

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE 3 ottobre 2017, n. 1491

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Distretti Socio-Sanitari.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

LA GIUNTA

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

DELIBERA

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

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

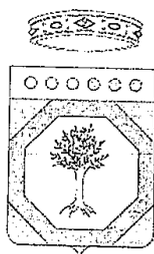
cui all'Allegato 8, parte integrante e sostanziale del presente atto;

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

9. di disporre la pubblicazione del presente provvedimento sul Portale regionale della Salute www.sanita.puglia.it e sul Bollettino Ufficiale della Regione Puglia;

Il segretario della Giunta
dott.a Carmela Moretti

Il Presidente della Giunta
dott. Michele Emiliano



**REGIONE
PUGLIA**

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

SEZIONE STRATEGIE E GOVERNO DELL'OFFERTA

SERVIZIO STRATEGIE E GOVERNO DELL'ASSISTENZA TERRITORIALE

ALLEGATO A

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

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

Il Dirigente della Sezione SGO
(Giovanni Campobasso)

Gruppo Malattia	RIN accreditato	Malattie/gruppo affetti al RIN	Malattie per cui la rete pubblica è		Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa
			Scelta Malattia	Malattia e/o gruppo						
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RA0030 - Herpes, malattia di	RA0030	Malattie infettive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive				
		RA0020 - Viremia malarica di	RA0020	Malattie infettive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive				
		RA0030 - Lyme malattia di	RA0030	Malattie infettive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive				
		RA0030 - Sindrome del Nervo Bicipitale	RA0030	Malattie infettive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive				
		RA0030 - Cancro non polipoidico Ereditario del Colon	RA0030	Malattie infettive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive				
		RA0071 - Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	RA0071	Malattie infettive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive				
		RA0010 - Vihms tumore di	RA0010	Malattie infettive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive				
		RA0020 - Retinoblastoma	RA0020	Malattie infettive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive				
		RA0030 - Craniofite - Cancri malarici di	RA0030	Malattie infettive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive				
		RA0040 - Scleroderma di	RA0040	Malattie infettive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive				
RA0050 - Polipi familiari	RA0050	Malattie infettive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive						
RA0060 - Unifamigliarismo	RA0060	Malattie infettive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive						
RA0070 - Sindrome del Nervo Bicipitale	RA0070	Malattie infettive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive						
RA0020 - Complesso Carney	RA0020	Malattie infettive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive						
RA0021 - Cancro non polipoidico Ereditario del Colon	RA0021	Malattie infettive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive						
RA0031 - Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	RA0031	Malattie infettive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive						
RA0010 - Vihms tumore di	RA0010	Malattie infettive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive						
RA0020 - Retinoblastoma	RA0020	Malattie infettive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive						
RA0030 - Complesso Carney	RA0030	Malattie infettive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive						



21UMORI

R80040 - Gardner Sindrome di	R80040	Gardner Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Specialistico Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni"	Giornoneurologia Università	Odoniatria						
R80050 - Poliposi familiare	R80050	Poliposi familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Gastroenterologia Università	Centro Specialistico Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni"							
R80070 - Sindrome del Nervo Ippocratico	R80070	Sindrome del Nervo Ippocratico	Presidio Ospedaliero "A. Ferrero" - Brindisi	Perinatologia (autocandidatura nuovi LEA)								
R80010 - Neurolinfomatosi	R80010	Neurolinfomatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Specialistico Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni"	Medicina	Perinatologia Università						
			Ente Ecclesiastico "Carmine G. Panico" - Tricase	Genetica medica								
			Presidio Ospedaliero "A. Ferrero" - Brindisi	Medicina (autocandidatura nuovi LEA)								
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)								
			Presidio Ospedaliero Generale - "S. Annunziata" - S.G. Maccari" - Taranto	Dermatologia	Neurologia	Neurochirurgia						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Specialistico Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni" (autocandidatura nuovi LEA)								
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Gastroenterologia Università (autocandidatura nuovi LEA)								
R80020 - Complesso Carney	R80020	Complesso Carney	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Medicina Interna (autocandidatura nuovi LEA)								
R80021 - Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	R80021	Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	P.O. di Grotto	Medicina Interna (autocandidatura nuovi LEA)								
R80021 - Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	R80021	Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	P.O. "S. Caterina Novella" - Galatina	Gastroenterologia (autocandidatura nuovi LEA)								
			Ente Ecclesiastico "Carmine G. Panico" - Tricase	Chirurgia Generale (autocandidatura nuovi LEA)								
			Presidio Ospedaliero "A. Ferrero" - Brindisi	Perinatologia (autocandidatura nuovi LEA)								
			R80071 - Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	R80071	Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia					
R80020 - Sindrmi adrenergicali congenite	R80020	Sindrmi adrenergicali congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia								



RC0021 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0022 - Iperandaloim Igammadono											
RC0023 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0024 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0025 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0026 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0027 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0028 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0029 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0030 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0031 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0032 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0033 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0034 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0035 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0036 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0037 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0038 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0039 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0040 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0041 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0042 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0043 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0044 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0045 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0046 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0047 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0048 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0049 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0050 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0051 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0052 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0053 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0054 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0055 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0056 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0057 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0058 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0059 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0060 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0061 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0062 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0063 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0064 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0065 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0066 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0067 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0068 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0069 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0070 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0071 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0072 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0073 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0074 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0075 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0076 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0077 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0078 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0079 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0080 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0081 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0082 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0083 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0084 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0085 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0086 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0087 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0088 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0089 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0090 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0091 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0092 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0093 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0094 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0095 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0096 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0097 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0098 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0099 - Deficit Congenito Isola di GH											
RC0100 - Deficit Congenito Isola di GH											



3. MALATTIE DELLE GIANDOLE ENDOCRINE



A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII											
RC0022 - Iperandismo ipogonadotropo Congenito	RC0022	Iperandismo ipogonadotropo Congenito	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Endocrinologia (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)					
			P.O. "D. Camberlingo" - Fanoxilla Fontana	Pediatria (autocandidatura nuovi LEA)							
			A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Endocrinologia							
RC0030 - Proliferazione autismo	RC0030	Proliferazione autismo	Prefetto Ospedale "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatura)							
			A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Endocrinologia (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)					
RC0031 - Sindromi da resistenza all'ormone della crescita	RC0031	Sindromi da resistenza all'ormone della crescita	P.O. "D. Camberlingo" - Fanoxilla Fontana	Pediatria (autocandidatura nuovi LEA)							
			A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)							
RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	RC0040	Pubertà precoce idiopatica	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)						
			Prefetto Ospedale "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria							
RC0050 - Iperparaneismo	RC0050	Iperparaneismo	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Malattie Metaboliche							
			A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Endocrinologia (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)						
RC0060 - Refrattori, Sindrome di	RC0060	Refrattori, Sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)							
			A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)							
RF0040 - Pseudot, Sindrome di	RF0040	Pseudot, Sindrome di	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ornamentologia (autocandidatura nuovi LEA)							
			A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Endocrinologia (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)						
RC0162 - Sindrome da neoplasie endocrine multiple	RC0162	Sindrome da neoplasie endocrine multiple	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Endocrinologia (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)					
			A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Endocrinologia (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)					

1

2

1

1



RCG072 - Difetti congeniti degli acidi biliari	RCG072	Difetti congeniti degli acidi biliari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (sincodistorsione nuovi LEA)					
RCG073 - Difetti congeniti della sintesi dei fosfolipidi e del gliceralglicerolo	RCG073	Difetti congeniti della sintesi dei fosfolipidi e del gliceralglicerolo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (sincodistorsione nuovi LEA)					
RCG080 - Ipoestrirolia totale	RCG080	Ipoestrirolia totale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Endermologia				
RCG084 - Malattie perossisomiali (le patologie autolesionanti, pur incluse nei gruppi, sono codificate come indicate tra parentesi)	RCG084	Malattie perossisomiali	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (sincodistorsione nuovi LEA)					
Adrenoleucodistrofia (RL120)	RL120	Adrenoleucodistrofia	IRCCS "E. Medea" - Bimindi	Unità per le disabilità gravi/feroci condizioni					
Zellweger, Sindrome di (RL1760)	RL1760	Zellweger, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia	Pediatria	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo			
Perfum, Malattia di (RF0060)	RF0060	Perfum, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neuropediatria infantile				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neuropediatria infantile				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (nuovi LEA)	Neuropediatria infantile (nuovi LEA)				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (nuovi LEA)	Neuropediatria infantile (nuovi LEA)				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (nuovi LEA)	Neuropediatria infantile (nuovi LEA)				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (nuovi LEA)	Neuropediatria infantile (nuovi LEA)				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (nuovi LEA)	Neuropediatria infantile (nuovi LEA)				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (nuovi LEA)	Neuropediatria infantile (nuovi LEA)				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (nuovi LEA)	Neuropediatria infantile (nuovi LEA)				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (nuovi LEA)	Neuropediatria infantile (nuovi LEA)				
RCG085 - Difetti congeniti del metabolismo dei Neurotrasmettitori e dei Piccoli Peptidi	RCG085	Difetti congeniti del metabolismo dei Neurotrasmettitori e dei Piccoli Peptidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (sincodistorsione nuovi LEA)					
RCG110 - Difetti congeniti del metabolismo delle Purine e dell'PVE	RCG110	Difetti congeniti del metabolismo delle Purine e dell'PVE	*IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neftologia	*IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo				
RCG120 - Difetti congeniti del metabolismo delle purine e delle pirimidine	RCG120	Difetti congeniti del metabolismo delle purine e delle pirimidine	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					

