

Rete Malattie Rare - ReMaR - Regione Puglia (aggiornamento all'anno 2020)

Gruppo Malattia	PRN accreditato	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Malattie per cui la rete pugliese è attualmente attiva		Presidio Ospedaliero	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa
			Codice Malattia	Malattia e/o gruppo							
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RA0010 - Hansen, malattia di									
		RA0020 - Whipple malattia di	RA0020	Whipple malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Infettive					
		RA0030 - Lyme malattia di	RA0030	Lyme malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Ospedaliera	Malattie Infettive				
2. TUMORI	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	RB	RB	Tumori dell'adulto	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Oncologia Medica					
		RB0010 - Wilms tumore di									
		RB0020 - Retinoblastoma									
		RB0030 - Cronkhitte - Canada malattia di									
		RB0040 - Gardner Sindrome di									
		RB0050 - Poliposi familiare									
		RB0060 - Linfoangioliomiomatosi									
		RB0070 - Sindrome del Nevo Basocellulare	RB0070	Sindrome del Nevo Basocellulare	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Oncologia Medica					
		RBG010 - Neurofibromatosi									
		RBG020 - Complesso Carney									
		RBG021 - Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	RBG021	Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Oncologia Medica					
		RB0071 - Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	RB0071	Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Oncologia Medica					
		RB0010 - Wilms tumore di	RB0010	Wilms tumore di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oncoematologia Pediatrica					
		RB0020 - Retinoblastoma	RB0020	Retinoblastoma	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oncoematologia Pediatrica					
		RB0030 - Cronkhitte - Canada malattia di									
		RB0040 - Gardner Sindrome di									
		RB0050 - Poliposi familiare	RB0050	Poliposi familiare	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia					
RB0060 - Linfoangioliomiomatosi	RB0060	Linfoangioliomiomatosi	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)							
RB0070 - Sindrome del Nevo Basocellulare											
RBG010 - Neurofibromatosi	RBG010	Neurofibromatosi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria							
RBG020 - Complesso Carney											
RBG021 - Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	RBG021	Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia							



IL SEGRETARIO
Pia Antonella Piacquadio

Allegato composto da n. 43 pagine
 alla deliberazione n. 183 del 2020

3. MALATTIE DELLE
GHIANDOLE ENDOCRINE

Rotondo	RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	RC0040	Pubertà precoce idiopatica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria						
	RC0050 - Leprecaunismo										
	RC0300 - Kenny-Caffey, Sindrome di										
	RC0280 - Refetoff, Sindrome di										
	RF0400 - Pendred, Sindrome di	RF0400	Pendred, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Endocrinologia					
	RCG162 - Sindrome da neoplasie endocrine multiple	RCG162	Sindrome da neoplasie endocrine multiple	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia	Pediatria					
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RC0010 - Deficienza di ACTH	RC0010	Deficienza di ACTH	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie metaboliche				
	RC0020 - Kallmann sindrome di	RC0020	Kallmann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie metaboliche				
				Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Pediatria						
	RCG010 - Iperaldosteronismi primitivi	RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Nefrologia Universitaria	Nefrologia pediatrica	Malattie metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		
				Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Endocrinologia						
	RCG020 - Sindromi adrenogenitali congenite	RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche	Endocrinologia				
	RC0021 - Deficit Congenito Isolato di GH	RC0021	Deficit Congenito Isolato di GH	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Malattie Metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
	RC0022 - Ipogonadismo Ipogonadotropo Congenito	RC0022	Ipogonadismo Ipogonadotropo Congenito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Malattie metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
	RCG030 - Poliendocrinopatie autoimmuni	RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"					
	RCG031 - Sindromi da Resistenza all'ormone della crescita										
	RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	RC0040	Pubertà precoce idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche					
				Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Pediatria						
				Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Pediatria - UTIN						
RC0050 - Leprecaunismo											
RC0300 - Kenny-Caffey, Sindrome di											
RC0280 - Refetoff, Sindrome di											
RF0400 - Pendred, Sindrome di	RF0400	Pendred, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche							
RCG162 - Sindrome da neoplasie endocrine multiple	RCG162	Sindrome da neoplasie endocrine multiple	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Malattie Metaboliche						

RCG040 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	RCG040	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Oftalmologia Universitaria	Nefrologia pediatrica	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Neuropsichiatria Infantile	
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica					
RCG050 - Difetti congeniti del metabolismo del ciclo dell'urea e iperammoniemi ereditarie	RCG050	Difetti congeniti del metabolismo del ciclo dell'urea e iperammoniemi ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RCG060 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	RCG060	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Oftalmologia Universitaria	Endocrinologia			
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
RCG061 - Iperinsulinismi congeniti									
RCG070 - Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III)	RCG070	Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna Universitaria "C. Frugoni"	Nefrologia Universitaria	Endocrinologia		
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria					
RCG071 - Difetti congeniti della sintesi del colesterolo (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)									
Smith-Lemli-Opitz, Sindrome di (RN1200)	RN1200	Smith-Lemli-Opitz, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria	PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo			
Conrad-Hunermann-Happle, Sindrome di (RNG060)									
RCG072 - Difetti congeniti della sintesi degli acidi biliari	RCG072	Difetti congeniti della sintesi degli acidi biliari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RCG073 - Difetti congeniti della sintesi dei fosfolipidi e dei glicosfolipidi									
RC0080 - Lipodistrofia totale	RC0080	Lipodistrofia totale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Malattie Metaboliche				
RC0090 - Dercum, Malattia di									
RCG084 - Malattie perossisomiali (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)									
Adrenoleucodistrofia (RF0120)	RF0120	Adrenoleucodistrofia	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia					
Zellweger, Sindrome di (RN1760)									
Refsum, Malattia di (RFG060)									

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					
RCG110 - Difetti congeniti del metabolismo delle Porfirie e dell'EME	RCG110	Difetti congeniti del metabolismo delle Porfirie e dell'EME	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Nefrologia	PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo				
RCG120 - Difetti congeniti del metabolismo delle purine e delle pirimidine									
RC0160 - Ipofofatasia									
RC0230 - Calcinosi Tumorale									
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO MITOCONDRIALE									
RCG074 - Difetti congeniti della ossidazione mitocondriale degli acidi grassi	RCG074	Difetti congeniti della ossidazione mitocondriale degli acidi grassi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RCG075 - Difetti congeniti della chetogenesi e della chetolisi									
RCG076 - Difetti congeniti del metabolismo del piruvato e del ciclo degli acidi tricarbossilici									
RCG077 - Difetti congeniti isolati di un complesso della fosforilazione ossidativa mitocondriale	RCG077	Difetti congeniti isolati di un complesso della fosforilazione ossidativa mitocondriale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RCG078 - Difetti congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA mitocondriale (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCG078	Difetti congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA mitocondriale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Sindrome MELAS (RN0710)	RN0710	Sindrome MELAS	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica	PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo				
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi	PRN IRCCS "E. Medea" - Brindisi				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Sindrome MERRF (RN0720)	RN0720	Sindrome MERRF	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Atrofia Ottica di Leber (RF0300)	RF0300	Atrofia Ottica di Leber	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Neurofisiopatologia	Malattie Metaboliche			
Pearson, Sindrome di (RN1600)									
Alpers, Malattia di (RF0010)									
Kearns-Sayre, Sindrome di (RF0020)	RF0020	Kearns-Sayre, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RCG081 - Difetti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA nucleare (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCG081	Difetti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA nucleare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neuropsichiatria Infantile				

