN1650	Sindrome del nervo displastico		PRN	Dott. L. Zelante
RN1670	Sindrome ptericio multiplo		PRN	Dott. L. Zelante
RN1690	Sindrome tromboцитopenica con assenza di radio		PRN	Dott. L. Zelante
RN1700	Sjogren - Larsson sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN1720	Vogt- Koyanagi- Harada sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RN1760	Zellweger sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante
RNG010	Pseudohermafroditismi		PRN	Dott. L. Zelante
RNG020	Artrrogriposi multiple congenite		PRN	Dott. L. Zelante
RNG030	Acrocefalosindattilia	<i>Albert sindrome di; Goodman sindrome di</i>	PRN	Dott. L. Zelante
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia		PRN	Dott. L. Zelante
RNG050	Condrodistrofie congenite		PRN	Dott. L. Zelante
RNG060	Osteodistrofie congenite		PRN	Dott. L. Zelante
RNG070	Ittirosi congenite		PRN	Dott. L. Zelante
RNG080	Sindrome da aneuploidia cromosomica		PRN	Dott. L. Zelante

Neonatologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RGG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto di aminoacidi			PRN	
RGG050	Disturbi del ciclo dell'urea			PRN	
RGG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati . Escluso diabete mellito			PRN	
RP0010	Embriofetopatia rubrolica			PRN	
RP0020	Sindrome fetale da acido valproico			PRN	

RPO030	Sindrome fetale da idantoina	PRN
RPO040	Sindrome alcolica fetale	PRN
RPO060	Kernittero	PRN

Oculistica (Direttore: Dott. A. Laborante)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0280	Cheratocono			PRN	Dott. A. Laborante
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea	Disordini ereditari trombofilici		PRN	Dott. A. Laborante

Emostasi e Trombosi (Direttore: Dott.ssa E. Grandone)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	Disordini ereditari trombofilici		PRN	Dott.ssa E. Grandone

Gli Angeli di Padre Pio

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RGG90	Mucolipidosi			PRN	Dott.ssa L. Russi
RF0030	Leigh Malattia di Rett sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Russi
RF0040	Leucodistrofie	Alexander malattia di		PRN	Dott.ssa L. Russi
RFG010	Ceroidolipofuscinosi			PRN	Dott.ssa L. Russi
RFG020	Neuropatie ereditarie	Dejerine - Sottas malattia di tipo III	Neuropatia periferica ereditaria	PRN	Dott.ssa L. Russi
RFG060	Distrofie retiniche ereditarie	Amaurosi congenita di Leber		PRN	Dott.ssa L. Russi
RFG110	Retinite pigmentosa	Joubert Sindrome di Lissencefalia	Distrofia pigmentosa retinica	PRN	Dott.ssa L. Russi
RN0040	Peter anomalia di			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN0050	Aniridia			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN0060	Coloboma congenito del disco ottico			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN0100	Down sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN0110	ChargeAssoziatione			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN0120	Noonan Sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN0170	Sindrome di Williams			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN1300	Angelman sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Russi

RN1310	Prader Willi sindrome di Sindrome da X fragile			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN1330	Bardet - Biedle sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN1380	Pallister - Killian sindrome di Anomalia congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Lawrence Moon syndrome di</i>	PRN	Dott.ssa L. Russi	
RN1590			PRN	Dott.ssa L. Russi	
RNG040		<i>Pierre Robin Syndrome di</i>	PRN	Dott.ssa L. Russi	
RNG090	Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica		PRN	Dott.ssa L. Russi	

Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia (Referente: Prof. M. Margaglione)

Genetica medica (Direttore: prof. M. Margaglione)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Omocistinuria</i>		PRN	Prof. M. Margaglione
RDG010	Anemie ereditarie			PRN	Prof. M. Margaglione
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Emofilia A</i>		CIR	Prof. M. Margaglione
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Emofilia B</i>		CIR	Prof. M. Margaglione
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Deficienza congenita dei fattori della coagulazione</i>		CIR	Prof. M. Margaglione
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Von Willebrand malattia di</i>		CIR	Prof. M. Margaglione
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Disordini ereditari trombofilici</i>		CIR	Prof. M. Margaglione
RDG030	Piastriopatie ereditarie		<i>Sindrome di Bernard-Soulier</i>	PRN	Prof. M. Margaglione
RDG030	Piastriopatie ereditarie		<i>Trombastenia di Glanzmann</i>	PRN	Prof. M. Margaglione
RDG040	Trombocitopenie primarie ereditarie			PRN	Prof. M. Margaglione

Oftalmologia Universitaria (Direttore: Prof. N. Delle Noci)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0020	Retinoblastoma			CIR	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli
RF0200	Vitreoretinopatia essudativa familiare		<i>Cristwick-Schepens sindrome di;</i> <i>Coats malattia di</i>	PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli

RFQ210	Eales malattia di			PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli
RFQ230	Ciclite eterocromica di Fuch			CIR	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli
RFQ280	Cheratocono			PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie			PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli
RFG130	Degenerazioni della cornea			PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea			PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli

Neonatologia con UTIN (Direttore: Dott. R. Magaldi)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG160	Immunodeficienze primarie	<i>Di George syndrome di Werding- Hoffmann malattia di Steinert malattia di</i>		PRN	Dott. R. Magaldi
RFGG50	Atrofie muscolari spinali			PRN	Dott. R. Magaldi
RFGG90	Distrofie miotoniche			PRN	Dott. R. Magaldi
RN0010	Arnold- Chiari sindrome di			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello
RN0020	Microcefalia			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello
RN0030	Agenesia cerebellare			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello
RN0050	Lissencefalia			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello
RN0060	Oloprosencefalia			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola-tracheoesofagea			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei
RN0170	Atresia del digiuno			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei
RN0180	Atresia o stenosi duodenale			CIR	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei
RN0190	Ano imperforato			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei
RN0200	Hirschsprung malattia di			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei
RN0210	Atresia bilare			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei

RN0220	Caroli malattia di		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Popolo
RN0260	Focomelia		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Popolo
RN0320	Gastroschisi		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei
RN0640	Aplasia congenita della cute		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RN0660	Down sindrome di		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RN0670	Cri Du Chat malattia del		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RN0680	Turner sindrome di		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RN0690	Klinefelter sindrome di		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RN0770	Sturge- Weber sindrome di		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello
RN0850	Charge associazione		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello
RN0910	Goldenhar sindrome di		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RN0930	Holt - Oram sindrome di		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RN0980	Meckel sindrome di		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello
RN1250	Vacterl associazione		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei
RN1310	Prader - Willi sindrome di		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RN1330	Sindrome da X fragile		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Popolo
RN1510	Klippel - Trenaunay sindrome di		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RN1690	Sindrome trombocitopenica con assenza di radio		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RNGG20	Artrrogiposi multiple congenite		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei
RNGG40	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello
RNGG50	Condrodistrofie congenite		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela

RNGG70	Ittiosi congenite			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RP0010	Embriofetopatia Rubrolica			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RP0020	Sindrome fetale da acido valproico			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RP0030	Sindrome fetale da idantoina			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RP0040	Sindrome alcolica fetale			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RP0050	Apnea infantile			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RP0060	Kernittero			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela

Reumatologia Universitaria (Direttore: Prof. F. P. Cantatore)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0110	Crioglobulinemia mista			PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Mellilo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RC0210	Behcet malattia di			PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Mellilo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RD0030	Porpora di Henoch-Schonlein ricorrente			PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Mellilo, Dott.ssa F.
RG0010	Endocardite reumatica			CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Mellilo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RG0020	Poliangiite microscopica		<i>Poliarterite microscopica</i>	CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Mellilo, Dott.ssa F. D'Onofrio

RG0030	Poliarterite nodosa		CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Mellillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RG0040	Kawasaki sindrome di		PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Mellillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RG0050	Sindrome di Churg - Strauss		PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Mellillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RG0070	Granulomatosi di Wegener		PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Mellillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RG0080	Arterite a cellule giganti	<i>Horton malattia di</i>	CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Mellillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RG0090	Takayasu malattia di		PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Mellillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RM0010	Dermatomiosite		CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Mellillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RM0020	Polimiosite		CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Mellillo, Dott.ssa F. D'Onofrio

RM0030	Connettività mista		CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Mellilo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RM0040	Fascite eosinofila		CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Mellilo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RM0050	Fascite diffusa		CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Mellilo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RM0060	Policondrite		PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Mellilo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RMG010	Connettività indifferenziate		PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Mellilo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RN0620	Pachidermoperiostosi	Touraine-Salente-Golè syndrome <i>di</i>	PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Mellilo, Dott.ssa F. D'Onofrio

Chirurgia Pediatrica (Direttore: Prof.ssa M. Nobili)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RN0170	Atresia o del digiuno			PRN	Dott.ssa m. Nobili
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea			CIR	Dott.ssa m. Nobili
RN0320	Gastroschisi			PRN	Dott.ssa m. Nobili

Dermatologia Ospedaliera				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro
				Referenti
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus			PRN

Ematologia Ospedaliera				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro
				Referenti
RD0020	Emoglobinaruria parossistica notturna		Marchiafava - Micheli sindrome di	PRN
RDG010	Anemie ereditarie			PRN

Gastroenterologia Ospedaliera				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro
				Referenti
RI0060	Sprue celiaca			PRN

Gastroenterologia Universitaria				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro
				Referenti
RI0060	Sprue celiaca			PRN

Neuropsichiatria Infantile				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro
				Referenti
RBG010	Neurofibromatosi			PRN
RFQ130	Sindrome di Lennox Gastaut			PRN

Pediatria Ospedaliera				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro
				Referenti
RC0040	Pubertà precoce idiopatica			PRN
RDG010	Anemie ereditarie			PRN
RI0060	Sprue celiaca			PRN

Pediatria Universitaria

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0020	Retinoblastoma			PRN	
RC0180	Crigler-Najjar sindrome di			PRN	
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione			PRN	
RFG080	Distrofie muscolari			PRN	
RIO060	Sprue celiaca			PRN	
RN0570	Epidermolisi bollosa			PRN	
RNI1320	Marfan sindrome di			PRN	

Malattie Apparato Respiratorio 4

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0060	Linfoangiolemiomatosi		<i>Linfoangiolemiomatosi polmonare</i>	PRN	Dott.ssa M.P. Foschino Barbaro
RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina			PRN	Dott.ssa M.P. Foschino Barbaro
RCG150	Istiocitosi croniche	<i>Istiocitosi X</i>		PRN	Dott.ssa M.P. Foschino Barbaro
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica			PRN	Dott.ssa M.P. Foschino Barbaro

Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RDG010	Anemie Ereditarie	<i>Talassemie</i>		PRN	Dott.ssa G. Roberti
RDG010	Anemie Ereditarie	<i>Anemia a cellule falciiformi</i>		PRN	Dott.ssa G. Roberti

Chirurgia Plastica e Ricostruttiva

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBG010	Neurofibromatosi			PRN	Prof. A. Portincasa
RN0330	Poland sindrome di			PRN	Prof. A. Portincasa
RN0520	Xeroderma pigmentoso			PRN	Prof. A. Portincasa
RN0570	Epidermolisi Bollosa			PRN	Prof. A. Portincasa
RN0550	Parry - Romberg sindrome di		<i>Atrofia emifacciale progressiva</i>	PRN	Prof. A. Portincasa
RN0690	Klinefelter sindrome di			PRN	Prof. A. Portincasa
RN1510	Klippel - Trenaunay sindrome di			PRN	Prof. A. Portincasa

RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Pierre Robin sindrome di</i>	PRN	Prof. A. Portincasa
RNG070	Ittiosi congenite		PRN	Prof. A. Portincasa

Laboratorio Universitario di Biochimica Clinica				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro
RBC010	Wilms tumore di		<i>Nefroblastoma</i>	PRN
RCO110	Crioglobulinemia mista			PRN

Nefrologia, Dialisi e Trapianti				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Deficit della lecitina-colesterolo- aciltransferasi</i>		PRN
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Fabry malattia di</i>	PRN	Prof. G. Grandaliano
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Niemann Pick malattia di</i>	PRN	Prof. G. Grandaliano
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Gaucher malattia di</i>	PRN	Prof. G. Grandaliano
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari		PRN	Prof. G. Grandaliano
RD010	Sindrome emolitico - uremica		PRN	Prof. G. Grandaliano
RD030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente		PRN	Prof. G. Grandaliano
RG020	Poliangiite microscopica	<i>Poliarterite microscopica</i>	PRN	Prof. G. Grandaliano
RG050	Churg - Strauss sindrome di		PRN	Prof. G. Grandaliano
RG060	Goodpasture sindrome di		PRN	Prof. G. Grandaliano
RG070	Granulomatosi di Wegener		PRN	Prof. G. Grandaliano
RGG010	Microangiopatie trombotiche		PRN	Prof. G. Grandaliano
RJ020	Fibrosi retroperitoneale		PRN	Prof. G. Grandaliano
RN140	Sindrome branchio-oto-renale		PRN	Prof. G. Grandaliano
RN1560	Alport sindrome di		PRN	Prof. G. Grandaliano
RN1430	Denys - Drash sindrome di	<i>Tumore di Wilms e pseudoernafroditismo</i>	PRN	Prof. G. Grandaliano
RN1460	Fraser sindrome di		PRN	Prof. G. Grandaliano

Presidio Ospedaliero "Teresa Masselli" - San Severo (Referente: Dott.ssa A.M. D'Onofrio)**Pediatria**

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
R10060	Sprue celiaca			PRN	

LECCE**Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce (Referente: Dott.ssa P. Ciminiello)****Chirurgia generale**

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
R10060	Sprue celiaca			PRN	

Dermatologia e Venereologia

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose			PRN	

Neurologia

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0080	Corea di Huntington			PRN	
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica			PRN	
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di			PRN	
RF0140	West sindrome di			PRN	
RGF010	Leucodistrofie			PRN	
RL0030	Pemfigo			PRN	
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus			PRN	

Pediatria

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0010	Wilms tumore di			Nefroblastoma	PRN
RBG010	Neurofibromatosi				PRN
RC0010	Deficienza di ACTH				PRN
RC0190	Angioedema ereditario			Edema angioneurotico ereditario	PRN
RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina				PRN

RCC0210	Behcet malattia di		PRN
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi		PRN
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite		PRN
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni	<i>Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II</i>	PRN
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi		PRN
RCG150	Istiocitosi croniche		PRN
RDD010	Sindrome emolitico uremica		PRN
RDD030	Porpora di Henoch- Schonlein ricorrente		PRN
RDG010	Anemie ereditarie		PRN
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione		PRN
RG0010	Endocardite reumatica		PRN
RG0040	Kawasaki sindrome di		PRN
RIO060	Sprue celiaca		PRN
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico		PRN
RJ0030	Cistite interstiziale		PRN

Presidio Ospedaliero "San Pio da Pietrelcina" - Campi Salentina

IMID Unit:

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCC190	Angioedema ereditario		<i>Edema angioneurotico ereditario</i>	PRN	Dott. M. Minelli
RCC0210	Behcet malattia di			PRN	Dott. M. Minelli
RCG160	Immunodeficienze primarie			PRN	Dott. M. Minelli
RG0050	Churg-Strauss sindrome di			PRN	Dott. M. Minelli
RIO060	Sprue celiaca			PRN	Dott. M. Minelli
RLO030	Pemfigo			PRN	Dott. M. Minelli
RM0040	Fascite eosinofilia			PRN	Dott. M. Minelli
RMG010	Connettività indifferenziate			PRN	Dott. M. Minelli

Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase (Referente: Dott.ssa L. Morciano)

Genetica medica					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBG010	Neurofibromatosi			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RFG080	Distrofie muscolari			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RIO060	Sprue celiaca			PRN	Dott.ssa L. Morciano

RN0040	Joubert sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN0260	Focomelia			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN0330	Poland sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN0660	Down sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN0880	Turner sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN0890	Klinefelter sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN0750	Sclerosi tuberosa	<i>Facomatosi</i>		PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN0790	Aarskog sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN0940	Kabuki sindrome della maschera			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN1010	Noonan sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN1310	Prader - Willi sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN1330	Sindrome da X fragile			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RNG060	Osteodistrofie congenite			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RNG070	Ittiosi congenite			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RNG100	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale			PRN	Dott.ssa L. Morciano

Pediatria - UTIN

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0010	Wilms tumore di		<i>Nefroblastoma</i>	PRN	Dott. G. Presta
RC0040	Pubertà precoce idiopatica			PRN	Dott. G. Presta
RGG150	Istiocitosi croniche			PRN	Dott. G. Presta
RGG160	Immunodeficienze primarie			PRN	Dott. G. Presta
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente			PRN	Dott. G. Presta
RDG010	Anemie Ereditarie			PRN	Dott. G. Presta
RG0010	Endocardite reumatica			PRN	Dott. G. Presta
RG0040	Kawasaki sindrome di			PRN	Dott. G. Presta
RM0010	Dermatomiosite			PRN	Dott. G. Presta
RC0210	Behcet malattia di			PRN	Dott. G. Presta