RCG090 - Difetti congeniti del metabolismo delle purine e delle pirimidine

RCG090 - Difetti congeniti del metabolismo delle purine e delle pirimidine

RCG090 - Difetti congeniti del metabolismo delle purine e delle pirimidine

RCG090 - Difetti congeniti del metabolismo delle purine e delle pirimidine

RCG090 - Difetti congeniti del metabolismo delle purine e delle pirimidine

RCG090 - Difetti congeniti del metabolismo delle purine e delle pirimidine

DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO MITOCONDRIALE



RCC074 - Difetti congeniti della ossidazione mitocondriale degli acidi grassi	RCC074	Difetti congeniti della ossidazione mitocondriale degli acidi grassi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RCC075 - Difetti congeniti della deidrogenasi e della acetilasi	RCC075	Difetti congeniti della deidrogenasi e della acetilasi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RCC076 - Difetti congeniti del metabolismo del piruvato e del ciclo degli acidi tricarbossilici	RCC076	Difetti congeniti del metabolismo del piruvato e del ciclo degli acidi tricarbossilici	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RCC077 - Difetti congeniti isolati di un complesso della fosforilazione ossidativa mitocondriale	RCC077	Difetti congeniti isolati di un complesso della fosforilazione ossidativa mitocondriale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RCC078 - Difetti congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA mitocondriale (le patologie attecchite, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicate tra parentesi)	RCC078	Difetti congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA mitocondriale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
Sindrome MELAS (RN0720)	RN0720	Sindrome MELAS	¹ Presidio Ospedaliero "G. Teaturni" - Cerignola (FG) ² IRCCS "E. Medea" - Brindisi ³ IRCCS "E. Medea" - Brindisi ⁴ Presidio Ospedaliero "G. Teaturni" - Cerignola (FG) A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Scienze di supporto (autocandidatura nuovi LEA)	¹ PNI IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo ² PNI IRCCS "E. Medea" - Brindisi				
Sindrome MERRF (RN0720)	RN0720	Sindrome MERRF	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Aziosi Ottica di Labor (RF0300)	RF0300	Aziosi Ottica di Labor	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia (autocandidatura nuovi LEA)	Neurofisiopatologia Metabolica				
Perizon, Sindrome di (RN1500)	RN1500	Perizon, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
¹ Alipri, Malattia di (RF0210)			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Kearns-Sayre, Sindrome di (RF0020)	RF0020	Kearns-Sayre, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RCC081 - Difetti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA nucleare (le patologie sintomatiche, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicate tra parentesi)	RCC081	Difetti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA nucleare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					

1

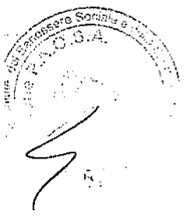
1

1

1

4. MALATTIE DEL METABOLISMO

A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	
Legli, Malattia di (RCG030)	RCG030	Legli, Malattia di	RCG030	Malattie metaboliche	Neuroscienze infantile						
RCG082 - Sindrome da deficit congenito di creatina	RCG082	Sindrome da deficit congenito di creatina	RCG082	Malattie metaboliche (autocandidatura nuovi EA)	Neuroscienze infantile						
RCG083 - Altri difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale	RCG083	Altri difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale	RCG083	Malattie metaboliche (autocandidatura nuovi EA)	Neuroscienze infantile						
MALATTIE DA ACCUMULO LISOZOMIALE											
RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	RCG080	Malattie metaboliche	Neurologia Universitaria	Ematologia	Centro Sovracentrale Malattie rare - Medicina Interna Universitaria C. Programmi				
RCG140 - Mucopolisaccaridosi	RCG140	Mucopolisaccaridosi	RCG140	Unità per le disabiltà gravi (autocandidatura)							
RCG090 - Mucopolisaccaridosi	RCG090	Mucopolisaccaridosi	RCG090	Malattie metaboliche							
RCG091 - oligosaccaridosi	RCG091	oligosaccaridosi	RCG091	Malattie metaboliche (autocandidatura nuovi EA)							
RCG030 - Gangliosidosi	RCG030	Gangliosidosi	RCG030	Malattie metaboliche	Neuroscienze infantile						
RCG020 - Ceroid - Lipofuscinosi	RCG020	Ceroid - Lipofuscinosi	RCG020	Unità per le disabiltà gravi (autocandidatura)							
				Scienze di supporto (Autocandidatura nuovi EA)							
				Scienze di supporto (Autocandidatura nuovi EA)							



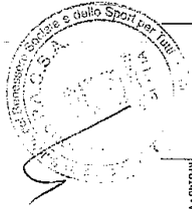
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO

RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Emma Primbsa)	RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Emma Primbsa)	IRCCS "Casa Saliterno della Sordovena" - San Giovanni Rotondo	Reumatologia Università (autocandidatura nuovi LS)	Pediatria Università (autocandidatura nuovi LS)	Neurologia, Distile e Trapianto (autocandidatura nuovi LS)	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LS)		
RC0230 - Sclerite, Sindrome di			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia Università (autocandidatura nuovi LS)					
RC0190 - Angiodema ereditario	RC0190	Angiodema ereditario	Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia Università (autocandidatura nuovi LS)					
RC0191 - Angiodema acquisito da deficit di C1 Inibitore	RC0191	Angiodema acquisito da deficit di C1 Inibitore	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia Università (autocandidatura nuovi LS)					
RC0200 - Carenza congenita di a11s1 antitripsina	RC0200	Carenza congenita di a11s1 antitripsina	IRCCS "Fondazione Mangià" - Cassano delle Murgie	Neurologia Riabilitativa					
RC0150 - Ictiosi croniche	RC0150	Ictiosi croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncoradiologia Pediatrica Ospedale	Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliere				
RC0160 - Immunodeficienze primarie	RC0160	Immunodeficienze primarie	Eme ecclesiastico "Camillo G. Penco" - Tricase Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Bandoli Aquedotto delle Fonti	Pediatria - UTIN (autocandidatura nuovi LS)	Medicina Interna - U.O.S. (autocandidatura nuovi LS)				
RC0161 - Sindrome Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari (le patologie sottocategorie, per indicare nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RC0161	Sindrome Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica medica Reumatologia Università (autocandidatura nuovi LS)	Pediatria Ospedaliere (autocandidatura nuovi LS)				
RC0241 - Febbre Meditteranea Familiare	RC0241	Febbre Meditteranea Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica e Reumatologia Ospedaliere (autocandidatura nuovi LS)	Reumatologia Ospedaliere (autocandidatura nuovi LS)				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Ospedaliere (autocandidatura nuovi LS)	Reumatologia Ospedaliere (autocandidatura nuovi LS)				



1 1

1 3



RF0350 - Atrofie muscolari spinali	RF0350	Atrofie muscolari spinali	<p>Presidio Ospedaliero "C. Trastelli" - Canigliola (FG)</p> <p>Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia</p> <p>Neurologia con UTR</p>						
RF0300 - Sclerosi laterale Amiotrofica	RF0300	Sclerosi Laterale Amiotrofica	<p>IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p> <p>Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria</p> <p>Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia</p> <p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p> <p>Ente ecclesiastico "Mikul" - Acquafredda delle Fonti</p> <p>Ospedale "D. Verone" - Carbonara di Bari</p> <p>Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Birielli</p> <p>Ente ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Trisano</p> <p>Presidio Ospedaliero "Via Fagioli" - Lecce</p> <p>Presidio Ospedaliero Generale - "S. Annunziata" - S. G. Mercurio - Tizzano</p> <p>IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p> <p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p> <p>Ente ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Trisano</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio Univeritaria</p> <p>Genetica medica</p> <p>Malattie Apparato Respiratorio Univeritaria</p> <p>Genetica medica</p>					
			<p>IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>						
			<p>Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria</p>						
			<p>Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia</p>						
			<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>						
			<p>Ente ecclesiastico "Mikul" - Acquafredda delle Fonti</p>						
			<p>Ospedale "D. Verone" - Carbonara di Bari</p>						
			<p>Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Birielli</p>						
			<p>Ente ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Trisano</p>						
			<p>Presidio Ospedaliero "Via Fagioli" - Lecce</p>						
<p>Presidio Ospedaliero Generale - "S. Annunziata" - S. G. Mercurio - Tizzano</p>									
<p>IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>									
<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>									
<p>Ente ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Trisano</p>									
RF0110 - Sclerosi laterale Primaria	RF0110	Sclerosi Laterale Primaria	<p>Malattie Neurodegenerative</p>						
RF0130 - Linnex - Gaspari sindrome di	RF0130	Linnex - Gaspari sindrome di	<p>Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia</p> <p>Presidio Ospedaliero "F. Fallace" - Trigliano</p> <p>Presidio Ospedaliero "Via Estar" - Lecce</p> <p>Presidio Ospedaliero "Via Estar" - Lecce</p> <p>Presidio Ospedaliero "F. Fallace" - Trigliano</p> <p>Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Birielli</p>	<p>Neuropsichiatria infantile</p> <p>Ambulatorio per l'epilessia e l'ictoreneurologia in età evolutiva</p> <p>Neurologia</p> <p>Neurologia</p> <p>Ambulatorio per l'epilessia e l'ictoreneurologia in età evolutiva</p> <p>Pediatria</p>					
RF0140 - West sindrome di	RF0140	West sindrome di							

2 (1 1

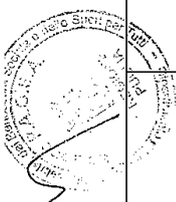
ZARARANTE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE PERIFERICO

Table with columns for code (e.g., RP0310, RP0315), name (e.g., Narcolessia), location (e.g., Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"), and service details (e.g., Servizio di supporto fibrosi cistica).