4. MALATTIE DEL METABOLISMO

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

Leigh, Malattia di (RF0030)	RF0030	Leigh, Malattia di	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica					
RCG082 - Sindromi da deficit congenito di creatina									
RCG083 - Altri difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale	RCG083	Altri difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE									
RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Nefrologia Universitaria	Endocrinologia	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna Universitaria "C. Frugoni"	Ematologia con trapianto (REP)	
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti	Ematologia Ospedaliera (REP)				
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Ematologia					
RCG140 - Mucopolisaccaridosi	RCG140	Mucopolisaccaridosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
RCG090 - Mucopolisaccaridosi	RCG090	Mucopolisaccaridosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RCG091 - Oligosaccaridosi	RCG091	Oligosaccaridosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RFG030 - Gangliosidosi	RFG030	Gangliosidosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neuropsichiatria Infantile				
RFG020 - Ceroido - Lipofuscinosi	RFG020	Ceroido - Lipofuscinosi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
			Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica					
RCG180 - Altre malattie da accumulo lisosomiale (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCG180	Altre malattie da accumulo lisosomiale	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
Krabbe, Malattia di (RFG010)	RFG010	Krabbe, Malattia di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurofisiopatologia	Neuropsichiatria Infantile			
			Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica					
Leucodistrofia Metacromatica (RFG010)	RFG010	Leucodistrofia Metacromatica	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurofisiopatologia	Neuropsichiatria Infantile			
			Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica					
Farber, Malattia di (RC0100)									
DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI									

Wilson, malattia di (RC0150)	RC0150	Wilson, malattia di (RC0150)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" Gastroenterologia 1 - Indirizzo Epatologico	Neurologia "Amaducci"	Endocrinologia			
RCG103 - Altri difetti Congeniti del Metabolismo e del trasporto di metalli									
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE									
RCG190 - Difetti Congeniti della glicosilazione proteica (CDGS)									
RCG130 - Amiloidosi Sistemiche	RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Nefrologia Universitaria	Odontoiatria	Ematologia con trapianto (REP)		
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia	Ematologia (REP)				
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo					
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti	Ematologia Ospedaliera (REP)				
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia	Nefrologia e Dialisi				
			Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Ematologia (REP)					
			Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta	Ematologia (REP)					
RC0180 - Crigler-Najjar, Sindrome di									
RC0190 - Angioedema ereditario									
RC0191 - Angioedema acquisito da deficit di C1 inibitore									
RC0200 - Carenza congenita di alfa1 antitripsina	RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)					
RCG150 - Istiocitosi croniche	RCG150	Istiocitosi croniche	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)					
RCG160 - Immunodeficienze primarie	RCG160	Immunodeficienze primarie	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria					
RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCG161	Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	Pediatria Universitaria				
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia	Pediatria				
Febbre Mediterranea Familiare (RC0241)	RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	Pediatria Universitaria				
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia	Pediatria				
Sindrome Traps (RC0243)									
RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	Nefrologia, Dialisi e Trapianto	Genetica Medica	Pediatria Universitaria		

Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia

5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO

		Primitiva)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Emostasi e Trombosi					
RC0290 - Schnitzler, Sindrome di									
	RC0190 - Angioedema ereditario	RC0190	Angioedema ereditario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria				
	RC0191 - Angioedema acquisito da deficit di C1 inibitore	RC0191	Angioedema acquisito da deficit di C1 inibitore	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria				
	RC0200 - Carenza congenita di alfa1 antitripsina	RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina	IRCCS "Fondazione Maugeri" - Cassano delle Murge	Pneumologia e Riabilitazione respiratoria				
	RCG150 - Istiocitosi croniche	RCG150	Istiocitosi croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera Oncoematologia Pediatrica	Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera			
	RCG160 - Immunodeficienze primarie	RCG160	Immunodeficienze primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera	Malattie Metaboliche	Pediatria Ospedaliera	Reumatologia Universitaria
Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase				Pediatria - UTIN					
Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce				Oncoematologia Pediatrica					
Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti				Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia	Genetica medica				
	RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCG161	Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Ospedaliera	Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera	Reumatologia Universitaria		
	Febbre Mediterranea Familiare (RC0241)	RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Clinica medica I "A. Murri"	Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera	Reumatologia Universitaria	Pediatria Ospedaliera	
				Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Oncoematologia Pediatrica	Reumatologia			
	Sindrome Traps (RC0243)	RC0243	Sindrome Traps	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Pediatria Ospedaliera			
				Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Oncoematologia Pediatrica	Reumatologia			
	RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Emostasi e Trombosi	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Nefrologia Universitaria	
				P.O. di Ostuni	Medicina Interna				
				Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale	Medicina			
				Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia				

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

	RC0290 - Schnitzler, Sindrome di	RC0290	Schnitzler, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Pediatria Ospedaliera	Ematologia con trapianto						
	RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	RDG010	Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Ematologia con trapianto							
Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto				Ematologia									
Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce				Medicina interna	Oncoematologia Pediatrica	Ematologia (REP)	Pediatria						
Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia				Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale	Genetica medica	Ematologia Ospedaliera	Pediatria Ospedaliera						
Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi				Ematologia	Pediatria								
Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase				Ematologia	Pediatria - UTIN	Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale							
IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo				Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo (REP)	Pediatria								
RD0010 - Sindrome emolitico - uremica	RD0010	Sindrome emolitico - uremica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria	Nefrologia pediatrica	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"							
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia	Nefrologia e Dialisi								
RD0020 - Emoglobinuria parossistica notturna	RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ematologia Ospedaliera									
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia									
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo									
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia con trapianto									
			Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Ematologia									
RDG020 - Difetti ereditari della coagulazione	RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Emostasi e Trombosi	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"								
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Emostasi e Trombosi									
			Presidio Ospedaliero "Veris delli Ponti" - Scorrano	Medicina Generale									
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale	Ostetricia e Ginecologia								
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica	Pediatria Universitaria								
			Ospedale "San Giacomo" - Monopoli (Bari)	Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale									
			Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	S.C. Immunoematologia e medicina trasfusionale S.S. Coagulazione ed Emostasi	Ematologia								

6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI

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

RDG030 - Piastrinopatie ereditarie	RDG030	Piastrinopatie ereditarie	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"					
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Servizio di Immunematologia e Medicina Trasfusionale	Ematologia				
RDG031 - Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	RDG031	Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia con trapianto	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
			P.O. di Ostuni	Medicina Interna					
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Oncoematologia Pediatrica	Ematologia				
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia					
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ematologia Ospedaliera (REP)					
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo (REP)					
			Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Ematologia (REP)					
Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Ematologia (REP)								
RDG040 - Trombocitopenie primarie ereditarie	RDG040	Trombocitopenie primarie ereditarie	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"					
RDG050 - Sindromi Mielodisplastiche	RDG050	Sindromi Mielodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia con trapianto	Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera				
			P.O. di Ostuni	Medicina Interna					
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Ematologia	Oncoematologia Pediatrica				
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ematologia Ospedaliera (REP)					
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo (REP)					
			Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Ematologia (REP)					
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Ematologia (REP)					
RD0050 - Malattia granulomatosa cronica	RD0050	Malattia granulomatosa cronica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera					
RD0060 - Chediak-Higashi malattia di									
RD0070 - Anemie aplastiche acquisite (Escluso: Forme Midollari aplastiche)	RD0070	Anemie aplastiche acquisite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera	Ematologia con trapianto				

