

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.

## **INSERZIONI**

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 corredato 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 Piazza - Piazza Vittoria, 4 - Brindisi;**

**Libreria Patierno Antonio - Via Dante, 21 - Foggia;**

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

**SOMMARIO**

*“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 sovraziendale 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 sovraziendale 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 MODIFICAZIONE ED INTEGRAZIONI**

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

Il 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 quivi 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 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;
- 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](http://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

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

<b>AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA CONSORZIALE POLICLINICO DI BARI (Referente: Prof. C. Sabbà)</b>						
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 sindrome di</i>		CIR	Dott. M. Baldassarre, Prof. D. De Mattia	
RCG160	Immunodeficienze primarie	<i>Nazlof sindrome 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	

RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Emofilia B</i>		CIR	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Deficienza congenita dei fattori della coagulazione</i>		CIR	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Von Willebrand malattia di</i>		CIR	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Disordini ereditari trombofilici</i>		CIR	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia
RDG030	Piastrinopatie ereditarie	<i>Bernard Soulier sindrome di</i>		PRN	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia
RDG030	Piastrinopatie ereditarie	<i>Storage Pool Deficiency</i>		PRN	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia
RDG030	Piastrinopatie ereditarie	<i>Trombastenia</i>		PRN	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia
RDG040	Trombocitopenie primarie ereditarie	<i>Ipoplasia Megacariocitica Ereditaria</i>		CIR	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia
RG0100	Teleangectasia Emorragica Ereditaria		<i>Reidu-Osler-Weber malattia di</i>	PRN	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia
RN1690	Sindrome trombotopenica 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
RCG040	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



RCG060	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;</i> <i>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	Distrofie ereditarie della cornea	<i>Fuchs distrofia endoteliale</i> <i>di</i>		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea	<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		PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN0100	Peter anomalia di		PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN0110	Aniridia		PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN0120	Coloboma congenito del disco ottico		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN0130	Morning glory anomalia di		PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN0140	Persistenza della membrana pupillare		PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima

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 Melkersson - Rosenthal			PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco		
RG0070	Granulomatosi di Wegener			PRN	Prof. G. Favia		
RG0100	Teleangectasia emorragica ereditaria		<i>Rendu-Osler-Weber malattia di</i>	PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco		
RI0060	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	Pemfigliode 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	Incontinentia 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 - dígito - dentale				CIR	Prof. G. Favia
RN1660	Sinfrome del nevo epidermale				CIR	Prof. G. Favia
RN1700	Sjogren - Larsson sindrome di				PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco
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
RNG040	Anomalie 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		<i>Osteogenesi imperfetta</i>		PRN	Prof. G. Favia
RNG100	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale			PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RP0050	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>Emocromatosi familiare</i>	PRN	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
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna		Marchiafava - Micheli sindrome di	PRN	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
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Sferocitosi ereditaria</i>		CIR	Prof.ssa Giorgina Specchia, Dott.ssa Anna C.
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Favismo</i>		CIR	Dott.ssa Anna C.
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Talassemie</i>		CIR	Pietrapertosa, Dott.
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Anemia a cellule falciformi</i>		CIR	Francesco Albano, Dott.ssa Daniela Campanale,
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Anemie sideroblastiche</i>		CIR	Dott.ssa Paola Carluccio,

Dermatologia e Venereologia Universitaria (Direttore: Prof. G. Vena)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBG010	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 congenita 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 Universitaria (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

RF040	Malattie spinocerebellari	Paraplegia spastica ereditaria	<i>Strumple-Lorraine malattia di</i>	PRN	Prof Onofrio Resta, Dott.ssa Anna Cassano, Dott. Salvatore Dongiovanni, Dott. Antonio Falcone, Dott. Vitaliano Quaranta
RF080	Distrofie muscolari	<i>Duchenne distrofia di</i>		PRN	Prof Onofrio Resta, Dott.ssa Anna Cassano, Dott. Salvatore Dongiovanni, Dott. Antonio Falcone, Dott. Vitaliano Quaranta
RF080	Distrofie muscolari	<i>Becker distrofia di</i>		PRN	Prof Onofrio Resta, Dott.ssa Anna Cassano, Dott. Salvatore Dongiovanni, Dott. Antonio Falcone, Dott. Vitaliano Quaranta
RF090	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	Tipologia centro
RJ0030	Cistite interstiziale		CIR
		Sinonimi	Referenti
			Prof. M.Battaglia, Dott. G.A.Saracino

Nefrologia Universitaria (Direttore: Prof. L. Gesualdo)			
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Tipologia centro
RC0110	Crioglobulinemia mista		CIR
		Sinonimi	Referenti
			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 emolitica - 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	Poliangiite 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



RG010	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			<i>Facomatosi</i>	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
RN1360	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
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Disordini ereditari trombofilici</i>		CIR	Dott. Cosimo Pietro Ettorre, Dott. Giuseppe Malcangi, Dott Renato Marino
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Emofilia A</i>		CIR	Dott. Cosimo Pietro Ettorre, Dott. Giuseppe Malcangi, Dott Renato Marino
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Emofilia B</i>		CIR	Dott. Cosimo Pietro Ettorre, Dott. Giuseppe Malcangi, Dott Renato Marino
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Deficienza congenita dei fattori della coagulazione</i>		CIR	Dott. Cosimo Pietro Ettorre, Dott. Giuseppe Malcangi, Dott Renato Marino
RDG020	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
RBG010	Neurofibromatosi			CIR	Prof.ssa L. Margari
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto di aminoacidi			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- Gastaust sindrome di			CIR	Prof.ssa L. Margari
RF0140	West sindrome di			CIR	Prof.ssa L. Margari
RFG010	Leucodistrofie	<i>Alexander malattia di</i>		CIR	Prof.ssa L. Margari
RFG010	Leucodistrofie	<i>Canavan malattia di</i>		CIR	Prof.ssa L. Margari
RFG010	Leucodistrofie	<i>Krabbe malattia di</i>		CIR	Prof.ssa L. Margari
RFG010	Leucodistrofie	<i>Leucodistrofia Metacromatica</i>		CIR	Prof.ssa L. Margari
RFG010	Leucodistrofie	<i>Pelizaeus-Merzbacher malattia di</i>		CIR	Prof.ssa L. Margari
RFG020	Ceroido - Lipofuscinosi	<i>Batten malattia di</i>		CIR	Prof.ssa L. Margari
RFG020	Ceroido - Lipofuscinosi	<i>Kufs malattia di</i>		CIR	Prof.ssa L. Margari
RFG030	Gangliosidosi			PRN	Prof.ssa L. Margari

RF040	Malattie spinocerebellari	Atassia di Friedreich	CIR	Prof.ssa L. Margari
RF040	Malattie spinocerebellari	Paraplegia Spastica Ereditaria	CIR	Prof.ssa L. Margari
RF040	Malattie spinocerebellari	Atassia Cerebellare Ereditaria di Marie	CIR	Prof.ssa L. Margari
RF040	Malattie spinocerebellari	Degenerazione Parenchimatosa Cerebellare Corticale	CIR	Prof.ssa L. Margari
RF040	Malattie spinocerebellari	Dissenergia Cerebrale Mioclonica di Hunt	CIR	Prof.ssa L. Margari
RF040	Malattie spinocerebellari	Atassia Periodica	CIR	Prof.ssa L. Margari
RF040	Malattie spinocerebellari	Marinesco - Sjogren sindrome di	CIR	Prof.ssa L. Margari
RF040	Malattie spinocerebellari	Atassia Friedreich-Like	CIR	Prof.ssa L. Margari
RF040	Malattie spinocerebellari	Atassia Teleangectasica	CIR	Prof.ssa L. Margari
RF050	Atrofie muscolari spinali	Kennedy malattia di	CIR	Prof.ssa L. Margari
RF050	Atrofie muscolari spinali	Kugelberg- Welsler malattia di	CIR	Prof.ssa L. Margari
RF050	Atrofie muscolari spinali	Werdnig- Hoffman malattia di	CIR	Prof.ssa L. Margari
RF060	Neuropatie ereditarie	Refsum malattia di	CIR	Prof.ssa L. Margari
RF060	Neuropatie ereditarie	Neuropatia assonale gigante	CIR	Prof.ssa L. Margari
RF060	Neuropatie ereditarie	Dejerine-Sottas malattia di	CIR	Prof.ssa L. Margari
RF060	Neuropatie ereditarie	Neuropatia Congenita Ipomielizzante	CIR	Prof.ssa L. Margari
RF060	Neuropatie ereditarie	Charcot Marie Tooth malattia di	CIR	Prof.ssa L. Margari
RF060	Neuropatie ereditarie	Neuropatia Tomaculare	CIR	Prof.ssa L. Margari
RF060	Neuropatie ereditarie	Rosenberg-Chutorian sindrome di	CIR	Prof.ssa L. Margari
RF060	Neuropatie ereditarie	Roussy- Levy sindrome di	CIR	Prof.ssa L. Margari
RF070	Miopatie congenite ereditarie	Miopatia Centronucleare	CIR	Prof.ssa L. Margari
RF070	Miopatie congenite ereditarie	Miopatia Central Core	CIR	Prof.ssa L. Margari
RF070	Miopatie congenite ereditarie	Miopatia Desmin Storage	CIR	Prof.ssa L. Margari
RF070	Miopatie congenite ereditarie	Miopatia Nemalinica	CIR	Prof.ssa L. Margari

RF0080	Distrofie muscolari	<i>Becker distrofia di</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RF0080	Distrofie muscolari	<i>Duchenne distrofia di</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RF0090	Distrofie miotoniche	<i>Steinert malattia di</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RF0090	Distrofie miotoniche	<i>Thomsen malattia di</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RF0090	Distrofie miotoniche	<i>Von Eulenburg</i>	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>Poliarterite 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	Dermatomirosite				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 sindrome 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 Sansonno
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 Sansonno

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	Narcolessia				PRN	Dott.ssa M. Savarese
RF0160	Melkersson - Rosenthal sindrome di				CIR	Dott. Monetti
RN0010	Arnold - Chiari sindrome di				CIR	Dott. M. Petruzzellis

#### Geriatría e Gerontologia (Direttore: Prof. C. Sabbà)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro		Referenti
RG0100	Teleangectasia emorragica ereditaria		<i>Rendu-Osler-Weber malattia di</i>		CIR	Prof. C. Sabbà, dott.ssa P. Suppressa, 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	
RI0010	Acalasia				PRN	
RI0030	Gastroenterite eosinofila				PRN	
RI0050	Colangite primitiva sclerosante				PRN	
RI0060	Sprue celiaca				PRN	
RI0060	Sprue celiaca				PRN	

RI0080	Linfangectasia intestinale			PRN		
--------	----------------------------	--	--	-----	--	--

Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera						
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti	
RCGI50	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	
RA0020	Whipple malattia di			PRN		
RA0030	Lyme malattia di		<i>Lipodistrofia intestinale</i>	PRN		

Otorinolaringoiatria Universitaria						
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti	
RF0270	Cogan sindrome di			PRN		
RF0060	Neuropatie ereditarie			PRN		
RNI360	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. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino	

RC0020	Kallmann Sindrome di		<i>Ipogonadismo con anosmia</i>	CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, 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. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RC0040	Pubertà precoce idiopatica			CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, 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. Acquafredda, 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. Acquafredda, 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

RI0010	Acalasia				PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R. Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto
RI0030	Gastroenterite eosinofila				PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R. Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto
RI0050	Colangite primitiva sclerosante				PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R. Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto
RI0060	Sprue celiaca				PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R. Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto
RI0080	Linfangectasia intestinale				PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico				CIR	Prof. L. Cavallo, Dott.ssa G. Aceto
RJ0030	Cistite interstiziale				CIR	Prof. L. Cavallo, Dott.ssa G. Aceto
RM0030	Connettivite 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. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN0250	Rene con midollare a spugna				CIR	Prof. L. Cavallo, Dott.ssa G. Aceto

RN0680	Turner sindrome di				PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN0690	Klinefelter sindrome di				PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN0790	Aarskong sindrome di				PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN0820	Beckwith - Wiedemann sindrome di				PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN0940	Kabuki sindrome della maschera				PRN	Prof. L. Cavallo, Dott.ssa G. Aceto
RN0950	Kartagener sindrome di				PRN	Prof. L. Cavallo, Dott.ssa L. Brunetti
RN1010	Noonan sindrome di				PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN1080	Russell - Silver sindrome di				PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN1100	Seckel sindrome di				PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN1200	Smith - Lemli - Opitz, tipo 1 sindrome di				PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN1270	Williams sindrome di				PRN	Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN1290	Wolfram sindrome di				PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino

RN1310	Prader - Willi sindrome di				PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN1350	Alagille sindrome di				PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla
RN1360	Alport sindrome di				PRN	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto
RN1380	Bardet - Biedl sindrome di			<i>Lawrence Moon sindrome di</i>	PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di				PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN1530	Leopard sindrome di				PRN	Prof. L. Cavallo, dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RNG010	Pseudoermafroditismi				PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RNG050	Condrodistrofie congenite				PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RNG060	Osteodistrofie congenite				PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, 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	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBG010	Neurofibromatosi			CIR	Dott.ssa A. La Neve
RC0150	Wilson malattia di		<i>Degenerazione lenticolare o putaminale familiare; degenerazione epatocerebrale</i>	CIR	Prof. G. De Fazio

RF0050	Atrofia dentato rubropallidolusiana				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				CIR	Prof. G. De Fazio
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante				CIR	Dott.ssa C. Tortorella
RFG040	Malattie spinocerebellari			Atassia di Friedreich	CIR	Prof. G. De Fazio
RFG040	Malattie spinocerebellari			Paraplegia Spastica Ereditaria	CIR	Prof. ssa I.L. Simone
RFG040	Malattie spinocerebellari			Atassia Cerebellare Ereditaria di Marie	CIR	Prof. G. De Fazio
RFG040	Malattie spinocerebellari			Degenerazione Parenchimatosa Cerebellare Corticale	CIR	Prof. G. De Fazio
RFG040	Malattie spinocerebellari			Dissenergia Cerebrale Mioclonica di Hunt	CIR	Prof. G. De Fazio
RFG040	Malattie spinocerebellari			Atassia Periodica	CIR	Prof. G. De Fazio
RFG040	Malattie spinocerebellari			Marinesco - Sjogren sindrome di	CIR	Prof. G. De Fazio
RFG040	Malattie spinocerebellari			Atassia Friedreich-Like	CIR	Prof. G. De Fazio
RFG040	Malattie spinocerebellari			Atassia Tealangectasica	CIR	Prof. G. De Fazio
RFG050	Atrofie muscolari spinali			Kennedy malattia di	CIR	Prof.ssa I. L. Simone, Prof. G. Logroscino
RFG050	Atrofie muscolari spinali			Kugelberg- Welande malattia di	CIR	Prof.ssa I. L. Simone, Prof. G. Logroscino,
RFG050	Atrofie muscolari spinali			Werdnig- Hoffman malattia di	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
RC0210	Behcet malattia di			PRN	Dott. S. Zoccolella
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva			CIR	Dott.ssa Bellomo
RF0120	Adrenoleucodistrofia		Schilder malattia di	CIR	Dott. S. Zoccolella
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di			CIR	Dott.ssa Bellomo
RF0170	Steele - Richardson - Olszewski sindrome di		Paralisi soprannucleare progressiva	CIR	Dott. Illiceto
RF0190	Eaton - Lambert sindrome di			CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RF0300	Atrofia ottica di Leber		Neuropatia ottica ereditaria	PRN	Dott. S. Zoccolella
RF0010	Leucodistrofie	Alexander malattia di		CIR	Dott. S. Zoccolella
RF0010	Leucodistrofie	Canavan malattia di		CIR	Dott. S. Zoccolella
RF0010	Leucodistrofie	Krabbe malattia di		CIR	Dott. S. Zoccolella
RF0010	Leucodistrofie	Leucodistrofia Metacromatica		CIR	Dott. S. Zoccolella
RF0010	Leucodistrofie	Pelizaeus-Merzbacher malattia di		CIR	Dott. S. Zoccolella
RF0060	Neuropatie ereditarie	Refsum malattia di	Eredopatia atassica polineuritiforme	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RF0060	Neuropatie ereditarie	Neuropatia assonale gigante		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RF0060	Neuropatie ereditarie	Dejerine-Sottas malattia di	Neuropatia periferica ereditaria tipo III	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RF0060	Neuropatie ereditarie	Neuropatia Congenita Ipomielinizzante		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RF0060	Neuropatie ereditarie	Charcot Marie Tooth malattia di	Atrofia muscolare peroneale	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RF0060	Neuropatie ereditarie	Neuropatia Tomaculare	Polineuropatia ricorrente familiare	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RF0060	Neuropatie ereditarie	Rosenberg-Chutorian sindrome di		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RF0060	Neuropatie ereditarie	Roussy- Levy sindrome di		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RF0070	Miopatie congenite ereditarie	Miopatia Centronucleare		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RF0070	Miopatie congenite ereditarie	Miopatia Central Core		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RF0070	Miopatie congenite ereditarie	Miopatia Desmin Storage		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RF0070	Miopatie congenite ereditarie	Miopatia Nemalinica		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RF0080	Distrofie muscolari	Becker distrofia di		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna

RFG080	Distrofie muscolari	<i>Duchenne distrofia di</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG090	Distrofie miotoniche	<i>Steinert malattia di</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo
RFG090	Distrofie miotoniche	<i>Thomsen malattia di</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo
RFG090	Distrofie miotoniche	<i>Von Eulenburg</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo
RFG100	Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche			CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RM0020	Polimiosite			PRN	Dott.ssa Bellomo
RM0030	Connettivite mista			PRN	Dott. S. Zoccollella
RN0080	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
RC0010	Deficienza di ACTH			CIR	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RC0020	Kallmann sindrome di		<i>Ipogonadismo con anosmia</i>	CIR	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RC0080	Lipodistrofia totale			PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RC0150	Wilson malattia di		<i>Degenerazione lenticolare o putaminale familiare; degenerazione epatocerebrale</i>	PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Iperaldosteronismo primitivo - Tipo 1</i>		CIR	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Bartter sindrome di</i>		CIR	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RCG010	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 autimmuna 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

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RNG010	Pseudoermafroditismi				Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
<b>Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale (Direttore: Prof. N. Laforgia)</b>					
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
RN0320	Gastroschisi			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0400	Jackson-Weiss sindrome di		<i>Craniosinostosi - Ipoplasi mediofacciale - Anomalie dei piedi</i>	PRN	Prof. N. Laforgia
RN0660	Down sindrome di			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0750	Sclerosi tuberosa		<i>Facomatosi</i>	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	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia			PRN	Prof. N. Laforgia
RP0010	Embriofetopatia Rubeolica			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 alcolica fetale			PRN	Prof. N. Laforgia
RP0060	Kernittero			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	<i>Neurofibromatosi tipo I</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	
RBG010	Neurofibromatosi	<i>Neurofibromatosi tipo II</i>		PRN	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		<i>Ipoponadismo con anosmia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente 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. 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		<i>Donhoue sindrome di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	

RC0060	Werner sindrome 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 sindrome di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi		<i>Conn sindrome di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi		<i>Gitelman sindrome 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 ossidoreduttasi 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</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>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>Iperistidinemìa</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-chetotiosi 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>Iperglicinemia 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>Iperornitinemìa</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-acetil-gluttammato-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>Ornitina carbamiltransferasi 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)

RCG060	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)
RCG060	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)
RCG060	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)
RCG060	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)
RCG060	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)
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)
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)

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)
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)
RCG060	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)
RCG060	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)
RCG060	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)
RCG060	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)
RCG060	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)

RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenasi Tipo 13</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>Glicogeno-sintetasi 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>Intolleranza ereditaria al fruttosio</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>Iperinsulinismo congenito</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>Iperossaluria primaria</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>Malassorbimento di glucosio e galattosio</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>Malattia da corpi poliglucosani</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>Mannosidosi</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Abetalipoproteinemia</i>	<i>Bassen Kornzweigsindrome di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG070	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)
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Ipbetalipoproteinemia</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG070	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)
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Deficit della lecitina col esterolo aciltransferasi</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG070	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)

RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Xantomatosi cerebrotendinea</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Beta ossidazione deficit di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
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)
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)
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Ipercolesterolemia familiare autosomica recessiva</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
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)
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Fabry malattia di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

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. Pesce (referente endocrinologia)
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. Pesce (referente endocrinologia)
RCG080	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)
RCG080	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)
RCG090	Mucopolipidosi	<i>Galattosialidosi</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG090	Mucopolipidosi	<i>Mucopolipidosi tipo 1</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG090	Mucopolipidosi	<i>Mucopolipidosi tipo 2</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG090	Mucopolipidosi	Mucopolipidosi tipo 3		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG090	Mucopolipidosi	Mucopolipidosi tipo 4		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</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>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>Diidropirimidina 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>Mucopolisaccaridosi 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	Mucopolisaccaridiosi	Mucopolisaccaridiosi tipo 9		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG160	Immunodeficienze primarie	Di George sindrome di		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		Neuropatia ottica ereditaria	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RF0010	Leucodistrofie	Krabbe malattia di		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 megalencefalica 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	Gangliosidosi	<i>Gangliosidosi-GM1</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG030	Gangliosidosi	<i>Gangliosidosi-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)

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)
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)
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Centronucleare</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Central Core</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Desmin Storage</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Nemalinica</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG080	Distrofie muscolari	<i>Duchenne distrofia di</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)



RFG080	Distrofie muscolari	<i>Becker distrofia di</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG080	Distrofie muscolari	<i>Landouzy-Dejerine distrofia di</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG080	Distrofie muscolari	<i>Distrofia muscolare oculogastro - intestinale</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG080	Distrofie muscolari	<i>Distrofia muscolare congenita</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG080	Distrofie muscolari	<i>Distrofia muscolare dei cingoli</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG080	Distrofie muscolari	<i>Distrofia muscolare distale</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG080	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)

RF0080	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	Agnesia cerebellare			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0040	Joubert sindrome 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	Oloprosencefalia			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	Campodattilia 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			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			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0340	Adams-Oliver sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0350	Coffin-Lowry sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0360	Coffin-Siris sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN0390	Greig 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 - Anomalia dei piedi</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0410	Jarcho-Levin sindrome di		<i>Displasia spondilocostale</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-costomandibolare			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 pseudocamptodattilia				PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0490	Weaver sindrome 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 sindrome 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 sindrome di				PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0690	Klinefelter sindrome 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)

RN10990	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 sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1070	Robinow sindrome 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 sindrome 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>Onicoosteodisplasia 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 - Brocks 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 sindrome di				PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1310	Prader - Willi sindrome di				PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1320	Marfan sindrome 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 sindrome di				PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1350	Alagille sindrome di				PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1360	Alport sindrome 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 sindrome 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>Idiozia xerodermica</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1440	Displasia oculo- digito - 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 sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1480	Ipomelanosi di Ito		<i>Bloch - Sulzberger malattia di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1510	Klippel - Treunay syndrome 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			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1670	Sindrome pterigio multiplo			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- Aniridia - 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	Pseudoermafroditismi			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG020	Artrotripsi multiple congenite			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG030	Acrocefalosindattilia		<i>Apert sindrome di Goodman sindrome di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RNGO40	Anomalie 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)
RNGO40	Anomalie 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)
RNGO40	Anomalie 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)
RNGO40	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Disostosi maxillofacciale</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNGO40	Anomalie 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)
RNGO40	Anomalie 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)
RNGO40	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Hallerman - Streiff sindrome di</i>	<i>Disostosi oculomandibolare</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>Pierre Robin 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>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-franto-nasale sindrome</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 mandibolofacciale</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	<i>Acondroplasia</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Distrofia toracica asfissiante</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Esostosi multipla</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
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)
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Sindrome camptomelica</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Condrodiploplasia letale</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Condrodiploplasia metafisaria</i>		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 sindrome 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 sindrome 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 sindrome di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)



RNG060	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)
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Displasia diastrofica e pseudodiastrofica</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Displasia fibrosa</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Displasia spondiloepifisaria tarda</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Ellis - Van Creveld sindrome di</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Atelosteogenesi</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Displasia spondilometafisaria</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Larsen sindrome di</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Nanismo osteodisplastico microcefalico</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Picnodisostosi</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
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)
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG090	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 rubeolica			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
RC0210	Behcet malattia di			PRN	Dott. F. Cardinale
RG0030	Poliarterite 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	Connettiviti 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 sindrome di</i>		PRN	Dott. F. Cardinale
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Gitelman sindrome 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
RD0010	Sindrome emolitico uremica			PRN	Dott. F. Cardinale
RD0030	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 branchio - oto- renale			PRN	Dott. F. Cardinale
RN1360	Alport sindrome di			PRN	Dott. F. Cardinale
RN1430	Denys - Drash sindrome di		<i>Tumore di Wilms e pseudoermafroditismo</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;</i> <i>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	