Neurologia

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0080	Corea di Huntington			PRN	Dott. G. Ciardo
RF0090	Distonia di torsione idiopatica			PRN	Dott. G. Ciardo
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica			PRN	Prof. G. Logroscino
RFG060	Neuropatie ereditarie			PRN	Dott. G. Ciardo
RFGG80	Distrofie muscolari			PRN	Dott. G. Ciardo

Ematologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0110	Crioglobulinemia mista			PRN	Dott. V. Pavone
RCG100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro		<i>Emacromatosi familiare</i>	PRN	Dott. V. Pavone
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari			PRN	Dott. V. Pavone
RDD010	Sindrome emolitico - uremica			PRN	Dott. V. Pavone
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna		Marchiafava - Micheli sindrome di	PRN	Dott. V. Pavone
RD0040	Neutropenia ciclica			PRN	Dott. V. Pavone
RDG010	Anemie Ereditarie			PRN	Dott. V. Pavone
RDG030	Piastrinopatie ereditarie			PRN	Dott. V. Pavone
RDG040	Tromboцитopenie primarie ereditarie			PRN	Dott. V. Pavone
RN1610	Poems sindrome			PRN	Dott. V. Pavone

Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0110	Crioglobulinemia mista			PRN	Dott. A. Ostuni
RDG010	Anemie Ereditarie	<i>Anemia a cellule falciformi</i>		PRN	Dott. A. Ostuni
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Van Willebrand malattia di</i>		PRN	Dott. A. Ostuni
RDG030	Piastrinopatie ereditarie	<i>Trombastenia</i>		PRN	Dott. A. Ostuni

Medicina					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBG010	Neurofibromatosi			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RC0190	Angioedema ereditario		<i>Edema angioneurotico ereditario</i>	PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RCC020	Behcet malattia di			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RCG100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro		<i>Emacromatosi familiare</i>	PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RG0030	Poliarterite nodosa			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RG0040	Kawasaki sindrome di			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RG0050	Churg - Strauss sindrome di			PRN	Dott.ssa M.G. Serra

RG0070	Granulomatosi di Wegener			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RG0090	Takayasu malattia di			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
R10010	Acalasia			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
R10050	Colangite primitiva sclerosante			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
R10060	Sprue celiaca			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
R10020	Fibrosi retroperitoneale			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RJ0030	Cistite interstiziale			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RL0030	Pemfigo			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RM0010	Dermatomiosite			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RM0020	Polimiosite			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RM0030	Connettivite mista			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RMG010	Connettiviti indifferenziate			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RN010	Atresia biliare			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RN020	Caroli malattia di			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RN0660	Down sindrome di			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RN0710	Melas sindrome		<i>Miopatia mitocondriale - Encefalopatia - Acidosi lattica - Ictus</i>	PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RN0760	Peutz-jeghers sindrome di			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RN1310	Prader-Willi sindrome di			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RN1610	Poems sindrome			PRN	Dott.ssa M.G. Serra

Nefrologia e Dialisi

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Bartter syndrome di</i>		PRN	Dott. V.Nuzzo
RGG130	Amiloidosi primarie e familiari			PRN	Dott. V.Nuzzo
RDD010	Sindrome emolitico - uremica			PRN	Dott. V.Nuzzo
RG0020	Poliangiopatite microscopica		<i>Poliarterite microscopica</i>	PRN	Dott. V.Nuzzo
RG0070	Granulomatosi di Wegener			PRN	Dott. V.Nuzzo
RG0090	Takayasu malattia di			PRN	Dott. V.Nuzzo
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale			PRN	Dott. V.Nuzzo
RL0040	Pemfigoide bolloso			PRN	Dott. V.Nuzzo
RN1360	Alport sindrome di			PRN	Dott. V.Nuzzo

Ostetricia e Ginecologia

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RDGG20	Difetti ereditari della coagulazione			PRN	Dott. L. Milano
RN0080	Turner sindrome di			PRN	Dott. L. Milano

Presidio Ospedaliero "Veris dellì Ponti" - Scorrano (Referente: Dott. M. Schiavoni)					
Medicina Interna					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RDG20	Difetti ereditari della coagulazione			PRN	

Presidio Ospedaliero "Santa Caterina Novella" - Galatina (Referente: Dott. M. Costantini)

Gastroenterologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RI0060	Sprue celiaca			PRN	

Presidio Ospedaliero "Sacro Cuore di Gesù" - Gallipoli (Referente: Dott. N. Corciulo)

Pediatria					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RI0060	Sprue celiaca			PRN	

Presidio Ospedaliero "Francesco Ferrari" - Casarano (Referente: Dott. L. A. Caracciolo)

Pediatria					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RI0060	Sprue celiaca			PRN	

TARANTO

Presidio Ospedaliero "M. Giannuzzi" - Manduria (Referente: Dott. G. Stranieri)

Pediatria					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RI0060	Sprue celiaca			PRN	

Ospedale Civile - Castellaneta (Referente: Dott. M. Montemurro)**Pediatria**

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
R10060	Sprue celiaca			PRN	

Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto (Referente: Dott.ssa M. V. Vinci)**Ematologia**

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RDGG10	Anemie ereditarie			PRN	
RDGG20	Difetti ereditari della coagulazione			PRN	

Malattie Infettive

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RA0030	Malattia di Lyme			PRN	
RC0180	Sindrome di Crigler- Najjar			PRN	

Otorinolaringoiatria

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RN1360	Alport sindrome di			PRN	

Medicina Interna

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RA0020	Whipple malattia di		<i>Lipodistrofia / intestinale</i>	PRN	
RC0110	Crioglobulinemia mista			PRN	
RM0010	Dermatomiosite			PRN	

Gastroenterologia

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0050	Poliposi familiare			PRN	

Dermatologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBG010	Neurofibromatosi			PRN	
RL0030	Pemfigo			PRN	
RL0040	Pemfigoide bolloso			PRN	
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus			PRN	
RN0550	Darier malattia di			PRN	

Neurologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBG010	Neurofibromatosi			PRN	
RC0150	Wilson malattia di		<i>Degenerazione lenticolare o putaminale familiare; degenerazione epatocerebrale</i>	PRN	
RF0080	Corea di Huntington			PRN	
RF0100	Sclerosi laterale Amiotrofica			PRN	

Neurochirurgia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBG010	Neurofibromatosi			PRN	

Urologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0010	Wilms tumore di		<i>Nefroblastoma</i>	PRN	
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale			PRN	
RJ0030	Cistite interstiziale			PRN	

Endocrinologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi			PRN	

Geriatria					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0080	Lipodistrofia totale			PRN	
RC0110	Crioglobulinemia mista			PRN	
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva			PRN	

Pediatria					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RD0030	Porpora di Henoch- Schoenlein ricorrente			PRN	
RG0040	Kawasaki sindrome di			PRN	
RI0060	Sprue celiaca			PRN	

Neonatologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RD0010	Sindrome emolitico - uremica			PRN	
RN0030	Agenesia cerebellare			PRN	
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea			PRN	
RN0170	Atresia del digiuno			PRN	
RN0180	Atresia o stenosi duodenale			PRN	

Nefrologia e dialisi					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RD0010	Sindrome emolitico - uremica			PRN	
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico			PRN	
RN0250	Rene con midollare a spugna			PRN	

Oftalmologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0230	Ciclite etrocromica di Fuch			PRN	
RF0280	Cheratocono			PRN	

RF0300	Atrofia ottica di Leber			<i>Neuropatia ottica ereditaria</i>	PRN
RG610	Distrofie retiniche ereditarie				PRN
RG130	Degenerazione della cornea				PRN

Cardiologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RG010	Endocardite reumatica			PRN	

Chirurgia Vascolare					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RG090	Malattia di Takayasu			PRN	

Chirurgia generale					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RG010	Sindrome di Budd-Chiari			PRN	

Ortopedia e traumatologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RNG060	Osteodistrofie congenite			PRN	

BAT

Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria (Referente: Dott. S. Nenna)					
Neurologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0090	Distonia di torsione idiopatica			PRN	
RF0100	Sclerosi laterale Amiotrofica			PRN	
RF0170	Steele - Richardson - Olszewski sindrome di		<i>Paralisi sopranucleare progressiva</i>	PRN	

RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante			PRN
RFG040	Malattie spinocerebellari			PRN
RFG060	Neuropatie ereditarie			PRN
RFG080	Distrofie muscolari			PRN
RFG090	Distrofie miotoniche			PRN

Pediatria					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RIO060	Sprue celiaca			PRN	

Medicina Interna					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCC020	Behcet malattia di			PRN	
RG0030	Poliarterite nodosa			PRN	
RG0090	Takayasu malattia di			PRN	
RM0020	Polimiosite			PRN	
RM0030	Connettivite mista			PRN	

BRINDISI

Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi (Referente: Dott. B. Passarella)					
Neurologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0080	Corea di Huntington			PRN	
RF0100	Sclerosi laterale Amiotrofica			PRN	
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante			PRN	
RF0190	Eaton - Lambert sindrome di			PRN	
RFG060	Neuropatie ereditarie			PRN	
RFG090	Distrofie miotoniche			PRN	

Urologia				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro
RJ0030	Cistite interstiziale			PRN Dott. C. Pisaneli

Dermatologia				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro
RL0020	Dermatite erpetiforme			PRN Dott. R. Filotico
RL0030	Pemfigo			PRN Dott. R. Filotico
RL0040	Pemfigoide bollosso			PRN Dott. R. Filotico
RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose			PRN Dott. R. Filotico
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus			PRN Dott. R. Filotico
RN0050	Darier malattia di			PRN Dott. R. Filotico

Ematologia				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	Gaucher malattia di		PRN Dott. G. Quarta
RCG100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro	Emocromatosi ereditaria		PRN Dott. G. Quarta
RDGG10	Anemie Ereditarie	Talassemie		PRN Dott. G. Quarta
RDGG10	Anemie Ereditarie	Anemia a cellule falciformi		PRN Dott. G. Quarta

Pediatria				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro
RC0040	Pubertà precoce idiopatica			PRN Dott. F. Moramarco
RCGG20	Sindromi adrenogenitali congenite			PRN Dott. F. Moramarco
RCGG70	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine			PRN Dott. F. Moramarco
RDGG10	Anemie Ereditarie			PRN Dott. F. Moramarco
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di			PRN Dott. F. Moramarco
RF0140	West sindrome di			PRN Dott. F. Moramarco

RG0030	Poliarterite nodosa			PRN	Dott. F. Moramarco
RG0040	Kawasaki sindrome di			PRN	Dott. F. Moramarco
RIO030	Gastrite eosinofila			PRN	Dott. F. Moramarco
RIO050	Sprue celiaca			PRN	Dott. F. Moramarco
RLO040	Pemfigoide bollosso			PRN	Dott. F. Moramarco
RMO030	Connettività mista			PRN	Dott. F. Moramarco
RNO060	Down sindrome di			PRN	Dott. F. Moramarco
RNO080	Turner sindrome di			PRN	Dott. F. Moramarco
RNO090	Klinefelter sindrome di			PRN	Dott. F. Moramarco
RNO060	De Morsier sindrome di			PRN	Dott. F. Moramarco
RNO040	Kabuki sindrome della maschera			PRN	Dott. F. Moramarco
RNI010	Noonan sindrome di			PRN	Dott. F. Moramarco
RNI1310	Prader - Willi sindrome di			PRN	Dott. F. Moramarco

Ospedale "Umberto I" - Fasano (Brindisi) (Referente: Dott. F. Mastro)

Pediatrica					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RIO060	Sprue celiaca			PRN	

IRCCS "E. Medea" - Ostuni (Brindisi)

Neuroriusabilitazione II e Psicopatologia (Direttore: Dott. A. Massagli)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0040	Rett sindrome di			PRN	Dott. A. Massagli
RNO020	Microcefalia			CIR	Dott. A. Massagli
RNO060	Down sindrome di			PRN	Dott. A. Massagli
RNI1270	Williams sindrome di			PRN	Dott. A. Massagli
RNI1330	Sindrome da X fragile			PRN	Dott. A. Massagli

Neuroriusabilitazione I e Psicopatologia (Direttore: Dott. A. Trabacca)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di			PRN	Dott. A. Trabacca
RF0140	West sindrome di			PRN	Dott. A. Trabacca
RFG040	Malattie spinocerebellari			PRN	Dott. A. Trabacca
RFG050	Atrofie muscolari spinali			PRN	Dott. A. Trabacca
REG060	Neuropatie ereditarie			PRN	Dott. A. Trabacca
RFG080	Distrofie muscolari			PRN	Dott. A. Trabacca

ALLEGATO B						Elenco Malattie Rare					
Codice Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia Centro	Referenti	Presidio Ospedaliero				Unità Operativa	
RA0020	Whipple malattia di		<i>Lipodistrofia</i> <i>Intestinale</i>	CIR	Dott. G. Leandro	IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTE				Gastroenterologia	
RA0020	Whipple malattia di		<i>Lipodistrofia</i> <i>Intestinale</i>	PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari				Malattie Infettive	
RA0020	Whipple malattia di		<i>Lipodistrofia</i> <i>Intestinale</i>	PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto				Medicina Interna	
RA0030	Lyme malattia di			PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari				Pediatria	
RA0030	Lyme malattia di			PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florezno Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari				Reumatologia Universitària	
RA0030	Lyme malattia di			PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari				Malattie Infettive	
RA0030	Lyme malattia di			PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto				Malattie Infettive	
RB	Tumori nell'adulto			DGR	Dott. Michele Guida	I.R.C.C.S. "Giovanni Paolo II" - Bari				Oncologia Medica	
RB0010	Wilms tumore di		<i>Nefroblastoma</i>	CIR	Dott. Ladogana	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo				Oncoematologia Pediatrica	

RB0010	Wilms tumore di	<i>Nefroblastoma</i>	CIR	Dott. N. Santoro, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RB0010	Wilms tumore di	<i>Nefroblastoma</i>	PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RB0010	Wilms tumore di	<i>Nefroblastoma</i>	PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Urologia
RB0010	Wilms tumore di	<i>Nefroblastoma</i>	PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Pediatria
RB0010	Wilms tumore di	<i>Nefroblastoma</i>	PRN	Prof. G. Grandaliano	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti
RB0010	Wilms tumore di	<i>Nefroblastoma</i>	PRN	Dott. G. Presta	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Pediatria - UTIN
RB0020	Retinoblastoma		PRN	Dott. Ladogana	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oncematologia Pediatrica
RB0020	Retinoblastoma		CIR	Dott. N. Santoro, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RB0020	Retinoblastoma		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerrero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria
RB0020	Retinoblastoma		PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RB0020	Retinoblastoma		CIR	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Universitaria

RB0020	Retinoblastoma	PRN	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Pediatria Universitaria
RB0040	Gardner Sindrome di	PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari
RB0050	Poliposi familiare	CIR	Dott. A. Andriulli	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
RB0050	Poliposi familiare	PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari
RB0050	Poliposi familiare	PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto
RB0060	Linfoangioleiomio matosi polmonare	PRN	Dott.ssa M.P. Foschino Barbaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia
RBG010	Neurofibromatosi	CIR	Dott.ssa M. L. Russo, Dott. P.P. Maccarone, Dott.ssa C. De Meco	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
RBG010	Neurofibromatosi	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari

RBG010	Neurofibromatosi		PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RBG010	Neurofibromatosi		CIR	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Dermatologia e Venereologia Universitaria
RBG010	Neurofibromatosi		CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RBG010	Neurofibromatosi		CIR	Dott.ssa A. La Neve	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RBG010	Neurofibromatosi		PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Endocrinologia
RBG010	Neurofibromatosi		PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RBG010	Neurofibromatosi		PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia
RBG010	Neurofibromatosi		PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Dermatologia
RBG010	Neurofibromatosi		PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Neurologia
RBG010	Neurofibromatosi		PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Neurochirurgia
RBG010	Neurofibromatosi		PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Pediatria
RBG010	Neurofibromatosi				Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neuropsichiatria Infantile
RBG010	Neurofibromatosi		PRN	Prof. A. Portincasa	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva

RBG010	Neurofibromatosi		PRN		Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica
RBG010	Neurofibromatosi		PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina
RBG010	Neurofibromatosi <i>i tipo I</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie metaboliche	
RBG010	Neurofibromatosi <i>i tipo II</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie metaboliche	
RC0010	Deficienza di ACTH	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie metaboliche	

RC0010	Deficienza di ACTH		CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RC0010	Deficienza di ACTH		CIR	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Endocrinologia
RC0010	Deficienza di ACTH		PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Endocrinologia
RC0010	Deficienza di ACTH		PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" Lecce	Pediatria
RC0020	Kallmann sindrome di		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesci (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie metaboliche
RC0020	Kallmann sindrome di		CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"