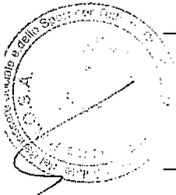


R0380 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	R0380	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia	Neurologia "Amadeucci"				
			Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquasanta delle Fonti	Neurologia (auto candidatura)					
R0381 - Neuropatia motoria multifocale	R0381	Neuropatia Motoria Multifocale	Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata" - S.G. Maccanelli - Taranto	Neurologia (auto candidatura)					
			Presidio Ospedaliero "L. Bonanno" - Andria	Neurologia					
R0382 - Lewis Sumner, Sindrome di	R0382	Lewis Sumner, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia	RNIU IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia (auto candidatura nuovi EA)					
R0383 - Neuropatia motoria multifocale	R0383	Neuropatia Motoria Multifocale	Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquasanta delle Fonti	Neurologia (auto candidatura nuovi EA)					
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia (auto candidatura nuovi EA)					
R0384 - Sindrome di	R0384	Lewis Sumner, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia (auto candidatura nuovi EA)					
			Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquasanta delle Fonti	Neurologia (auto candidatura nuovi EA)					
R0385 - Sindrome di	R0385	Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia (auto candidatura nuovi EA)					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Medicina Interna Università "G. Gaspari"	Reumatologia Università	Neurocardiologia Infantile	Metaboliche Apparato Respiratorio Università		
R0386 - Sindrome di	R0386	Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia	Metaboliche Metaboliche	Neurocardiologia Infantile	Metaboliche Apparato Respiratorio Università		
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Unità per le disabilità gravi					
R0387 - Sindrome di	R0387	Sindrome di	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica	Neurologia				
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Patologia (auto candidatura)					
R0388 - Distrofia muscolare	R0388	Distrofia muscolare	Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquasanta delle Fonti	Genetica medica	Neurologia				
			Presidio Ospedaliero "L. Bonanno" - Andria	Neurologia					
R0389 - Distrofia muscolare	R0389	Distrofia muscolare	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria					
			Presidio Ospedaliero "S. Tarcisio" - Cerignola (FG)	Scienze di supporto Fibrosi Cistriche (auto candidatura)					



<p>RF0300 - Distonie miocloniche</p>	<p>RF0300</p>	<p>Distonie miocloniche</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p> <p>Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquasola delle Fonti</p> <p>Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi</p> <p>ICCS "G. Modona" - Brindisi</p> <p>Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria</p> <p>Azienda Ospedaliero-Universitaria Ospedali "Bianchi" - Foggia</p> <p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p> <p>Neurologia pediatrica con UTN</p>
<p>RF0300 - Paralisi normodaliemiche, ipo e ipercaloriche</p>	<p>RF0300</p>	<p>Paralisi normodaliemiche, ipo e ipercaloriche</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p> <p>Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquasola delle Fonti</p> <p>Dispositivo "D. Venero" - Carbonara di Bari</p> <p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p> <p>Neurologia (autocandidatura nuovi)</p>
<p>RF0300 - Distonia primaria (in particolare sindromatica, può indurre nell'adulto, sono certificate come indicata tra parentesi)</p>	<p>RF0300</p>	<p>Distonie Primarie</p>	<p>Neurologia (autocandidatura nuovi)</p>
<p>RF0300 - Distonia di origine linopatica (RF0300)</p>	<p>RF0300</p>	<p>Distonia di torsione idiopatica</p>	<p>Neurologia (autocandidatura nuovi)</p>
<p>RF0303 - Guillain-Barré, sindrome di (inizialmente alle forme croniche, gravi ed invalidanti)</p>	<p>RF0303</p>	<p>Guillain Barré, Sindrome di</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p> <p>ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p> <p>Neurologia (autocandidatura nuovi)</p>
<p>RF0304 - Sindromi Mastiche Congenite e Dispositivi (le patologie sindromiche, pur indicate nei gruppi, sono certificate come indicata tra parentesi)</p>	<p>RF0304</p>	<p>Sindromi Mastiche Congenite e Dispositivi</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p> <p>Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquasola delle Fonti</p> <p>ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p> <p>Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Bianchi" - Foggia</p> <p>Neurologia (autocandidatura nuovi)</p> <p>Neurologia (autocandidatura nuovi)</p> <p>Neurologia (autocandidatura nuovi)</p>
<p>Esato - Lambert, Sindrome di (RF0100)</p>	<p>RF0100</p>	<p>Esato - Lambert, Sindrome di</p>	<p>Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi</p> <p>Ente Ecclesiastico "Carofino G. Perrino" - Tricase</p> <p>Neurologia (autocandidatura nuovi)</p>

EMALATTIE DELL'APPARATO VISIVO A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	RF0200 - Vitreoretinopatia essudativa familiare	RF0200	Vitreoretinopatia essudativa familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII" - FINE ECCELLENTE "Mullin" - Acquaviva delle Fonti	Oftalmologia Universitaria																
	RF0201 - Coats, Malattia di	RF0201	Coats, Malattia di	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Universitaria																
	RF0210 - Ectasi maculosa di	RF0210	Ectasi maculosa di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria																
	RF0220 - BIR* Sindrome di																				
	RF0210 - Distrofie retiniche ereditarie	RF0210	Distrofie retiniche ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII" - Casa Sollievo della Sofferenza - San Giovanni Rotondo	Oftalmologia Universitaria																
					Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Universitaria															
					FINE ECCELLENTE "Mullin" - Acquaviva delle Fonti	Oculistica															
	RF0210 - Distrofie ereditarie della cornea	RF0210	Distrofie ereditarie della cornea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria																
	RF0230 - Cidrie ectrocornea di Fuchs	RF0230	Cidrie ectrocornea di Fuchs	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria																
	RF0240 - Atrofia essenziale dell'ipide	RF0240	Atrofia essenziale dell'ipide	FINE ECCELLENTE "Mullin" - Acquaviva delle Fonti	Oculistica																
	RF0250 - Eterotopia congenita	RF0250	Eterotopia congenita	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria																
	RF0260 - Opachi linfome di	RF0260	Opachi linfome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria																
	RF0270 - Cogan sindrome di	RF0270	Cogan sindrome di	Presidio Ospedaliero "A. Ferrero" - Imersari	Pediatria (auto certificazione)																
	RF0280 - Degenerazioni della cornea	RF0280	Degenerazioni della cornea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria																



2 1 1 1

				Azienda Ospedaliero-Universitaria "Opedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Universitaria							
				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria							
				IIRC5 "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oculistica							
				Ospedale "Di Venere" - Comune di Bari	Qualifica (auto-candidatura)							
				Eme oculistica "XXIII" - Acquafredda delle Fonti	Oculistica							
				Azienda Ospedaliero-Universitaria "Opedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Universitaria							
				Presidio Ospedaliero "Cervati" - "S. Maria" - S. Maria - Taranto	Oftalmologia							
				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria							
				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)							
				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)							
				IIRC5 "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Epatologia (auto-candidatura)							
				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale pediatrico "Giovanni XXIII"	Medicina interna Universitaria "G. Saccchi" (LEA)							
				Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina interna - Reumatologia (auto-candidatura)							
				Azienda Ospedaliero-Universitaria "Opedali Riuniti" - Foggia	Neurologia, Dialisi e Trasporti							
				Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Trane	Ematologia							
				Azienda Ospedaliero-Universitaria "Opedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria							
				IIRC5 "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina interna - U.O.S. Reumatologica							
				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria							
				Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina interna - Reumatologia (auto-candidatura)							
				Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Trane	Medicina							



3

4

1

1

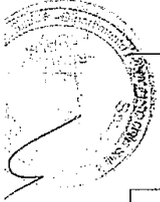
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelirico "Giovanni XXIII" - Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelirico "Giovanni XXIII" - Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelirico "Giovanni XXIII" - Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelirico "Giovanni XXIII" - Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelirico "Giovanni XXIII" - Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	
RG0010 - Endocardite reumatica	RG0010	Endocardite reumatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelirico "Giovanni XXIII" - Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria							
RG0020 - Paliangite microscopica	RG0020	Paliangite microscopica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelirico "Giovanni XXIII" - Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria							
RG0030 - Poliartrite nodosa	RG0030	Poliartrite nodosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelirico "Giovanni XXIII" - Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Medicina Interna - Reumatologia (auto-candidatura)	Pediatria						
RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Paliangite (Churg - Strauss sindrome di)	RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Paliangite (Churg - Strauss sindrome di)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelirico "Giovanni XXIII" - Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Medicina Interna - Reumatologia (auto-candidatura)	Medicina Interna Universitaria "G. Barcollì"						
RG0060 - Giodiparsure sindrome di	RG0060	Giodiparsure sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelirico "Giovanni XXIII" - Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Medicina Interna - Reumatologia (auto-candidatura)	Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera						
RG0070 - Granulomatosi con Paliangite (Granulomatosi di Wegener)	RG0070	Granulomatosi con Paliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelirico "Giovanni XXIII" - Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Medicina Interna - Reumatologia (auto-candidatura)	Medicina Interna Universitaria "G. Barcollì"						