RF0110	Distrofie retiniche ereditarie		PRN			
RF0120	Distrofie ereditarie della coroide		PRN			
RF0130	Degenerazioni della cornea		PRN			
RF0140	Distrofie ereditarie della cornea		PRN			

Chirurgia Pediatrica						
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti	
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)						
Pediatra - Neonatologia						
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti	
RI0060	Sprue celiaca			PRN		

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

Ambulatorio pe l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva						
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti	
RF0040	Rett sindrome di			PRN	Dott.ssa L. La Selva	
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva			PRN	Dott.ssa L. La Selva	
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di			PRN	Dott.ssa L. La Selva	
RF0140	West sindrome di			PRN	Dott.ssa L. La Selva	
RN0750	Sclerosi tuberosa		Facomatosi	PRN	Dott.ssa L. La Selva	
RN1300	Angelman sindrome di			PRN	Dott.ssa L. La Selva	

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

<b>Ospedale "San Giacomo" - Monopoli (Bari) (Referente: Dott. M. Manzionna)</b>				
Servizio Immunoematologia e Medicina Trasfusionale				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Referenti
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione			

<b>IRCCS "Fondazione Maugeri" - Cassano delle Murghe (Bari)</b>				
Pneumologia Riabilitativa (Direttore: Dott.V. Cuomo)				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Referenti
RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina			Dott.V. Cuomo (Dott. M. Carone, dal 02/05/2012)

<b>I.R.C.C.S. "Giovanni Paolo II" - Bari</b>				
Oncologia (Direttore: Dott. A. Guarini (Direttore ad interim))				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Referenti
RB	Tumori nell'adulto			Dott. Michele Guida

<b>IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTE (Bari) (Referente: Dott.M.Correale)</b>				
Gastroenterologia (Direttore: Dott. G. Leandro)				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Referenti
RA0020	Whipple malattia di			Dott. G. Leandro
RC0110	Crioglobulinemia mista		<i>Lipodistrofia Intestinale</i>	Dott. R. Cozzolongo

RC0150	Wilson malattia di		Degenerazione lenticolare o putaminale familiare; degenerazione epatocerebrale	PRN	Dott. G. Leandro, Dott. R. Cozzolongo
RCG100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro		Emocromatosi familiare	PRN	Dott. G. Leandro, Dott. R. Cozzolongo
RI0020	Gastrite ipertrofica gigante			CIR	Dott. G. Leandro
RI0050	Colangite primitiva sclerosante			PRN	Dott. G. Leandro, Dott. R. Cozzolongo
RI0060	Sprue celiaca			PRN	Dott. G. Leandro, Dott. J. Petruzzi
RN0220	Caroli malattia di			CIR	Dott. M. Gentile
RN0230	Malattia del fegato policistico			PRN	Dott. R. Cozzolongo

### Ente ecclesiastico "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	Dermatomirosite			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		Ipogonadismo con anosmia	PRN	
RC0030	Reifenstein sindrome di		Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni	PRN	
RF0120	Adrenoleucodistrofia		Schilder malattia di	PRN	
RF0150	Narcolessia			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	Iperaldosteronismi primitivi				PRN	
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni			<i>Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II</i>	PRN	
RN0690	Klinefelter sindrome di				PRN	
<b>Genetica medica</b>						
<b>Cod. Malattia</b>	<b>Malattia e/o gruppo</b>	<b>Malattie afferenti al gruppo</b>	<b>Sinonimi</b>	<b>Tipologia centro</b>	<b>Referenti</b>	
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		<i>Degenerazione lenticolare o putaminale familiare; degenerazione epatocerebrale</i>	PRN		
RCG140	Mucopolisaccaridiosi			PRN		
RCG160	Immunodeficienze 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		
RN1340	Aase- Smith sindrome di			PRN		
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia			PRN		
RN0010	Arnold- Chiari sindrome di			PRN		
RN1410	Cornelia de Lange sindrome di			PRN		
RN1510	Klippel- Trenauay 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		



RN0680	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	Narcolessia			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	
RM0030	Connettivite mista			PRN	
RM0020	Polimiosite			PRN	

### Medicina Interna

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

### Neurologia

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBG010	Neurofibromatosi			PRN	
RFG050	Atrofie muscolari spinali			PRN	
RF0090	Distonia di torsione idiopatica			PRN	

RF0040	Malattie spinocerebellari			PRN	
RF0080	Corea di Huntington			PRN	
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica			PRN	
RF0080	Distrofie muscolari			PRN	
RF0170	Steele- Richardson- Olszewski sindrome di		<i>Paralisi sopranucleare progressiva</i>	PRN	
RM0020	Polimiosite			PRN	

Pediatría					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva			PRN	
RF0040	Malattie spinocerebellari			PRN	
RF0050	Atrofie muscolari spinali			PRN	
RI0060	Sprue celiaca			PRN	

Neonatologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto di aminoacidi			PRN	
RCG060	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	Referenti
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	
RNI360	Alport sindrome di			PRN	

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	

RF0230	Ciclite eterocromica di Fuch				PRN
RF0240	Atrofia essenziale dell'iride				PRN
RF0280	Cheratocono				PRN
RF0110	Distrofie retiniche ereditarie				PRN
RF0120	Distrofie ereditarie della coroide				PRN
RF0130	Degenerazioni della cornea				PRN
RF0140	Distrofie ereditarie della cornea				PRN

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

Pediatria

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RI0060	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	Poliendocrinopatie autoimmuni		<i>Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II</i>	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
RC0210	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

RM/G010	Connettiviti indifferenziate			PRN	Prof. G. Vendemiale, Dott. A. De Cata
<b>Nefrologia (Direttore Dott. C. C. Guida)</b>					
<b>Cod. Malattia</b>	<b>Malattia e/o gruppo</b>	<b>Malattie afferenti al gruppo</b>	<b>Sinonimi</b>	<b>Tipologia centro</b>	<b>Referenti</b>
RCG110	Porfirie			CIR	Dott. C.C. Guida
<b>Pediatria (Direttore Dott. M. Sacco)</b>					
<b>Cod. Malattia</b>	<b>Malattia e/o gruppo</b>	<b>Malattie afferenti al gruppo</b>	<b>Sinonimi</b>	<b>Tipologia centro</b>	<b>Referenti</b>
RN0860	De Morsier sindrome di			CIR	Dott. M. Sacco
RG0040	Kawasaki sindrome di		<i>Displasia setto - ottica</i>	CIR	Dott. M. Sacco
RBG010	Neurofibromatosi			CIR	Dott.ssa M. L. Russo, Dott. P.P. Maccarone, Dott.ssa C. De Meo
RN0210	Atresia biliare			CIR	Dott. M. Sacco
RI0060	Sprue celiaca			PRN	Dott. M. R. D'Altilia, Dott.ssa M. Pastore
RDG010	Anemie ereditarie			PRN	Dott. M. Sacco
RN0680	Turner sindrome di			PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio
RF0140	West sindrome di			PRN	Dott. M. Sacco
RF0080	Distrofie muscolari			PRN	Dott.ssa M. L. Russo
RF0130	Sindrome di Lennox Gastaut			PRN	Dott. M. Sacco
RN1080	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
RC0040	Pubertà precoce idiopatica			PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite			PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio
RCG030	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

RN0820	Beckwith- Wiedemann sindrome di			PRN	Dott.ssa M. L. Russo
RN0430	Poland sindrome di			PRN	Dott.ssa M. L. Russo
RN0950	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

Oncoematologia 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
RD0040	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					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0090	Distonia di Torsione idiopatica			PRN	
RF0060	Neuropatie ereditarie			PRN	
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica			PRN	
RF0040	Malattie spinocerebellari			PRN	
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante			PRN	
RF0110	Sclerosi laterale primaria			PRN	

Genetica Medica					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RN0010	Arnold - Chiari sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0020	Microcefalia			PRN	Dott. L. Zelante
RN0030	Agenesia cerebellare			PRN	Dott. L. Zelante
RN0040	Joubert sindrome 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	Adans - Oliver Sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0350	Coffin - Lowry sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0360	Coffin - Siris sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0390	Greig 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 cardiovascolari</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	Russel - Silver sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1090	Schinzl - Giedion sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1100	Seckel sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1110	Sequenza da ipocinesia fetale			PRN	Dott. L. Zelante
RN1120	Simpson - Golabi - Behmel sindrome di		<i>Pena Schokeir I sindrome di</i>	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>Onicoosteodisplasia 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		<i>Lawrence Moon sindrome di</i>	PRN	Dott. L. Zelante
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di			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 - Treunay sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1530	Leopard sindrome			PRN	Dott. L. Zelante
RN1620	Rubinstein - Taybi sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1640	Sindrome cerebra - 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 pterigio multiplo			PRN	Dott. L. Zelante
RN1690	Sindrome trombocitopenica 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	Pseudoermafroditismi			PRN	Dott. L. Zelante
RNG020	Artrotripsi multiple congenite			PRN	Dott. L. Zelante
RNG030	Acrocefalosindattilia		<i>Alpert 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	Ittiosi 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
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto di aminoacidi			PRN	
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea			PRN	
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati . Escluso diabete mellito			PRN	
RP0010	Embriofetopatia rubeolica			PRN	
RP0020	Sindrome fetale da acido valproico			PRN	



RP0030	Sindrome fetale da idantoina			PRN	
RP0040	Sindrome alcolica fetale			PRN	
RP0060	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
RF0140	Distrofie ereditarie della cornea			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	<i>Disordini ereditari trombofilici</i>		PRN	Dott.ssa E. Grandone

Gli Angeli di Padre Pio					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG090	Mucopolidiosi			PRN	Dott.ssa L. Russi
RF0030	Leigh Malattia di			PRN	Dott.ssa L. Russi
RF0040	Rett sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Russi
RF0010	Leucodistrofie	<i>Alexander malattia di</i>		PRN	Dott.ssa L. Russi
RF0020	Ceroidlipofuscinosi			PRN	Dott.ssa L. Russi
RF0060	Neuropatie ereditarie	<i>Dejerine - Sottas malattia di</i>	<i>Neuropatia periferica ereditaria tipo III</i>	PRN	Dott.ssa L. Russi
RF0110	Distrofie retiniche ereditarie	<i>Amaurosi congenita di Leber</i>		PRN	Dott.ssa L. Russi
RF0110		<i>Retinite Pigmentosa</i>	<i>Distrofia pigmentosa retinica</i>	PRN	Dott.ssa L. Russi
RN0040	Joubert Sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN0050	Lissencefalia			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN0060	Oloprosencefalia			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN0100	Peter anomalia di			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN0110	Aniridia			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN0120	Coloboma congenito del disco ottico			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN0660	Down sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN0850	ChargeAssociazione			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN1010	Noonan Sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN1270	Sindrome di Williams			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN1300	Angelman sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Russi

RN1310	Prader Willi: sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN1330	Sindrome da X fragile			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN1380	Bardet - Biedle sindrome di		<i>Lawrence Moon sindrome di</i>	PRN	Dott.ssa L. Russi
RN1590	Pallister - Killian sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Russi
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia		<i>Pierre Robin Sindrome 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	Piastrinopatie ereditarie	<i>Sindrome di Bernard-Soulier</i>		PRN	Prof. M. Margaglione
RDG030	Piastrinopatie 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>Criswick-Schepens sindrome di;</i> <i>Coats malattia di</i>	PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli

RF0210	Eales malattia di			PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli
RF0230	Ciclite eterocromica di Fuch			CIR	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli
RF0280	Cheratocono			PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli
RF0110	Distrofie retiniche ereditarie			PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli
RF0130	Degenerazioni della cornea			PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli
RF0140	Distrofie ereditarie della cornea			PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli

## Neonatalogia 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 sindrome di</i>		PRN	Dott. R. Magaldi
RF0050	Atrofie muscolari spinali	<i>Werdnig- Hoffman malattia di</i>		PRN	Dott. R. Magaldi
RF0090	Distrofie miotoniche	<i>Steinert malattia di</i>		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 biliare			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.ssa M.A. Candela
RN1510	Klippel - Treunaunay sindrome di				PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Popolo
RN1690	Sindrome trombocitopenica con assenza di radio				PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RNG020	Artrogriposi multiple congenite				PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia				PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello
RNG050	Condrodistrofie congenite				PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela

RNG070	Ittiosi congenite				PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RP0010	Embriofetopatia Rubeolica				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	Kerittero				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. Meilillo, Dott.ssa F. D'Onofrio	
RC0210	Behcet malattia di			PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Meilillo, 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. Meilillo, Dott.ssa F. D'Onofrio	
RG0010	Endocardite reumatica			CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Meilillo, 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. Meilillo, Dott.ssa F. D'Onofrio	

RG0030	Poliarterite nodosa				CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
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
RG0050	Sindrome di Churg - Strauss				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. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, 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. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RG0090	Takayasu malattia di				PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RM0010	Dermatomiosite				CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RM0020	Polimiosite				CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio

RM0030	Connettivite mista			CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RM0040	Fascite eosinofila			CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RM0050	Fascite diffusa			CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RM0060	Policondrite			PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RMG010	Connettiviti indifferenziate			PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RN0620	Pachidermoperiostosi		<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

Chirurgia Pediatrica (Direttore: Prof.ssa M. Nobili)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
				RN0170	
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	Referenti
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus			PRN

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

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

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

Neuropsichiatria Infantile				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Referenti
RBG010	Neurofibromatosi			PRN
RF0130	Sindrome di Lennox Gastaut			PRN

Pediatria Ospedaliera				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	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	
RF0080	Distrofie muscolari			PRN	
RI0060	Sprue celiaca			PRN	
RN0570	Epidermolisi bollosa			PRN	
RN1320	Marfan sindrome di			PRN	

Malattie Apparato Respiratorio 4					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0060	Linfoangioleiomiomatosi		<i>Linfoangioleiomiomatosi 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 falciformi</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
RN0430	Poland sindrome di			PRN	Prof. A. Portincasa
RN0520	Xeroderma pigmentoso			PRN	Prof. A. Portincasa
RN0570	Epidermolisi Bollosa			PRN	Prof. A. Portincasa
RN0650	Parry - Romberg sindrome di		<i>Atrofia emifacciale progressiva</i>	PRN	Prof. A. Portincasa
RN0690	Klinefelter sindrome di			PRN	Prof. A. Portincasa
RN1510	Klippel - Treunaunay 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	Referenti
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi			PRN	Dott. G. Corso
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea			PRN	Dott. G. Corso

Nefrologia, Dialisi e Trapianti					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0010	Wilms tumore di		<i>Nephroblastoma</i>	PRN	Prof. G. Grandaliano
RC0110	Crioglobulinemia mista			PRN	Prof. G. Grandaliano
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Deficit della lecitina-colesterolo- aciltransferasi</i>		PRN	Prof. G. Grandaliano
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
RD0010	Sindrome emolitico - uremica			PRN	Prof. G. Grandaliano
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente			PRN	Prof. G. Grandaliano
RG0020	Poliangiote microscopica		<i>Poliarterite microscopica</i>	PRN	Prof. G. Grandaliano
RG0050	Churg - Strauss sindrome di			PRN	Prof. G. Grandaliano
RG0060	Goodpasture sindrome di			PRN	Prof. G. Grandaliano
RG0070	Granulomatosi di Wegener			PRN	Prof. G. Grandaliano
RG010	Microangiopatie trombotiche			PRN	Prof. G. Grandaliano
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale			PRN	Prof. G. Grandaliano
RN1140	Sindrome branchio-oto-renale			PRN	Prof. G. Grandaliano
RN1360	Alport sindrome di			PRN	Prof. G. Grandaliano
RN1430	Denys - Drash sindrome di		<i>Tumore di Wilms e pseudoermafroditismo</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)					
Pediatría					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RI0060	Sprue celiaca			PRN	
<b>LECCE</b>					
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
RI0060	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	
RF0010	Leucodistrofie			PRN	
RL0030	Pemfigo			PRN	
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus			PRN	
Pediatría					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0010	Wilms tumore di			PRN	
RB0010	Neurofibromatosi		<i>Nefroblastoma</i>	PRN	
RC0010	Deficienza di ACTH			PRN	
RC0190	Angioedema ereditario		<i>Edema angioneurotico ereditario</i>	PRN	
RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina			PRN	

RC0210	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	
RD0010	Sindrome emolitico uremica				PRN	
RD0030	Porpora di Henoch- Schoenlein ricorrente				PRN	
RDG010	Anemie ereditarie				PRN	
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione				PRN	
RG0010	Endocardite reumatica				PRN	
RG0040	Kawasaki sindrome di				PRN	
RI0060	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	
RC0190	Angioedema ereditario		<i>Edema angioneurotico ereditario</i>	PRN	Dott. M. Minelli	
RC0210	Behcet malattia di			PRN	Dott. M. Minelli	
RCG160	Immunodeficienze primarie			PRN	Dott. M. Minelli	
RG0050	Churg-Strauss sindrome di			PRN	Dott. M. Minelli	
RI0060	Sprue celiaca			PRN	Dott. M. Minelli	
RI0030	Pemfigo			PRN	Dott. M. Minelli	
RM0040	Fascite eosinofila			PRN	Dott. M. Minelli	
RMG010	Connettiviti 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	
RI0060	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
RN0430	Poland sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN0660	Down sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN0680	Turner sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN0690	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

Pediatría - 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
RCG150	Istiocitosi croniche			PRN	Dott. G. Presta
RCG160	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	Dermatomirosite			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
RFG080	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>Emocromatosi familiare</i>	PRN	Dott. V. Pavone
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari			PRN	Dott. V. Pavone
RD0010	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	Trombocitopenie 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>Von 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
RC0210	Behcet malattia di			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RCG100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro		<i>Emocromatosi 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
RI0010	Acalasia			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RI0050	Colangite primitiva sclerosante			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RI0060	Sprue celiaca			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RI0020	Fibrosi retroperitoneale			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RI0030	Cistite interstiziale			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RL0030	Pemfigo			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RM0010	Dermatomirosite			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RM0020	Polimiosite			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RM0030	Connettivite mista			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RM0010	Connettiviti indifferenziate			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RM0210	Atresia biliare			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RM0220	Caroli malattia di			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RM0660	Down sindrome di			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RM0710	Melas sindrome		<i>Miopatia mitocondriale - Encefalopatia - Acidosi lattica - Ictus</i>	PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RM0760	Peutz-Jeghers sindrome di			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RM1310	Prader- Willi sindrome di			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RM1610	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 sindrome di</i>		PRN	Dott. V.Nuzzo
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari			PRN	Dott. V.Nuzzo
RD0010	Sindrome emolitico - uremica			PRN	Dott. V.Nuzzo
RG0020	Poliangiote 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
RI0020	Fibrosi retroperitoneale			PRN	Dott. V.Nuzzo
RL0040	Pemfigide bolloso			PRN	Dott. V.Nuzzo
RM1360	Alport sindrome di			PRN	Dott. V.Nuzzo

Ostetricia e Ginecologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione			PRN	Dott. L. Milano
RM0680	Turner sindrome di			PRN	Dott. L. Milano

<b>Presidio Ospedaliero "Veris delli Ponti" - Scorrano (Referente: Dott. M. Schiavoni)</b>				
Medicina Interna				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione		PRN	

<b>Presidio Ospedaliero "Santa Caterina Novella" - Galatina (Referente: Dott. M. Costantini)</b>				
Gastroenterologia				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RI0060	Sprue celiaca		PRN	

<b>Presidio Ospedaliero "Sacro Cuore di Gesù" - Gallipoli (Referente: Dott. N. Corciulo)</b>				
Pediatria				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RI0060	Sprue celiaca		PRN	

<b>Presidio Ospedaliero "Francesco Ferrari" - Casarano (Referente: Dott. L. A. Caracciolo)</b>				
Pediatria				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RI0060	Sprue celiaca		PRN	

**TARANTO**

<b>Presidio Ospedaliero "M. Giannuzzi" - Manduria (Referente: Dott. G. Stranieri)</b>				
Pediatria				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RI0060	Sprue celiaca		PRN	



Ospedale Civile - Castellaneta (Referente: Dott. M. Montemurro)				
Pediatra				
Cod. Malattia	Malattia e/o 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	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RDG010	Anemie ereditarie		PRN	
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione		PRN	

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

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

Medicina Interna				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RA0020	Whipple malattia di		PRN	
RC0110	Crioglobulinemia mista	<i>Lipodistrofia Intestinale</i>	PRN	
RM0010	Dermatomirosite		PRN	

Gastroenterologia				
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0050	Poliposi familiare		PRN	

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

<b>Neurologia</b>					
<b>Cod. Malattia</b>	<b>Malattia e/o gruppo</b>	<b>Malattie afferenti al gruppo</b>	<b>Sinonimi</b>	<b>Tipologia centro</b>	<b>Referenti</b>
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	

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

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

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

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

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

<b>Neonatologia</b>					
<b>Cod. Malattia</b>	<b>Malattia e/o gruppo</b>	<b>Malattie afferenti al gruppo</b>	<b>Sinonimi</b>	<b>Tipologia centro</b>	<b>Referenti</b>
RD0010	Síndrome 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	

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

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

RF0300	Atrofia ottica di Leber		<i>Neuropattia ottica ereditaria</i>	PRN	
RF0110	Distrofie retiniche ereditarie			PRN	
RF0130	Degenerazione della cornea			PRN	

Cardiologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RG0010	Endocardite reumatica			PRN	

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

Chirurgia generale					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RG0110	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 idiopatia			PRN	
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica			PRN	
RF0170	Steele - Richardson - Olszewski sindrome di		<i>Paralisi sopranucleare progressiva</i>	PRN	

RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante			PRN	
RF0040	Malattie spinocerebellari			PRN	
RF0060	Neuropatie ereditarie			PRN	
RF0080	Distrofie muscolari			PRN	
RF0090	Distrofie miotoniche			PRN	

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

Medicina Interna					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0210	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 demielinizante			PRN	
RF0190	Eaton - Lambert sindrome di			PRN	
RF0060	Neuropatie ereditarie			PRN	
RF0090	Distrofie miotoniche			PRN	

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

Dermatologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RL0020	Dermatite erpetiforme			PRN	Dott. R. Filotico
RL0030	Pemfigo			PRN	Dott. R. Filotico
RL0040	Pemfigoide bolloso			PRN	Dott. R. Filotico
RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose			PRN	Dott. R. Filotico
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus			PRN	Dott. R. Filotico
RN0550	Darier malattia di			PRN	Dott. R. Filotico

Ematologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Gaucher malattia di</i>		PRN	Dott. G. Quarta
RCG100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro	<i>Emocromatosi ereditaria</i>	<i>Emocromatosi familiare</i>	PRN	Dott. G. Quarta
RDG010	Anemie Ereditarie	<i>Talasemie</i>		PRN	Dott. G. Quarta
RDG010	Anemie Ereditarie	<i>Anemia a cellule falciformi</i>		PRN	Dott. G. Quarta

Pediatria					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0040	Pubertà precoce idiopatica			PRN	Dott. F. Moramarco
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite			PRN	Dott. F. Moramarco
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine			PRN	Dott. F. Moramarco
RDG010	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
RI0030	Gastrite eosinofila			PRN	Dott. F. Moramarco
RI0060	Sprue celiaca			PRN	Dott. F. Moramarco
RL0040	Pemfigoide bolloso			PRN	Dott. F. Moramarco
RM0030	Connettivite mista			PRN	Dott. F. Moramarco
RN0660	Down sindrome di			PRN	Dott. F. Moramarco
RN0680	Turner sindrome di			PRN	Dott. F. Moramarco
RN0690	Klinefelter sindrome di			PRN	Dott. F. Moramarco
RN0860	De Morsier sindrome di		<i>Displasia setto - ottica</i>	PRN	Dott. F. Moramarco
RN0940	Kabuki sindrome della maschera			PRN	Dott. F. Moramarco
RN1010	Noonan sindrome di			PRN	Dott. F. Moramarco
RN1310	Prader - Willi sindrome di			PRN	Dott. F. Moramarco

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

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

**IRCCS "E. Medea" - Ostuni (Brindisi)**

Neuroriabilitazione 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
RN0020	Microcefalia			CIR	Dott. A. Massagli
RN0660	Down sindrome di			PRN	Dott. A. Massagli
RN1270	Williams sindrome di			PRN	Dott. A. Massagli
RN1330	Sindrome da X fragile			PRN	Dott. A. Massagli