RC0020	Kallmann sindrome di	<i>Ipogonadismo con anosmia</i>	CIR	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Endocrinologia
RC0020	Kallmann sindrome di	<i>Ipogonadismo con anosmia</i>	PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Endocrinologia
RC0030	Reifenstein sindrome di	<i>Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesci (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie metaboliche
RC0030	Reifenstein sindrome di	<i>Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni</i>	CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faenza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RC0030	Reifenstein sindrome di	<i>Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni</i>	PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Endocrinologia
RC0040	Pubertà precoce idiopatica		PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria

		Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	PRN		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	PRN	Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Endocrinologia
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	PRN	Dott. F. Moramarco	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Pediatrica
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	PRN		Presidio Ospedaliero "S. Paolo" - Brindisi
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	PRN		Presidio Ospedaliero "S. Paolo" - Bari
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	PRN		Medicina Interna
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	PRN		Pediatria Ospedaliera
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	PRN	Dott. G. Presta	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase
RC0050	Leprecaunismo	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari
			<i>Donhoue syndrome di</i>	Malattie Metaboliche

RC0060	Werner syndrome di	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RC0070	Deficienza congenita di zinco	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RC0080	Lipodistrofia totale	PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Endocrinologia
RC0080	Lipodistrofia totale	PRN	Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	"SS.Annunziata" - Taranto	Geriatria
RC0110	Crioglobulinemia mista	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
			Dott. R. Cozzolongo	IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia

RC0110	Crioglobulinemia mista		CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Universitaria
RC0110	Crioglobulinemia mista		CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria
RC0110	Crioglobulinemia mista		PRN	Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Nefrologia e dialisi
RC0110	Crioglobulinemia mista		PRN	Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Medicina Interna
RC0110	Crioglobulinemia mista		PRN	Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Geriatria
RC0110	Crioglobulinemia mista			Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria
RC0110	Crioglobulinemia mista		PRN	Prof. G. Grandaliano	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti
RC0110	Crioglobulinemia mista		PRN	Dott. V. Pavone	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia
RC0110	Crioglobulinemia mista		PRN	Dott. A. Ostuni	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale

RC0150	Wilson malattia di	<i>Degenerazione lenticolare o putaminale familiare; degenerazione epatocerebrale</i>	PRN	Dott. G. Leandro, Dott. R. Cozzolongo	IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia
RC0150	Wilson malattia di	<i>Degenerazione lenticolare o putaminale familiare; degenerazione epatocerebrale</i>	PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RC0150	Wilson malattia di	<i>Degenerazione lenticolare o putaminale familiare; degenerazione epatocerebrale</i>	CIR	Prof. G. De Fazio	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RC0150	Wilson malattia di	<i>Degenerazione lenticolare o putaminale familiare; degenerazione epatocerebrale</i>	PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Endocrinologia
RC0150	Wilson malattia di	<i>Degenerazione lenticolare o putaminale familiare; degenerazione epatocerebrale</i>	PRN		Ente ecclesiatico "Miuli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica

RC0150	Wilson malattia di	Degenerazione lenticolare o putaminale familiare; degenerazione epatocerebrale	PRN	Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Neurologia
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente		PRN	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente		PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente		PRN	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente		PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari

RC0180	Crigler-Najjar sindrome di		PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R. Francavilla	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RC0180	Crigler-Najjar sindrome di		PRN		Presidio Ospedaliero "SS. Annunziata" - Taranto	Malattie Infettive
RC0180	Crigler-Najjar sindrome di		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Pediatria Universitaria
RC0190	Angioedema ereditario			Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Universitaria
RC0190	Angioedema ereditario				Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" Lecce	Pediatria
RC0190	Angioedema ereditario				Presidio Ospedaliero "San Pio da Pietrelcina" - Campi Salentina	IMID Unit
RC0190	Angioedema ereditario				Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina
RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina			Dott. M. Carone	IRCCS "Fondazione Maugeri" - Cassano delle Murge	Pneumologia Riabilitativa

RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina	CIR	Prof. L. Cavallo, Prof. R. Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D.De Venuto	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina	PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" Lecce	Pediatria
RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina	PRN	Dott.ssa M.P. Foschino Barbaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)
RC0210	Behcet malattia di	PRN	Prof. G. Vendemiale, Dott. A. De Cata	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia
RC0210	Behcet malattia di	PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXII" - Bari	Pediatria
RC0210	Behcet malattia di	PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitària
RC0210	Behcet malattia di	PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria

RC0210	Behcet malattia di		CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria
RC0210	Behcet malattia di		CIR	Prof. Angelo Vacca, Dott. Anna Cirulli, Dott. Giuseppe Iodice, Dott. Gianfranco Lauletta, Prof. Federico Perosa, Dott. Marcella Prete, Dott. Vito Racanelli, Prof. Giuseppe Ranieri, Dott. Roberto Ria, Prof. Domenico Sansonno	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"
RC0210	Behcet malattia di		PRN	Dott. S. Zoccoletta	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RC0210	Behcet malattia di		PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia
RC0210	Behcet malattia di		PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Pediatria
RC0210	Behcet malattia di		PRN		Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" Andria	Medicina Interna
RC0210	Behcet malattia di		PRN	Dott. M. Minelli	Presidio Ospedaliero "San Pio da Pietrelcina" - Campi Salentina	IMID Unit

RC0210	Behcet malattia di	PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria
RC0210	Behcet malattia di	PRN	Dott.ssa M.G. Serra Panico" - Tricase	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina
RC0210	Behcet malattia di	PRN	Dott. G. Presta	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Pediatria - UTIN
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	PRN	Dott. S. De Cosmo; Dott. L. D'Aloiso Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	PRN	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	CIR	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Endocrinologia
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	CIR	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Endocrinologia
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	CIR	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Endocrinologia

RCG010	Iperaldosteronismi primitivi		PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Endocrinologia
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi		PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Endocrinologia
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi		PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Pediatria
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Barter syndrome di</i>	PRN	Dott. V.Nuzzo	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Nefrologia e Dialisi
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Barter syndrome di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Conn syndrome di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Gitelman syndrome di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RCG010	Iperaldosteronismi primitivi Iperaldosteronismo primitivo da iperplasia surrenale	CIR <i>iperaldosteronismo primitivo da iperplasia surrenale</i>	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari <i>Iperaldosteronismo primitivo da iperplasia surrenale</i>	Malattie Metaboliche
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	PRN <i>Iperaldosteronismo Bartter syndrome di</i>	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari <i>Iperaldosteronismo Bartter syndrome di</i>	Nefrologia e dialisi pediatrica
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	PRN <i>Iperaldosteronismo Gitelman syndrome di</i>	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari <i>Iperaldosteronismo Gitelman syndrome di</i>	Nefrologia e dialisi pediatrica
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	PRN <i>Sindromi adrenogenitali congenite</i>	Dott. S. De Cosmo; Dott. L. D'Aloiso	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo <i>Sindromi adrenogenitali congenite</i>	Endocrinologia
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	PRN <i>Sindromi adrenogenitali congenite</i>	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo <i>Sindromi adrenogenitali congenite</i>	Pediatria
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	CIR <i>11-Beta-idrossilasi deficit di</i>	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari <i>11-Beta-idrossilasi deficit di</i>	Malattie Metaboliche

RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	17-alfa- idrossilasi deficit di	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	18-idrossilasi deficit di	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	20,22-Desmolasi deficit di	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>21-idrossilasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>3-beta-idrossi- steroido- deidrogenasi</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>Citocromo P450 ossidoreduttasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>Star deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite		CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>Iperplasia Adrenalica Congenita</i>	PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Endocrinologia
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite		PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Endocrinologia
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite		PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Pediatria
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite		PRN	Dott. F. Moramarco	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni	<i>Poliendocrinopati a autimmune di tipo II</i>	CIR	Dott. S. De Cosmo; Dott. L. D'Aloiso	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni	<i>Poliendocrinopati a autimmune di tipo II</i>	PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni	<i>Poliendocrinopati a autimmune di tipo II</i>	CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"

RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni	<i>Poliendocrinopati a autimmune di tipo II</i>	PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Endocrinologia
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni	<i>Poliendocrinopati a autimmune di tipo II</i>	PRN		Ente ecclesiatico "Miilli" - Acquaviva delle Fonti	Endocrinologia
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni	<i>Poliendocrinopati a autimmune di tipo II</i>	PRN		Ente ecclesiatico "Miilli" - Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni	<i>Poliendocrinopati a autimmune di tipo II</i>	PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Pediatria
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi		PRN		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neonatologia
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Alcaptonuria</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesci (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi <i>Omocistinuria</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi <i>Malattia delle urine a sciroppo d'acero</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi <i>Acidemie organiche e acidosi lattiche primitive</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi <i>Alaninemia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

		Dott. F. Papadìa, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi <i>Albinismo</i>	CIR	Dott. F. Papadìa, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi <i>Cistinosi</i>	CIR	Dott. F. Papadìa, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi <i>Hartnup malattia di</i>	CIR	Dott. F. Papadìa, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi <i>Iminoacidemia</i>	CIR	Dott. F. Papadìa, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari

	<p>Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi iperistidinemia</p> <p>RCG040</p>	<p>CIR</p>	<p>Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)</p>	<p>Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari</p>	<p>Malattie Metaboliche</p>
	<p>Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi ipervalinemia</p> <p>RCG040</p>	<p>CIR</p>	<p>Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)</p>	<p>Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari</p>	<p>Malattie Metaboliche</p>
	<p>Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi Sindrome da malassorbimento di metionina</p> <p>RCG040</p>	<p>CIR</p>	<p>Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)</p>	<p>Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari</p>	<p>Malattie Metaboliche</p>
	<p>Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi Aciduria glutarica</p> <p>RCG040</p>	<p>CIR</p>	<p>Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)</p>	<p>Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari</p>	<p>Malattie Metaboliche</p>

RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Aciduria idrossiglutartica</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Beta-chetotolasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Biotinidasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Cistinuria</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi <i>Fanconi syndrome renale</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi <i>Intolleranza alle proteine con lisinuria</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi <i>l-phenylalanine mia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi <i>l-perglicinemia non chetotica</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi <i>/perlisinemia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi <i>/perornitinemia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi <i>/perprolinemia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi <i>di Lowe sindrome</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Metilmalonico acidemia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Metilmalonico acidemia con omocistinuria</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Olocarbossilasi sintetasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Omitina aminotransferasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Prolidasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Propionico acidemia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Tirosinemia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Cistinosi</i>	PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Nefrologia e dialisi pediatrica
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Omocistinuria</i>	PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Nefrologia e dialisi pediatrica

RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Acidosi tubulare distale</i>	PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Nefrologia e dialisi pediatrica
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Albinismo</i>	PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerrero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi		PRN	Prof.ssa L. Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi		PRN	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi		PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neonatologia
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi		PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Pediatria
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica

RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	PRN	Dott. G. Corso	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Laboratorio Universitario di Biochimica Clinica
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	PRN	Dott. G. Corso	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Laboratorio Universitario di Biochimica Clinica
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	PRN		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neonatologia
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	<i>Arginasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	<i>Carbamil-fosfato-sintetasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	<i>N-acetyl-glutammato-sintetasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	<i>Ornitina carbamilttransferasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito		PRN	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neonatologia
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Galattosemia</i>	CIR	Dott. F. Papadìa, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Malattie Metaboliche
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Aspartilglucosaminuria</i>	CIR	Dott. F. Papadìa, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Malattie Metaboliche
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Disordine congenito della glicosilazione</i>	CIR	Dott. F. Papadìa, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Malattie Metaboliche

Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Fucosidosi</i> CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Malassorbimento congenito di saccarosio ed isomaltosio</i> CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenesi per deficit di fosforilasi chinasi</i> CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 1</i> CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 2</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 3</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 4</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 5</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

			Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	Glicogenosi Tipo 6	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	Glicogenosi Tipo 7	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	Glicogenosi Tipo 10	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	Glicogenosi Tipo 11	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari

		Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	Glicogenosi <i>Tipo</i> 12	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	Glicogenosi <i>Tipo</i> 13	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	Glicogeno- sintetasi deficit <i>di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	Intolleranza ereditaria al fruttosio	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)

RCG060 Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Iperinsulinismo congenito</i>	CIR Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari Malattie Metaboliche
RCG060 Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Iperossaluria primaria</i>	CIR Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari Malattie Metaboliche
RCG060 Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Malassorbimento di glucosio e galattosio</i>	CIR Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari Malattie Metaboliche
RCG060 Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Malattia da corpi poliglicosani</i>	CIR Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari Malattie Metaboliche

RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	Mannosidosi	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitària
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito		PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Endocrinologia
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito		PRN	Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti		Genetica medica

RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	PRN	Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neonatologia
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Nefrologia Universitaria
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Endocrinologia
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	PRN	Dott. F. Moramarco	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Pediatria Brindisi
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	PRN	Prof. G. Grandaliano	Nefrologia, Dialisi e Trapianti

RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Abetalipoprotein emia</i>	<i>Bassen-Kornzweig sindrome di</i>	CIR	Dott. F. Papadìa, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Deficit familiare di lipasi lipoproteica</i>		CIR	Dott. F. Papadìa, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>lipobetalipoproteinemia</i>		CIR	Dott. F. Papadìa, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>ipertrigliceridemia familiare</i>		CIR	Dott. F. Papadìa, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	Deficit della lecitincolesterolo aciltransferasi	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari Malattie Metaboliche
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	Tangier malattia deficit familiare di alfa lipoproteina	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari Malattie Metaboliche
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	Xantomatosi cerebrotendinea	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari Malattie Metaboliche
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	Beta ossidazione deficit di	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari Malattie Metaboliche

RCG070 Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Carnitina muscolare deficit di</i> CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG070 Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Carnitin-palmitoil-transferasi deficit di</i> CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG070 Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>lpercolesterolemia familiare autosomico recessiva</i> CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG080 Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Gaucher malattia di</i> CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Fabry malattia di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Niemann Pick malattia di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Esteri del colesterolo malattia da accumulo di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Schindler malattia di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Wolman malattia di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Fabry malattia di</i>	PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Università
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Fabry malattia di</i>	PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Endocrinologia
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Gaucher malattia di</i>	PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Gaucher malattia di</i>	PRN	Dott. G. Quarta	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Ematologia
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Fabry malattia di</i>	PRN	Prof. G. Grandaliano	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Niemann Pick malattia di</i>	PRN	Prof. G. Grandaliano	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Gaucher malattia di</i>	PRN	Prof. G. Grandaliano	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti

RCG090	Mucolipidosi		PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio
RCG090	Mucolipidosi	<i>Galattosialidosi</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG090	Mucolipidosi	<i>Mucolipidosi tipo 1</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG090	Mucolipidosi	<i>Mucolipidosi tipo 2</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RCG090	Mucolipidosi	<i>Mucolipidosi tipo 3</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG090	Mucolipidosi	<i>Mucolipidosi tipo 4</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro	<i>Emocromatosi familiare</i>	PRN	Dott. G. Leandro, Dott. R. Cozzolongo	IRCCS "S. De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia
RCG100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro	<i>Emocromatosi ereditaria</i>	PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Ematologia con trapianto
RCG100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro	<i>Emocromatosi ereditaria</i>	PRN	Dott. G. Quarta	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Ematologia
RCG100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro	<i>Emocromatosi familiare</i>	PRN	Dott. V. Pavone	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia

RCG100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro	<i>Emocromatosi familiare</i>	PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina
RCG110	Porfirie		CIR	Dott. C.C. Guida	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Nefrologia
RCG120	Diordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine	<i>Lesch-Nyhan malattia di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG120	Diordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine	<i>Adenilsuccinasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG120	Diordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine	<i>Adenina-fosforibosil-transferasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RCG120	Diordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine	<i>Dihdropirimidina deidrogenasi deficit di</i>	CIR	Dott. F. Papadìa, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pescè (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG120	Diordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine	<i>Oroticoaciduria</i>	CIR	Dott. F. Papadìa, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pescè (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari		PRN	Dott. N. Cascavilla Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari		PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari		CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Universitària
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari		PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florentzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitària
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari		PRN	Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti		Nefrologia e dialisi