transitorie)			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo (REP)					
			Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Ematologia (REP)					
RD0080 - Shwachman-Diamond, Sindrome di									
RDG051 - Neutropenie Congenite (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RDG051	Neutropenie Congenite	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Oncoematologia Pediatrica	Ematologia				
Neutropenia ciclica (RD0040)	RD0040	Neutropenia ciclica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Ospedaliera	Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera				
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oncoematologia Pediatrica					
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia					
RD0081 - Mastocitosi sistemica	RD0081	Mastocitosi sistemica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia con trapianto	Pediatria Ospedaliera				
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Ematologia					
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ematologia Ospedaliera (REP)					
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo (REP)					
			Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Ematologia (REP)					
Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Ematologia (REP)								
RF0010 - Leucodistrofie	RF0010	Leucodistrofie	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurofisiopatologia	Neuropsichiatria Infantile			
RF0040 - Rett sindrome di	RF0040	Rett sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neuropsichiatria Infantile				
			Presidio Ospedaliero "San Paolo Bari"	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva					
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neurologia Universitaria					
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
RF0050 - Atrofia dentato rubropallidolusiana									
RF0060 - Epilessia mioclonica progressiva	RF0060	Epilessia mioclonica progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"	Neurofisiopatologia				
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neurologia Universitaria					
			Presidio Ospedaliero "San Paolo Bari"	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva					

RF0061 - Dravet, Sindrome di	RF0061	Dravet, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"	Neuropsichiatria Infantile				
			P.O. "S. Paolo" Bari	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva	Pediatria - Neonatologia				
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neurologia Universitaria					
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
RF0070 - Mioclono essenziale ereditario									
RN1520 - Landau-Kleffner sindrome di	RN1520	Landau-Kleffner sindrome di	P.O. "S. Paolo" Bari	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva					
RF0080 - Corea di Huntington	RF0080	Corea di Huntington	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ricerca e cura della Corea di Huntington e Malattie rare					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"					
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia					
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Neurologia					
			Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Neurologia					
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Neurologia					
RFG040 - Malattie spinocerebellari	RFG040	Malattie spinocerebellari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"	Neuropsichiatria Infantile	Malattie Apparato Respiratorio Universitaria			
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia					
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
RN1490 - Isaacs Sindrome di									
RF0081 - Atrofia Multisistemica	RF0081	Atrofia Multisistemica	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Malattie Neurodegenerative					
RFG041 - Neurodegenerazione con accumulo cerebrale di ferro)									
RFG050 - Atrofie muscolari spinali	RFG050	Atrofie muscolari spinali	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurologia "Amaducci"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Neuropsichiatria Infantile		
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
			Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica					
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN					
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia					
			Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Neurologia	PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo				

7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

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

IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo

Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase

RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"	Malattie Apparato Respiratorio Universitaria				
			Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia	Genetica medica				
			Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari	Neurologia					
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Neurologia	PRN Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase				
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Malattie Neurodegenerative					
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" Lecce	Neurologia					
			Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Neurologia					
RF0110 - Sclerosi Laterale Primaria	RF0110	Sclerosi Laterale Primaria	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia	PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"					
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Malattie Neurodegenerative	PRN Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase				
RF0111 - Schilder, Malattia di									
RF0130 - Lennox- Gastaut sindrome di	RF0130	Lennox- Gastaut sindrome di	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva					
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neurologia Universitaria	Neuropsichiatria Infantile				
RF0140 - West sindrome di	RF0140	West sindrome di	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia					
			Presidio Ospedaliero "San Paolo Bari"	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva					
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Pediatria					
			Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica					
RF0150 - Narcolessia	RF0150	Narcolessia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "F.Puca"					
RF0310 - Cadasil									
RF0350 - Eemicrania Emiplegica Familiare	RF0350	Eemicrania Emiplegica Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"	Neuropsichiatria Infantile				
RF0360 - Emiplegia Alternante									
RF0370 - Fahr, Malattia di									
RF0380 - Malattia da Inclusioni Intranucleari Neuronali									
RF0390 - Paralisi Bulbare Progressiva con Sordità Neurosensoriale									
RF0410 - Siringomielia-Siringobulbia (limitatamente alle forme anatomicamente e/o clinicamente rilevanti)	RF0410	Siringomielia-Siringobulbia	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurochirurgia					

RF0411 - Sindrome della Persona Rigida									
RF0160 - Melkersson - Rosenthal sindrome di	RF0160	Melkersson - Rosenthal sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria	Neurologia "F.Puca"				
RF060 - Neuropatie ereditarie	RF060	Neuropatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia	Malattie Metaboliche	Neuropsichiatria Infantile	Otorinolaringoiatria Universitaria		
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Neurologia					
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Neurologia					
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" Lecce	Neurologia					
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia	PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo				
			Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Neurologia					
RF0170 - Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	RF0170	Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Neurologia	PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo				
RF0170 - Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	RF0170	Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia	Neurologia "Amaducci"				
			Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia					
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Malattie Neurodegenerative	PRN Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase				
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Neurologia					
RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia	Neurologia "Amaducci"				
			Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia					
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" Lecce	Neurologia					
			Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Neurologia					
			Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Neurologia					
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia	PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo				
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Neurologia					
RF0181 - Neuropatia Motoria Multifocale	RF0181	Neuropatia Motoria Multifocale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia					
			Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia					
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Neurologia					
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia					
RF0182 - Lewis Sumner, Sindrome di	RF0182	Lewis Sumner, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia					
			Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia					
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Neurologia					

			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia						
RN1610 - Sindrome POEMS	RN1610	Sindrome POEMS	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Reumatologia Universitaria	Ematologia con trapianto (REP)				
RF070 - Miopatie congenite ereditarie	RF070	Miopatie congenite ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia	Malattie Metaboliche	Neuropsichiatria Infantile				
RF080 - Distrofie muscolari	RF080	Distrofie muscolari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia	Malattie Metaboliche	Neuropsichiatria Infantile	Malattie Apparato Respiratorio Universitaria			
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi						
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica	Neurologia					
			Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica	Neurologia					
			Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Neurologia						
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria			PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo			
			Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica						
RF090 - Distrofie miotoniche	RF090	Distrofie miotoniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna Universitaria "C. Frugoni"	Neuropsichiatria Infantile	Malattie Apparato Respiratorio Universitaria			
			Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica						
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Neurologia						
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi						
			Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Neurologia						
Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN			PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo						
RF100 - Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	RF100	Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia						
RF160 - Distonie Primarie (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RF160	Distonie Primarie	Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia						
Distonia di torsione idiopatica (RF0090)	RF0090	Distonia di torsione idiopatica	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari	Neurologia						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"						
			Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia						
RF0183 - Guillain-Barré, Sindrome di (limitatamente alle forme croniche, gravi ed invalidanti)	RF0183	Guillain-Barré, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia Pediatrica						
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia	Neurologia Pediatrica					

			Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Oculistica						
			Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Universitaria						
RF0280 - Cheratocono	RF0280	Cheratocono	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria						
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oculistica						
			Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari	Oculistica						
			Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Oculistica						
			Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Universitaria						
			Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Oftalmologia						
RF0290 - Congiuntivite lignea										
RF0320 - Coroidite Multifocale										
RF0330 - Coroidite Serpiginosa										
RC0110 - Crioglobulinemia mista	RC0110	Crioglobulinemia mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Reumatologia Universitaria	Nefrologia Universitaria	Ematologia (REP)			
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia		Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale				
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Reumatologia						
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Epatologia		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo (REP)				
			Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti	Reumatologia Universitaria	Ematologia Ospedaliera (REP)				
			Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Ematologia (REP)						
RC0210 - Behcet, Malattia di	RC0210	Behcet, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Pediatria Ospedaliera	Oftalmologia Universitaria	Odontoiatria	Neurofisiopatologia	
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Reumatologia						
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina		Pediatria - UTIN				
			Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	PRN Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia					
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia						
RG0010 - Endocardite reumatica	RG0010	Endocardite reumatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Pediatria Ospedaliera					
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Pediatria						
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" Lecce	Oncoematologia Pediatrica						
			Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria						
RG0020 - Poliangiote microscopica	RG0020	Poliangiote microscopica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria	Reumatologia Universitaria					
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Reumatologia						