Neuroriabilitazione 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
RF0040	Malattie spinocerebellari			PRN	Dott. A. Trabacca
RF0050	Atrofie muscolari spinali			PRN	Dott. A. Trabacca
RF0060	Neuropatie ereditarie			PRN	Dott. A. Trabacca
RF0080	Ditrofie 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 Intestinale</i>	CIR	Dott. G. Leandro	IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia	
RA0020	Whipple malattia di		<i>Lipodistrofia Intestinale</i>	PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Malattie Infettive	
RA0020	Whipple malattia di		<i>Lipodistrofia 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. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria	
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	Oncoematologia Pediatria
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 Guerriero. 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	Odontoiatria
RB0050	Poliposi familiare				CIR			Dott. A. Andriulli	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia
RB0050	Poliposi familiare				PRN				Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Gastroenterologia Ospedaliera
RB0050	Poliposi familiare				PRN				Presidio Ospedaliero "SS. Annunziata" - Taranto	Gastroenterologia
RB0060	Linfoangioliomio matosi	<i>Linfoangioliomi omatosi polmonare</i>			PRN	<i>Linfoangioliomio matosi polmonare</i>		Dott.ssa M.P. Foschino Barbaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)
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	Pediatria
RBG010	Neurofibromatosi				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				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				PRN		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>Neurofibromatosi 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>Neurofibromatosi 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. Acquafredda, 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 ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Endocrinologia
RC0010	Deficienza di ACTH				PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Pediatria
RC0020	Kallmann sindrome di			<i>Ipogonadismo con anosmia</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
RC0020	Kallmann sindrome di			<i>Ipogonadismo con anosmia</i>	CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, 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 Consortoriale Policlinico - Bari	Endocrinologia
RC0020	Kallmann sindrome di		<i>Ipogonadismo con anosmia</i>	PRN		Ente ecclesiatco "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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consortoriale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie metaboliche
RC0030	Reifenstein sindrome di		<i>Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni</i>	CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consortoriale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RC0030	Reifenstein sindrome di		<i>Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni</i>	PRN		Ente ecclesiatco "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Endocrinologia
RC0040	Pubertà precoce idiopatica			PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria

RC0040	Pubertà precoce idiopatica				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
RC0040	Pubertà precoce idiopatica				CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof.ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	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" - Brindisi	Pediatria
RC0040	Pubertà precoce idiopatica				PRN		Presidio Ospedaliero "S. Paolo" - Bari	Medicina Interna
RC0040	Pubertà precoce idiopatica				PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Pediatria Ospedaliera
RC0040	Pubertà precoce idiopatica				PRN	Dott. G. Presta	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Pediatria - UTIN
RC0050	Leprecaunismo			<i>Donhoue sindrome di</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

RC0060	Werner sindrome 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		<i>Acrodermatite enteropatica</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
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	Geriatria
RC0080	Lipodistrofia totale			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
RC0110	Crioglobulinemia mista			PRN	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 "Miuili" - Acquaviva delle Fonti	Nefrologia e dialisi
RC0110	Crioglobulinemia mista				PRN		Presidio Ospedaliero "SS. Annunziata" - Taranto	Medicina Interna
RC0110	Crioglobulinemia mista				PRN		Presidio Ospedaliero "SS. Annunziata" - Taranto	Geriatra
RC0110	Crioglobulinemia mista				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
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 ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica

RC0150	Wilson malattia di		<i>Degenerazione lenticolare o putaminale familiare; degenerazione epatocerebrale</i>	PRN		Presidio Ospedaliero "SS. Annunziata" - Taranto	Neurologia
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente			PRN	Dott. M. Sacco	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	Nefrologia Universitaria
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente			PRN	Prof. L. Cavallo, Dott.ssa G. Aceto	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente			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
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente			PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Nefrologia e dialisi pediatrica

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		<i>Edema angioneurotico ereditario</i>	CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Universitaria
RC0190	Angioedema ereditario		<i>Edema angioneurotico ereditario</i>	PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Pediatria
RC0190	Angioedema ereditario		<i>Edema angioneurotico ereditario</i>	PRN	Dott. M. Minelli	Presidio Ospedaliero "San Pio da Pietrelcina" - Campi Salentina	IMID Unit
RC0190	Angioedema ereditario		<i>Edema angioneurotico ereditario</i>	PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina
RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina			CIR	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 XXIII" - 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 Universitaria
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 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	Reumatologia Universitaria
RC0210	Behcet malattia di				CIR		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"
RC0210	Behcet malattia di				PRN	Dott. S. Zoccolella	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RC0210	Behcet malattia di				PRN		Ente ecclesiastico "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	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	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			<i>Iperaldosteronismo primitivo - Tipo 1</i>	CIR	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Endocrinologia
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi			<i>Bartter sindrome di</i>	CIR	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Endocrinologia
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi			<i>Conn sindrome di</i>	CIR	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Endocrinologia

RCG010	Iperaldosteronismi primitivi				PRN			Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Endocrinologia
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi				PRN			Presidio Ospedaliero "S.S. Annunziata" - Taranto	Endocrinologia
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi				PRN			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Pediatria
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Barter sindrome di</i>			PRN		Dott. V. Nuzzo	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Nefrologia e Dialisi
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Barter sindrome 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 sindrome 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 sindrome 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	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
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	Bartter sindrome di		PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Nefrologia e dialisi pediatrica
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	Gitelman sindrome di		PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Nefrologia e dialisi pediatrica
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite			PRN	Dott. S. De Cosmo; Dott. L. D'Aloiso	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite			PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	11-Beta-idrossilasi deficit di		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

RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>17-alfa- idrossilasi deficit di</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
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>18-idrossilasi deficit di</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
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>20,22-Desmolasi deficit di</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

RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>21-idrossilasi deficit di</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
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>3-beta-idrossi-steroido-deidrogenasi</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
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>Citocromo P450 ossidoreduttasi deficit di</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
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>Star deficit di</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

RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite				CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, 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 Adrenale Congenita</i>		PRN	PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Endocrinologia
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite			PRN	PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Endocrinologia
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite			PRN	PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Pediatria
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite			PRN	PRN	Dott. F. Moramarco	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni		<i>Poliendocrinopati a autoimmune di tipo II</i>	CIR	CIR	Dott. S. De Cosmo; Dott. L. D'Aloiso	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni		<i>Poliendocrinopati a autoimmune di tipo II</i>	PRN	PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni		<i>Poliendocrinopati a autoimmune di tipo II</i>	CIR	CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, 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 ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Endocrinologia
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni		<i>Poliendocrinopati a autimmune di tipo II</i>	PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - 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	Neonatalogia
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)	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

RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Albinismo</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
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Cistinosi</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
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Hartnup malattia di</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
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Iminoacidemia</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

RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Iperistidinemina</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>Ipervalinemia</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>Sindrome da malassorbimento di metionina</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>Aciduria glutarica</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>Aciduria idrossiglutarica</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
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Beta-chetotiosi deficit di</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
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Biotinidasi deficit di</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
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Cistinuria</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

RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Fanconi sindrome renale</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
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 Genetica 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>Iperfenilalanine mia</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
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Iperglicinemica non chetotica</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

RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Iperlisinemia</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
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Iperornitinemia</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
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Iperprolinemia</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
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Lowe sindrome di</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

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)	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. Pesce (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. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
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)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

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)	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. Pesce (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. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Cistinosis</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 Guerriero. 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 ecclesiatco "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	<i>Omocistinuria</i>	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	<i>Citrullinemia</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
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	<i>Aciduria argininosuccinica</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

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)	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. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	<i>N-acetil-glutamato-sintetasi 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
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	<i>Ornitina carbamittransferasi 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



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. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica 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. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica 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. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Malattie Metaboliche

RCG060	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)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Malassorbiment o congenito di saccarosio ed isomaltosio</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 per deficit di fosforilasi chinasi</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 1</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 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

RCG060	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 Genetica 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 7</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
RCG060	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 Genetica 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 11</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

RCG060	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)	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 13</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>Glicogeno-sintetasi 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
RCG060	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)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

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 Genetica 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 Genetica 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 Genetica 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 poliglucosani</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

RCG060	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)	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. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria
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 ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neonatologia
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Deficit della lecitina-colesterolo-aciltransferasi</i>		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	Pediatria
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Deficit della lecitina-colesterolo-aciltransferasi</i>		PRN	Prof. G. Grandaliano	Nefrologia, Dialisi e Trapianti



RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Abetalipoproteinemia</i>	<i>Bassen Kornzweigsindrome di</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
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Deficit familiare di lipasi lipoproteica</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
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Ipobetalipoproteinemia</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
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Ipertrigliceridemia familiare</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

RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Deficit della lecitincolesterolo aciltransferasi</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
RCG070	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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Xantomatosi cerebrotendinea</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
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Beta ossidazione deficit di</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

RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Carnitina muscolare deficit di</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
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Carnitin-palmitoil-transferasi deficit di</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
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Ipercolesterolemia familiare autosomica recessiva</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
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Gaucher malattia di</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

RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Fabry 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>Niemann Pick 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>Esteri del colesterolo malattia da accumulo 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>Schindler 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>Wolman malattia di</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
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 Universitaria
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			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	Mucopolipidosi			PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio
RCG090	Mucopolipidosi	<i>Galattosialidosi</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
RCG090	Mucopolipidosi	<i>Mucopolipidosi tipo 1</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
RCG090	Mucopolipidosi	<i>Mucopolipidosi 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

RCG090	Mucopolipidosi	Mucopolipidosi tipo 3			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	Mucopolipidosi	Mucopolipidosi tipo 4			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
RCG100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro		Emocromatosi familiare		PRN	Dott. G. Leandro, Dott. R. Cozzolongo	IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia
RCG100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro	Emocromatosi ereditaria	Emocromatosi familiare		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Ematologia con trapianto
RCG100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro	Emocromatosi ereditaria	Emocromatosi familiare		PRN	Dott. G. Quarta	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Ematologia
RCG100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro		Emocromatosi familiare		PRN	Dott. V. Pavone	Ente Ecclesastico "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	Disordini 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	Disordini 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	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)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche



RCG120	Disordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine	<i>Diidropirimidina deidrogenasi deficit di</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
RCG120	Disordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine	<i>Oroticoaciduria</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
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari			PRN	Dott. N. Cascavilla	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 Universitaria
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari			PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari			PRN		Ente ecclesiastico "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
RCG140	Mucopolisaccaridosi	<i>Mucopolisaccaridosi 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	Mucopolisaccaridosi	<i>Mucopolisaccaridosi 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	Mucopolisaccaridosi	<i>Mucopolisaccaridosi 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	Mucopolisaccarido si	Mucopolisaccaridi <i>dosi tipo 3</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	Mucopolisaccaridi <i>dosi tipo 4</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	Mucopolisaccaridi <i>dosi tipo 6</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	Mucopolisaccaridi <i>dosi tipo 7</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	Mucopolisaccaridi	<i>Mucopolisaccari dosi tipo 9</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	Mucopolisaccaridi				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	Pediatria
RCG150	Istiocitosi croniche	<i>Istiocitosi X</i>			PRN	Dott.ssa M.P. Foschino Barbaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)
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

RCG160	Immunodeficienze primarie	<i>Di George sindrome di</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
RCG160	Immunodeficienze primarie	<i>Agammaglobulinemia</i>		CIR	Dott. M. Baldassarre, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RCG160	Immunodeficienze primarie	<i>Di George sindrome di</i>		CIR	Dott. M. Baldassarre, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RCG160	Immunodeficienze primarie	<i>Nazlof sindrome di</i>		CIR	Dott. M. Baldassarre, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
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 Sansonno	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"

RCG160	Immunodeficienze primarie						Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RCG160	Immunodeficienze primarie				PRN		Ente ecclesiastico "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 ecclesiastico "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		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti
RD0010	Sindrome emolitico - uremica			PRN		Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia
RD0010	Sindrome emolitico - uremica			PRN		Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Nefrologia e Dialisi
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna		<i>Marchiafava - Micheli sindrome di</i>	PRN		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e Trapianto di Midolo Osseo
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna		<i>Marchiafava - Micheli sindrome di</i>	PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Ematologia con trapianto
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna		<i>Marchiafava - Micheli sindrome di</i>	PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ematologia Ospedaliera
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna		<i>Marchiafava - Micheli sindrome di</i>	PRN		Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente			CIR		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Universitaria

RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente				CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria
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 ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia
RD0030	Porpora di Henoch - Schoenlein ricorrente				PRN		Presidio Ospedaliero "SS. Annunziata" - Taranto	Pediatria
RD0030	Porpora di Henoch - Schoenlein 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 Universitaria