1 4 : 1

11 MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	R10030 - Gastroenterite esofagea R10040 - Pseudo-obstruzione intestinale R10050 - Colangite primitiva sclerosante	R10030 - Gastroenterite esofagea R10040 - Pseudo-obstruzione intestinale-Sindrome di Riedel R10050 - Colangite primitiva sclerosante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pedagogia Pedagogia Gastroenterologia 2- Fisiologia Digestiva (auto-candidatura nuovi) Gastroenterologia Gastroenterologia Gastroenterologia	Pedagogia Generale e Specialistica "B. Trambusti" Gastroenterologia Pedagogia Generale e Specialistica "B. Trambusti" PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
R10070 - Malattia da inclusione del mirino III R10080 - Linfangiectasia intestinale R10090 - Colestasi intraepatiche Progressive Familiari (Colestasi Intraepatica Progressiva Familiare di Tipo II) R10020 - Difetti Congeniti Grav ed Invalidanti del Trasporto Intestinale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	R10080 - Linfangiectasia intestinale R10090 - Colestasi intraepatiche Progressive Familiari (Colestasi Intraepatica Progressiva Familiare di Tipo II) R10020 - Difetti Congeniti Grav ed Invalidanti del Trasporto Intestinale	Linfangiectasia intestinale Colestasi intraepatiche Progressive Familiari (Colestasi Intraepatica Progressiva Familiare di Tipo II) Linfangiectasia intestinale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia Universitaria Medicina Interna (auto-candidatura nuovi) Gastroenterologia (auto-candidatura nuovi) Gastroenterologia (auto-candidatura nuovi)	Pedagogia Generale e Specialistica "B. Trambusti" Gastroenterologia Gastroenterologia Gastroenterologia
R10010 - Diabete mellide non diabetico R10020 - Fibrosi retroperitoneale R10030 - Cistite interstiziale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	R10010 - Diabete mellide non diabetico R10020 - Fibrosi retroperitoneale R10030 - Cistite interstiziale	Diabete mellide non diabetico Fibrosi retroperitoneale Cistite interstiziale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia pediatrica Urologia (auto-candidatura nuovi) Urologia (auto-candidatura nuovi)	Neurologia Universitaria Pedagogia Generale e Specialistica "B. Trambusti" Pedagogia Generale e Specialistica "B. Trambusti"
R10040 - Tubulopatie Familiari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	R10040 - Tubulopatie Familiari	Tubulopatie Familiari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia (auto-candidatura nuovi) Neurologia (auto-candidatura nuovi) Neurologia (auto-candidatura nuovi)	Pedagogia Generale e Specialistica "B. Trambusti" Pedagogia Generale e Specialistica "B. Trambusti" Pedagogia Generale e Specialistica "B. Trambusti"
R10020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatie a lesioni minime)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	R10020 - Glomerulopatie Primitive	Glomerulopatie Primitive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Nefrologia (auto-candidatura nuovi) Nefrologia (auto-candidatura nuovi) Nefrologia (auto-candidatura nuovi)	Pedagogia Generale e Specialistica "B. Trambusti" Pedagogia Generale e Specialistica "B. Trambusti" Pedagogia Generale e Specialistica "B. Trambusti"





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

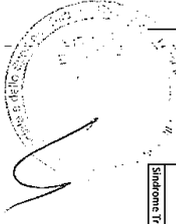
1

1

5

13. MALATTIE DELLA CUTE
EPID. I. ESITO
SOTTOCURNANO

RN0570 - Ectodermiiti bullosa ereditaria	RN0570	Ectodermiiti bullosa ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Sgarbi XXI"	Dermatologia e Venerologia Università	Reumatologia (Università confederata)	Oftalmologia Università	Odoniatria	Neftologia Università
RN0580 - Ectodermiiti bullosa immetica								
RN0590 - Ectodermiiti bullosa immetica recessiva								
RN0600 - Pseudomoprososi	RN0600	Pseudomoprososi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Sgarbi XXI" - Ospedale "A. Perrino" - Pediatrico (confederata)	Reumatologia Università				
RN0630 - Pseudotumore elastico	RN0630	Pseudotumore elastico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Sgarbi XXI"	Malattie Metaboliche				
RN0640 - Aplasia congenita della cute	RN0640	Aplasia congenita della cute	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Sgarbi XXI"	Malattie Metaboliche				
RN1170 - Hay-Wein Sindrome di								
RN1560 - Nev - Laxova sindrome di	RN1560	Nev - Laxova sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Sgarbi XXI"	Malattie Metaboliche				
RN1650 - Sindrome del nervo displastico	RN1650	Sindrome del nervo displastico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Sgarbi XXI"	Odoniatria				
RN1660 - Sindrome del nervo epidermico	RN1660	Sindrome del nervo epidermico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Sgarbi XXI"	Odoniatria				
RN1700 - Sjogren - Larsson sindrome di	RN1700	Sjogren - Larsson sindrome di						
RN1710 - Toy sindrome di								
RN0310 - Eritrocitrinidisi Hawaii								
RN0320 - Pemfigo								
RN0390 - Pemfigoide bulloso								
RN0390 - Pemfigoide bulloso delle nicchie								
RN0690 - Lichen sclerosus et atrophicus								
RN0700 - Sindrome Michelin Tire Baby								
RN0780 - Siferosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica								
RN0790 - Pioderma Gangrenoso Contro								
RN1810 - Sindromi con Displasia ectodermica (le anomalie strutturali, pur indice nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)								
Ectodermiiti - Displasia Ectodermica - Alopecia (RN0820)								
Discheratosi Congenita (RN0850)								
Impetomoni di Ito (RN1480)	RN1480	Impetomoni di Ito	IICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica				
Ippolasia focale Dermica (RN0620)	RN0620	Ippolasia focale Dermica	IICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica				
Incontinentia pigmenti (RN0510)	RN0510	Incontinentia pigmenti	IICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica				
Sindrome Tinea Dermis Ossea (RN1580)								



2 1 2 2

RNG070 - Iltiosi Congenite (Escluso: Forme non frovi di Iltiosi volgare) (Le psitologie settentrionale, pur risultare nel Gruppo, sono codificate come Iltiosi tra parentesi)	RNG070	Iltiosi Congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
perderatus Epidemiologia (RNG050)											
Kid, Sindrome di (RNG150)											
RNG090 - Cursi Iava	RNG090	Cursi Iava	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
RNG130 - Dermatite palmoplantari ereditarie											
RNG320 - Xeroderma pigmentoso	RNG320	Xeroderma pigmentoso	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
RNG330 - Cheratosi follicolare acuminata											
RNG340 - Cutemmerosa teleangiectatica congenita											
RNG350 - Oculor malattia di	RNG350	Oculor malattia di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Dermatologia						
RNG370 - Epidermolisi bollosa ereditaria	RNG370	Epidermolisi bollosa ereditaria	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
RNG380 - Eritroderma simmetrica progressiva	RNG380	Eritroderma simmetrica progressiva	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
RNG590 - Eritroderma Variabile											
RNG620 - Pseudomperitossi	RNG620	Pseudomperitossi	Poliado Ospediero-Universitaria "Spedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria							
RNG630 - Pseudonotoma elastico	RNG630	Pseudonotoma elastico	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna						
RNG640 - Apatia congenita della cute	RNG640	Apatia congenita della cute	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
RNG470 - Hay-Wells Sindrome di											
RNG560 - Ricu - Lamou Sindrome di											
RNG580 - Sindrome del nervo displastico	RNG580	Sindrome del nervo displastico	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Dermatologia						
RNG600 - Sindrome del nervo spinale											
RNG700 - Sjogren - Larsson Sindrome di	RNG700	Sjogren - Larsson Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna						
RNG720 - Tsy Sindrome di											
RNG000 - Dermatomiocite	RNG000	Dermatomiocite	Azienda Ospediero-Universitaria "Spedali Riuniti" - Foggia IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Reumatologia Universitaria Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia							
RNG020 - Polinofite	RNG020	Polinofite	Azienda Ospediero-Universitaria "Spedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria							