RCG130	Amiloidosi primarie e familiari		PRN	Prof. G. Grandaliano	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari		PRN	Dott. V. Pavone	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari		PRN	Dott. V.Nuzzo	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Nefrologia e Dialisi
				Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG140	Mucopolisaccarido si	<i>Mucoliposaccari dosi non tipizzata</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG140	Mucopolisaccarido si	<i>Mucopolisaccari dosi tipo 1</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG140	Mucopolisaccarido si	<i>Mucopolisaccari dosi tipo 2</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RCG140	Mucopolisaccardo si	<i>Mucopolisaccari dosi tipo 3</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG140	Mucopolisaccardo si	<i>Mucopolisaccari dosi tipo 4</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG140	Mucopolisaccardo si	<i>Mucopolisaccari dosi tipo 6</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG140	Mucopolisaccardo si	<i>Mucopolisaccari dosi tipo 7</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RCG140	Mucopolisaccarido si	<i>Mucopolisaccari dosi tipo 9</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG140	Mucopolisaccarido si		PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RCG150	Istiocitosi croniche		PRN	Dott. N. Santoro, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RCG150	Istiocitosi croniche		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera
RCG150	Istiocitosi croniche		PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Malattie Apparato Respiratorio 4 - (MAR4)
RCG150	Istiocitosi croniche /stiocitosi X		PRN	Dott.ssa M.P. Foschino Barbaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Pediatria
RCG150	Istiocitosi croniche		PRN	Dott. G. Presta	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Pediatria - UTIN
RCG160	Immunodeficienze primarie		PRN	Dott.ssa M. L. Russo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria

		Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Maiattie Metaboliche
RCG160	Immunodeficienze primarie	CIR	Dott. M. Baldassarre, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari
RCG160	Immunodeficienze primarie	CIR	Dott. M. Baldassarre, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari
RCG160	Immunodeficienze primarie	CIR	Dott. M. Baldassarre, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari
RCG160	Immunodeficienze primarie	CIR	Prof. Angelo Vacca, Dott. Anna Cirulli, Dott. Giuseppe Iodice, Dott. Gianfranco Lauletta, Prof. Federico Perosa, Dott. Marcella Prete, Dott. Vito Racanelli, Prof. Giuseppe Ranieri, Dott. Roberto Ria, Prof. Domenico Sansonna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari

RCG160	Immunodeficienze primarie		PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RCG160	Immunodeficienze primarie		PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia
RCG160	Immunodeficienze primarie		PRN	Dott. M. Minelli	Presidio Ospedaliero "San Pio da Pietrelcina" - Campi Salentina	IMID Unit
RCG160	Immunodeficienze primarie	<i>Di George syndrome di</i>	PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RCG160	Immunodeficienze primarie		PRN	Dott. G. Presta	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Pediatria - UTIN
RD0010	Sindrome emolitico - uremica		CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Universitaria
RD0010	Sindrome emolitico uremica		PRN	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RD0010	Sindrome emolitico uremica		PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Nefrologia e dialisi pediatrica
RD0010	Sindrome emolitico uremica		PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Nefrologia e dialisi
RD0010	Sindrome emolitico uremica		PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Neonatologia

RD0010	Sindrome emolitico - uremica		PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Nefrologia e dialisi
RD0010	Sindrome emolitico uremica		PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Pediatria
RD0010	Sindrome emolitico - uremica		PRN	Prof. G. Grandaliano	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti
RD0010	Sindrome emolitico - uremica		PRN	Dott. V. Pavone	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia
RD0010	Sindrome emolitico - uremica		PRN	Dott. V.Nuzzo	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Nefrologia e Dialisi
RD0010	Emoglobinuria parossistica notturna	<i>Marchiafava - Michelini sindrome di</i>	PRN	Dott. N. Cascavilla	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e Trapianto di Midolo Osseo
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna	<i>Marchiafava - Michelini sindrome di</i>	PRN		Azienda Ospedaliero Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Ematologia con trapianto
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna	<i>Marchiafava - Michelini sindrome di</i>	PRN		"Ospedali Riuniti" - Foggia	Ematologia Ospedaliera
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna	<i>Marchiafava - Michelini sindrome di</i>	PRN	Dott. V. Pavone	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente		CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Universitaria

RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florencio Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitària
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	CIR	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Nefrologia e dialisi pediatrica
RD0030	Porpora di Henoch- Schonlein ricorrente	PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia
RD0030	Porpora di Henoch- Schonlein ricorrente	PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Pediatria
RD0030	Porpora di Henoch- Schonlein ricorrente	PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Pediatria
RD0030	Porpora di Henoch- Schonlein ricorrente	PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitària

RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	PRN	Prof. G. Grandaliano	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	PRN	Dott. G. Presta	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Pediatria - UTIN
RD0040	Neutropenia ciclica	PRN	Dott. Ladogana	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oncematologia Pediatrica
RD0040	Neutropenia ciclica	CIR	Dott. M. Baldassarre, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RD0040	Neutropenia ciclica	PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia
RD0040	Neutropenia ciclica	PRN	Dott. V. Pavone	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia
RD0050	Malattia granulomatosa cronica	CIR	Dott. M. Baldassarre, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RD0050	Malattia granulomatosa cronica	PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia
RD0060	Chediak- Higashi malattia di	PRN	Dott. M. Baldassarre, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RDG010	Anemie ereditarie	PRN	Dott. M. Sacco	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria

RDG010	Anemie ereditarie	<i>Talassemie</i>	CIR	Dott. G.C. Del Vecchio, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"	
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Blackfan - Diamond anemia di</i>	<i>Anemia congenita ipoplastica</i>	CIR	Dott. G.C. Del Vecchio, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Sferocitosi ereditaria</i>		CIR	Dott. G.C. Del Vecchio, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Fanconi anemia di</i>	<i>Pancitopenia di Fanconi</i>	CIR	Dott. G.C. Del Vecchio, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Favismo</i>		CIR	Dott. G.C. Del Vecchio, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RDG010	Anemie ereditarie		<i>Anemia a cellule falciformi</i>	CIR	Dott. G.C. Del Vecchio, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RDG010	Anemie ereditarie		<i>Anemie sideroblastiche</i>	CIR	Dott. G.C. Del Vecchio, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"

		Prof.ssa Giorgina Specchia, Dott.ssa Anna C. Pietrapertosa, Dott. Francesco Albano, Dott.ssa Daniela Campanale, Dott.ssa Paola Carluccio, Dott.ssa Anna C. Mestice, Dott. Antonio Palma, Dott. Domenico Pastore, Dott.ssa Alessandra Ricco, Dott. Angelantonio Vitucci	CIR	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Ematologia con trapianto
RDG010	Anemie ereditarie <i>Sferocitosi ereditaria</i>				
RDG010	Anemie ereditarie <i>Favismo</i>		CIR	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Ematologia con trapianto
RDG010	Anemie ereditarie <i>Talassemie</i>		CIR	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Ematologia con trapianto
RDG010	Anemie ereditarie <i>Anemia a cellule faciformi</i>		CIR	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Ematologia con trapianto
RDG010	Anemie ereditarie <i>Anemie sideroblastiche</i>		CIR	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Ematologia con trapianto

RDG010	Anemie ereditarie		PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Ematologia
RDG010	Anemie ereditarie		PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Pediatria
RDG010	Anemie ereditarie	Talassemie	PRN	Dott. G. Quarta	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Ematologia
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Anemia a cellule falciformi</i>	PRN	Dott. G. Quarta	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Ematologia
RDG010	Anemie ereditarie		PRN	Dott. F. Moramarco	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria
RDG010	Anemie ereditarie		PRN	Prof. M. Margaglione	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica
RDG010	Anemie ereditarie		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ematologia Ospedaliera
RDG010	Anemie ereditarie		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Pediatria Ospedaliera
RDG010	Anemie ereditarie	Talassemie	PRN	Dott.ssa G. Roberti	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Anemia a cellule falciformi</i>	PRN	Dott.ssa G. Roberti	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale
RDG010	Anemie ereditarie		PRN	Dott. G. Presta	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Pediatria - UTIN
RDG010	Anemie ereditarie		PRN	Dott. V. Pavone	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia

RDG010	Anemie ereditarie	<i>Anemia a cellule faciformi</i>	PRN	Dott. A. Ostuni	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Disordini ereditari trombofilici</i>	PRN	Dott.ssa E. Grandone	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Emostasi e Trombosi
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Emofilia A</i>	CIR	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Emofilia B</i>	CIR	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Deficienza congenita dei fattori della coagulazione</i>	CIR	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Von Willebrand malattia di</i>	CIR	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Disordini ereditari trombofilici</i>	CIR	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Disordini ereditari trombofilici</i>	CIR	Dott. Cosimo Pietro Ettorre, Dott. Giuseppe Malcangi, Dott Renato Marino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Emostasi e Coagulazione
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Emofilia A</i>	CIR	Dott. Cosimo Pietro Ettorre, Dott. Giuseppe Malcangi, Dott Renato Marino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Emostasi e Coagulazione

RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Emofilia B</i>	CIR	Dott. Cosimo Pietro Ettorre, Dott. Giuseppe Malcangi, Dott Renato Marino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Emostasi e Coagulazione
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Deficienza congenita dei fattori della coagulazione</i>	CIR	Dott. Cosimo Pietro Ettorre, Dott. Giuseppe Malcangi, Dott Renato Marino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Emostasi e Coagulazione
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Von Willebrand malattia di</i>	CIR	Dott. Cosimo Pietro Ettorre, Dott. Giuseppe Malcangi, Dott Renato Marino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Emostasi e Coagulazione
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Medicina Interna Universitaria "C. Frugoni"
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione		PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Malattie Infettive
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione		PRN		Presidio Ospedaliero "Veris deli Ponti" - Scorrano	Medicina Interna
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione		PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Pediatria
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione		PRN		Ospedale "San Giacomo" - Monopoli (Bari)	Servizio Immunoematologia e Medicina Trasfusionale

RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Emofilia A</i>	CIR	Prof. M. Margaglione	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>EmofiliaB</i>	CIR	Prof. M. Margaglione	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Deficienza congenita dei fattori della coagulazione</i>	CIR	Prof. M. Margaglione	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Von Willebrand malattia di</i>	CIR	Prof. M. Margaglione	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Disordini ereditari trombofilici</i>	CIR	Prof. M. Margaglione	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Pediatria Universitaria
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione		PRN	Dott. A. Ostuni	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Von Willebrand malattia di</i>	PRN	Dott. L. Milano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ostetricia e Ginecologia
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione		PRN	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RDG030	Piastrinopatie ereditarie	<i>Bernard Soulier syndrome di</i>	PRN	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RDG030	Piastrinopatie ereditarie	<i>Storage Pool Deficiency</i>	PRN	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"

RDG030	Piastinopatie ereditarie	<i>Tromboastenia</i>	PRN	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RDG030	Piastinopatie ereditarie	<i>Sindrome di Bernard-Soulier</i>	PRN	Prof. M. Margaglione	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica
RDG030	Piastinopatie ereditarie	<i>Trombastenia di Glanzmann</i>	PRN	Prof. M. Margaglione	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica
RDG030	Piastinopatie ereditarie		PRN	Dott. V. Pavone	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia
RDG030	Piastinopatie ereditarie	<i>Trombastenia</i>	PRN	Dott. A. Ostuni	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale
RDG040	Trombocitopenie primarie ereditarie	<i>Ipoplasia Megacariocitica Ereditaria</i>	CIR	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RDG040	Trombocitopenie primarie ereditarie		PRN	Prof. M. Margaglione	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica
RDG040	Trombocitopenie primarie ereditarie		PRN	Dott. V. Pavone	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia
RF0020	Kearns-Sayre sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RF0030	Leigh malattia di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RF0030	Leigh Malattia di	PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio
RF0030	Leigh malattia di	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RF0040	Rett sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RF0040	Rett sindrome di	PRN	Dott. A. Massagli	IRCCS "E. Medea" - Ostuni (Brindisi)	Neuroriparazione II e Psicopatologia
RF0040	Rett sindrome di	PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio
RF0040	Rett sindrome di	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile

RF0040	Rett syndrome di		PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RF0040	Rett syndrome di		PRN	Dott.ssa L. La Selva	Presidio Ospedaliero "S. Paolo" - Bari	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva
RF0050	Atrofia dentato rubropallido-uyssina		CIR	Prof. G. De Fazio	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva		CIR	Dott.ssa A. La Neve	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva		CIR	Dott.ssa Bellomo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva		PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurofisiopatologia
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva		PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Pediatria
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva		PRN		Presidio Ospedaliero "S. Paolo" - Bari	Geriatria
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva		CIR	Dott.ssa L. La Selva	Presidio Ospedaliero "S. Paolo" - Bari	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva
RF0070	Mioclono essenziale ereditario		CIR	Prof. G. De Fazio	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RF0080	Corea di Huntington		CIR	Prof. M. De Tommaso	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"

RF0080	Corea di Huntington		PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RF0080	Corea di Huntington		PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia
RF0080	Corea di Huntington		PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Neurologia
RF0080	Corea di Huntington		PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia
RF0080	Corea di Huntington		PRN		Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Neurologia
RF0080	Corea di Huntington		PRN	Dott. G. Ciardo	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Neurologia
RF0080	Corea di Huntington		PRN		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia
RF0090	Distonia di torsione idiopatica		CIR	Prof. G. De Fazio	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RF0090	Distonia di torsione idiopatica		PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia
RF0090	Distonia di torsione idiopatica		PRN		Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" Andria	Neurologia
RF0090	Distonia di torsione idiopatica		PRN	Dott. G. Ciardo	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Neurologia
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica		PRN		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia

			Prof Onofrio Resta, Dott.ssa Anna Cassano, Dott. Salvatore Dongiovanni, Dott. Antonio Falcone, Dott. Vitallano Quaranta	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Malattie Apparato Respiratorio Universitaria
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	CIR	Prof.ssa I. L. Simone, Prof. G. Logroscino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Neurologia
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	PRN		Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Neurologia
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	PRN		Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" Andria	Neurologia
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	PRN	Dott.ssa M.P. Foschino Barbaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	PRN	Prof. G. Logroscino	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Neurologia
RF0110	Sclerosi Laterale Primaria	PRN		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia

RF0110	Sclerosi Laterale Primaria	CIR	Prof.ssa I. L. Simone, Prof. G. Logroscino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RF0120	Adrenoleucodistrofia	Schilder malattia di	Dott. S. Zoccoella	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RF0120	Adrenoleucodistrofia	Schilder malattia di	PRN	Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Endocrinologia
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di		PRN	IRCCS "E. Medea" - Ostuni (Brindisi)	Neurorabilitazione e Psicopatologia
RF0130	Sindrome di Lennox Gastaut		PRN	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RF0130	Lennox- Gastaut sindrome di	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di	CIR	Dott.ssa A. La Neve	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di	CIR	Dott.ssa Bellomo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di	PRN	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia	
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di	PRN	Dott. F. Moramarco	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di	PRN	Dott.ssa L. La Selva	Presidio Ospedaliero "S. Paolo" - Bari	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva

RF0130	Lennox- Gastaut sindrome di		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neuropsichiatria Infantile
RF0140	West sindrome di		PRN	Dott. A. Trabacca	IRCCS "E. Medea" - Ostuni (Brindisi)	Neuroriusabilitazione I e Psicopatologia
RF0140	West sindrome di		PRN	Dott. M. Sacco	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RF0140	West sindrome di		CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RF0140	West sindrome di		CIR	Dott.ssa A. La Neve	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RF0140	West sindrome di		PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia
RF0140	West sindrome di		PRN	Dott. F. Moramarco	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria
RF0140	West sindrome di		PRN	Dott.ssa L. La Selva	Presidio Ospedaliero "S. Paolo" - Bari	Ambulatorio pe l'epilessia e l'elettroencefalogra fia in età evolutiva
RF0150	Narcolessia		PRN	Dott.ssa M. Savarese	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "F.Puca"
RF0150	Narcolessia		PRN		Fente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Endocrinologia
RF0150	Narcolessia		PRN		Fente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia

RF0160	Melkesson - Rosenthal sindrome di		PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoatria
RF0160	Melkesson - Rosenthal sindrome di		CIR	Dott. Monetti	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "F.Puca"
RF0170	Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	<i>Paralisi sopranoucleare progressiva</i>	CIR	Prof. G. De Fazio	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RF0170	Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	<i>Paralisi sopranoucleare progressiva</i>	CIR	Dott. Iliceto	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RF0170	Steele- Richardson- Olszewski sindrome di	<i>Paralisi sopranoucleare progressiva</i>	PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia
RF0170	Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	<i>Paralisi sopranoucleare progressiva</i>	PRN		Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" Andria	Neurologia
RF0180	Polineuropatia cronica inflamatoria demielinizzante		PRN		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia
RF0180	Polineuropatia cronica inflamatoria demielinizzante		CIR	Dott.ssa C. Tortorella	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"

RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	PRN	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Neurologia
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	PRN	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Neurologia
RF0190	Eaton - Lambert sindrome di	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari
RF0190	Eaton - Lambert sindrome di	PRN	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Neurologia
RF0200	Vitreoretinopatia essudativa familiare	Criswick-Schepens sindrome di; Coats malattia di	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Oculistica
RF0200	Vitreoretinopatia essudativa familiare	Criswick-Schepens sindrome di; Coats malattia di	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerrero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Oftalmologia Universitària
RF0200	Vitreoretinopatia essudativa familiare	Criswick-Schepens sindrome di; Coats malattia di	Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Oculistica