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	Oncoematologia 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		<i>Disfagocitosi cronica</i>	CIR	Dott. M. Baldassarre, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RD0050	Malattia granulomatosa cronica		<i>Disfagocitosi cronica</i>	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	Talassemie		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"

RDG010	Anemie ereditarie	<i>Sferocitosi ereditaria</i>			CIR	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	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Ematologia con trapianto
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 falciformi</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	<i>Talassemie</i>			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	<i>Talassemie</i>			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 falciformi</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 Ettore, 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 Ettore, 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 Ettore, 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 delli 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 Immunoeematologia 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>Emofilia B</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	<i>Von Willebrand malattia di</i>		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Pediatria Universitaria
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Von Willebrand malattia di</i>		PRN	Dott. A. Ostuni	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Servizio di Immunematologia e Medicina Trasfusionale
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione			PRN	Dott. L. Milano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ostetricia e Ginecologia
RDG030	Piastrinopatie ereditarie	<i>Bernard Soulier sindrome 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	Piastrinopatie ereditarie	<i>Tromboastenia</i>		PRN	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"
RDG030	Piastrinopatie ereditarie	<i>Sindrome di Bernard-Soulier</i>		PRN	Prof. M. Margaglione	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica
RDG030	Piastrinopatie ereditarie	<i>Trombastenia di Glanzmann</i>		PRN	Prof. M. Margaglione	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica
RDG030	Piastrinopatie ereditarie			PRN	Dott. V. Pavone	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia
RDG030	Piastrinopatie ereditarie	<i>Trombastenia</i>		PRN	Dott. A. Ostuni	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Servizio di Immunematologia 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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (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 Genetica 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 Genetica 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)	Neuroriabilitazione 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 sindrome di				PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RF0040	Rett sindrome di				PRN	Dott.ssa L. La Selva	Presidio Ospedaliero "S. Paolo" - Bari	Ambulatorio pe l'epilessia e l'elettroencefalogra fia in età evolutiva
RF0050	Atrofia dentata rubropallidoluisia na				CIR	Prof. G. De Fazio	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
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	Neurofisiopatologia
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva				PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Pediatria
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva				PRN		Presidio Ospedaliero "SS. Annunziata" - Taranto	Geriatra
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva				PRN	Dott.ssa L. La Selva	Presidio Ospedaliero "S. Paolo" - Bari	Ambulatorio pe l'epilessia e l'elettroencefalogra fia 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						Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RF0080	Corea di Huntington				PRN		Ente ecclesiastico "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
RF0090	Distonia di Torsione idiopatica				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 ecclesiastico "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

RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica				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
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		<i>Schilder malattia di</i>		CIR	Dott. S. Zoccolella	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RF0120	Adrenoleucodistrofia		<i>Schilder malattia di</i>		PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Endocrinologia
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di				PRN	Dott. A. Trabacca	IRCCS "E. Medea" - Ostuni (Brindisi)	Neuroriabilitazione I e Psicopatologia
RF0130	Sindrome di Lennox Gastaut				PRN	Dott. M. Sacco	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 pe 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)	Neuroriabilitazione 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		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Endocrinologia
RF0150	Narcolessia				PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia

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

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



RF0200	Vitreoretinopatia essudativa familiare		<i>Criswick-Schepens sindrome di; Coats malattia di</i>	PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Universitaria
RF0210	Eales malattia di			PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Oculistica
RF0210	Eales malattia di			CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria
RF0210	Eales malattia di			PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Universitaria
RF0220	Behr sindrome di			PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Oculistica
RF0230	Ciclite etrocromica 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 Universitaria
RF0230	Ciclite eterocromica di Fuch			PRN		Ente ecclesiastico "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 Universitaria
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 Universitaria
RF0240	Atrofia essenziale dell'iride			PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Oculistica

RF0250	Emeralopia congenita			PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Oculistica
RF0250	Emeralopia congenita			CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	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	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	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	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	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	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oculistica
RF0280	Cheratocono			PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Oculistica
RF0280	Cheratocono			CIR	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 ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Oculistica
RF0280	Cheratocono			PRN		Presidio Ospedaliero "SS. Annunziata" - Taranto	Oftalmologia
RF0280	Cheratocono			PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Universitaria
RF0290	Congiuntivite lignea			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 Universitaria
RF0300	Atrofia ottica di Leber				PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria
RF0300	Atrofia ottica di Leber				PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Oculistica
RF0300	Atrofia ottica di Leber				PRN	Dott. S. Zoccolella	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RF0300	Atrofia ottica di Leber				PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RF0300	Atrofia ottica di Leber				PRN		Presidio Ospedaliero "SS. Annunziata" - Taranto	Oftalmologia
RF0300	Atrofia ottica di Leber				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

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. Zoccolella	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG010	Leucodistrofie	<i>Canavan malattia di</i>		CIR	Dott. S. Zoccolella	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG010	Leucodistrofie	<i>Krabbe malattia di</i>		CIR	Dott. S. Zoccolella	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG010	Leucodistrofie	<i>Leucodistrofia Metacromatica</i>		CIR	Dott. S. Zoccolella	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia

RFG010	Leucodistrofie	<i>Pelizaeus-Merzbacher malattia di</i>		CIR	Dott. S. Zoccolella	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 Genetica 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 Genetica 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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RFG010	Leucodistrofie	<i>Multiple Sulfatase Deficiency (MSF)</i>		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
RFG020	Ceroido - Lipofuscinosi			PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio
RFG020	Ceroido - Lipofuscinosi			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
RFG020	Ceroido - Lipofuscinosi	<i>Batten malattia di</i>		CIR	Prof.ssa L. Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG020	Ceroido - Lipofuscinosi	<i>Kufs malattia di</i>		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	Gangliosidosi- GM1		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
RFG030	Gangliosidosi	Gangliosidosi- GM2		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
RFG040	Malattie spinocerebellari			PRN	Dott. A. Trabacca	IRCCS "E. Medea" - Ostuni (Brindisi)	Neuroriabilitazione e Psicopatologia
RFG040	Malattie spinocerebellari			PRN		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia
RFG040	Malattie spinocerebellari	Paraplegia spastica ereditaria	Strumple-Lorraine malattia di	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

RF040	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia di Friedreich</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RF040	Malattie spinocerebellari	<i>Paraplegia Spastica Ereditaria</i>	<i>Strumple-Lorraine malattia di</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RF040	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia Cerebellare Ereditaria di Marie</i>	<i>Degenerazione cerebellare di Marie</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RF040	Malattie spinocerebellari	<i>Degenerazione Parenchimatosa Cerebellare Corticale</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RF040	Malattie spinocerebellari	<i>Dissenergia Cerebrale Mioclonica di Hunt</i>	<i>Atrofia spinodentata</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RF040	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia Periodica</i>	<i>Atassia vestibolocerebellare</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RF040	Malattie spinocerebellari	<i>Marinesco - Sjogren sindrome di</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RF040	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia Friedreich-Like</i>	<i>Deficienza familiare di vitamina E</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RF040	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia Teleangectasica</i>	<i>Louis Bar sindrome di</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RF040	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia di Friedreich</i>		CIR	Prof. G. De Fazio	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"

RFG040	Malattie spinocerebellari	Paraplegia Spastica Ereditaria	Strumple-Lorraine malattia di	CIR	Prof. ssa I.L. Simone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RFG040	Malattie spinocerebellari	Atassia Cerebellare Ereditaria di Marie	Degenerazione cerebellare di Marie	CIR	Prof. G. De Fazio	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RFG040	Malattie spinocerebellari	Degenerazione Parenchimatosa Cerebellare Corticale		CIR	Prof. G. De Fazio	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RFG040	Malattie spinocerebellari	Dissenergia Cerebrale Mioclonica di Hunt	Atrofia spinodentata	CIR	Prof. G. De Fazio	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RFG040	Malattie spinocerebellari	Atassia Periodica	Atassia vestibolocerebellare	CIR	Prof. G. De Fazio	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RFG040	Malattie spinocerebellari	Marinesco - Sjogren sindrome di		CIR	Prof. G. De Fazio	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RFG040	Malattie spinocerebellari	Atassia Friedreich-Like	Deficienza familiare di vitamina E	CIR	Prof. G. De Fazio	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RFG040	Malattie spinocerebellari	Atassia Teleangectasica	Louis Bar sindrome di	CIR	Prof. G. De Fazio	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RFG040	Malattie spinocerebellari			PRN		Ente ecclesiastico "Miullii" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RFG040	Malattie spinocerebellari			PRN		Ente ecclesiastico "Miullii" - Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia

RF040	Malattie spinocerebellari				PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia
RF040	Malattie spinocerebellari				PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Pediatria
RF040	Malattie spinocerebellari				PRN		Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" Andria	Neurologia
RF050	Atrofie muscolari spinali				PRN	Dott. A. Trabacca	IRCCS "E. Medea" - Ostuni (Brindisi)	Neuroriabilitazione I e Psicopatologia
RF050	Atrofie muscolari spinali				PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fichetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RF050	Atrofie muscolari spinali	<i>Kennedy malattia di</i>			CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RF050	Atrofie muscolari spinali	<i>Kugelberg-Welander malattia di</i>			CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RF050	Atrofie muscolari spinali	<i>Werdnig-Hoffman malattia di</i>			CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RF050	Atrofie muscolari spinali	<i>Kennedy malattia di</i>			CIR	Prof.ssa I. L. Simone, Prof. G. Logroscino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurologia "Amaducci"
RF050	Atrofie muscolari spinali	<i>Kugelberg-Welander malattia di</i>			CIR	Prof.ssa I. L. Simone, Prof. G. Logroscino,	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	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 ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RFG050	Atrofie muscolari spinali			PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia
RFG050	Atrofie muscolari spinali			PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Pediatria
RFG050	Atrofie muscolari spinali	<i>Werdnig-Hoffman malattia di</i>		PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RFG060	Neuropatie ereditarie			PRN	Dott. A. Trabacca	IRCCS "E. Medea" - Ostuni (Brindisi)	Neuroriabilitazione 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>	<i>Neuropatia periferica ereditaria tipo III</i>	PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio

RFG060	Neuropatie ereditarie	Charcot Marie Tooth malattia di	<i>Atrofia muscolare peroneale</i>	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
RFG060	Neuropatie ereditarie	Refsum malattia di	<i>Eredopatia atassica polineuritiforme</i>	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
RFG060	Neuropatie ereditarie	Refsum malattia di	<i>Eredopatia atassica polineuritiforme</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG060	Neuropatie ereditarie	Neuropatia assonale gigante		CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG060	Neuropatie ereditarie	Dejerine-Sottas malattia di	<i>Neuropatia periferica ereditaria tipo III</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG060	Neuropatie ereditarie	Neuropatia Congenita Ipomielinizzante		CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RFG060	Neuropatie ereditarie	Charcot Marie Tooth malattia di	<i>Atrofia muscolare peroneale</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile

RFG060	Neuropatie ereditarie	Neuropatia Tomaculare	<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>Eredopatia 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 Ipomielinizante</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</i>	<i>Polineuropatia ricorrente familiare</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia



RF060	Neuropatie ereditarie	<i>Rosenberg-Chutorian sindrome di</i>			CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RF060	Neuropatie ereditarie	<i>Roussy- Levy sindrome di</i>			CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RF060	Neuropatie ereditarie				PRN		Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Neurologia
RF060	Neuropatie ereditarie				PRN		Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" Andria	Neurologia
RF060	Neuropatie ereditarie				PRN	Dott. G. Ciardo	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Neurologia
RF070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Centronucleare</i>			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
RF070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Central Core</i>			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



RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Desmin Storage</i>		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
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Nemalinica</i>		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
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Centronucleare</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Central Core</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Desmin Storage</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Nemalinica</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Centronucleare</i>		CIR	Prof.ssa L. Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile

RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Central 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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RFG080	Distrofie muscolari	<i>Becker distrofia di</i>		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

REG080	Distrofie muscolari	<i>Landouzy-Dejerine 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
REG080	Distrofie muscolari	<i>Distrofia muscolare oculogastro-intestinale</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
REG080	Distrofie muscolari	<i>Distrofia muscolare congenita</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
REG080	Distrofie muscolari	<i>Distrofia muscolare dei cingoli</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>Distrofia muscolare distale</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>Distrofia muscolare di Emery-Dreifuss</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>Distrofia muscolare oculofaringea</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>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