1 1 2 1

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



3 1 2 4

A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	
RN0050 - Oligoparesifalia	RN0050	Oligoparesifalia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurologia pediatrica						
RN0150 - Agenzia/Diagnosi del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	RN0150	Agenzia/Diagnosi del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia e Terapia Intensiva Neonatale (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)						
RN1340 - Asse Smith sindrome di	RN1340	Asse Smith sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche							
RN1570 - Neuroconnettivi											
RN1E00 - Sindrome scrofolosa	RN1E00	Sindrome scrofolosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche							
RN1740 - Walker-Warburg sindrome di	RN1740	Walker-Warburg sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche							
RN0011 - Altre Sindromi Malformative Congenite del fucilidanturil presente alterazione del Sistema Nervoso	RN0011	Altre Sindromi Malformative Congenite del fucilidanturil presente alterazione del Sistema Nervoso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)							
RN0010 - Arnold - Chiari sindrome di	RN0010	Arnold - Chiari sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Binda	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)							
RN0020 - Microcefalia	RN0020	Microcefalia	IRCCS "E. Medea" - Binda	Unità per le disabilità gravi							
RN0030 - Agenzia scrofolosa	RN0030	Agenzia scrofolosa	IRCCS "E. Medea" - Binda	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)							
RN0040 - Joubert sindrome di	RN0040	Joubert sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Binda	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)							
RN0050 - Ussencofalia	RN0050	Ussencofalia	IRCCS "E. Medea" - Binda	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)							
RN0060 - Oligoparesifalia	RN0060	Oligoparesifalia	IRCCS "E. Medea" - Binda	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)							
RN0150 - Agenzia/Diagnosi del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	RN0150	Agenzia/Diagnosi del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	IRCCS "E. Medea" - Binda	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura nuovi LEA)	Pediatria - UTN (autocandidatura nuovi LEA)						
RN1570 - Neuroconnettivi											
RN1E00 - Sindrome scrofolosa											
RN1740 - Walker-Warburg sindrome di											
RN0011 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con alterazione del Sistema Nervoso	RN0011	Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con alterazione del Sistema Nervoso	IRCCS "E. Medea" - Binda	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria - UTN (autocandidatura nuovi LEA)						

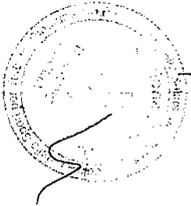


1

7

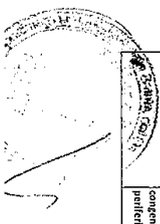
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RN0130	Coloboma congenito del disco ottico (codice R00120)	Coloboma congenito del disco ottico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Malattie Metaboliche
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RN0130	Morning Glory anomalia di	Morning Glory anomalia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RN0140	Persistenza della membrana pupillare	Persistenza della membrana pupillare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RN1580	Morrie malattia di	Morrie malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RN1720	Vogt-Koyanagi-Harada sindrome di	Vogt-Koyanagi-Harada sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria (auto-candidatura)	Oftalmologia Universitaria
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RN0860	De Mauder sindrome di (Diplobia setto-ottica)	De Mauder sindrome di (Diplobia setto-ottica)	ICCS "E. Meo"	Unità parte specialistica gravi (auto-candidatura)	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RN1460	Fraxer sindrome di	Fraxer sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RN1750	Vahl-Baker sindrome di	Vahl-Baker sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCE ISOLATE ESNEROMICHE						
RN0930 - Sindromi con tratti anomali (le patologie sottostanti, più ricurve nei propri sono sottintese come indicativa perinatale)	RN0930	Accrocioidindistilia	Accrocioidindistilia	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RN0930 - Sindromi con tratti anomali (le patologie sottostanti, più ricurve nei propri sono sottintese come indicativa perinatale)	RN0930	Baller-gerodil sindrome di (codice RN0930)	Baller-gerodil sindrome di	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RN0930 - Sindromi con tratti anomali (le patologie sottostanti, più ricurve nei propri sono sottintese come indicativa perinatale)	RN1040	Melffer sindrome di (codice RN1040)	Melffer sindrome di	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RN0930 - Sindromi con tratti anomali (le patologie sottostanti, più ricurve nei propri sono sottintese come indicativa perinatale)	RN0930	Carinosinonosi primaria (codice RN0930)	Carinosinonosi primaria; Encefalo, malattia di; Disostosi mandibolacale; Disostosi craniofaciale; Disostosi mandibolacale	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Azienda Ospedaliero Universitaria "Guglielmo Ronchi" - Foggia	Genetica Medica Chirurgia Plastica e Ricostruttiva	Pediatria Neurologia con UTIN
RN0930 - Sindromi con tratti anomali (le patologie sottostanti, più ricurve nei propri sono sottintese come indicativa perinatale)	RN0930	Disostosi mandibolacale (codice RN0930)	Disostosi mandibolacale	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria





INFORMAZIONI GENERALI		INFORMAZIONI GENERALI		INFORMAZIONI GENERALI		INFORMAZIONI GENERALI		INFORMAZIONI GENERALI	
INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE
RNG030 - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, del collo e del torace (escluso Stabile Icteria e Labroschi Icteria)	RNG030	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, del collo e del torace (escluso Stabile Icteria e Labroschi Icteria)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale			
INFORMAZIONI CONCERNENTI LE PARTI RESPIRATIVE E SINDROMICHE									
RNG121 - sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale (le patologie sottostanti, pur incluse nei gruppi, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	ICCCS "Casa Salviato della Sforziana" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica (nuovi LEA)	Pediatria (nuovi LEA)				
ICCCS "Casa Salviato della Sforziana" - San Giovanni Rotondo	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	ICCCS "Casa Salviato della Sforziana" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
Goldehrer, sindrome di (codice RNG910)	RNG910	Goldehrer, sindrome di	ICCCS "Casa Salviato della Sforziana" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
Sindrome elastopoliinduttibile di Greig (codice RNG930)	RNG930	Greig, sindrome di, Cefalopoliinduttibile	ICCCS "Casa Salviato della Sforziana" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
Sindrome oro-palato-digiale (codice RNG470)	RNG470	Sindrome oro-palato-digiale	ICCCS "Casa Salviato della Sforziana" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RNG121 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale (le patologie sottostanti, pur incluse nei gruppi, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (candidatura nuovi LEA)					
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	Eme Ecotossico "Cardinale G. Panico" - Tricese	Oncologia (nuovi LEA)					
Goldehrer, sindrome di (codice RNG910)	RNG910	Goldehrer, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria				
Sindrome elastopoliinduttibile di Greig (codice RNG930)	RNG930	Greig, sindrome di, Cefalopoliinduttibile	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Sindrome oro-palato-digiale (codice RNG470)	RNG470	Sindrome oro-palato-digiale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria	Malattie Metaboliche				
INFORMAZIONI CONCERNENTI LE PARTI RESPIRATIVE E SINDROMICHE									
RNG070 - Focomelia	RNG070	Focomelia	ICCCS "Casa Salviato della Sforziana" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RNG030 - Camptodattilia familiare	RNG030	Camptodattilia familiare	ICCCS "Casa Salviato della Sforziana" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RNG030 - Polidattilosi	RNG030	Polidattilosi	ICCCS "Casa Salviato della Sforziana" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RNG040 - Sindrome Temora-faciale	RNG040	Sindrome Temora-faciale	ICCCS "Casa Salviato della Sforziana" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				

A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	
RNG020 - Sindromi con Atrogirosi multiple congenite (le patologie sottostanti, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG030	Sindromi con Atrogirosi multiple congenite	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Robertson, sindrome di (codice RN0800)	RN0800	Robertson sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Sindrome trisoma-pseudomondodactilia (codice RN0480)	RN0480	Sindrome trisoma pseudomondodactilia	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Freeman-Sheldon, sindrome di (codice RN0990)	RN0990	Freeman - Sheldon sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Sequenza da ipocinesia fetale (codice RN1110)	RN1110	Sequenza da ipocinesia fetale	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Sindrome da prurigi multipli (codice RN1670)	RN1670	Sindrome prurigo multiplo	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RNG131 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale (le patologie sottostanti, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG131	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
Sequenza sindromica (codice RN0400)	RN0400	Sequenza sindromica	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Adams-Oliver, Sindrome di (codice RN0340)	RN0340	Adams - Oliver Sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Sindrome tromboelastica con aplasia del midollo (codice RN1590)	RN1590	Sindrome tromboelastica con assenza di midollo	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria generale e Specialistica - B. Trambusti					
MASSIMIZZAZIONE CONFINANTE DEL CICLO DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI:									
RNG141 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del grande e medio circolo (il gruppo include: Difetto ipocordiale; lesione diretta interstiziale; lesione Stenosi lesiva della vena polmonare; ipertrofia del duto di Botalli)	RNG142	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del vasi periferici	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)					
RNG150 - Blue Rubber Bleb Nevus	RN0740	Blue Rubber Bleb Nevus	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica Medica					
RNG140 - Iperuricemia sindrome di	RN1510	Iperuricemia sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria					
RN1510 - Uppel - Treumann sindrome di	RN1510	Uppel - Treumann sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica Medica					
RNG142 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del vasi periferici	RNG142	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del vasi periferici	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)					