RF0200	Vitreoretinopatia essudativa familiare	<i>Criswick-Schepens syndrome di; Coats malattia di</i>	PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Universitària
RF0210	Eales malattia di		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Oculistica
RF0210	Eales malattia di		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerrero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitària
RF0210	Eales malattia di		PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Universitària
RF0220	Behr sindrome di		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Oculistica
RF0230	Ciclite etrocoronica di Fuch		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Oculistica

RF0230	Ciclite eterocromica di Fuch	CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Università
RF0230	Ciclite eterocromica di Fuch	PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Oculistica
RF0230	Ciclite eterocromica di Fuch	PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Oftalmologia
RF0230	Ciclite eterocromica di Fuch	CIR	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Università
RF0240	Atrofia essenziale dell'iride	PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Oculistica
RF0240	Atrofia essenziale dell'iride	CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Università
RF0240	Atrofia essenziale dell'iride	PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Oculistica

RF0250	Emerallopia congenita	PRN	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico "Giovanni XXIII" - Bari	Oculistica
RF0250	Emerallopia congenita	CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Oftalmologia Universitaria
RF0260	Oguchi sindrome di	PRN	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Oculistica
RF0260	Oguchi sindrome di	CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Oftalmologia Universitaria
RF0270	Cogan sindrome di	PRN	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico "Giovanni XXIII" - Bari	Oculistica
RF0270	Cogan sindrome di	CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Oftalmologia Universitaria

RF0270	Cogan sindrome di		PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria
RF0270	Cogan sindrome di		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Otorinolaringoiatria Universitaria
RF0280	Cheratocono		PRN	Dott. A. Laborante Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della	Oculistica
RF0280	Cheratocono		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Oculistica
RF0280	Cheratocono			Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria
RF0280	Cheratocono		PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Oculistica
RF0280	Cheratocono		PRN		"SS. Annunziata" - Taranto	Oftalmologia
RF0280	Cheratocono		PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Universitaria
RF0290	Congiuntivite linea		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Oculistica

RF0290	Congiuntivite lignea	CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Università
RF0300	Atrofia ottica di Leber		Neuropatia ottica ereditaria	PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RF0300	Atrofia ottica di Leber		Neuropatia ottica ereditaria	PRN	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari
RF0300	Atrofia ottica di Leber		Neuropatia ottica ereditaria	PRN	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari
RF0300	Atrofia ottica di Leber		Neuropatia ottica ereditaria	PRN	Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti
RF0300	Atrofia ottica di Leber		Neuropatia ottica ereditaria	PRN	Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto
RF0300	Atrofia ottica di Leber		Neuropatia ottica ereditaria	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)
					Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari

RFG010	Leucodistrofie	<i>Alexander malattia di</i>	PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio
RFG010	Leucodistrofie	<i>Alexander malattia di</i>	CIR	Prof.ssa L. Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG010	Leucodistrofie	<i>Canavan malattia di</i>	CIR	Prof.ssa L. Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG010	Leucodistrofie	<i>Krabbe malattia di</i>	CIR	Prof.ssa L. Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG010	Leucodistrofie	<i>Leucodistrofia Metacromatica</i>	CIR	Prof.ssa L. Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG010	Leucodistrofie	<i>Pelizaeus-Merzbacher malattia di</i>	CIR	Prof.ssa L. Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG010	Leucodistrofie	<i>Alexander malattia di</i>	CIR	Dott. S. Zoccoella	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG010	Leucodistrofie	<i>Canavan malattia di</i>	CIR	Dott. S. Zoccoella	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG010	Leucodistrofie	<i>Krabbe malattia di</i>	CIR	Dott. S. Zoccoella	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG010	Leucodistrofie	<i>Leucodistrofia Metacromatica</i>	CIR	Dott. S. Zoccoella	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia

RFG010	Leucodistrofie	<i>Pelizaeus-Merzbacher malattia di</i>	CIR	Dott. S. Zoccoella	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG010	Leucodistrofie		PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia
RFG010	Leucodistrofie	<i>Krabbe malattia di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RFG010	Leucodistrofie	<i>Leucodistrofia metacromatica</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RFG010	Leucodistrofie	<i>Leucoencefalopatia megaencefalica con cisti subcorticali</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RFG010	Leucodistrofie Multiple Sulfatase Deficiency (MSF)	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RFG020	Ceroido - Lipofuscinosi	PRN	Dott.ssa L. Russi Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Fondazione Centri di Riabilitazione Gli Angeli di Padre Pio	
RFG020	Ceroido - Lipofuscinosi	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RFG020	Ceroido - Lipofuscinosi	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG020	Ceroido - Lipofuscinosi	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG030	Gangliosidosi	PRN	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile

RFG030	Gangliosidosi <i>Gangliosidosi-GM1</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RFG030	Gangliosidosi <i>Gangliosidosi-GM2</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RFG040	Malattie spinocerebellari	PRN	Dott. A. Trabacca	IRCCS "E. Medea" - Ostuni (Brindisi)	Neuroriparazione I e Psicopatologia
RFG040	Malattie spinocerebellari	PRN	Dott. A. Trabacca	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia
RFG040	Malattie spinocerebellari	PRN	Prof Onofrio Resta, Dott.ssa Anna Cassano, Dott. Salvatore Dongiovanni, Dott. Antonio Falcone, Dott. Vitallano Quaranta		Malattie Apparato Respiratorio Universitaria

RFG040	Malattie spinocerebellari	Atassia di Friedreich	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG040	Malattie spinocerebellari	Paraplegia Spastica Ereditaria	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG040	Malattie spinocerebellari	Atassia Cerebellare Ereditaria di Marie	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG040	Malattie spinocerebellari	Degenerazione cerebellare di Marie	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG040	Malattie spinocerebellari	Degenerazione Parenchimatoso Cerebellare Corticale	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG040	Malattie spinocerebellari	Disenergia Cerebrale Mioclonica di Hunt	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG040	Malattie spinocerebellari	Atassia Atassia Periodica vestibulocerebella re	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG040	Malattie spinocerebellari	Marinesco - Sjogren sindrome di	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG040	Malattie spinocerebellari	Atassia Friedreich-Like	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG040	Malattie spinocerebellari	Atassia Teleangiectasica	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG040	Malattie spinocerebellari	Atassia di Friedreich	CIR	Prof. G. De Fazio	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"

RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Paraplegia Spastica Ereditaria</i>	<i>Strümpfle-Lorraine malattia di</i>	CIR	Prof. ssa I.L. Simone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia Cerebellare Ereditaria di Marie</i>	<i>Degenerazione cerebellare di Marie</i>	CIR	Prof. G. De Fazio	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Degenerazione Parenchimatosa Cerebellare Corticale</i>		CIR	Prof. G. De Fazio	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Disenergia Cerebrale Mioclonica di Hunt</i>	<i>Atrofia spinodentata</i>	CIR	Prof. G. De Fazio	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia Periodica vestibulocerebellare</i>	<i>Atassia vestibulocerebellare</i>	CIR	Prof. G. De Fazio	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Marinesco - Sjögren sindrome di</i>		CIR	Prof. G. De Fazio	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia Friedreich-Like</i>	<i>Deficienza familiare di vitamina E</i>	CIR	Prof. G. De Fazio	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia Teleangiectasica</i>	<i>Louis Bar sindrome di</i>	CIR	Prof. G. De Fazio	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RFG040	Malattie spinocerebellari			PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RFG040	Malattie spinocerebellari			PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia

RFG040	Malattie spinocerebellari		PRN	Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia
RFG040	Malattie spinocerebellari		PRN	Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Pediatria
RFG040	Malattie spinocerebellari		PRN	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" Andria	Neurologia
RFG050	Atrofie muscolari spinali		PRN	IRCCS "E. Medea" - Ostuni (Brindisi)	Neuroriusitalazione I e Psicopatologia
RFG050	Atrofie muscolari spinali		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Malattie Metaboliche
RFG050	Atrofie muscolari spinali		CIR	Prof.ssa L.Margari	Neuropsichiatria Infantile
RFG050	Atrofie muscolari spinali		CIR	Prof.ssa L.Margari	Neuropsichiatria Infantile
RFG050	Atrofie muscolari spinali		CIR	Prof.ssa L.Margari	Neuropsichiatria Infantile
RFG050	Atrofie muscolari spinali		CIR	Prof.ssa L.Margari	Neuropsichiatria Infantile
RFG050	Atrofie muscolari spinali		CIR	Prof.ssa I. L. Simone, Prof. G. Logroscino	Neurologia "Amaducci"
RFG050	Atrofie muscolari spinali		CIR	Prof.ssa I. L. Simone, Prof. G. Logroscino,	Neurologia "Amaducci"

RFG050	Atrofie muscolari spinali	<i>Werdnig-Hoffman malattia di</i>	CIR	Prof.ssa I. L. Simone, Prof. G. Logroscino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RFG050	Atrofie muscolari spinali		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RFG050	Atrofie muscolari spinali		PRN		Ente ecclesiatico "Miilli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RFG050	Atrofie muscolari spinali		PRN		Ente ecclesiatico "Miilli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RFG050	Atrofie muscolari spinali		PRN		Ente ecclesiatico "Miilli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia
RFG050	Atrofie muscolari spinali		PRN		Ente ecclesiatico "Miilli" - Acquaviva delle Fonti	Pediatria
RFG050	Atrofie muscolari spinali	<i>Werdnig-Hoffman malattia di</i>	PRN	Dott. A. Trabacca	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RFG060	Neuropatie ereditarie		PRN	Dott. E. Medea (Brindisi)	IRCCS "E. Medea" - Ostuni	Neuroriusabilitazione I e Psicopatologia
RFG060	Neuropatie ereditarie		PRN		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Dejerine - Sottas malattia di</i>	PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio

RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Charcot Marie Tooth malattia di</i>	<i>Atrofia muscolare peroneale</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Refsum malattia di</i>	<i>Eredopatia atassica polineuritiforme</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Refsum malattia di</i>	<i>Eredopatia atassica polineuritiforme</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Neuropatia assonale gigante</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Dejerine-Sottas malattia di</i>	<i>Neuropatia periferica ereditaria tipo III</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Neuropatia Congenita lipomielinizzante</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Charcot Marie Tooth malattia di</i>	<i>Atrofia muscolare peroneale</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile

RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Neuropatia Tomaculare familiare</i>	<i>Polineuropatia ricorrente familiare</i>	CIR	Prof.ssa L. Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Rosenberg-Chutorian sindrome di</i>		CIR	Prof.ssa L. Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Roussy-Levy sindrome di</i>		CIR	Prof.ssa L. Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG060	Neuropatie ereditarie			PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Otorinolaringoiatria Universitaria
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Refsum malattia di</i>	<i>Ereditopatia atassica polineuritiforme</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Neuropatia assonale gigante</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Dejerine-Sottas malattia di</i>	<i>Neuropatia periferica ereditaria tipo III</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Neuropatia Congenita lipomielinizzante</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Charcot Marie Tooth malattia di</i>	<i>Atrofia muscolare peroneale</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Neuropatia Tomaculare familiare</i>	<i>Polineuropatia ricorrente familiare</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia

RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Rosenberg-Chutorian syndrome di</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Roussy- Levy syndrome di</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG060	Neuropatie ereditarie		PRN		Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	
RFG060	Neuropatie ereditarie		PRN		Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" Andria	Neurologia
RFG060	Neuropatie ereditarie		PRN	Dott. G. Ciardo	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Neurologia
				Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)		Malattie Metaboliche
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopia Centronucleare</i>	PRN		Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Malattie Metaboliche
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopia Central/ Core</i>	PRN		Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Malattie Metaboliche

RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopia Desmin Storage</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopia Nemalinica</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopia Centronucleare</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopia Central Core</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopia Desmin Storage</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopia Nemalinica</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopia Centronucleare</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile

RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Centrale Core</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Desmin Storage</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Nemalinica</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG080	Distrofie muscolari		PRN	Dott. A. Trabacca	IRCCS "E. Medea" - Ostuni (Brindisi)	Neuroriabilitazione I e Psicopatologia
RFG080	Distrofie muscolari		PRN	Dott.ssa M. L. Russo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RFG080	Distrofie muscolari	<i>Duchenne distrofia di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RFG080	Distrofie muscolari	<i>Becker distrofia</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RFG080	Distrofie muscolari <i>Landouzy-Dejerine distrofia di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RFG080	Distrofie muscolari <i>Distrofia muscolare oculo-gastro-intestinale</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RFG080	Distrofie muscolari <i>Distrofia muscolare congenita</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RFG080	Distrofie muscolari <i>Distrofia muscolare dei cingoli</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RFG080	Distrofie muscolari <i>Distrofia muscolare distale</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RFG080	Distrofie muscolari <i>Distrofia muscolare di Emery-Dreifuss</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RFG080	Distrofie muscolari <i>Distrofia muscolare oculofaringea</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RFG080	Distrofie muscolari <i>Duchenne distrofia di</i>	PRN	Prof Onofrio Resta, Dott.ssa Anna Cassano, Dott. Salvatore Dongiovanni, Dott. Antonio Falcone, Dott. Vitaliano Quaranta	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Malattie Apparato Respiratorio Universitaria

REG080	Distrofie muscolari <i>Becker distrofia di</i>	PRN	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Malattie Apparato Respiratorio Universitària
RFG080	Distrofie muscolari <i>Becker distrofia di</i>	CIR	Prof.ssa L. Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari
RFG080	Distrofie muscolari <i>Duchenne distrofia di</i>	CIR	Prof.ssa L. Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari
RFG080	Distrofie muscolari <i>Becker distrofia di</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari
RFG080	Distrofie muscolari <i>Duchenne distrofia di</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari
RFG080	Distrofie muscolari	PRN	Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurofisiopatologia
RFG080	Distrofie muscolari	PRN	Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurofisiopatologia
RFG080	Distrofie muscolari	PRN	Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurofisiopatologia
RFG080	Distrofie muscolari	PRN	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" Andria	Neurologia
RFG080	Distrofie muscolari	PRN	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Pediatria Universitària
RFG080	Distrofie muscolari	PRN	Dott.ssa L. Morciano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase
RFG080	Distrofie muscolari	PRN	Dott. G. Ciardo	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase

RFG090	Distrofie miotoniche	<i>Steinert malattia di</i>	CIR	Prof Onofrio Resta, Dott.ssa Anna Cassano, Dott. Salvatore Dongiovanni, Dott. Antonio Falcone, Dott. Vitaliano Quaranta	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Malattie Apparato Respiratorio Universitaria
RFG090	Distrofie miotoniche	<i>Steinert malattia di</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG090	Distrofie miotoniche	<i>Thomsen malattia di</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG090	Distrofie miotoniche	<i>Von Eulenburg</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG090	Distrofie miotoniche	<i>Steinert malattia di</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia Infantile
RFG090	Distrofie miotoniche	<i>Thomsen malattia di</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia Infantile
RFG090	Distrofie miotoniche	<i>Von Eulenburg</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia Infantile
RFG090	Distrofie miotoniche		PRN	Ente ecclesiatico "Mulli" - Acquaviva delle Fonti	Ente ecclesiatico "Mulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RFG090	Distrofie miotoniche		PRN	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Neurologia
RFG090	Distrofie miotoniche		PRN	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" Andria	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" Andria	Neurologia

RFG090	Distrofie miotoniche	<i>Steinert malattia di</i>	PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RFG100	Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie	<i>Amaurosi congenita di Leber</i>	PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie	<i>Retinite Pigmentosa</i>	PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie	<i>Distrofia pigmentosa retinica</i>	PRN	Dott.ssa L. Russi	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Oculistica
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie		PRN		Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerrero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Oftalmologia Universitaria
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie		CIR		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie		PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie		PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Oculistica

RFG110	Distrofie retiniche ereditarie		PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Oftalmologia
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie		PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Università
RFG120	Distrofie ereditarie della coroide		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Oculistica
RFG120	Distrofie ereditarie della coroide		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerrero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Università
RFG120	Distrofie ereditarie della coroide		PRN		Ente ecclesiatico "Miilli" - Acquaviva delle Fonti	Oculistica
RFG130	Degenerazioni della cornea		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Oculistica
RFG130	Degenerazioni della cornea		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerrero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Università
RFG130	Degenerazioni della cornea		PRN		Ente ecclesiatico "Miilli" - Acquaviva delle Fonti	Oculistica

RFG130	Degenerazioni della cornea		PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Oftalmologia
RFG130	Degenerazioni della cornea		PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Universitaria
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea		PRN	Dott. A. Laborante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oculistica
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Oculistica
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria

RFG140	Distrofie ereditarie della cornea		PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Oculistica
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea		PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Universitaria
RG0010	Endocardite reumatica		PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria
RG0010	Endocardite reumatica		PRN		Presidio Ospedaliero "SS. Annunziata" - Taranto	Cardiologia
RG0010	Endocardite reumatica		PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Cardiologia
				Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio		
RG0010	Endocardite reumatica		PRN	CIR	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria
RG0010	Endocardite reumatica		PRN	Dott. G. Presta	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Pediatria - UTIN
RG0020	Poliarterite microscopica		PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Universitaria
RG0020	Poliangiote microscopica		CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria

RG0020	Poliangioite microscopica	<i>Poliarterite microscopica</i>	CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria
RG0020	Poliangioite microscopica	<i>Poliarterite microscopica</i>	PRN	Prof. G. Grandaliano	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti
RG0020	Poliangioite microscopica	<i>Poliarterite microscopica</i>	PRN	Dott. V.Nuzzo	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Nefrologia e Dialisi
RG0030	Poliarterite nodosa		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Pediatria
RG0030	Poliarterite nodosa		CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Lorenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Reumatologia Universitaria
RG0030	Poliarterite nodosa		PRN	Dott. F. Moramarco	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria
RG0030	Poliarterite nodosa		PRN		Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Medicina Interna
RG0030	Poliarterite nodosa		CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria
RG0030	Poliarterite nodosa		PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina

RG0040	Kawasaki sindrome di		CIR	Dott. M. Sacco	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RG0040	Kawasaki sindrome di		PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Pediatria
RG0040	Kawasaki sindrome di		PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florezno Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria
RG0040	Kawasaki sindrome di		PRN	Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Pediatrica	Pediatria
RG0040	Kawasaki sindrome di		PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Pediatria
RG0040	Kawasaki sindrome di		PRN	Dott. F. Moramarco	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria
RG0040	Kawasaki sindrome di		PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria
RG0040	Kawasaki sindrome di		PRN	Dott. G. Presta	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Pediatria - UTIN
RG0040	Kawasaki sindrome di		PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina
RG0050	Churg - Strauss sindrome di		CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Universitaria

RG0050	Churg - Strauss sindrome di		CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria
RG0050	Churg - Strauss sindrome di		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera
RG0050	Churg - Strauss sindrome di		PRN		Ente ecclesiatico "Mulli" - Acquaviva delle Fonti	Nefrologia e dialisi
RG0050	Churg-Strauss syndrome di		PRN	Dott. M. Minelli	Presidio Ospedaliero "San Pio da Pietrelcina" - Campi Salentina	IMID Unit
RG0050	Churg-Strauss sindrome di			Prof. F.P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria
RG0050	Churg - Strauss sindrome di		PRN	Prof. G. Grandaliano	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti
RG0050	Churg - Strauss sindrome di		PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina
RG0060	Goodpasture sindrome di		CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Universitaria
RG0060	Goodpasture sindrome di		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera

RG0060	Goodpasture sindrome di		PRN	Prof. G. Grandaliano	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti
RG0070	Granulomatosi di Wegener		PRN	Prof. G. Favia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RG0070	Granulomatosi di Wegener		CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Università
RG0070	Granulomatosi di Wegener		CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florentzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Università
RG0070	Granulomatosi di Wegener		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera
RG0070	Granulomatosi di Wegener		PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia
RG0070	Granulomatosi di Wegener		PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Nefrologia e dialisi
RG0070	Granulomatosi di Wegener		PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio		
RG0070	Granulomatosi di Wegener		PRN	Prof. G. Grandaliano	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti

RG0070	Granulomatosi di Wegener		PRN	Dott.ssa M.G. Serra Panico" - Tricase	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico"	Medicina
RG0070	Granulomatosi di Wegener		PRN	Dott. V.Nuzzo	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Nefrologia e Dialisi
RG0080	Arterite a cellule giganti	Horton malattia di	CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria
				Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria
RG0080	Arterite a cellule giganti	Horton malattia di	CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria
RG0090	Takayasu malattia di		PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Chirurgia Vascolare
RG0090	Takayasu malattia di		PRN		Presidio Ospedaliero "SS. Annunziata" - Taranto	Chirurgia Vascolare
RG0090	Takayasu malattia di		PRN		Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" Andria	Medicina Interna
				Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria
RG0090	Takayasu malattia di		PRN	Dott.ssa M.G. Serra Panico" - Tricase	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico"	Medicina

RG0090	Takayasu malattia di		PRN	Dott. V.Nuzzo	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Nefrologia e Dialisi
RG0100	Teleangiectasia Emorragica Ereditaria	Rendu-Osler-Weber malattia di	PRN	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RG0100	Teleangiectasia emorragica ereditaria	Rendu-Osler-Weber malattia di	PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
	Teleangiectasia emorragica ereditaria	Rendu-Osler-Weber malattia di	CIR	Prof. C. Sabbià, dott.ssa P. Suppressa, dott.ssa P. Lastella (Genetista)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Geriatria e Gerontologia
RG0110	Budd - Chiari sindrome di		PRN	Dott. A. Andriulli	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia
RG0110	Budd - Chiari sindrome di		PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R. Francavilla	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RG0110	Budd - Chiari sindrome di		PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Chirurgia
RGG010	Microangiopatie trombotiche		CIR		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Universitaria
RGG010	Microangiopatie trombotiche		PRN	Prof. G. Grandaliano	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti

RI0010	Acalasia		CIR	Dott. A. Andriulli	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia
RI0010	Acalasia		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Gastroenterologia Universitaria
					Prof. L. Cavallo, Prof. R. Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RI0010	Acalasia		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RI0010	Acalasia		PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina
RI0020	Gastrite ipertrofica gigante		CIR	Dott. G. Leandro GROTTI	IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia
RI0030	Gastroenterite eosinofila		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Gastroenterologia Universitaria
RI0030	Gastroenterite eosinofila		PRN		Prof. L. Cavallo, Prof. R. Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RI0030	Gastrite eosinofila		PRN	Dott. F. Moramarco	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria

	Colangite primitiva sclerosante		PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R. Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
R10050	Colangite primitiva sclerosante		PRN	Dott. G. Leandro, Dott. R. Cozzolongo	IRCCS "S. De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia
R10050	Colangite primitiva sclerosante		PRN	Dott. A. Andriulli	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia
R10050	Colangite primitiva sclerosante		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Gastroenterologia Ospedaliera
R10050	Colangite primitiva sclerosante		PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina
R10060	Sprue celiaca		PRN	Dott. G. Leandro, Dott. J. Petruzzi	IRCCS "S. De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia
R10060	Sprue celiaca		PRN	Dott. M. R. D'Altilia, Dott.ssa M. Pastore	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
R10060	Sprue celiaca		PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Pediatria
R10060	Sprue celiaca		PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria

R10060	Sprue celiaca			PRN	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Gastroenterologia Ospedaliera
R10060	Sprue celiaca			PRN	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Gastroenterologia Universitaria
R10060	Sprue celiaca			PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R. Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
R10060	Sprue celiaca			PRN	Presidio Ospedaliero "Teresa Masselli" - San Severo	Pediatria
R10060	Sprue celiaca			PRN	Presidio Ospedaliero "Sacro Cuore di Gesù" - Gallipoli	Pediatria
R10060	Sprue celiaca			PRN	Presidio Ospedaliero "Francesco Ferrari" - Casarano	Pediatria
R10060	Sprue celiaca			PRN	Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna
R10060	Sprue celiaca			PRN	Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Pediatria
R10060	Sprue celiaca			PRN	Presidio Ospedaliero "M. Giannuzzi" - Manduria	Pediatria
R10060	Sprue celiaca			PRN	Presidio Ospedaliero "SS. Annunziata" - Taranto	Pediatria
R10060	Sprue celiaca			PRN	Ospedale Civile - Castellaneta	Pediatria
R10060	Sprue celiaca			PRN	Presidio Ospedaliero "Santa Caterina Novella" - Galatina	Gastroenterologia
R10060	Sprue celiaca			PRN	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Chirurgia generale

R10060	Sprue celiaca		PRN	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Pediatria
R10060	Sprue celiaca		PRN	Dott. F. Moramarco	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi
R10060	Sprue celiaca		PRN	Dott. F. Moramarco	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi
R10060	Sprue celiaca		PRN	Ospedale "Umberto I" - Fasano (Brindisi)	Pediatria
R10060	Sprue celiaca		PRN	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" Andria	Pediatria
R10060	Sprue celiaca		PRN	Presidio Ospedaliero "F. Fallacara" - Triggiano	Pediatria
R10060	Sprue celiaca		PRN	Presidio Ospedaliero "S. Paolo" - Bari	Pediatria - Neonatologia
R10060	Sprue celiaca		PRN	Dott. M. Minelli	IMID Unit
R10060	Sprue celiaca		PRN	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Gastroenterologia Ospedaliera
R10060	Sprue celiaca		PRN	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Gastroenterologia Universitaria
R10060	Sprue celiaca		PRN	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Pediatria Ospedaliera
R10060	Sprue celiaca		PRN	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Pediatria Universitaria
R10060	Sprue celiaca		PRN	Dott.ssa L. Morciano	Genetica medica
R10060	Sprue celiaca		PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Medicina
R10060	Sprue celiaca		PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Medicina

RJ0080	Linfangiectasia intestinale		PRN	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Gastroenterologia Universitaria
RJ0080	Linfangiectasia intestinale		PRN	Prof. L.Cavallo, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico		PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Mano, Dott. Vincenzo Montinaro	Nefrologia Universitaria
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico		CIR	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico		PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico		PRN	Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Nefrologia e dialisi
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico		PRN	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	"Vito Fazzi" - Pediatra
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale		PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Mano, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale		PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Nefrologia Universitaria
					Reumatologia Universitaria

RJ0020	Fibrosi retroperitoneale	PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Urologia
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale	PRN	Prof. G. Grandaliano	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale	PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale	PRN	Dott. V.Nuzzo	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Nefrologia e Dialisi
RJ0030	Cistite interstiziale	CIR	Prof. M.Battaglia, Dott. G.A.Saracino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Urologia II Universitaria
RJ0030	Cistite interstiziale	CIR	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RJ0030	Cistite interstiziale	PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Urologia
RJ0030	Cistite interstiziale	PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Pediatria
RJ0030	Cistite interstiziale	PRN	Dott. C. Pisaneli	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Urologia
RJ0030	Cistite interstiziale	PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina
RL0020	Dermatite erpetiforme	PRN	Prof. G. Favia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RL0020	Dermatite erpetiforme	PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Dermatologia e Venereologia Universitaria

RL0020	Dermatite erpetiforme		PRN	Dott. R. Filotico	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Dermatologia
RL0030	Pemfigo		PRN	Prof. G. Favia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RL0030	Pemfigo		PRN		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	
RL0030	Pemfigo		PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Dermatologia e Venereologia Universitària
RL0030	Pemfigo		PRN		Ente ecclesiatico "Mulli" - Acquaviva delle Fonti	Dermatologia
RL0030	Pemfigo		PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Dermatologia
RL0030	Pemfigo		PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia
RL0030	Pemfigo		PRN	Dott. R. Filotico	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Dermatologia
RL0030	Pemfigo		PRN	Dott. M. Minelli	Presidio Ospedaliero "San Pio da Pietrelcina" - Campi Salentina	IMID Unit
RL0030	Pemfigo		PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina
RL0040	Pemfigoide bolloso		PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Dermatologia e Venereologia Universitària
RL0040	Pemfigoide bolloso		PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Dermatologia
RL0040	Pemfigoide bolloso		PRN	Dott. R. Filotico	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Dermatologia
RL0040	Pemfigoide bolloso		PRN	Dott. F. Moramarco	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria

RL0040	Pemfigoide bollosso		PRN	Dott. V.Nuzzo	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Nefrologia e Dialisi
RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose	PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria	
RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose	PRN	Prof. G. Favia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria	
RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose	CIR	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Dermatologia e Veneroologia Universitaria	
RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose	PRN	Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Dermatologia	
RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose	PRN	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Dermatologia e Veneroologia	
RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose	PRN	Dott. R. Filotico	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Dermatologia	
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus	PRN	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Dermatologia	
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus	PRN	Prof. G. Favia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria	
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus	PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Dermatologia e Veneroologia Universitaria	

RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus		PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Dermatologia
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus		PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Dermatologia
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus		PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus		PRN	Dott. R. Filotico	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Dermatologia
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Dermatologia Ospedaliera
RM0010	Dermatomiosite		PRN	Prof. G. Vendemiale, Dott. A. De Cata	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia
RM0010	Dermatomiosite		CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitària
RM0010	Dermatomiosite		PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Dermatologia
RM0010	Dermatomiosite		PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Medicina Interna
RM0010	Dermatomiosite		CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitària
RM0010	Dermatomiosite		PRN	Dott. G. Presta	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Pediatria - UTIN
RM0010	Dermatomiosite		PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina

RM0010	Dermatomiosite		PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Pediatria
RM0020	Polimiosite		PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Pediatria
RM0020	Polimiosite		PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Universitaria
RM0020	Polimiosite		CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria
RM0020	Polimiosite		PRN	Dott.ssa Bellomo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RM0020	Polimiosite		PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia
RM0020	Polimiosite		PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia
RM0020	Polimiosite		PRN		Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" Andria	Medicina Interna
RM0020	Polimiosite		CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria

RM0020	Polimiosite		PRN	Dott.ssa M.G. Serra Panico" - Tricase	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico"	Medicina
RM0030	Connettivite mista		PRN	Prof. G. Vendemiale, Dott. A. De Cata	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia
RM0030	Connettivite mista		CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Universitaria
RM0030	Connettivite mista		CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria
RM0030	Connettivite mista		PRN	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RM0030	Connettivite mista		PRN	Dott. S. Zoccoella	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RM0030	Connettivite mista		PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia
RM0030	Connettivite mista		PRN	Dott. F. Moramarco	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria
RM0030	Connettivite mista		PRN		Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" Andria	Medicina Interna

RM0030	Connettivite mista	CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria
RM0030	Connettivite mista	PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina
RM0040	Fascite eosinofila	PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXII" - Bari	Pediatria
RM0040	Fascite eosinofila	CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria
RM0040	Fascite eosinofila	PRN	Dott. M. Minelli	Presidio Ospedaliero "San Pio da Pietrelcina" - Campi Salentina	IMID Unit
RM0040	Fascite eosinofila	CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria
RM0050	Fascite diffusa	CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria

RM0050	Fascite diffusa	CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio	"Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria	Reumatologia Universitaria
RM0060	Policondrite	CIR	Prof. G. Vendemiale, Dott. A. De Cata	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia	
RM0060	Policondrite	CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria	
RM0060	Policondrite	PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio	"Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria	Reumatologia Universitaria
RMG010	Connettiviti indifferenziate	PRN	Prof. G. Vendemiale, Dott. A. De Cata	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia	
RMG010	Connettiviti indifferenziate	PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Pediatria	
RMG010	Connettiviti indifferenziate	CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria	
RMG010	Connettiviti indifferenziate	PRN	Dott. M. Minelli	Presidio Ospedaliero "San Pio da Pietrelcina" - Campi Salentina	IMID Unit	

RMG010	Connettiviti indifferenziate	PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria
RMG010	Connettiviti indifferenziate	PRN	Dott.ssa M.G. Serra Panico" - Tricase	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina
RN0010	Arnold - Chiari sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0010	Arnold - Chiari sindrome di	CIR	Dott. M. Petruzzelli	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "F.Puca"
RN0010	Arnold- Chiari sindrome di	PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RN0010	Arnold- Chiari sindrome di	PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RN0010	Arnold- Chiari sindrome di	PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RN0020	Microcefalia	CIR	Dott. A. Massagli	IRCCS "E. Medea" - Ostuni (Brindisi)	Neuroriabilitazione II e Psicopatologia
RN0020	Microcefalia	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica

RN0020	Microcefalia	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0020	Microcefalia	PRN	Prof.ssa L. Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RN0020	Microcefalia	PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RN0020	Microcefalia	PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RN0020	Microcefalia	PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RN0030	Agenesia cerebellare	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0030	Agenesia cerebellare	PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Neonatologia
RN0030	Agenesia cerebellare	PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN

RN0030	Agenesis cerebellare	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0040	Joubert sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0040	Joubert Syndrome di	PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio
RN0040	Joubert sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0040	Joubert sindrome di	PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Nefrologia e dialisi pediatrica
RN0040	Joubert sindrome di	PRN	Dott.ssa L. Morciano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica
RN0050	Lissencefalia	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica

RN0050	Lissencefalia		PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio
RN0050	Lissencefalia		PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RN0050	Lissencefalia		PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RN0050	Lissencefalia		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RN0050	Lissencefalia			Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesci (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0060	Oloprosencefalia		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0060	Oloprosencefalia		PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio
RN0060	Oloprosencefalia		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN

RN0060	Oloprosencefalia	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0060	Oloprosencefalia	PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Nefrologia e dialisi pediatrica
RN0080	Disautonomia familiare	CIR	Dott. Lanzi	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RN0090	Axenfeld-Rieger anomalia di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0090	Axenfeld- Rieger anomalia di	PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria