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

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
RFG090	Distrofie miotoniche	<i>Thomsen malattia di</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG090	Distrofie miotoniche	<i>Von Eulenburg</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RFG090	Distrofie miotoniche			PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RFG090	Distrofie miotoniche			PRN		Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Neurologia
RFG090	Distrofie miotoniche			PRN		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	Neurofisiopatologia
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie	<i>Amaurosi congenita di Leber</i>		PRN		Dott.ssa L. Russi	Gli Angeli di Padre Pio
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie	<i>Retinite Pigmentosa</i>	<i>Distrofia pigmentosa retinica</i>	PRN		Dott.ssa L. Russi	Gli Angeli di Padre Pio
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie			PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Oculistica
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie			CIR		Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Oftalmologia Universitaria
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 "S.S. Annunziata" - Taranto	Oftalmologia
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie				PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Universitaria
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 Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria
RFG120	Distrofie ereditarie della coroide				PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - 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 Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria
RFG130	Degenerazioni della cornea				PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Oculistica



RF130	Degenerazioni della cornea			PRN			Presidio Ospedaliero "SS. Annunziata" - Taranto	Oftalmologia
RF130	Degenerazioni della cornea			PRN		Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Universitaria
RF140	Distrofie ereditarie della cornea			PRN		Dott. A. Laborante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oculistica
RF140	Distrofie ereditarie della cornea			PRN			Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Oculistica
RF140	Distrofie ereditarie della cornea	<i>Fuchs distrofia endoteliale di</i>		CIR		Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria
RF140	Distrofie ereditarie della cornea	<i>Distrofia corneale reticolare</i>	<i>Distrofia lattice; amiloidosi corneale</i>	CIR		Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria
RF140	Distrofie ereditarie della cornea	<i>Distrofia della cornea</i>		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	Pediatria
RG0010	Endocardite reumatica			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
RG0010	Endocardite reumatica			PRN	Dott. G. Presta	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Pediatria - UTIN
RG0020	Poliangiote microscopica		<i>Poliarterite microscopica</i>	PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Universitaria
RG0020	Poliangiote microscopica		<i>Poliarterite microscopica</i>	CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria

RG0020	Poliangiote 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	Poliangiote microscopica		<i>Poliarterite microscopica</i>	PRN	Prof. G. Grandaliano	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti
RG0020	Poliangiote 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. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - 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. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria
RG0040	Kawasaki sindrome di				PRN		Presidio Ospedaliero "S.S. Annunziata" - Taranto	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 ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Nefrologia e dialisi
RG0050	Churg-Strauss sindrome di				PRN	Dott. M. Minelli	Presidio Ospedaliero "San Pio da Pietrelcina" - Campi Salentina	IMID Unit
RG0050	Churg-Strauss 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
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 Universitaria
RG0070	Granulomatosi di Wegener			CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria
RG0070	Granulomatosi di Wegener			PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera
RG0070	Granulomatosi di Wegener			PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia
RG0070	Granulomatosi di Wegener			PRN		Ente ecclesiastico "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	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria
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	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina
RG0070	Granulomatosi di Wegener			PRN	Dott. V.Nuzzo	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Nefrologia e Dialisi
RG0080	Arterite a cellule giganti		<i>Horton malattia di</i>	CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria
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. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria
RG0090	Takayasu malattia di			PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria
RG0090	Takayasu malattia di			PRN		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
RG0090	Takayasu 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
RG0090	Takayasu malattia di			PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina

RG0090	Takayasu malattia di			PRN	Dott. V. Nuzzo	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Nefrologia e Dialisi
RG0100	Teleangectasia Emorragica Ereditaria	<i>Rendu-Osler-Weber malattia di</i>	PRN	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria "F. Vecchio"	
RG0100	Teleangectasia emorragica ereditaria	<i>Rendu-Osler-Weber malattia di</i>	PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria	
RG0100	Teleangectasia emorragica ereditaria	<i>Rendu-Osler-Weber malattia di</i>	CIR	Prof. C. Sabbà, dott.ssa P. Suppressa, dott.ssa P. Lastella (Genetista)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Geriatra 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		Presidio Ospedaliero "SS. Annunziata" - Taranto	Chirurgia	
RGG010	Microangiopatie trombotiche		CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	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	



R10010	Acalasia				CIR	Dott. A. Andriulli	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia
R10010	Acalasia				PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Gastroenterologia Universitaria
R10010	Acalasia				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"
R10010	Acalasia				PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina
R10020	Gastrite ipertrofica gigante				CIR	Dott. G. Leandro	IRCCS "S. De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia
R10030	Gastroenterite eosinofila				PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Gastroenterologia Universitaria
R10030	Gastroenterite eosinofila				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"
R10030	Gastrite eosinofila				PRN	Dott. F. Moramarco	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria

R10050	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. Lacaia, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria

RI0060	Sprue celiaca				PRN			Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Gastroenterologia Ospedaliera
RI0060	Sprue celiaca				PRN			Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Gastroenterologia Universitaria
RI0060	Sprue celiaca				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"
RI0060	Sprue celiaca				PRN			Presidio Ospedaliero "Teresa Masselli" - San Severo	Pediatria
RI0060	Sprue celiaca				PRN			Presidio Ospedaliero "Sacro Cuore di Gesù" - Gallipoli	Pediatria
RI0060	Sprue celiaca				PRN			Presidio Ospedaliero "Francesco Ferrari" - Casarano	Pediatria
RI0060	Sprue celiaca				PRN			Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna
RI0060	Sprue celiaca				PRN			Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Pediatria
RI0060	Sprue celiaca				PRN			Presidio Ospedaliero "M. Giannuzzi" - Manduria	Pediatria
RI0060	Sprue celiaca				PRN			Presidio Ospedaliero "SS. Annunziata" - Taranto	Pediatria
RI0060	Sprue celiaca				PRN			Ospedale Civile - Castellana	Pediatria
RI0060	Sprue celiaca				PRN			Presidio Ospedaliero "Santa Caterina Novella" - Galatina	Gastroenterologia
RI0060	Sprue celiaca				PRN			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Chirurgia generale

RI0060	Sprue celiaca				PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Pediatria
RI0060	Sprue celiaca				PRN	Dott. F. Moramarco	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria
RI0060	Sprue celiaca				PRN	Dott. F. Moramarco	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria
RI0060	Sprue celiaca				PRN		Ospedale "Umberto I" - Fasano (Brindisi)	Pediatria
RI0060	Sprue celiaca				PRN		Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Pediatria
RI0060	Sprue celiaca				PRN		Presidio Ospedaliero "F. Fallacara" - Triggiano	Pediatria
RI0060	Sprue celiaca				PRN		Presidio Ospedaliero "S. Paolo" - Bari	Pediatria - Neonatologia
RI0060	Sprue celiaca				PRN	Dott. M. Minelli	Presidio Ospedaliero "San Pio da Pietrelcina" - Campi Salentina	IMID Unit
RI0060	Sprue celiaca				PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Gastroenterologia Ospedaliera
RI0060	Sprue celiaca				PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Gastroenterologia Universitaria
RI0060	Sprue celiaca				PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Pediatria Ospedaliera
RI0060	Sprue celiaca				PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Pediatria Universitaria
RI0060	Sprue celiaca				PRN	Dott.ssa L. Morciano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica
RI0060	Sprue celiaca				PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina

RJ0080	Linfangectasia intestinale				PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Gastroenterologia Universitaria
RJ0080	Linfangectasia intestinale				PRN	Prof. L.Cavallo, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico				PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Universitaria
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico				CIR	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico				PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Nefrologia e dialisi pediatrica
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico				PRN		Presidio Ospedaliero "SS. Annunziata" - Taranto	Nefrologia e dialisi
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico				PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Pediatria
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale				PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Universitaria
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale				PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	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. Pisanelli	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	Dermatologia
RL0030	Pemfigo				PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Dermatologia e Venereologia Universitaria
RL0030	Pemfigo				PRN		Ente ecclesiastico "Miuili" - 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 Universitaria
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 bolloso				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	Pemfigloide 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 Venereologia Universitaria
RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose				PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Dermatologia
RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose				PRN		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Dermatologia e Venereologia
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	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 Venereologia 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 Universitaria
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 Universitaria
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 ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia
RM0020	Polimiosite			PRN		Ente ecclesiastico "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	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	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. Zoccolella	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 XXIII" - 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	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	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	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	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	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. Petruzzellis	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 XXIII" - 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 ecclesiatco "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	Agnesia cerebellare				PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0030	Agnesia cerebellare				PRN		Presidio Ospedaliero "SS. Annunziata" - Taranto	Neonatologia
RN0030	Agnesia cerebellare				PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN

RN0030	Agnesia cerebellare				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
RN0040	Joubert sindrome di				PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0040	Joubert Sindrome 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 Genetica 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 ecclesiastico "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				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
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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (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		<i>Riley - Day sindrome di</i>	CIR	Dott. Lanzi	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neurofisiopatologia
RN0090	Axenfeld-Rieger anomalia 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
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. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - 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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (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 Universitaria
RN0120	Coloboma congenito del disco ottico				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
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 Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria
RN0140	Persistenza della membrana pupillare			PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea			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
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
RN0170	Atresia del digiuno			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
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 XXIII" - 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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RN0190	Ano imperforato				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
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	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RN0190	Ano imperforato				PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
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 Genetica 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
RN0210	Atresia biliare				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
RN0220	Caroli malattia di				CIR	Dott. M. Gentile	IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Genetica Medica
RN0220	Caroli malattia di				PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0220	Caroli malattia di				PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R. Francavilla	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN0220	Caroli malattia di				PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Popolo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RN0220	Caroli malattia di				PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina

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. Acquafredda, 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. Pesce (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 Genetica 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 Genetica 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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0290	Camptodattilia familiare			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
RN0300	Sindrome da regressione caudale			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
RN0310	Klippel-Feil 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

RN0320	Gastroschisi				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
RN0320	Gastroschisi				PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	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
RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di				PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0330	Ehlers - Danlos 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
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. Florenzo 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 Genetica 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 Genetica 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 Genetica 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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0400	Jackson-Weiss sindrome di		<i>Craniosinostosi - Ipoplasia media facciale - Anomalie dei piedi</i>	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
RN0400	Jackson-Weiss sindrome di		<i>Craniosinostosi - Ipoplasia media facciale - Anomalie dei piedi</i>	PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale



RN0410	Jarcho-Levin sindrome di		<i>Displasia spondilocostale</i>	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
RN0420	Pallister - W 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
RN0430	Poland sindrome di			PRN	Dott.ssa M. L. Russo	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 Genetica 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-costomandibolare			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 otopalato - digitale			PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0470	Sindrome otopalato - digitale			CIR	Prof. G. Favia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria

RN0470	Sindrome oto-palato-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 pseudocamptodattilia				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 teleangiectasica 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 ecclesiastico "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	Epidermolisi 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	Epidermolisi bollosa			CIR	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Dermatologia e Venereologia Universitaria
RN0570	Epidermolisi bollosa			PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Universitaria
RN0570	Epidermolisi bollosa			PRN		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Pediatria Universitaria
RN0570	Epidermolisi 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	Ipercheratosi epidermolitica		<i>Eritroderma ittiosiforme congenito bolloso</i>	PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Dermatologia e Venereologia Universitaria
RN0610	Ipoplasia focale dermica			PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0620	Pachidermoperios tosi		<i>Touraine-Salente- Golè sindrome di</i>	CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria

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	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria
RN0630	Pseudoxantoma elastico			PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0630	Pseudoxantoma elastico			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
RN0640	Aplasia congenita della cute			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
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	Neonatalogia con UTIN

RN0650	Parry - Romberg sindrome di			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)	Neuroriabilitazione 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			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
RN0660	Down sindrome di			PRN	Prof.ssa M. Lacaïta, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	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 XXIII" - 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 sindrome di				PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0680	Turner 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
RN0680	Turner sindrome di				PRN	Prof.ssa M. Lacaia, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RN0680	Turner sindrome di				PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof.ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN0680	Turner sindrome di				PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Endocrinologia
RN0680	Turner sindrome di				PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Endocrinologia
RN0680	Turner sindrome di				PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RN0680	Turner sindrome 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. Acquafredda, 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 ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Endocrinologia
RN0690	Klinefelter sindrome di				PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RN0690	Klinefelter sindrome di				PRN	Dott. F. Moramarco	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
RN0700	Wolf- Hirschhorn sindrome di				PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0700	Wolf- Hirschhorn sindrome di				PRN		Ente ecclesiastico "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 XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RN0710	Melas sindrome di		<i>Miopatia mitocondriale - Encefalopatia - Acidosi lattica - Ictus</i>	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
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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0730	Short sindrome			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
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	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0750	Sclerosi tuberosa		<i>Facomatosi</i>	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
RN0750	Sclerosi tuberosa		<i>Facomatosi</i>	PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Dermatologia e Venereologia Universitaria
RN0750	Sclerosi tuberosa		<i>Facomatosi</i>	PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Nefrologia Universitaria
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	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'elettroencefalografia in età evolutiva