9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO

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

			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti	Reumatologia Universitaria				
RG0030 - Poliarterite nodosa	RG0030	Poliarterite nodosa	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria					
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Reumatologia	Pediatria				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Pediatria Ospedaliera			
RG0050 - Granulomatosi Eosinoflica con Poliangeite (Churg - Strauss sindrome di)	RG0050	Granulomatosi Eosinoflica con Poliangeite (Churg - Strauss sindrome di)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Nefrologia Universitaria	Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera		
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Reumatologia					
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	Nefrologia, Dialisi e Trapianti				
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina					
RG0060 - Goodpasture sindrome di	RG0060	Goodpasture sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria	Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera				
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti					
RG0070 - Granulomatosi con Poliangeite (Granulomatosi di Wegener)	RG0070	Granulomatosi con Poliangeite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Nefrologia Universitaria	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Odontoiatria	Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera	
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Reumatologia	Pediatria				
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	Nefrologia, Dialisi e Trapianti				
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina	Nefrologia e Dialisi				
RG0080 - Arterite a cellule giganti	RG0080	Arterite a cellule giganti	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Reumatologia					
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"				
RGG010 - Microangiopatie trombotiche	RGG010	Microangiopatie trombotiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria	Ematologia con trapianto (REP)				
			Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Ematologia (REP)					
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti	Ematologia Ospedaliera (REP)				
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo (REP)					
RG0090 - Takayasu malattia di	RG0090	Takayasu malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria					
			Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Chirurgia Vascolare					
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria					

			Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Medicina Interna						
	RG0100 - Teleangectasia emorragica ereditaria	RG0100	Teleangectasia emorragica ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro per la Teleangectasia emorragica ereditaria - Medicina Interna Universitaria "C. Frugoni"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Odontoiatria			
	RG0110 - Budd - Chiari sindrome di	RG0110	Budd - Chiari sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia					
	RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Nefrologia pediatrica	Reumatologia Universitaria	Ematologia con trapianto (REP)	
Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce				Oncoematologia Pediatrica	Ematologia (REP)					
Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase				Pediatria - UTIN	Ematologia (REP)					
Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia				Nefrologia, Dialisi e Trapianti	Reumatologia Universitaria	Ematologia Ospedaliera (REP)				
Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto				Ematologia (REP)						
RG020 - Linfedemi primari cronici	RG020	Linfedemi primari cronici	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Chirurgia vascolare						
			P.O. Supersano	Medicina Fisica e Riabilitativa						
Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia - IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RG0120 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	RG0120	Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)					
	RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	RH0011	Sarcoidosi	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria					
				IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo (REP)					
				Ospedale "Teresa Masselli Mascia" - San Severo (FG)	Malattie dell'apparato respiratorio					
	RHG010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	RHG010	Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)					
				Ospedale "Teresa Masselli Mascia" - San Severo (FG)	Malattie dell'apparato respiratorio					
	RHG011 - Sindromi Gravi ed Invalidanti con Ipoventilazione Centrale Congenita									
	RH0020 - Emosiderosi Polmonare Idiopatica									
	RH0021 - Proteinosi Alveolare Polmonare Idiopatica									
	RH0022 - Proteinosi Alveolare Polmonare Congenita									
RNG110 Discinesie Ciliari Primarie (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)										

	RH0021 - Proteinosi Alveolare Polmonare Idiopatica										
	RH0022 - Proteinosi Alveolare Polmonare Congenita										
	RNG110 - Discinesie Ciliari Primarie (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG110	Discinesie Ciliari Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Servizio di supporto Fibrosi Cistica	Pediatria Ospedaliera	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Apparato Respiratorio Universitaria			
	Kartagener, Sindrome di (RN0950)	RN0950	Kartagener, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Servizio di supporto Fibrosi Cistica - Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Pediatria ospedaliera					
11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" ---- IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RIO010 - Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi	RIO010	Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi	IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia 2- Endoscopia Digestiva					
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Gastroenterologia Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
					Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina					
					IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia	PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo				
		RIO020 - Gastrite Iperτροφica Gigante									
		RIO030 - Gastroenterite eosinofila	RIO030	Gastroenterite eosinofila	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Gastroenterologia Universitaria				
		RIO040 - Pseudo-ostruzione intestinale Sindrome di	RIO040	Pseudo-ostruzione intestinale Sindrome di	IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia 2- Endoscopia Digestiva					
		RIO050 - Colangite primitiva sclerosante	RIO050	Colangite primitiva sclerosante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Gastroenterologia Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
					IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia	PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo				
		RIO070 - Malattia da inclusione dei microvilli									
RIO080 - Linfangectasia intestinale											
RIG010 - Colestasi Intraepatiche Progressive Familiari (Colestasi Intraepatica Progressiva Familiare di Tipo II)											
RIG020 - Difetti Congeniti Gravi ed Invalidanti del Trasporto Intestinale											
		RJ0010 - Diabete insipido nefrogenico	RJ0010	Diabete insipido nefrogenico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia pediatrica	Nefrologia Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"			
		RJ0020 - Fibrosi retroperitoneale	RJ0020	Fibrosi retroperitoneale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria	Reumatologia Universitaria				
		RJ0030 - Cistite interstiziale	RJ0030	Cistite interstiziale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia, Dialisi e Trapianti					
					Ospedale "San Giacomo" - Monopoli (Bari)	Urologia	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia pediatrica	Nefrologia Universitaria				
RIG010 - Tubulopatia Primitiva	RIG010	Tubulopatia Primitiva									

13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO

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

Incontinentia Pigmenti (RN0510)	RN0510	Incontinentia Pigmenti	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Dermatologia e Venereologia Universitaria	Odontoiatria			
Sindrome Trico-Dento-Ossea (RN1680)									
RNG070 - Ittiosi Congenite (Escluso: Forme non gravi di ittiosi volgare) (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG070	Ittiosi Congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venereologia Universitaria					
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica					
Ipercheratosi Epidermica (RN0600)	RN0600	Ipercheratosi Epidermica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venereologia Universitaria					
Kid, Sindrome di (RN1500)									
RN0500 - Cutis laxa									
RNG130 - Cheratodermie palmoplantari ereditarie									
RN0520 - Xeroderma pigmentoso									
RN0530 - Cheratosi follicolare acuminata									
RN0540 - Cute marmorea teleangectasica congenita	RN0540	Cute marmorea teleangectasica congenita	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venereologia Universitaria					
RN0550 - Darier malattia di	RN0550	Darier malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venereologia Universitaria	Odontoiatria				
			Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Dermatologia					
			Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Dermatologia					
RN0570 - Epidermolisi bollosa ereditaria	RN0570	Epidermolisi bollosa ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venereologia Universitaria	Reumatologia Universitaria	Oftalmologia Universitaria	Odontoiatria	Nefrologia Universitaria	
RN0580 - Eritrocheratodermia simmetrica progressiva									
RN0590 - Eritrocheratodermia Variabile									
RN0620 - Pachidermoperiostosi	RN0620	Pachidermoperiostosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria					
RN0630 - Pseudoxantoma elastico	RN0630	Pseudoxantoma elastico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0640 - Aplasia congenita della cute	RN0640	Aplasia congenita della cute	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN1470 - Hay-Wells Sindrome di									
RN1560 - Neu - Laxova sindrome di									
RN1650 - Sindrome del nervo displastico									
RN1660 - Sindrome del nervo epidermale									
RN1700 - Sjogren - Larsson sindrome di									
RN1710 - Tay Sindrome di									
RL0010 - Eritrocheratolisi Hlemalls									
RL0030 - Pemfigo	RL0030	Pemfigo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Dermatologia					
RL0040 - Pemfigoide bolloso									
RL0050 - Pemfigode benigno delle mucose									
RL0060 - Lichen sclerosus et atrophicus									
RL0070 - Sindrome Michelin Tire Baby									

IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo

RL0080 - Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica									
RL0090 - Pioderma Gangrenoso Cronico									
RNG151 - Sindromi con Displasia Ectodermica (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)									
Ectrodattilia - Displasia Ectodermica - Palatoschisi (RN0880)									
Discheratosi Congenita (RN0560)									
Ipomelanosi di Ito (RN1480)	RN1480	Ipomelanosi di Ito	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
Ipoplasia Focale Dermica (RN0610)									
Incontinentia Pigmenti (RN0510)									
Sindrome Trico-Dento-Ossea (RN1680)									
RNG070 - Ittiosi Congenite (Escluso: Forme non gravi di ittiosi volgare) (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG070	Ittiosi Congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
Ipercheratosi Epidermica (RN0600)									
Kid, Sindrome di (RN1500)									
RN0500 - Cutis laxa	RN0500	Cutis laxa	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RNG130 - Cheratodermie palmoplantari ereditarie									
RN0520 - Xeroderma pigmentoso									
RN0530 - Cheratosi follicolare acuminata									
RN0540 - Cute marmorea teleangectasica congenita									
RN0550 - Darier malattia di	RN0550	Darier malattia di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Dermatologia				
RN0570 - Epidermolisi bollosa ereditaria	RN0570	Epidermolisi bollosa ereditaria	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RN0580 - Eritrocheratoderma simmetrica progressiva									
RN0590 - Eritrocheratoderma Variabile									
RN0620 - Pachidermoperiostosi									
RN0630 - Pseudoxantoma elastico	RN0630	Pseudoxantoma elastico	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna				
RN0640 - Aplasia congenita della cute									
RN1470 - Hay-Wells Sindrome di									
RN1560 - Neu - Laxova sindrome di									
RN1650 - Sindrome del nervo displastico									
RN1660 - Sinfrome del nevo epidermale									
RN1700 - Sjogren - Larsson sindrome di	RN1700	Sjogren - Larsson sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna				
RN1710 - Tay Sindrome di									
RM0010 - Dermatomiosite	RM0010	Dermatomiosite	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria					
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia					
RM0020 - Polimiosite	RM0020	Polimiosite	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria					

14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO

Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia

RM0021 - Sindrome da Anticorpi Antisintetasi	RM0021	Sindrome da Anticorpi Antisintetasi	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	Pediatria Universitaria				
RM0030 - Connettivite mista	RM0030	Connettivite mista	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia					
			Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Medicina Interna					
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria					
RM0040 - Fascite eosinofila	RM0040	Fascite eosinofila	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria					
RM0050 - Fascite diffusa	RM0050	Fascite diffusa	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria					
RM0060 - Policondrite									
RM0070 - Angiomatosi Cistica Diffusa dell'osso									
RM0080 - Eteroplasia Ossea Progressiva									
RM0090 - Fibrodisplasia Ossificante Progressiva									
RM0100 - Meloreostosi	RM0100	Meloreostosi	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	Pediatria Universitaria				
RM0110 - Miosite a Corpi Inclusi									
RM0111 - Miosite Eosinofila Idiopatica									
RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	Pediatria Universitaria				
RM0121 - Sindrome SAPHO	RM0121	Sindrome SAPHO	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	Pediatria Universitaria				
RM0010 - Dermatomiosite	RM0010	Dermatomiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Pediatria ospedaliera			
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Reumatologia	Pediatria				
RM0020 - Polimiosite	RM0020	Polimiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Nefrologia Universitaria	Neurofisiopatologia	Pediatria Ospedaliera	
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Reumatologia	Pediatria				
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina					
RM0021 - Sindrome da Anticorpi Antisintetasi	RM0021	Sindrome da Anticorpi Antisintetasi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Pediatria Ospedaliera				
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Reumatologia	Oncoematologia Pediatrica				
RM0030 - Connettivite mista	RM0030	Connettivite mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Nefrologia Universitaria	Pediatria ospedaliera	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Neurofisiopatologia	
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Reumatologia	Pediatria				
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Oncoematologia Pediatrica					
RM0040 - Fascite eosinofila	RM0040	Fascite eosinofila	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Pediatria Ospedaliera				
RM0050 - Fascite diffusa									
RM0060 - Policondrite	RM0060	Policondrite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria					
RM0070 - Angiomatosi Cistica Diffusa dell'osso									
RM0080 - Eteroplasia Ossea Progressiva									

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

RM0090 - Fibrodisplasia Ossificante Progressiva	RM0090	Fibrodisplasia Ossificante Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RM0100 - Meloreostosi									
RM0110 - Miosite a Corpi Inclusi	RM0110	Miosite a Corpi Inclusi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Pediatria Ospedaliera				
RM0111 - Miosite Eosinofila Idiopatica									
RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Medicina Interna Universitaria "G. Bacelli"	Pediatria ospedaliera			
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Reumatologia	Oncoematologia Pediatrica				
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina	Nefrologia e Dialisi				
			Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Medicina Generale					
P.O. di Ostuni	Medicina Interna								
RM0121 - Sindrome SAPHO	RM0121	Sindrome SAPHO	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Ospedaliera	Reumatologia Universitaria				
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO									
RN0010 - Arnold - Chiari sindrome di	RN0010	Arnold - Chiari sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Neurologia				
RN0020 - Microcefalia	RN0020	Microcefalia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RN0030 - Agenesia cerebellare									
RN0040 - Joubert sindrome di									
RN0050 - Lissencefalia	RN0050	Lissencefalia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica				
RN0060 - Oloprosencefalia	RN0060	Oloprosencefalia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RNG150 - Agenesia/Disgenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica									
RN1340 - Aase-Smith sindrome di									
RN1570 - Neuroacantocitosi									
RN1630 - Sindrome acrocallosa									
RN1740 - Walker-Warburg sindrome di									
RNG011 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso									
RQ0010 - Gerstmann Sindrome di									
RN0010 - Arnold - Chiari sindrome di	RN0010	Arnold - Chiari sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale					
			Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica					
RN0020 - Microcefalia	RN0020	Microcefalia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neuropsichiatria Infantile	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale			
RN0030 - Agenesia cerebellare									
RN0040 - Joubert sindrome di	RN0040	Joubert sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Nefrologia pediatrica				

IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo

IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RN0100 - Peters, anomalia di									
	RN0110 - Aniridia	RN0110	Aniridia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Oculistica				
	RNG101 - Coloboma Congenito Oculare Isolato o Sindromico - Coloboma Congenito Del Disco Ottico									
	Coloboma congenito del disco ottico (RN0120)	RN0120	Coloboma congenito del disco ottico	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oculistica	Genetica Medica				
	RN0130 - Morning Glory anomalia di									
	RN0140 - Persistenza della membrana pupillare									
	RN1580 - Norrie malattia di									
	RN1720 - Vogt- Koyanagi- Harada sindrome di									
	RN0860 - De Morsier sindrome di (Displasia setto-ottica)	RN0860	De Morsier sindrome di (Displasia setto-ottica)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica				
	RN1460 - Fraser, Sindrome di									
	RN1750 - Weill-Marchesani, Sindrome di									
	RNG111 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente interessamento dell'apparato visivo									
	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RFG150 - Anoftalmia/Microftalmia isolate o sindromatiche								
RFG150		Anoftalmia/Microftalmia isolate o sindromatiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Oftalmologia Universitaria					
RN0070 - Chiray Foix Sindrome di										
RN0090 - Axenfeld-Rieger anomalia di		RN0090	Axenfeld-Rieger anomalia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Oftalmologia Universitaria				
RN1050 - Axenfeld-Rieger sindrome di										
RN0100 - Peters, anomalia di										
RN0110 - Aniridia		RN0110	Aniridia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Malattie Metaboliche				
RNG101 - Coloboma Congenito Oculare Isolato o Sindromico - Coloboma Congenito Del Disco Ottico										
Coloboma congenito del disco ottico (RN0120)		RN0120	Coloboma congenito del disco ottico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Malattie Metaboliche				
RN0130 - Morning Glory anomalia di										
RN0140 - Persistenza della membrana pupillare										
RN1580 - Norrie malattia di										
RN1720 - Vogt- Koyanagi- Harada sindrome di		RN1720	Vogt- Koyanagi- Harada sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Reumatologia Universitaria				
RN0860 - De Morsier sindrome di (Displasia setto-ottica)	RN0860	De Morsier sindrome di (Displasia setto-ottica)	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi						
RN1460 - Fraser, Sindrome di										
RN1750 - Weill-Marchesani, Sindrome di										
RNG111 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente interessamento dell'apparato visivo										
ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE										

IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RNG030 - Sindromi con craniosinostosi (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)														
	Acrocefalosindattilia (codice RNG030)	RNG030	Acrocefalosindattilia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria									
	Antley-Bixler, sindrome di (codice RN0800)														
	Baller-Gerold, sindrome di (codice RN0810)														
	Carpenter, sindrome di (codice RN1390)														
	Pfeiffer, sindrome di (codice RN1040)														
	Summitt, sindrome di (codice RN1230)														
	Craniosinostosi primaria (codice RNG040)	RNG040	Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi maxillofacciale; Displasia fronto-faciale; Displasia fronto-faciale; Displasia maxillonasale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria									
	Crouzon, malattia di (codice RNG040)			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva	Neonatologia con UTIN									
	Disostosi maxillofacciale (codice RNG040)														
	Displasia fronto-facio-nasale (codice RNG040)														
	Displasia maxillonasale (codice RNG040)														
	Jackson-Weiss, sindrome di (codice RN0400)														
	RN1000 - Nager sindrome di														
RNG040 - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Schisi isolata dell'ugola e Labioschisi isolata)	RNG040	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Schisi isolata dell'ugola e Labioschisi isolata)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica Medica Chirurgia Plastica e Ricostruttiva	Pediatria Neonatologia con UTIN										
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RNG030 - Sindromi con craniosinostosi (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG030	Sindromi con craniosinostosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche										
	Acrocefalosindattilia (codice RNG030)	RNG030	Acrocefalosindattilia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria	Malattie Metaboliche									
	Antley-Bixler, sindrome di (codice RN0800)														
	Baller-Gerold, sindrome di (codice RN0810)														
	Carpenter, sindrome di (codice RN1390)														
	Pfeiffer, sindrome di (codice RN1040)														
	Summitt, sindrome di (codice RN1230)														
	Craniosinostosi primaria (codice RNG040)	RNG040	Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi maxillofacciale; Displasia fronto-faciale; Displasia fronto-faciale; Displasia maxillonasale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale								
	Crouzon, malattia di (codice RNG040)			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi										
	Disostosi maxillofacciale (codice RNG040)														
	Displasia fronto-facio-nasale (codice RNG040)														
	Displasia maxillonasale (codice RNG040)														
	Jackson-Weiss, sindrome di (codice RN0400)														
	RN1000 - Nager sindrome di														
RNG040 - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa		Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Odontoiatria									

	RNG131 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)												
	Sequenza Sirenomelica (codice RN0440)												
	Adams-Oliver, Sindrome di (codice RN0340)												
	Sindrome trombocitopenica con aplasia del radio (codice RN1690)	RN1690	Sindrome trombocitopenica con assenza di radio	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neonatologia con UTIN Genetica Medica		Pediatria						
	RN0260 - Focomelia	RN0260	Focomelia	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica		Pediatria - UTIN						
	RN0270 - Deformità di Sprengel	RN0270	Deformità di Sprengel	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche								
	RN0290 - Camptodattilia familiare												
	RN0430 - Poland sindrome di	RN0430	Poland sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Malattie Metaboliche Genetica medica Unità per le disabilità gravi								
	RN0460 - Sindrome femoro- facciale	RN0460	Sindrome femoro-facciale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche								
	RNG020 - Sindromi con Artrogriposi multiple congenite (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG020	Sindromi con Artrogriposi multiple congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Malattie Metaboliche Unità per le disabilità gravi								
	Roberts, sindrome di (codice RN1060)												
	Sindrome trisma-pseudocamptodattilia (codice RN0480)												
	Freeman-Sheldon, sindrome di (codice RN0890)												
	Sequenza da ipocinesia fetale (codice RN1110)												
	Sindrome da pterigi multipli (codice RN1670)												
	RNG131 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG131	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Malattie Metaboliche Genetica Medica		Pediatria - UTIN						
	Sequenza Sirenomelica (codice RN0440)												
	Adams-Oliver, Sindrome di (codice RN0340)												
	Sindrome trombocitopenica con aplasia del radio (codice RN1690)												
	MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI												

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

Sotterenza" - San Giovanni Rotondo	RNG251 - Difetti congeniti del tubo digerente: Agenesia, Atresie, Fistole e duplicazioni (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)													
	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea (codice RN0160)													
	Atresia del digiuno (codice RN0170)													
	Atresia o stenosi duodenale (codice RN0180)													
RNG252 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato digerente														
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RN0190 - Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica	RN0190	Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Chirurgia pediatrica	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Malattie Metaboliche							
	RN0200 - Hirschsprung malattia di	RN0200	Hirschsprung malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Chirurgia pediatrica	Malattie Metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"						
	RN0201 - Goldberg-Shprintzen, Sindrome di													
	RN0210 - Atresia biliare	RN0210	Atresia biliare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Chirurgia pediatrica	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche							
	RN0220 - Caroli malattia di	RN0220	Caroli malattia di	IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia 1 - Indirizzo Epatologico									
	RN0230 - Malattia del fegato policistico	RN0230	Malattia del fegato policistico	IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia 1 - Indirizzo Epatologico									
	RNG251 - Difetti congeniti del tubo digerente: Agenesia, Atresie, Fistole e duplicazioni (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG251	Difetti congeniti del tubo digerente: Agenesia, Atresie, Fistole e duplicazioni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Chirurgia pediatrica	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale							
	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea (codice RN0160)	RN0160	Atresia esofagea e/o fistola-tracheoesofagea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Chirurgia pediatrica	Malattie Metaboliche							
	Atresia del digiuno (codice RN0170)	RN0170	Atresia del digiuno	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Malattie Metaboliche	Chirurgia pediatrica							
	Atresia o stenosi duodenale (codiceRN0180)	RN0180	Atresia o stenosi duodenale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Chirurgia pediatrica	Malattie Metaboliche							
	RNG252 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato digerente													
	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMATICHE													
	RN0250 - Rene con midollare a spugna	RN0250	Rene con midollare a spugna	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Nefrologia pediatrica							
RNG261 - Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante) (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG261	Malattia renale cistica genetica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia pediatrica	Malattie Metaboliche	Nefrologia Universitaria								
Rene policistico autosomico recessivo (codice RJ0040)	RJ0040	Rene policistico autosomico recessivo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia pediatrica	Nefrologia Universitaria									
Meckel, sindrome di (codice RN0980)														
RN1810 - Estrofia Vescicale	RN1810	Estrofia Vescicale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Chirurgia Pediatrica	Urologia Pediatrica									
RNG262 - Difetti dello sviluppo sessuale		Difetti dello sviluppo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Urologia Pediatrica								