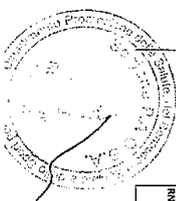


A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RM0150 - Blue Rubber Bleb Nevus	RM0150 - Klippel - Tréoualoux sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
	RM0150 - Klippel - Tréoualoux sindrome di	RM0150 - Klippel - Tréoualoux sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura nuovi LEA)						
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RM0152 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del viso	RM0152 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del viso periferici	RM0152 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del viso periferici	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura nuovi LEA)						
	RM0152 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del viso periferici	RM0152 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del viso periferici	RM0152 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del viso periferici	Chirurgia vascolare (autocandidatura nuovi LEA)						
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RM0320 - Gastroscizia	RM0320 - Gastroscizia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurochirurgia (autocandidatura nuovi LEA)						
	RM0321 - Sindrome Prone Belly	RM0321 - Sindrome Prone Belly	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia e Terapia intensiva Neurologica						
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RM0322 - Onfalocoele	RM0322 - Onfalocoele	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Urologia pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)						
	RM0322 - Onfalocoele	RM0322 - Onfalocoele	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Chirurgia pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)						
MALFORMAZIONI CONGENITE DEL PARERE E SINDROMICHE										
MIELENGIOMI CONGENITI DEL PARERE E SINDROMICHE										
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RM0190 - Malformazione ano-retale in forma bilatale o sindromica	RM0190 - Malformazione ano-retale in forma bilatale o sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
	RM0200 - Hirschsprung malatia di	RM0200 - Hirschsprung malatia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)						
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RM0210 - Atresia bilare	RM0210 - Atresia bilare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Chirurgia pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)						
	RM0220 - Caroli malattia di	RM0220 - Caroli malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Chirurgia pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)						
MIELENGIOMI CONGENITI DEL PARERE E SINDROMICHE										
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RM0210 - Atresia bilare	RM0210 - Atresia bilare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
	RM0220 - Caroli malattia di	RM0220 - Caroli malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Chirurgia pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)						

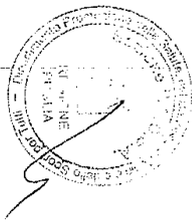


1 2 3 4 5

MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITALE UMINARIO BOLATE E SINDROMICHE									
RN0250 - Rene con midollare a spugna	RN0250	Rene con midollare a spugna	ICCS "Casa Solimeo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RN0261 - Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante) [Le patologie sottocentriche, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]	RN0261	Malattia renale cistica genetica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Nefrologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	Nefrologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	Nefrologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)		
Rene policistico autosomico recessivo (codice R0000)	Rene p	Rene policistico recessivo (codice R0000)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Nefrologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	Nefrologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)			
Metodi: sindrome di [codice RN0260]									
RN1810 - Ertrofia Vesicale	RN1810	Ertrofia Vesicale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Chirurgia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	Urologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)				
<p>RN0250 - Rene con midollare a spugna</p> <p>RN0261 - Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante) [Le patologie sottocentriche, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]</p> <p>Rene policistico autosomico recessivo (codice R0000)</p> <p>Metodi: sindrome di [codice RN0260]</p> <p>RN1810 - Ertrofia Vesicale</p>									
<p>RN0250 - Rene con midollare a spugna</p> <p>RN0261 - Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante) [Le patologie sottocentriche, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]</p> <p>Rene policistico autosomico recessivo (codice R0000)</p> <p>Metodi: sindrome di [codice RN0260]</p> <p>RN1810 - Ertrofia Vesicale</p>									
<p>RN0250 - Rene con midollare a spugna</p> <p>RN0261 - Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante) [Le patologie sottocentriche, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]</p> <p>Rene policistico autosomico recessivo (codice R0000)</p> <p>Metodi: sindrome di [codice RN0260]</p> <p>RN1810 - Ertrofia Vesicale</p>									
<p>RN0250 - Rene con midollare a spugna</p> <p>RN0261 - Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante) [Le patologie sottocentriche, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]</p> <p>Rene policistico autosomico recessivo (codice R0000)</p> <p>Metodi: sindrome di [codice RN0260]</p> <p>RN1810 - Ertrofia Vesicale</p>									
<p>RN0250 - Rene con midollare a spugna</p> <p>RN0261 - Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante) [Le patologie sottocentriche, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]</p> <p>Rene policistico autosomico recessivo (codice R0000)</p> <p>Metodi: sindrome di [codice RN0260]</p> <p>RN1810 - Ertrofia Vesicale</p>									
<p>RN0250 - Rene con midollare a spugna</p> <p>RN0261 - Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante) [Le patologie sottocentriche, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]</p> <p>Rene policistico autosomico recessivo (codice R0000)</p> <p>Metodi: sindrome di [codice RN0260]</p> <p>RN1810 - Ertrofia Vesicale</p>									
<p>RN0250 - Rene con midollare a spugna</p> <p>RN0261 - Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante) [Le patologie sottocentriche, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]</p> <p>Rene policistico autosomico recessivo (codice R0000)</p> <p>Metodi: sindrome di [codice RN0260]</p> <p>RN1810 - Ertrofia Vesicale</p>									
<p>RN0250 - Rene con midollare a spugna</p> <p>RN0261 - Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante) [Le patologie sottocentriche, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]</p> <p>Rene policistico autosomico recessivo (codice R0000)</p> <p>Metodi: sindrome di [codice RN0260]</p> <p>RN1810 - Ertrofia Vesicale</p>									



<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>		<p>RNG262 - Difetti della sviluppo sessuale con alterazioni genitali e/o disordine endocrinologico. In alcune forme le alterazioni endocrinologiche, pur ricche nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)</p>	<p>RNG262</p>	<p>Difetti della sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o disordine endocrinologico. In alcune forme le alterazioni endocrinologiche, pur ricche nel gruppo, sono codificate come indicato</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Urologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)</p>	
<p>Pseudofenilalaninemia (codice RNG010)</p>	<p>RNG010</p>	<p>Pseudofenilalaninemia</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Epidemiologia</p>	<p>Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Malattie Metaboliche</p>			
<p>Denis-Drazen, sindrome di (codice RNG130)</p>	<p>RNG130</p>	<p>Denzys - Denis-Drazen sindrome di</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Neurologia pediatrica</p>	<p>Malattie Metaboliche</p>				
<p>Encefalofidismo vero (codice RNG240)</p>	<p>RNG240</p>	<p>Encefalofidismo vero</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"</p>	<p>Malattie Metaboliche</p>				
<p>RNG263 - Altri difetti gravi ed invalidanti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o disordinata cromosomiale/ sviluppo genitale e/o fenotipo</p>	<p>RNG263</p>	<p>Altri difetti gravi ed invalidanti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o disordinata cromosomiale/ sviluppo genitale e/o fenotipo</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Urologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)</p>			
<p>RNG264 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genitale-urinario</p>	<p>RNG264</p>	<p>Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genitale-urinario</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Chirurgia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Urologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Neurologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)</p>			
<p>MALETTI GENETICI DELLO SCHELETRO</p>									
<p>RNG271 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con difetti ossei come segno prevalente (le patologie sottelenate, pur ricche nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)</p>									
<p>Accroscitosi (codice RNG280)</p>									
<p>RNG280 - Sindrome da regressione caudale</p>									
<p>RNG050 - Condrosarcoma emorragico</p>									
<p>RNG050 - Condrosarcoma emorragico</p>									
<p>RNG050 - Osteoclasti congenite isolate o in forma sindromica</p>									
<p>RNG050 - Osteoclasti congenite isolate o in forma sindromica</p>									
<p>RNG050 - Malattie sindrome di</p>									
<p>RNG450 - Osteopetrosi spondiloplasica congenita</p>									
<p>RNG450 - Osteopetrosi spondiloplasica congenita</p>									
<p>RNG370 - Osteo-mieloidio-Claesens (OMC) Sindrome di</p>									
<p>RNG410 - Jarrico-Levin sindrome di</p>									



4 1 1 3



<p>RN0271 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con distrofie come segno prevalente (le patologie sono codificate come indicato nel gruppo, sono indicate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>RN0271</p>	<p>Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con distrofie come segno prevalente</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Malattie Metaboliche (per candidatura nuovi ED)</p>			
<p>Acrodisostosi (codice RN0280)</p>	<p>RN0280</p>	<p>Acrodisostosi</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Malattie Metaboliche</p>			
<p>RN0300 - sindrome da regressione cutanea</p>	<p>RN0300</p>	<p>Sindrome da regressione cutanea</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Malattie Metaboliche</p>			
<p>RN0350 - Condrosirotrofe congenite</p>	<p>RN0350</p>	<p>Condrosirotrofe congenite</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Malattie Metaboliche</p>	<p>Pediatria Generale e Specialistica "B. Tamburini"</p>	<p>Reumatologia Universitaria</p>	<p>Pediatria Generale e Specialistica "B. Tamburini"</p>
<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>RN0360</p>	<p>Osteosirofite congenite isolate o in forma sindromica</p>	<p>IFCCS "E. Modica" - Brindisi</p>	<p>Identità per le disabilità gravi (auto condifensori)</p>			
<p>RN0390 - Malfracti sindrome di</p>	<p>RN0390</p>	<p>Malfracti sindrome di</p>	<p>Ente Ecclesiastico "Cordiano G. Parico" - Trisac</p>	<p>Genetica medica</p>			
<p>RN0450 - Displasia spondiloplasica congenita</p>	<p>RN0450</p>	<p>Displasia spondiloplasica congenita</p>	<p>Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi</p>	<p>Pediatria (auto condifensori)</p>			
<p>RN0370 - Dyggve Melchior-Clausen (DMC) Sindrome di</p>	<p>RN0410</p>	<p>Jarcho-Levin sindrome di</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Malattie Metaboliche</p>			
<p>ALTRE SINDROMI EMALODIOMI CONGENITE COMPRESSE:</p>	<p>RN0280</p>	<p>Turco, sindrome di</p>	<p>IFCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>RN0280 - Sindromi da anuploidia cromosomica (ESCLUSO TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y) (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>RN0280</p>	<p>Sindromi da anuploidia cromosomica</p>	<p>IFCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>RN0280 - Sindromi da rearrangimenti strutturali bilanciati cromosomici (Sindromi da duplicazione/delezione cromosomica)</p>	<p>RN0280</p>	<p>Sindromi da rearrangimenti strutturali bilanciati cromosomici (Sindromi da duplicazione/delezione cromosomica)</p>	<p>IFCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>RN0280 - Sindromi da rearrangimenti strutturali sbilanciati cromosomici (Sindromi da duplicazione/delezione cromosomica)</p>	<p>RN0280</p>	<p>Sindromi da rearrangimenti strutturali sbilanciati cromosomici (Sindromi da duplicazione/delezione cromosomica)</p>	<p>IFCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>RN0280 - Sindromi da rearrangimenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>RN0280</p>	<p>Sindromi da rearrangimenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>IFCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>RN0280 - Sindromi da rearrangimenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>RN0280</p>	<p>Sindromi da rearrangimenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>IFCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>RN0280 - Sindromi da rearrangimenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>RN0280</p>	<p>Sindromi da rearrangimenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>IFCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>RN0280 - Sindromi da rearrangimenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>RN0280</p>	<p>Sindromi da rearrangimenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>IFCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>RN0280 - Sindromi da rearrangimenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>RN0280</p>	<p>Sindromi da rearrangimenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>IFCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>RN0280 - Sindromi da rearrangimenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>RN0280</p>	<p>Sindromi da rearrangimenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>IFCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>RN0280 - Sindromi da rearrangimenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>RN0280</p>	<p>Sindromi da rearrangimenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>IFCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		