RN0100	Peter anomalia di	PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio
RN0100	Peter anomalia di	PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria
RN0100	Peter anomalia di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesci (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0110	Aniridia	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0110	Aniridia	PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio
RN0110	Aniridia	PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria

RN0110	Aniridia	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0120	Coloboma congenito del disco ottico	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0120	Coloboma congenito del disco ottico	PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio
RN0120	Coloboma congenito del disco ottico	CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitària
RN0120	Coloboma congenito del disco ottico	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0130	Morning Glory anomalia di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica

RN0130	Morning Glory anomalia di	PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerrero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Università
RN0140	Persistenza della membrana pupillare	PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerrero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Università
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesci (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea	PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Chirurgia pediatrica

RN0160	Atresia esofagea e/o fistola-tracheoesofagea	PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea	PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Neonatologia
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola-tracheoesofagea	PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola-tracheoesofagea	CIR	Dott.ssa M. Nobili	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Pediatrica
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola-tracheoesofagea	PRN	Dott. F. Papadìa, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescè (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0170	Atresia del digiuno	PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Chirurgia pediatrica

RN0170	Atresia del digiuno		PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RN0170	Atresia del digiuno		PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Neonatologia
RN0170	Atresia del digiuno		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RN0170	Atresia o del digiuno		PRN	Dott.ssa M. Nobili	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Pediatrica
RN0180	Atresia o stenosi duodenale		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXII" - Bari	Chirurgia Pediatrica
RN0180	Atresia o stenosi duodenale		PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RN0180	Atresia o stenosi duodenale		PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Neonatologia
RN0180	Atresia o stenosi duodenale		CIR	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RN0180	Atresia o stenosi duodenale		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXII" - Bari	Malattie Metaboliche

RN0190	Ano imperforato	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0190	Ano imperforato	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0190	Ano imperforato	PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Chirurgia pediatrica
RN0190	Ano imperforato	PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RN0190	Ano imperforato	PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia con UTIN
RN0190	Ano imperforato	PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	
RN0200	Hirschsprung malattia di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0200	Hirschsprung malattia di	PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Chirurgia pediatrica

RN0200	Hirschsprung malattia di	PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R. Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN0200	Hirschsprung malattia di	PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RN0200	Hirschsprung malattia di	PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RN0200	Hirschsprung malattia di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0210	Atresia biliare	CIR	Dott. M. Sacco	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RN0210	Atresia biliare	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0210	Atresia biliare	PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Chirurgia pediatrica

RN0210	Atresia biliare		PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R. Francavilla	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN0210	Atresia biliare		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RN0210	Atresia biliare		PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina
				Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0210	Atresia biliare		PRN		IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Genetica Medica
RN0220	Caroli malattia di		CIR	Dott. M. Gentile	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0220	Caroli malattia di		PRN	Dott. L. Zelante	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN0220	Caroli malattia di		PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R. Francavilla	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Popolo	Neonatologia con UTIN
RN0220	Caroli malattia di		PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina
RN0220	Caroli malattia di					

RN0230	Malattia del fegato policistico		PRN	Dott. R. Cozzolongo	IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia
RN0230	Malattia del fegato policistico		PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R. Francavilla	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN0240	Ermafroditismo vero		PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN0240	Ermafroditismo vero		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0250	Rene con midollare a spugna		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0250	Rene con midollare a spugna		CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Universitaria
RN0250	Rene con midollare a spugna		CIR	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"

RN0250	Rene con midollare a spugna		PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Nefrologia e dialisi pediatrica
RN0250	Rene con midollare a spugna		PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Nefrologia e dialisi
RN0260	Focomelia		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Popolo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RN0260	Focomelia		PRN	Dott.ssa L. Morciano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica
RN0260	Focomelia		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0270	Deformità di Sprengel		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RN0280	Acrodisostosi	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0290	Camptodattilia familiare	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0300	Sindrome da regressione caudale	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0310	Klippel-Feil sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RN0320	Gastroschisi	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RN0320	Gastroschisi	PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN	
RN0320	Gastroschisi	PRN	Dott.ssa M. Nobili	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Pediatrica	
RN0320	Gastroschisi	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Stofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	
RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche	
RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di	PRN	Prof. G. Favia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria	

RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di		CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florentzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria
RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di	PRN	Dott.ssa L. Morciano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica	
RN0340	Adams - Oliver Sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	
RN0340	Adams-Oliver sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche	
RN0350	Coffin-Lowry sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche	
RN0350	Coffin - Lowry sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	
RN0360	Coffin - Siris sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	

RN0360	Coffin-Siris sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0390	Greig sindrome di, Cefalopolisindattili a	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0390	Greig sindrome di, Cefalopolisindattili a	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0400	Jackson-Weiss sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0400	Jackson-Weiss sindrome di	PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale

RN0410	Jarcho-Levin syndrome di	<i>Displasia spondilocostale</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0420	Pallister - W syndrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0430	Poland sindrome di		PRN	Dott.ssa M. L. Russo Sofferenza - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RN0430	Poland sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0430	Poland sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0430	Poland sindrome di		PRN	Prof. A. Portincasa	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva

RN0430	Poland sindrome di		PRN	Dott.ssa L. Morciano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica
RN0440	Sequenza sirenomelica		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0450	Sindrome cerebro-costo-mandibolare		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0460	Sindrome femoro-facciale		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0470	Sindrome oto-palato - digitale		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0470	Sindrome oto - palato - digitale	CIR	Prof. G. Favia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria	

RN0470	Sindrome otopalato-digitale	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0480	Sindrome trisma pseudocampptodatilia	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0490	Weaver sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0500	Cutis laxa	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RN0500	Cutis laxa		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0510	Incontinentia Pigmenti		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0510	Incontinentia pigmenti		PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RN0510	Incontinentia pigmenti		PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Dermatologia e Venereologia Universitaria
RN0510	Incontinentia pigmenti		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0520	Xeroderma pigmentoso		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0520	Xeroderma pigmentoso		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica

RN0520	Xeroderma pigmentoso	PRN	Prof. A. Portincasa	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva
RN0540	Cute marmorea teleangectasica congenita	CIR	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Dermatologia e Venereologia Universitaria
RN0550	Darier malattia di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0550	Darier malattia di	PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RN0550	Darier malattia di	PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Dermatologia e Venereologia Universitaria
RN0550	Darier malattia di	PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Dermatologia
RN0550	Darier malattia di	PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Dermatologia
RN0550	Darier malattia di	PRN	Dott. R. Filotico	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Dermatologia
RN0570	Epidermolisi bollosa	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0570	Epidermolisi bollosa	PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria

RN0570	Epidermosi bollosa RN0570	PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RN0570	Epidermosi bollosa	CIR	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Dermatologia e Venereologia Universitària
RN0570	Epidermosi bollosa	PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Universitària
RN0570	Epidermosi bollosa	PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Pediatria Universitària
RN0570	Epidermosi Bollosa	PRN	Prof. A. Portincasa	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva
RN0580	Eritrocheratoderm ia simmetrica progressiva	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0600	Iperkeratosi epidermolitica	Eritroderma ittiosiforme congenito bollosa	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Dermatologia e Venereologia Universitària
RN0610	Ipoplasia focale dermica	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0620	Pachidermoperios tosi	Touraine-Salente- Golé sindrome di Florenzo Iannone	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitària

RN0620	Pachidermoperios tosi	<i>Touraine-Salente- Golè sindrome di</i>	PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio	"Ospedali Riuniti" - Foggia Universitaria	Reumatologia Universitaria
RN0630	Pseudoxantomato elastico		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0630	Pseudoxantomato elastico		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0640	Aplasia congenita della cute		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0640	Aplasia congenita della cute		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0640	Aplasia congenita della cute		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN

RN0650	Parry - Romberg sindrome di	<i>Atrofia emifacciale progressiva</i>	PRN	Prof. A. Portincasa	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva
RN0660	Down sindrome di		PRN	Dott. A. Massagli	IRCCS "E. Medea" - Ostuni (Brindisi)	Neurorabilitazione II e Psicopatologia
RN0660	Down sindrome di		PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RN0660	Down sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0660	Down sindrome di		PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio
RN0660	Down sindrome di				Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Malattie Metaboliche
RN0660	Down sindrome di		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	
RN0660	Down sindrome di		PRN		Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara	Odontoiatria
RN0660	Down sindrome di		PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale

RN0660	Down sindrome di		PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Endocrinologia
RN0660	Down sindrome di		PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RN0660	Down sindrome di		PRN	Dott. F. Moramarco	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria
RN0660	Down sindrome di		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RN0660	Down sindrome di		PRN	Dott.ssa L. Morciano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica
RN0660	Down sindrome di		PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina
RN0670	Cri Du Chat malattia del		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0670	Cri Du Chat malattia del		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0670	Cri Du Chat malattia del		PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RN0670	Cri Du Chat malattia del		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RN0680	Turner sindrome di		PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria

RN0680	Turner syndrome di		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0680	Turner syndrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0680	Turner syndrome di		PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RN0680	Turner syndrome di		PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN0680	Turner syndrome di		PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Endocrinologia
RN0680	Turner syndrome di		PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Endocrinologia
RN0680	Turner syndrome di		PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RN0680	Turner syndrome di		PRN	Dott. F. Moramarco	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria

RN0680	Turner sindrome di		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RN0680	Turner sindrome di		PRN	Dott.ssa L. Morciano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica
RN0680	Turner sindrome di		PRN	Dott. L. Milano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ostetricia e Ginecologia
RN0690	Klinefelter sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0690	Klinefelter sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0690	Klinefelter sindrome di		PRN	Prof. G. Favia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RN0690	Klinefelter sindrome di		PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN0690	Klinefelter sindrome di		PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Endocrinologia

RN0690	Klinefelter sindrome di	PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Endocrinologia
RN0690	Klinefelter sindrome di	PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RN0690	Klinefelter sindrome di	PRN	Dott. F. Moramarco Brindisi	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria
RN0690	Klinefelter sindrome di	PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RN0690	Klinefelter sindrome di	PRN	Prof. A. Portincasa	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva
RN0690	Klinefelter sindrome di	PRN	Dott.ssa L. Morciano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica
RN0690	Klinefelter sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0700	Wolf- Hirschhorn sindrome di	PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RN0700	Wolf- Hirschhorn sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0700	Wolf - Hirschhorn sindrome di	PRN			

RN0710	Melas sindrome di	<i>Miopatia mitocondriale - Encefalopatia - Acidosi lattica - Ictus</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0710	Melas sindrome	<i>Miopatia mitocondriale - Encefalopatia - Acidosi lattica - Ictus</i>	PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina
RN0720	Merff sindrome	<i>Epilessia mioclonica e Fibre rosse irregolari</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0730	Short sindrome		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0740	Ivemark sindrome di	<i>Asplenia con anomalie cardiovascolari</i>	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica

RN0750	Sclerosi tuberosa	<i>Facomatosi</i>	PRN	Dott. L. Zelante	I.R.C.C.S "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0750	Sclerosi tuberosa	<i>Facomatosi</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0750	Sclerosi tuberosa	<i>Facomatosi</i>	PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Dermatologia e Venereologia Universitària
RN0750	Sclerosi tuberosa	<i>Facomatosi</i>	PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Universitària
RN0750	Sclerosi tuberosa	<i>Facomatosi</i>	PRN	Prof.ssa L. Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RN0750	Sclerosi tuberosa	<i>Facomatosi</i>	PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RN0750	Sclerosi tuberosa	<i>Facomatosi</i>	PRN	Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RN0750	Sclerosi tuberosa	<i>Facomatosi</i>	PRN	Dott.ssa L. La Selva	Presidio Ospedaliero "S. Paolo" - Bari	Ambulatorio pe l'epilessia e l'elettroencefalogra fia in età evolutiva

RN0750	Sclerosi tuberosa	<i>Facomatosi</i>	PRN	Dott.ssa L. Morciano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica
RN0760	Peutz-Jeghers sindrome di		CIR	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RN0760	Peutz-Jeghers sindrome di		PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Endocrinologia
RN0760	Peutz-Jeghers sindrome di		PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina
RN0770	Sturge-Weber sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0770	Sturge-Weber sindrome di		CIR	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RN0770	Sturge-Weber sindrome di		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RN0780	Von Hippel-Lindau sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0780	Von Hippel - Lindau sindrome di		PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero, Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria

RN0790	Aarskog sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0790	Aarskong sindrome di		PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faenza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN0790	Aarskog sindrome di		PRN	Dott.ssa L. Morciano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica
RN0790	Aarskog sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0800	Antley-Bixler sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXII" - Bari	Malattie Metaboliche

RN0810	Baller-Gerold sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0810	Baller - Gerold syndrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0820	Beckwith- Wiedemann syndrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0820	Beckwith- Wiedemann syndrome di	PRN	Dott.ssa M. L. Russo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RN0820	Beckwith - Wiedemann syndrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0820	Beckwith - Wiedemann syndrome di	PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Accquaferda, Prof. ssa M.F. Faenza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"

RN0820	Beckwith - Wiedemann sindrome di	PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RN0830	Bloom sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0840	Borjeson sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0840	Borjeson sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0850	Charge associazione	PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio
RN0850	Charge associazione	PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RN0850	Charge associazione	PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN

RN0850	Charge associazione	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0860	De Morsier sindrome di	CIR	Dott. M. Sacco	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RN0860	De Morsier sindrome di	PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitària
RN0860	De Morsier sindrome di	PRN	Dott. F. Moramarco	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Pediatria
RN0870	Dubowitz sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0870	Dubowitz sindrome di	PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Endocrinologia

RN0870	Dubowitz sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0880	EEC sindrome	CIR	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RN0880	EEC sindrome	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0890	Freeman-Sheldon syndrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0890	Freeman - Sheldon syndrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica

RN0900	Fryns sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0910	Goldenhar sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0910	Goldenhar sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0910	Goldenhar sindrome di	CIR	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.v.A. La Carbonara	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RN0910	Goldenhar sindrome di	PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RN0930	Holt - Oram sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0930	Holt - Oram sindrome di	PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN

RN0930	Holt-Oram sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RND0940	Kabuki sindrome della maschera	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0940	Kabuki sindrome della maschera	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0940	Kabuki sindrome della maschera di	PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Nefrologia e dialisi pediatrica
RN0940	Kabuki sindrome della maschera	PRN	Prof. L.Cavollo, Dott.ssa G. Aceto	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN0940	Kabuki sindrome della maschera	PRN	Dott. F. Moramarco	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Pediatria
RN0940	Kabuki sindrome della maschera	PRN	Dott.ssa L. Morciano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica

RN0950	Kartagener sindrome di		PRN	Dott.ssa M. L. Russo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RN0950	Kartagener sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0950	Kartagener sindrome di		PRN	Prof. L. Cavallo, Dott.ssa L. Brunetti	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN0950	Kartagener sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0960	Maffucci sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RN0970	Marshall sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0980	Meckel sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0980	Meckel sindrome di	PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RN0990	Moebius sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0990	Moebius sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1000	Nager sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica

RN1000	Nager sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1010	Noonan sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1010	Noonan sindrome di	PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RN1010	Noonan sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1010	Noonan sindrome di	PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio
RN1010	Noonan sindrome di	PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria

RN1010	Noonan sindrome di	PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafreda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari Trambusti"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN1010	Noonan sindrome di	PRN	Dott. F. Moramarco Brindisi	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Pediatria
RN1010	Noonan sindrome di	PRN	Dott.ssa L. Morciano	Genetica medica	
RN1020	Opitz sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1030	Pallister-Hall sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

	Pfeiffer sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXII" - Bari Malattie Metaboliche
RN1040	Pfeiffer sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Genetica Medica
RN1040	Rieger sindrome	PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerrero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari Oftalmologia Universitaria
RN1050	Rieger sindrome	PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari Odontoiatria
RN1050	Rieger sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXII" - Bari Malattie Metaboliche

RN1060	Roberts sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1070	Robinow sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1070	Robinow sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1080	Russel - Silver sindrome di	PRN	Dott.ssa M. L. Russo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RN1080	Russel - Silver sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1080	Russel - Silver sindrome di	PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faenza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"

RN1080	Russell-Silver sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1090	Schinzel-Giedion sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1090	Schinzel - Giedion sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1100	Seckel sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1100	Seckel sindrome di	PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RN1100	Seckel sindrome di	PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"

RN1100	Seckel sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1110	Sequenza da ipocinesia fetale	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1110	Sequenza da ipocinesia fetale	PRN	Dott. L. Zelante Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1120	Simpson-Golabi- Behmel sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1120	Simpson - Golabi - Behmel sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1130	Sindrome branchio - oculo - facciale	CIR	Prof. G. Favia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria

RN1130	Sindrome branchio-oculo- faciale	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1140	Sindrome branchio-oto- renale	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1140	Sindrome branchio - oto- renale	PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Nefrologia e dialisi pediatrica
RN1140	Sindrome branchio oto - renale	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1140	Sindrome branchio- oto- renale	PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Universitària
RN1140	Sindrome branchio-oto- renale	PRN	Prof. G. Grandaliano	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti

RN1150	Sindrome cardio-facio - cutanea	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1150	Sindrome cardio-facio-cutanea	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1160	Sindrome oculo - cerebro - cutanea	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1170	Sindrome Proteo	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1170	Sindrome Proteo	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1180	Sindrome trico - rino - falangea	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica

RN1180	Sindrome trico - rino - falangea	CIR	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RN1180	Sindrome trico - rino - falangea	PRN	Dott. F. Papadìa, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pescè (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1190	Sindrome unghia - rotula	PRN	Dott. F. Papadìa, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pescè (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1190	Sindrome unghia - rotula	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1200	Smith- Lemli - Opitz, tipo 1 sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1200	Smith - Lemli - Opitz, tipo 1 sindrome di	PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faenza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"

RN1200	Smith - Lemli - Opitz, tipo 1 sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1210	Smith - Magenis sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1220	Stickler sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1220	Stickler sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica

RN1220	Stickler sindrome di	PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria
RN1240	Townes - Brocks sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1250	Vacterl associazione	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1250	Vacterl associazione	PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Chirurgia pediatrica
RN1250	Vacterl associazione	PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RN1250	Vacterl associazione	PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN

RN1270	Williams sindrome di		PRN	Dott. A. Massagli	IRCCS "E. Medea" - Ostuni (Brindisi)	Neuroriabilitazione II e Psicopatologia
RN1270	Williams sindrome di		PRN	Dott.ssa M. L. Russo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RN1270	Williams sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1270	Williams sindrome di		PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio
RN1270	Williams sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1270	Williams sindrome di		PRN	Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"

RN1290	Wolfram sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1290	Wolfram sindrome di	PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria
RN1290	Wolfram sindrome di	PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN1300	Angelman sindrome di	PRN	Dott. M. Germano Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RN1300	Angelman sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1300	Angelman sindrome di	PRN	Dott.ssa L. Russi Rotondo	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio

RN1300	Angelman sindrome di	PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Azienda Ospedaliero-Universitària Consorziale Policlinico - Bari	Endocrinologia
RN1300	Angelman sindrome di	PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RN1300	Angelman sindrome di	PRN	Dott.ssa L. La Selva	Presidio Ospedaliero "S. Paolo" - Bari	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalogra- fia in età evolutiva
RN1300	Angelman sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitària Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1310	Prader - Willi sindrome di	PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RN1310	Prader - Willi sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1310	Prader Willi Sindrome di	PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio

RN1310	Prader - Willi sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1310	Prader - Willi sindrome di	PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN1310	Prader - Willi sindrome di	PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Endocrinologia
RN1310	Prader Willi sindrome di	PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RN1310	Prader- Willi sindrome di	PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RN1310	Prader - Willi sindrome di	PRN	Dott. F. Moramarco	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria
RN1310	Prader- Willi sindrome di	PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RN1310	Prader - Willi sindrome di	PRN	Dott.ssa L. Morciano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica
RN1310	Prader- Willi sindrome di	PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina

RN1320	Marfan sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1320	Marfan sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesci (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1320	Marfan sindrome di		PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria
RN1320	Marfan sindrome di		PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RN1320	Marfan sindrome di		PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Endocrinologia
RN1320	Marfan sindrome di		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Pediatria Universitaria
RN1330	Sindrome da X fragile		PRN	Dott. A. Massagli	IRCCS "E. Medea" - Ostuni (Brindisi)	Neuroriabilitazione II e Psicopatologia

RN1330	Sindrome da X fragile		PRN	Dott. L. Zelante	I.RCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1330	Sindrome da X fragile		PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio
RN1330	Sindrome da X fragile		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1330	Sindrome da X fragile		PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RN1330	Sindrome da X fragile		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RN1330	Sindrome da X fragile		PRN	Dott.ssa L. Morciano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica
RN1340	Aase- Smith sindrome di		PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RN1340	Aase - Smith sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RN1350	Alagille sindrome di	PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R. Francavilla	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN1350	Alagille sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1360	Alport sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1360	Alport sindrome di	PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Nefrologia e dialisi pediatrica
RN1360	Alport sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1360	Alport sindrome di	CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Universitaria

RN1360	Alport sindrome di		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Otorinolaringoiatria Universitaria
RN1360	Alport sindrome di		PRN	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN1360	Alport sindrome di		PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Nefrologia e dialisi
RN1360	Alport sindrome di		PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Otorinolaringoiatria
RN1360	Alport sindrome di		PRN	Prof. G. Grandaliano	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti
RN1360	Alport sindrome di		PRN	Dott. V.Nuzzo	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Nefrologia e Dialisi
RN1370	Alstrom sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1380	Bardet - Biedl sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RN1380	Bardet - Biedl sindrome di	<i>Lawrence Moon syndrome di</i>	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1380	Bardet - Biedle Sindrome di	<i>Lawrence Moon syndrome di</i>	PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio
RN1380	Bardet - Biedl sindrome di	<i>Lawrence Moon syndrome di</i>	PRN	Prof. I. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faenza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria (Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN1390	Carpenter syndrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesci (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria (Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1400	Cockayne syndrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesci (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria (Consorziale Policlinico - "Giovanni XXII" - Bari	Malattie Metaboliche

RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	PRN		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faenza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	PRN	Dott.ssa L. Morciano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica

RN1420	De Santis Cacchione malattia di	<i>Idiazia xerodermica</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1430	Denys -Drash syndrome di	<i>Tumore di Wilms e pseudoermafrodit ismo</i>	PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Nefrologia e dialisi pediatrica
RN1430	Denys -Drash syndrome di	<i>Tumore di Wilms e pseudoermafrodit ismo</i>	PRN	Prof. G. Grandaliano	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti
RN1440	Displasia oculo - digito - dentale		CIR	Prof. G. Favia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RN1440	Displasia oculo - digito - dentale		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RN1450	Displasia spondiloepifisaria congenita	PRN	Dott. F. Papadìa, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescè (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1460	Fraser sindrome di	PRN	Dott. F. Papadìa, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescè (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1460	Fraser sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1460	Fraser sindrome di	PRN	Prof. G. Grandaliano	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti
RN1480	Ipomelanosi di ito	Bloch - Sulzberger malattia di	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1480	Ipomelanosi di ito	Bloch - Sulzberger malattia di	Dott. F. Papadìa, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescè (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RN1510	Klippel - Trenaunay sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1510	Klippel - Trenaunay sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesci (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1510	Klippel- Trenaunay sindrome di	PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RN1510	Klippel - Trenaunay sindrome di	PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Popolo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RN1510	Klippel - Trenaunay sindrome di	PRN	Prof. A. Portincasa	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva
RN1520	Landau-Kleffner sindrome di	PRN	Dott.ssa L. La Selva	Presidio Ospedaliero "S. Paolo" - Bari	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva
RN1530	Leopard sindrome	PRN	Dott. L. Zelante Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica

RN1530	Leopard sindrome	PRN	Prof. L. Cavallo, dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN1530	Leopard sindrome	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1550	Marshall - Smith sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1560	Neu - Laxova sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RN1580	Norrie malattia di	PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitària
RN1590	Pallister - Killian Sindrome di	PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio
RN1590	Pallister - Killian Sindrome di	PRN		Ente ecclesiatico "Miilli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RN1590	Pallister - Killian syndrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1600	Pearson sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1610	Poems sindrome	PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florentzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitària

			Prof. Angelo Vacca, Dott. Anna Cirulli, Dott. Giuseppe Iodice, Dott. Gianfranco Lauletta, Prof. Federico Perosa, Dott. Marcella Prete, Dott. Vito Racanelli, Prof. Giuseppe Ranieri, Dott. Roberto Ria, Prof. Domenico Sansonno	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"
RN1610	Poems sindrome	CIR	PRN	Dott. V. Pavone	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase
RN1610	Poems sindrome		PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase
RN1620	Rubinstein- Taybi sindrome di		PRN	Dott.ssa M. L. Russo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
RN1620	Rubinstein - Taybi sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
RN1620	Rubinstein- Taybi sindrome di		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari
					Malattie Metaboliche

RN1630	Sindrome acrocallosa	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1640	Sindrome cerebro - oculo- facio - scheletrica	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1640	Sindrome cerebro - oculo- facio - scheletrica	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1650	Sindrome del nervo displastico	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1660	Sindrome del nevo epidermale	CIR	Prof. G. Favia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RN1670	Sindrome pterigio multiplo	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica

RN1670	Sindrome pterigio multiplo	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1680	Sindrome trico - dento -ossea	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1690	Sindrome trombocitopenica con assenza di radio	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1690	Sindrome trombocitopenica con assenza di radio	PRN	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RN1690	Sindrome trombocitopenica con assenza di radio	PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RN1700	Sjogren - Larsson sindrome di	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica

RN1700	Sjogren - Larsson syndrome di		PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RN1700	Sjogren - Larsson syndrome di		PRN	Ente ecclesiatico "Miilli" - Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia	
RN1720	Vogt-Koyanagi-Harada sindrome di		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1720	Vogt - Koyanagi-Harada sindrome di		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria
RN1720	Vogt - Koyanagi-Harada sindrome di		PRN		Ente ecclesiatico "Miilli" - Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia
RN1730	WAGR sindrome			Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RN1740	Walker- Warburg sindrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1750	Weill - Marchesani syndrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1760	Zellweger syndrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1760	Zellweger syndrome di	CIR	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RNG010	Pseudoermafroditismi	PRN	Prof.ssa L. Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
			Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica

RNG010	Pseudoermafroditismi	PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faenza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RNG010	Pseudoermafroditismi	PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Endocrinologia
RNG010	Pseudoermafroditismi	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG020	Artrogriposi multiple congenite	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG020	Artrogriposi multiple congenite	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RNG020	Artrogriposi multiple congenite	PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN

RNG030	Acrocefalosindattilia		<i>Alpert sindrome di; Goodman sindrome di</i>	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RNG030	Acrocefalosindattilia		<i>Alpert sindrome di; Goodman sindrome di</i>	PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RNG030	Acrocefalosindattilia		<i>Alpert sindrome di; Goodman sindrome di</i>	PRN	Dott. F. Papadìa, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia			PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia		<i>Pierre Robin Sindrome di</i>	PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia		<i>Craniosinostosi primaria</i>	PRN	Dott. F. Papadìa, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	C Sindrome	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Crouzon</i> <i>malattia di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Disostosi</i> <i>maxillofacciale</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Displasia fronto-</i> <i>facio - nasale</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesse (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RNG040	Anomalia congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Displasia maxillonasale</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG040	Anomalia congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Halleran - Streiff syndrome di</i>	<i>Disostosi oculomandibolare</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari
RNG040	Anomalia congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Pierre Robin syndrome di</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari
RNG040	Anomalia congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Treacher Collins syndrome di</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari

RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Cranio-fronto-nasale sindrome</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Disostosi cleidocranica</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Disostosi mandibolofacciale</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Displasia mandibolocraice</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	Sindrome di Treacher-Collins	PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	PRN	Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica	
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	Pierre Robin syndrome di	PRN	Prof. A. Portincasa	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva
RNG040	Condrodistrofie congenite		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RNG050	Condrodistrofie congenite		PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"

RNG050	Condrodistrofie congenite		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RNG050	Condrodistrofie congenite	Acondrogeresi	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG050	Condrodistrofie congenite	Acondroplasia	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Distrofia toracica asfissiante</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Eosostosi multipla</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche	
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Kniest displasia</i>	<i>Displasia metatropica</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Sindrome campatomelica</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG050	Condrodistrofie congenite		<i>Condrodisplasia letale</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Condrodisplasia metafisaria</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Condrodisplasia punctata</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Ipocondroplasia</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Schwartz-Jampel syndrome di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pescce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RNG060	Osteodistrofie congenite		PRN	Dott.ssa M. L. Russo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RNG060	Osteodistrofie congenite		PRN	Dott. I. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RNG060	Osteodistrofie congenite	Osteogenesi imperfetta	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG060	Osteodistrofie congenite	Conradi - Hunermann syndrome di	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG060	Osteodistrofie congenite	Discondrosteosi	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>McCune-Albright syndrome di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Displasia craniometafisaria</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Osteocondroplasia</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Displasia diastratica e pseudodiastratica</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Displasia fibrosa</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RNG060	Osteodistrofe congenite	<i>Displasia spondiloepifisaria tarda</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG060	Osteodistrofe congenite	<i>Ellis - Van Creveld syndrome di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG060	Osteodistrofe congenite	<i>Atelosteogenesi</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG060	Osteodistrofe congenite	<i>Displasia spondilometafisia</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Larsen sindrome di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Nanismo osteodispersistico microcefalico</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Picnodisostosi</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Osteodistrofia congenita non tipizzata</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Displasia fibrosa</i>	PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Osteopetrosi</i>	PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Osteogenesi imperfetta</i>	PRN	Prof. G. Favia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Discondrosteosi</i>	PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria
RNG060	Osteodistrofie congenite		PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafridda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RNG060	Osteodistrofie congenite		PRN		Ente ecclesiastico "Miilli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RNG060	Osteodistrofie congenite		PRN		Presidio Ospedaliero "SS.Annunziata" - Taranto	Ortopedia e traumatologia
RNG060	Osteodistrofie congenite		PRN	Dott.ssa L. Morciano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica
RNG060	Osteodistrofie congenite		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RNG070	Ittiosi congenite		CIR	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Dermatologia e Venereologia Universitaria
RNG070	Ittiosi congenite		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN

RNG070	Ittiosi congenite		PRN	Prof. A. Portincasa	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Plastica e Riccostruttiva
RNG070	Ittiosi congenite		PRN	Dott.ssa L. Morciano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica		PRN	Dott. I. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica		PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica		PRN	Dott.ssa L. La Selva	Presidio Ospedaliero "S. Paolo" - Bari	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica		PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio
RNG090	Sindromi da duplicazione/deficit enza cromosomica		PRN			

RNG090	Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG090	Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica	PRN		Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RNG090	Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica	PRN	Dott.ssa L. La Selva	Presidio Ospedaliero "S. Paolo" - Bari	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva
RNG100	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG100	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria

RNG100	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	PRN	Dott.ssa L. Morciano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica
RP0010	Embriofetopatia rubrolica	PRN		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neonatologia .
RP0010	Embriofetopatia rubrolica	PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RP0010	Embriofetopatia rubrolica	PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RP0010	Embriofetopatia rubrolica	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RP0010	Embriofetopatia rubrolica	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RP0020	Sindrome fetale da acido valproico	PRN		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neonatologia
RP0020	Sindrome fetale da acido valproico	PRN		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neonatologia

RP0020	Sindrome fetale da acido valproico		CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RP0020	Sindrome fetale da acido valproico		PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RP0020	Sindrome fetale da acido valproico		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RP0030	Sindrome fetale da idantoina		PRN		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neonatologia
RP0030	Sindrome fetale da Idantoina		CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RP0030	Sindrome fetale da idantoina		PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RP0030	Sindrome fetale da idantoina		PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RP0030	Sindrome fetale da idantoina			Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RP0040	Sindrome alcolica fetale		PRN		Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari

RP0040	Sindrome alcolica fetale	PRN	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neonatologia
RP0040	Sindrome alcolica fetale	CIR	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RP0040	Sindrome alcolica fetale	PRN	Prof.ssa L.Margari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RP0040	Sindrome alcolica fetale	PRN	Prof. N.Laforgia	Neonatologia con UTIN
RP0050	Apnea infantile	PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia
RP0050	Apnea infantile	PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari
RP0050	Apnea infantile	CIR	Prof. L. Cavallo, Dott.ssa L. Brunetti	Odontoiatria
RP0050	Apnea infantile	PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RP0060	Kernittero	PRN	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neonatologia con UTIN
RP0060	Kernittero	PRN	Prof. N. Laforgia	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RP0060	Kernittero	PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia
RP0070	Fibrosi epatica congenita	PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari
				Nefrologia e dialisi pediatrica



Progetto nuova sede Consiglio Regionale



**BOLLETTINO UFFICIALE
DELLA REGIONE PUGLIA**



Direzione e Redazione: Lungomare Nazario Sauro, 33 - 70121 Bari
Tel. 0805406317 - 6372 / *fax* 0805406379
Abbonamenti: 0805406376
Sito internet: <http://www.regione.puglia.it>
e-mail: burp@regione.puglia.it

Direttore Responsabile **Dott. Antonio Dell'Era**

Autorizzazione Tribunale di Bari N. 474 dell'8-6-1974
S.T.E.S. s.r.l. - 85100 Potenza