	Sclerosi tuberosa		Facomatosi	PRN	Dott.ssa L. Morciano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica
RN0750				PRN			
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	Aarskog sindrome di			PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, 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 XXIII" - 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 XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche



RN0810	Baller-Gerold 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
RN0810	Baller - Gerold sindrome di				PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0820	Beckwith- Wiedemann 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
RN0820	Beckwith- Wiedemann sindrome di				PRN	Dott.ssa M. L. Russo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RN0820	Beckwith - Wiedemann sindrome di				PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0820	Beckwith - Wiedemann sindrome di				PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, 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. Pesce (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. Pesce (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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0860	De Morsier sindrome di		<i>Displasia setto - ottica</i>	CIR	Dott. M. Sacco	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
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	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria
RN0860	De Morsier sindrome di		<i>Displasia setto - ottica</i>	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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria ConSORZIALE Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0880	EEC sindrome	<i>Ectrodattilia - Displasia ectodermica - Palatoschisi</i>		CIR	Prof.ssa M. Lacaia, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara	Azienda Ospedaliero-Universitaria ConSORZIALE Policlinico - Bari	Odontoiatria
RN0880	EEC sindrome	<i>Ectrodattilia - Displasia ectodermica - Palatoschisi</i>		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
RN0890	Freeman-Sheldon 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
RN0890	Freemam - Sheldon sindrome 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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN0940	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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (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. Cavallo, 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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (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 Genetica 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 Genetica 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. Lacaïta, 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. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN1010	Noonan sindrome di				PRN	Dott. F. Moramarco	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria
RN1010	Noonan sindrome di				PRN	Dott.ssa L. Morciano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica
RN1020	Opitz 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
RN1030	Pallister-Hall 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

RN1040	Pfeiffer 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
RN1040	Pfeiffer sindrome di				PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1050	Rieger sindrome				PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Oftalmologia Universitaria
RN1050	Rieger sindrome				PRN	Prof.ssa M. Lacaia, 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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - 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. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, 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 Genetica 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 Genetica 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. Lacaia, 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. Acquafredda, 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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1110	Sequenza da ipocinesia fetale		<i>Pena-Shokeir I sindrome di</i>	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
RN1110	Sequenza da ipocinesia fetale		<i>Pena Schokeir I sindrome di</i>	PRN	Dott. L. Zelante	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 Genetica 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	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- facciale				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
RN1140	Sindrome branchio-oto- renale				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
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 Universitaria
RN1140	Sindrome branchio-oto- renale				PRN	Prof. G. Grandalano	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 Genetica 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 Genetica 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 Genetica 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. Lacaïta, 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. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1190	Sindrome unghia - rotula		<i>Onicoosteodisplas ia ereditaria</i>	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
RN1190	Sindrome unghia - rotula		<i>Onicoosteodisplas ia ereditaria</i>	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. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, 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. Pesce (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. Pesce (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. Pesce (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 Guerrero. 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 Genetica 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 Genetica 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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1270	Williams sindrome di				PRN	Dott. A. Acquafredda, 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 Genetica 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. Acquafredda, 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	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RN1300	Angelman sindrome di				PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1300	Angelman sindrome di				PRN	Dott.ssa L. Russi	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-Universitaria 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 pe 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. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria 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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RN1310	Prader - Willi sindrome di				PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, 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 ecclesiastico "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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (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 ecclesiastico "Miuilli" - 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	IRCCS "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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (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 Genetica 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 Genetica 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 Genetica 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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RN1380	Bardet - Biedl sindrome di		<i>Lawrence Moon sindrome di</i>	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1380	Bardet - Biedle Sindrome di		<i>Lawrence Moon sindrome 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 sindrome di</i>	PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN1390	Carpenter 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
RN1400	Cockayne 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

RN1410	Cornelia De Lange 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
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di				PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di				PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, 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 ecclesiatco "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 Ecclesiatco "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica

RN1420	De Santis Cacchione malattia di		<i>Idiozia xerodermica</i>	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
RN1430	Denys -Drash sindrome di		<i>Tumore di Wilms e pseudoparaneoplasia</i>	PRN	Dott. F. Cardinale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Nefrologia e dialisi pediatrica
RN1430	Denys -Drash sindrome di		<i>Tumore di Wilms e pseudoparaneoplasia</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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche

RN1450	Displasia spondiloepifisaria congenita			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
RN1460	Fraser 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
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		<i>Bloch - Sulzberger malattia di</i>	PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1480	Ipomelanosi di ito		<i>Bloch - Sulzberger malattia di</i>	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

RN1510	Klippel - Trenaunay sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1510	Klippel - Trenaunay 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
RN1510	Klippel- Trenaunay sindrome di			PRN		Ente ecclesiastico "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 pe l'epilessia e l'elettroencefalogra fia in età evolutiva
RN1530	Leopard sindrome			PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica



RN1530	Leopard sindrome			PRN	Prof. L. Cavallo, dott. A. Acquafredda, 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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (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 Universitaria
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 ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RN1590	Pallister - Killian 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
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. Florenzo Iannone	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Reumatologia Universitaria

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	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"
RN1610	Poems sindrome				PRN	Dott. V. Pavone	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia
RN1610	Poems sindrome				PRN	Dott.ssa M.G. Serra	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina
RN1620	Rubinstein-Taybi sindrome di				PRN	Dott.ssa M. L. Russo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RN1620	Rubinstein - Taybi sindrome di				PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1620	Rubinstein-Taybi 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

RN1630	Sindrome acrocallosa			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
RN1640	Sindrome cerebro-oculo-facio-scheletrica	<i>Pena-Shokeir II sindrome di</i>		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
RN1640	Sindrome cerebro-oculo-facio-scheletrica	<i>Pena Schokeir II sindrome di</i>		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	Sinfrome 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. Pesce (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. Pesce (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 sindrome di			PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RN1700	Sjogren - Larsson sindrome di			PRN		Ente ecclesiastico "Miulli" - 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 ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia
RN1730	Wagr sindrome		<i>Tumore di Wilms- Aniridia - Anomalie genitourinarie - Ritardo mentale</i>	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

RN1740	Walker- Warburg 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
RN1750	Weill - Marchesani 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
RN1760	Zellweger 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
RN1760	Zellweger sindrome di				PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1760	Zellweger sindrome di				CIR	Prof.ssa L. Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RNG010	Pseudoermafroditismi				PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica

RNG010	Pseudoermafroditismi				PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, 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 Genetica 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 Genetica 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. Lacaia, Dott.ssa A.P. Cazolla, 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. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica 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. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica 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>C 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>Crouzon 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
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Disostosi maxillofacciale</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 fronto - facio - nasale</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 maxillonasale</i>		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
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Hallerman - Streiff sindrome di</i>	<i>Disostosi oculomandibolare</i>	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
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Pierre Robin sindrome di</i>		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
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Treacher Collins sindrome di</i>		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

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> e		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 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>Sindrome di Treacher-Collins</i>		PRN	Prof.ssa M. Lacaïta, 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			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			PRN		Ente ecclesiastico "Miuilli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica
RNG040	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	<i>Pierre Robin sindrome di</i>		PRN	Prof. A. Portincasa	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva
RNG050	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. Acquafredda, 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	<i>Acondrogenesi</i>		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
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Acondroplasia</i>		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
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Distrofia toracica asfissiante</i>		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

RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Esostosi multipla</i>		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
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Kniest displasia</i>	<i>Displasia metatropica</i>	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
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Sindrome camptomelica</i>		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
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Condrodisplasia letale</i>		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

RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Condrodisplasia metafisaria</i>		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
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Condrodisplasia punctata</i>		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
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Ipocondroplasia</i>		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
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Schwartz-Jampel sindrome di</i>		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



RNG060	Osteodistrofie congenite		PRN	Dott.ssa M. L. Russo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RNG060	Osteodistrofie congenite		PRN	Dott. L. Zelante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Osteogenesi imperfetta</i>	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
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Conradi - Hunermann sindrome di</i>	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
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Discondrosteosi</i>	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

RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>McCune-Albright 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>Displasia cranio metafisari</i>	<i>Osteocondroplasi</i> <i>a</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 diastrofica e pseudodiastrofica</i> <i>a</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	Osteodistrofie congenite	<i>Displasia spondiloeipfisari a tarda</i>		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
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Ellis - Van Creveld sindrome di</i>		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
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Atelosteogenesi</i>		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
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Displasia spondilometafisaria</i>		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

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 osteodisplastico 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. Acquafredda, 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 "Miulli" - 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
RNG070	Ittiosi 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 Ricostruttiva
RNG070	Ittiosi congenite				PRN	Dott.ssa L. Morciano	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica				PRN	Dott. L. 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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG090	Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica				PRN	Dott.ssa L. Russi	Fondazione Centri di Riabilitazione Padre Pio (ONLUS) - San Giovanni Rotondo	Gli Angeli di Padre Pio

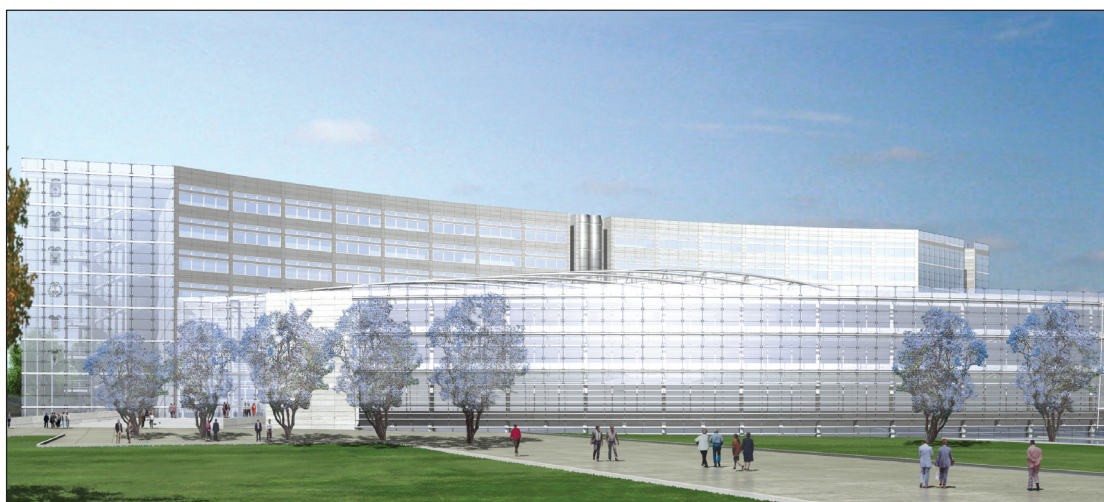
RNG090	Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica				PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG090	Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica				PRN		Ente ecclesiastico "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 Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - "Giovanni XXIII" - Bari	Malattie Metaboliche
RNG100	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale				PRN	Prof.ssa M. Lacaïta, 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 rubeolica				PRN		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neonatologia
RP0010	Embriofetopatia rubeolica				PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RP0010	Embriofetopatia rubeolica				PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RP0010	Embriofetopatia rubeolica				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	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			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			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
RP0040	Sindrome alcolica fetale			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

RP0040	Sindrome alcolica fetale			PRN		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neonatologia
RP0040	Sindrome alcolica fetale			CIR	Prof.ssa L. Margari	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neuropsichiatria Infantile
RP0040	Sindrome alcolica fetale			PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RP0040	Sindrome alcolica fetale			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RP0050	Apnea infantile			PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzola, Dott. V.A. La Carbonara	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Odontoiatria
RP0050	Apnea infantile			CIR	Prof. L. Cavallo, Dott.ssa L. Brunetti	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RP0050	Apnea infantile			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
RP0060	Kernittero			PRN		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neonatologia
RP0060	Kernittero			PRN	Prof. N. Laforgia	Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziale Policlinico - Bari	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RP0060	Kernittero			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN
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](mailto:burp@regione.puglia.it)

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