1

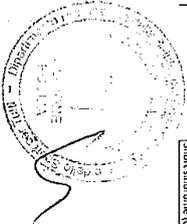
2

3

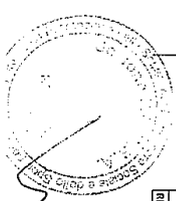
4

5

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



RN0993 - Sindromi malformative congenite (Fry) ed invalidanti caratterizzate da un accrescimento precoce eccessivo (le patologie sottostanti, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)								
Beckwith-Wiedemann, sindrome di (codice RN0820)	RN0820	Beckwith-Wiedemann sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica			
Sotoy, sindrome di (codice RC0310)								
Werner, sindrome di (codice RN1250)								
Simpson-Johnson behriem, sindrome di (codice RN1120)	RN1120	Simpson-Johnson sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
Marshall-Smith, sindrome di (codice RN1350)								
RN0100 - Altre anomalie congenite multiple (esclusi ed invalidanti) (senza ritardo mentale) (limitatamente a sindromi ante)								
RN1350 - Anglie sindrome di								
RN0200 - Amartromiosi multiple (le patologie sottostanti, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)								
Siderosi tuberose (codice RN0750)	RN0750	Siderosi tuberosa	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
Peutz-Jeghers, sindrome di (codice RN0750)								
Sturge-Weber, sindrome di (codice RN0770)	RN0770	Sturge-Weber sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
Von Hippel-Lindau, sindrome di (codice RN0780)	RN0780	Von Hippel-Lindau sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna			
Sindrome Proteus (codice RN1170)	RN1170	Sindrome Proteus	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
RN1300 - Angelman, sindrome di	RN1300	Angelman sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
RN1250 - Associazione warts/psoriasi	RN1250	Associaz. warts/psoriasi	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neurologia con UTN				
RN1380 - Bardet-Biedl, sindrome di	RN1380	Bardet-Biedl sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
RN0830 - Bloom, sindrome di								
RN0840 - Birt-Hogg-Krohn-Ellmann, sindrome di	RN0840	Birt-Hogg-Krohn-Ellmann sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
RN1370 - CMT, sindrome di								





RM0350 - Coffin-Lowry, sindrome di	RM0350	Coffin-Lowry, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RM0360 - Coffin-Siris, sindrome di	RM0360	Coffin - Siris, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RM0401 - Cohen, sindrome di					
RM1410 - Cornelia de Lange, sindrome di	RM1410	Cornelia De Lange sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RC0295 - Cornelia, sindrome di					
RM1010 - Noonan, sindrome di	RM1010	Noonan, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RM1150 - Sindrome cardio-facio-cutanea	RM1150	Sindrome cardio-facio-cutanea	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RM1330 - Sindrome (COFAP10)	RM1330	Leopardi, sindrome	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RM1420 - De Sanctis-Cacchiione, malattia di					
RM1440 - Dignasia ocula-dente-digitale					
RM0380 - Filippi, sindrome di					
RM1021 - Shidemann FG					
RM0330 - Fine-Lubinsky, sindrome di					
RM0900 - Fryns, sindrome di					
RM0930 - Hermansky-Pudlak, sindrome di					
RM0930 - Hek-Oram, sindrome di	RM0930	Hek-Oram, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RM1540 - Jaszczak-Holniczak, sindrome di					
RC0270 - Lerys, sindrome di					
RM1850 - Malmezer-Saldino, sindrome di					
RM0970 - Marshall, sindrome di					
RM1020 - Opitz, sindrome di					
RM1020 - Opitz, sindrome di					
RM1020 - Opitz, sindrome di					
RM1020 - Opitz, sindrome di					
RM0650 - Parry-Romberg, sindrome di	RM0650	Parry - Romberg, sindrome di	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Pratica e Riabilitativa	
RM1310 - Prader-Willi, sindrome di	RM1310	Prader - Willi, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica
RM1820 - Rubinstein-Taybi, sindrome di	RM1820	Rubinstein - Taybi, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RM1130 - Sindrome branchio-oculo-facciale					
RM1140 - Sindrome branchio-otico-renale	RM1140	Sindrome branchio-otico-renale	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia, Dialisi e Trapianti Genetica Medica	Pediatria
RM1370 - Sindrome cardiofacciale di Cayler					

RN0950 - sindrome cerebrale con ipomielosidiosi																				
RN1040 - sindrome eritro-citolo-tiolo-siderica	RN1040	Sindrome eritro - citolo - tiolo - siderica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria															
RN0950 - sindrome CHARGE	RN0950	Kaloupek sindrome della maschia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria															
RN0940 - sindrome Kabuki	RN0940	Kaloupek sindrome della maschia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria															
RN1180 - sindrome megalocromica-ritardata																				
RN1190 - sindrome nail-patella	RN1190	Sindrome nail-patella (Sindrome unghie - fodai)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria															
RN1180 - sindrome occhio-citro-colanica																				
RN0994 - sindromi Progerali (le patologie autoferente, pur include nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)																				
Verner, Sindrome di (codice RC0002)																				
Cockayne, Sindrome di (codice RN1400)																				
RN1180 - sindrome lico-rino-fibrosa	RN1180	Sindrome rino - rino - fibrosa	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria															
RN1210 - Smith-Magenis, sindrome di																				
RN1240 - Townes-Brocks, sindrome di																				
RN0995 - sindromi di Wardenburg	RN0995	Sindromi di Wardenburg	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica (counselling su nuovi LEA)																
RN1280 - Wilkerson, sindrome di																				
RN1280 - Winchester, sindrome di																				
RN1280 - Wolfgram, sindrome di																				
RN0980 - sindromi da anemipolia cronosomica (ESCLUSO TRISOMIA 21; SOGGIETTI CON CAROTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPIPIO Y) le patologie autoferente, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RN0980	Sindromi da anemipolia cronosomica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria															
TURKEN, SINDROME DI (codice RN0680)	RN0680	Turker sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria															
RN0990 - sindromi da disregolazioni strutturali, albinismi cronosomici e genomi di (le patologie autoferente, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RN0990	Sindromi da disregolazioni strutturali, albinismi cronosomici e genomi di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria															



1 3



Indicare nel gruppo, zona codificate come (indicare tra parentesi)	(Sindromi da duplicazione/ delezione cromosomica)	ICCS "E. Medea" - Brindisi Genetica Medica (autoconsulturna nuovi LEA) A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Genetica Medica (autoconsulturna nuovi LEA)	Unità per le disabilità gravi (auto consulturna)	Pediatria Generale e Specialistica "R. Tembarini"	Malattie Metaboliche Ortomolecola Universitaria	Ortomolecola Universitaria	Odontoiatria	Omnistria		
Palister-Killian, sindrome di (codice RN1590)	Palister - Killian sindrome di	ICCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto consulturna)							
Sindrome del "Cri du chat" (codice RN0670)	Cri Du Chat malattia del	ICCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto consulturna)							
Sindrome wagner (codice RN1730)	Wagr sindrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche							
Williams, sindrome di (codice RN1270)	Williams sindrome di	ICCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi							
Wolf-Hirschhorn, sindrome di (codice RN0790)	Wolf - Hirschhorn sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche							
RN1330 - Sindrome del cromosoma X fragile	Sindrome dx X fragile	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ene Educativo "Catalina G. Palao" - Trane	Malattie Metaboliche Genetica medica							
RN081 - Sindromi malformative congenite con alterazione di un cromosoma come sono principali, le sindromi sottostanno, per indicare nel gruppo, sono codificate come indicate tra parentesi)	Sindromi malformative con alterazione di un cromosoma come sotto sono principali essendo codificate come sopra principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (autoconsulturna nuovi LEA)							
Katrina, sindrome di (codice RN1320)	Malaria sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche							
Ehlers-danio, sindrome di (codice RN0330)	Ehlers - Danio sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Ferraro" - Pediatrico (auto consulturno)	Unità per le disabilità gravi (auto consulturna)							