A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	con ambiguita' dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG262	sessuale con ambiguita' dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica Medica	Pediatria - UTIN				
	Pseudoermafroditismi (codice RNG010)	RNG010	Pseudoermafroditismi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Malattie Metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"			
	Denis-drash, sindrome di (codice RN1430)									
	Ermafroditismo vero (codice RN0240)	RN0240	Ermafroditismo vero	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche				
	RNG263 - Altri difetti gravi ed invalidanti dello sviluppo sessuale con ambiguita' dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo									
	RNG264 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genito-urinario	RNG264	Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genito-urinario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia pediatrica	Urologia Pediatrica	Chirurgia Pediatrica			
MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO										
IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RNG271 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con disostosi come segno prevalente (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)									
	Acrodisostosi (codice RN0280)									
	RN0300 - Sindrome da regressione caudale									
	RNG050 - Condrodistrofie congenite	RNG050	Condrodistrofie congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
	RNG060 - Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	RNG060	Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
	RN0960 - Maffucci sindrome di									
	RN1450 - Displasia spondiloepifisaria congenita									
	RN0370 - Dyggve-Melchior-Clausen (DMC) Sindrome di									
RN0410 - Jarcho-Levin sindrome di										
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RNG271 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con disostosi come segno prevalente (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)									
	Acrodisostosi (codice RN0280)	RN0280	Acrodisostosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
	RN0300 - Sindrome da regressione caudale	RN0300	Sindrome da regressione caudale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
	RNG050 - Condrodistrofie congenite	RNG050	Condrodistrofie congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
	RNG060 - Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	RNG060	Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"			
				Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica					
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Pediatria						
RN0960 - Maffucci sindrome di										

15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Aarskog, sindrome di (codice RN0790)									
Dubowitz, sindrome di (codice RN0870)									
Robinow, sindrome di (codice RN1070)									
Russell-Silver, sindrome di (codice RN1080)	RN1080	Russel - Silver sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica				
Seckel, sindrome di (codice RN1100)	RN1100	Seckel sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
Short sindrome (codice RN0730)									
RNG093 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti caratterizzate da un accrescimento precoce eccessivo (le patologie sottoelencate, 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	Genetica Medica	Pediatria				
Sotos, sindrome di (codice RC0310)									
Weaver, sindrome di (codice RN0490)									
Simpson-golabi-behmel, sindrome di (codice RN1120)	RN1120	Simpson-Golabi-Behmel sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
Marshall-smith, sindrome di (codice RN1550)									
RNG100 - Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)									
RN1350 - Alagille sindrome di									
RNG200 - Amartomatosi multiple (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)									
Sclerosi tuberosa (codice RN0750)	RN0750	Sclerosi tuberosa	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia Universitaria Genetica Medica					
Peutz-Jeghers, sindrome di (codice RN0760)									
Sturge-Weber, sindrome di (codice RN0770)	RN0770	Sturge - Weber sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica				
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 Proteo	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 vacterl/vater									
RN1380 - Bardet-biedl, sindrome di									
RN0830 - Bloom, sindrome di									
RN0840 - Börjeson-forssman-lehmann, sindrome di									
RN1780 - Char, sindrome di									
RN0350 - Coffin-lowry, sindrome di									

IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo

RN0360 - Coffin-siris, sindrome di	RN0360	Coffin - Siris sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RN0401 - Cohen, sindrome di									
RN1410 - Cornelia de Lange, sindrome di									
RC0250 - Costello, sindrome di									
RN1010 - Noonan, sindrome di	RN1010	Noonan sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RN1150 - Sindrome cardio-facio-cutanea	RN1150	Sindrome cardio-facio-cutanea	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RN1530 - Sindrome LEOPARD									
RN1420 - De Sanctis-Cacchione, malattia di									
RN1440 - Displasia oculo-dento-digitale									
RN0380 - Filippi, sindrome di									
RN1021 - Sindrome FG									
RN1820 - Fine-Lubinsky, sindrome di									
RN0900 - Fryns, sindrome di									
RN0920 - Hermansky-Pudlak, sindrome di									
RN0930 - Holt-Oram, sindrome di									
RN1540 - Levy-Hollister, sindrome di									
RC0270 - Lowe, sindrome di									
RN1850 - Mainzer-Saldino, sindrome di									
RN0970 - Marshall, sindrome di									
RN1020 - Opitz, sindrome di									
RN1030 - Pallister-hall, sindrome di									
RN0420 - Pallister w, sindrome di									
RN0650 - Parry-Romberg, sindrome di									
RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	RN1310	Prader - Willi sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica				
RN1620 - Rubinstein-Taybi, sindrome di	RN1620	Rubinstein - Taybi sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RN1130 - Sindrome branchio-oculo-facciale									
RN1140 - Sindrome branchio-oto-renale	RN1140	Sindrome branchio-oto-renale	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Nefrologia, Dialisi e Trapianti Genetica Medica	Pediatria				
RN1770 - Sindrome cardiofacciale di Cayler									
RN0450 - Sindrome cerebro-costomandibolare									
RN1640 - Sindrome cerebro-oculo-facio-scheletrica									
RN0850 - Sindrome CHARGE									
RN0940 - Sindrome Kabuki	RN0940	Kabuki sindrome della maschera	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RN1830 - Sindrome megalocornea-ritardo mentale									
RN1190 - Sindrome nail-patella									
RN1160 - Sindrome oculo-cerebro-cutanea									
RN094 - Sindromi Progeroidi (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)									

Werner, Sindrome di (codice RC0060)										
Cockayne, Sindrome di (codice RN1400)										
RN1180 - Sindrome trico-rino-falangea	RN1180	Sindrome trico- rino - falangea	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica					
RN1210 - Smith-Magenis, sindrome di										
RN1240 - Townes-Brocks, sindrome di										
RNG095 - Sindromi di Waardenburg										
RN1260 - Wildervanck, Sindrome di										
RN1280 - Winchester, Sindrome di										
RN1290 - Wolfram, Sindrome di										
RNG080 - Sindromi da Aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y) (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
			Presidio Ospedaliero "San Paolo Bari"	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva						
TURNER, SINDROME DI (codice RN0680)	RN0680	Turner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Endocrinologia	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Odontoiatria			
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica	Ostetricia e Ginecologia					
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria						
RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/ deficienza cromosomica)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
			Presidio Ospedaliero "San Paolo Bari"	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva						
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi						
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica Medica	Pediatria - UTIN					
Pallister-killian, sindrome di (codice RN1590)	RN1590	Pallister - Killian sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi						
Sindrome del "cri du chat" (codice RN0670)	RN0670	Cri Du Chat malattia del	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
Sindrome wagr (codice RN1730)										
Williams, sindrome di (codice RN1270)	RN1270	Williams sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"					
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi						
Wolf-hirschhorn, sindrome di (codice RN0700)	RN0700	Wolf - Hirschhorn sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						