Sickler, sindrome di (codice RN1220)	RN1220	Sickler, sindrome di	Ente Ecclesiastico "Caroline G. Panico" - Tricase A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica medica Malattie Metaboliche	Oftalmologia Universitaria					
RNG92 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale (le patologie ortodentiche, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG92	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocondensatura nuovi LEA)						
Aranhag, sindrome di (codice RN0790)	RN0790	Aranhag, sindrome di	Ente Ecclesiastico "Caroline G. Panico" - Tricase Ente Ecclesiastico "Caroline G. Panico" - Tricase Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - (condidaturaj)	Genetica medica Pediatrica (autocondensatura nuovi LEA)	Pediatria - UTRN (autocondensatura nuovi LEA)					
Oulowicz, sindrome di (codice RN0870)	RN0870	Oulowicz, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia Malattie Metaboliche	Malattie Metaboliche					
Robinson, sindrome di (codice RN1070)	RN1070	Robinson, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
Russel-Silver, sindrome di (codice RN1080)	RN1080	Russel - Silver, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Centro Specialistico Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Fucini"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trombati"				
Sickel, sindrome di (codice RN1200)	RN1200	Sickel, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trombati"	Malattie Metaboliche				
Short, sindrome (codice RN0730)	RN0730	Short, sindrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
RNG93 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti caratterizzate da un accrescimento precoce eccessivo (le patologie ortodentiche, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)										
Beechler-Wiedemann, sindrome di (codice RN0820)	RN0820	Beechler-Wiedemann, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurologia e Terapia Intensiva Neonatale	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trombati"				
Sotos, sindrome di (codice RC0310)	RC0310	Sotos, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocondensatura nuovi LEA)	Pediatria - UTRN (autocondensatura nuovi LEA)					

M

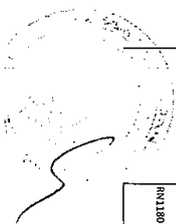
Werner, sindrome di (codice RND900)	RND900	Werner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Simpson-Golsh-Behrend sindrome di (codice RNI120)	RNI120	Simpson-Golsh-Behrend sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Marshall-Smith, sindrome di (codice RNI550)	RNI550	Marshall-Smith sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RNCG200 - Altre anomalie congenite multiple ereditarie con ritardo mentale (ombelico a 2 anni con 1800)	RNCG100	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	INCCS "L. Meola" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autismo/dauna nuovi (emendazioni))					
RNI350 - Angillie sindrome di	RNI350	Angillie sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RNI370 - Astrom sindrome di	RNI370	Astrom sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RNCG200 - Amrotomatosi multiple le ereditarie accomunate per ridotte nel gruppo che soffrono come indicatori tra fratelli	RNCG200	amrotomatosi multiple	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autismo/dauna nuovi (LEA))					
Sedovoi tuberosa (codice RND750)	RND750	Sedovoi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Centro Sottospeciale Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni"	Neuropsichiatria Infantile	Neurologia	Malattie Metaboliche	Neumologia e Terapia Intensiva	Otorinolaringoiatria e Otorinolaringoiatria Università
			INCCS "L. Meola" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autismo/dauna nuovi)					
			Ente Ecclesiastico "Caridiale G. Panico" - Tricase	Genetica medica					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Centro Sottospeciale Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni"					
			Ente Ecclesiastico "Caridiale G. Panico" - Tricase	Medicina					
Strumpel-Werner, sindrome di (codice RND770)	RND770	Strumpel-Werner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia					
Von Hippel-Lindau, sindrome di (codice RND780)	RND780	Von Hippel - Lindau sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Centro Sottospeciale Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni"	Oftalmologia				
Sindrome Proteus (codice RNI170)	RNI170	Sindrome Proteus	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					

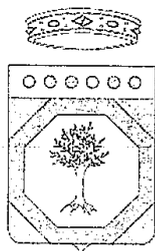


A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"									
RN1300 - Angelman, sindrome di	RN1300	Angelman sindrome di	Predio Opedalizio "F. Salicrú" - Triuggio	Amibulbio per l'epilessia e l'eterotopofagia in età evolutiva	Endocrinologia	Neurologia e Terapia Intensiva Neonatale			
RN1250 - Assosiazione varici/veveri	RN1250	Varici assosiazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Chirurgia pediatrica				
RN1380 - Bardet-Biedl, sindrome di	RN1380	Bardet - Biedl sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
RN0830 - Bloom, sindrome di	RN0830	Bloom sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0940 - Berleapson-forsman-olman, sindrome di	RN0940	Berleapson sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN1780 - Char, sindrome di	RN1780	Char, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RN0350 - Coffin-lowry, sindrome di	RN0350	Coffin-lowry sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0380 - Coffin-siris, sindrome di	RN0380	Coffin - Siris sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0901 - Cohen, sindrome di	RN0901	Cohen, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RN1410 - Coriella de Lange, sindrome di	RN1410	Coriella De Lange sindrome di	ICCS "E. Medea" - Bari A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Unità per le disabilità gravi/ (auto candidatura)					
RC0250 - Costello, sindrome di	RC0250	Costello, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Pediatria generale e Specialistica "B. Trambusti"	Neonatalogia e Terapia Intensiva Metaboliche			
			Fine eclettistico "Carmelo G. Panicò" - Trieste Predio Opedalizio "A. Perrino" - Bari	Genetica medica Pediatria puro (candidatura)					
RN1010 - Noonan, sindrome di	RN1010	Noonan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Oncologia			
RN1150 - Sindrome cardio-facciale-cranica	RN1150	Sindrome cardio-facciale-cranica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN1530 - Sindrome LEOPARD	RN1530	LEOPARD sindrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				



RN1520 - Rubinstein-Taybi, sindrome di	RN1520			IRCCS "G. Meda" - Bimoli	Unità per le diagnosi geni (auto candidatura)					
RN1130 - Sindrome branchio-oculo-facciale	RN1130	Sindrome branchio - occhio - facciale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Otorinolaringoiatria	Malattie Metaboliche					
RN1140 - Sindrome branchio-otico-oculare	RN1140	Sindrome branchio - oti- oculare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurologia Universitaria	Neurologia pediatrica				
RN1770 - Sindrome ereditaria di Cyster	RN1770	Sindrome ereditaria di Cyster	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (auto candidatura nuovi LEA)						
RN0950 - Sindrome cerebello-cervello- mandibolare	RN0950	Sindrome cerebello - cervello - mandibolare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
RN1640 - Sindrome cerebello-oculo-facciale sclerotica	RN1640	Sindrome cerebello - occhio - facciale - sclerotica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurologia e Terapia Intensiva Neonatale					
RN0830 - Sindrome CHANGE	RN0830	Change association	IRCCS "G. Meda" - Bimoli	Unità per le diagnosi geni (auto candidatura)						
RN0940 - Sindrome Kabuki	RN0940	Kabuki (sindrome della maschera)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurologia pediatrica	Pediatria Generale e Specialistica "S. Tribunali"				
RN1330 - Sindrome megalocromia-ritardo mentale	RN1330	Sindrome megalocromia- ritardo mentale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (auto candidatura nuovi LEA)						
RN1190 - Sindrome milipapilla	RN1190	Sindrome milipapilla (sindrome ereditaria - rubeola)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurologia Universitaria (auto candidatura nuovi LEA)	Neurologia pediatrica (auto candidatura nuovi LEA)				
RN1160 - Sindrome occhio-cervello-cuore	RN1160	Sindrome occhio - cervello - cuore	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
RN0904 - Sindrome Progeria (le patologie autoesaltanti, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RN0904	Sindromi Progeria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (auto candidatura nuovi LEA)						
Werner, Sindrome di (codice RC0950)	RC0950	Werner, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
Cockayne, Sindrome di (codice RN1400)	RN1400	Cockayne, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
RN1180 - Sindrome Usher-Minkowski	RN1180	Sindrome Usher - rito - Minkowski	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Otorinolaringoiatria					





**REGIONE
PUGLIA**

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

SEZIONE STRATEGIE E GOVERNO DELL'OFFERTA

SERVIZIO STRATEGIE E GOVERNO DELL'ASSISTENZA TERRITORIALE

ALLEGATO B

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

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

Il Dirigente della Sezione SGO
(Giovanni Campobasso)

ALLEGATO B

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

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

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

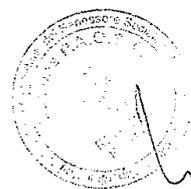
*condizione afferente al nuovo codice di gruppo "Sindromi miasteniche congenite e disimmuni"

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

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

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

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



ALLEGATO B

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

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

RC0140 Waldman malattia di

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

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

RG0040 Kawasaki sindrome di

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

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

RP0050 Apnea infantile

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

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

Glucosio 6-fosfato deidrogenasi deficit di

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

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

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



ALLEGATO B

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

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

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