RN1330 - Sindrme del cromosoma X fragile	RN1330	Sindrome da X fragile	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Malattie Metaboliche Genetica medica						
RNG091 - Sindromi malformative congenite con alterazione del tessuto connettivo come segno principale (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)										
Marfan, sindrome di (codice RN1320)	RN1320	Marfan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna Universitaria "C. Frugoni"	Oftalmologia Universitaria	Odontoiatria			
Ehlers-danos, sindrome di (codice RN0330)	RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna Universitaria "C. Frugoni"	Reumatologia Universitaria	Malattie Metaboliche	Odontoiatria			
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi						
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica						
Stickler, sindrome di (codice RN1220)	RN1220	Stickler sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Malattie Metaboliche					
RNG092 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)										
RNG092	RNG092	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica Medica	Pediatria - UTIN					
Aarskog, sindrome di (codice RN0790)	RN0790	Aarskog sindrome di	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica						
Dubowitz, sindrome di (codice RN0870)										
Robinow, sindrome di (codice RN1070)										
Russel-Silver, sindrome di (codice RN1080)	RN1080	Russel - Silver sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna Universitaria "C. Frugoni"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
Seckel, sindrome di (codice RN1100)	RN1100	Seckel sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
Short sindrome (codice RN0730)										
RNG093 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti caratterizzate da un accrescimento precoce eccessivo (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)										
Beckwith-wiedemann, sindrome di (codice RN0820)	RN0820	Beckwith- Wiedemann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
Sotos, sindrome di (codice RC0310)	RC0310	Sotos, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica Medica	Pediatria - UTIN					
Weaver, sindrome di (codice RN0490)	RN0490	Weaver sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
Simpson-golabi-behmel, sindrome di (codice RN1120)										
Marshall-smith, sindrome di (codice RN1550)										

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

RNG100 - Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	RNG100	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria					
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica	Pediatria - UTIN					
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi						
RN1350 - Alagille sindrome di	RN1350	Alagille sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
RN1370 - Alstrom sindrome di										
RNG200 - Amartomatosi multiple (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG200	Amartomatosi multiple	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna Universitaria "C. Frugoni"						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna Universitaria "C. Frugoni"	Neuropsichiatria Infantile	Nefrologia Universitaria	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Dermatologia e Venereologia Universitaria	
			Presidio Ospedaliero "San Paolo Bari"	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva						
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi						
Sclerosi tuberosa (codice RN0750)	RN0750	Sclerosi tuberosa	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna Universitaria "C. Frugoni"						
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna Universitaria "C. Frugoni"						
Peutz-Jeghers, sindrome di (codice RN0760)	RN0760	Peutz-Jeghers sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna Universitaria "C. Frugoni"	Odontoiatria	Endocrinologia				
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina						
Sturge-Weber, sindrome di (codice RN0770)	RN0770	Sturge - Weber sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria						
Von Hippel-Lindau, sindrome di (codice RN0780)	RN0780	Von Hippel - Lindau sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna Universitaria "C. Frugoni"	Oftalmologia Universitaria					
Sindrome Proteus (codice RN1170)										
RN1300 - Angelman, sindrome di	RN1300	Angelman sindrome di	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva						
RN1250 - Associazione vacteri/vater	RN1250	Vacteri associazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Chirurgia pediatrica	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale				
RN1380 - Bardet-biedl, sindrome di	RN1380	Bardet - Biedl sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"					
RN0830 - Bloom, sindrome di										
RN0840 - Börjeson-forssman-lehmann, sindrome di										
RN1780 - Char, sindrome di										
RN0350 - Coffin-lowry, sindrome di										
RN0360 - Coffin-siris, sindrome di										
RN0401 - Cohen, sindrome di										
RN1410 - Cornelia de lange, sindrome di	RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale				

			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica					
RC0250 - Costello, sindrome di	RC0250	Costello, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna Universitaria "C. Frugoni"				
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"	Odontoiatria			
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica					
RN1150 - Sindrome cardio-facio-cutanea									
RN1530 - Sindrome LEOPARD	RN1530	LEOPARD sindrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
RN1420 - De Sanctis-Cacchione, malattia di									
RN1440 - Displasia oculo-dento-digitale									
RN0380 - Filippi, sindrome di									
RN1021 - Sindrome FG									
RN1820 - Fine-Lubinsky, sindrome di									
RN0900 - Fryns, sindrome di	RN0900	Fryns sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0920 - Hermansky-Pudlak, sindrome di									
RN0930 - Holt-Oram, sindrome di									
RN1540 - Levy-Hollister, sindrome di									
RC0270 - Lowe, sindrome di	RC0270	Lowe, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria	Nefrologia pediatrica	Malattie Metaboliche			
RN1850 - Mainzer-Saldino, sindrome di	RN1850	Mainzer-Saldino, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0970 - Marshall, sindrome di									
RN1020 - Opitz, sindrome di									
RN1030 - Pallister-hall, sindrome di									
RN0420 - Pallister w, sindrome di									
RN0650 - Parry-Romberg, sindrome di									
RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	RN1310	Prader - Willi sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche	Endocrinologia		
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Pediatria					
RN1620 - Rubinstein-Taybi, sindrome di	RN1620	Rubinstein - Taybi sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
RN1130 - Sindrome branchio-oculo-facciale									
RN1140 - Sindrome branchio-oto-renale									

RN1770 - Sindrome cardiofaciale di Cayler										
RN0450 - Sindrome cerebro-costomandibolare										
RN1640- Sindrome cerebro-oculo-faciale scheletrica										
RN0850 - Sindrome CHARGE	RN0850	Charge associazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale					
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi						
RN0940 - Sindrome Kabuki	RN0940	Kabuki sindrome della maschera	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Nefrologia pediatrica	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
RN1830 - Sindrome megalocornea-ritardo mentale										
RN1190 - Sindrome nail-patella	RN1190	Sindrome nail-patella (Sindrome unghia - rotula)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Nefrologia Universitaria	Nefrologia pediatrica				
RN1160 - Sindrome oculo-cerebro-cutanea										
RNG094 - Sindromi Progeroidi (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)										
Werner, Sindrome di (codice RC0060)										
Cockayne, Sindrome di (codice RN1400)										
RN1180 - Sindrome trico-rino-falangea	RN1180	Sindrome trico- rino - falangea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria					
RN1210 - Smith-Magenis, sindrome di	RN1210	Smith -Magenis sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi						
RN1240 - Townes-Brocks, sindrome di										
RNG095 - Sindromi di Waardenburg										
RN1260 - Wildervanck, Sindrome di										
RN1280 - Winchester, Sindrome di										
RN1290 - Wolfram, Sindrome di	RN1290	Wolfram sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Oftalmologia Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RP0010 - Embriofetopatia rubeolica								
		RP0020 - Sindrome fetale da acido valproico								
		RP0030 - Sindrome fetale da idantoina								
		RP0040 - Sindrome alcolica fetale	RP0040	Sindrome alcolica fetale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neuropsichiatria Infantile	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		
		RP0060 - Kernittero								
		RP0070 - Fibrosi epatica congenita								
RP0080 - Embriopatia da Iperfenilalaninemia										