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

Gruppo Malattia	PRN accreditato	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Malattie p	er cui la rete pugliese è te attiva							
			Codice Malattia	Malattia e/o gruppo	Presidio Ospedaliero	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa
		RA0010 - Hansen, malattia di									
MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico	RA0020 - Whipple malattia di	RA0020	Whipple malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Infettive					
PARASITANIE	"Giovanni XXIII"	RA0030 - Lyme malattia di	RA0030	Lyme malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Ospedaliera	Malattie Infettive				
		RB	RB	Tumori dell'adulto	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Oncologia Medica					
		RB0010 - Wilms tumore di									
		RB0020 - Retinoblastoma									
		RB0030 - Cronkhite - Canada malattia di									
		RB0040 - Gardner Sindrome di									
		RB0050 - Poliposi familiare									
		RB0060 - Linfoangioleiomiomatosi									
	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	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 - Cronkhite - Canada malattia di									
		RB0040 - Gardner Sindrome di									
		RB0050 - Poliposi familiare	RB0050	Poliposi familiare	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia					
	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni	RB0060 - Linfoangioleiomiomatosi	RB0060	Linfoangioleiomiomat osi	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)					
	Rotondo	RB0070 - Sindrome del Nevo Basocellulare			100-				_		II.
					IRCCS "Casa Sollievo della	T	1				
		RBG010 - Neurofibromatosi	RBG010	Neurofibromatosi	Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria					
					Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neuropsichiatria Infantile	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva				
		RBG020 - Complesso Carney									
2.TUMORI		RBG021 - Cancro non Poliposico Ereditario del Colon		Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia	9			15964	

Allegalo composto da n. 43 posicione n. 183 del 2020

Ple Antonille Piacquadii

		RB0071 - Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo										
		RB0010 - Wilms tumore di	RB0010	Wilms tumore di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera						
		RB0020 - Retinoblastoma	RB0020	Retinoblastoma	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera	Oftalmologia Universitaria					
		RB0030 - Cronkhite - Canada malattia di										
		RB0040 - Gardner Sindrome di	RB0040	Gardner Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna Universitaria "C. Frugoni"	Gastroenterologia Universitaria	Odontoiatria				
		RB0050 - Poliposi familiare	RB0050	Poliposi familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Gastroenterologia Universitaria	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna Universitaria "C. Frugoni"					
		RB0060 - Linfoangioleiomiomatosi										
		RB0070 - Sindrome del Nevo Basocellulare										
	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		RBG010		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna Universitaria "C. Frugoni"	Malattie Metaboliche	Dermatologia e Venereologia Universitaria	Neuropsichiatria Infantile	Neurologia "Amaducci"	Odontoiatria	
		RRG010 - Naurofibromatosi		D Neurofibromatosi	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica	Medicina					
		RRG010 - Neurofibromatosi			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Pediatria						
		RBG010 - Neurofibromatosi	RBG010 - Neurofibromatosi RBG01	RBG010	Neurofibromatosi							
						IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
					Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Dermatologia	Neurologia	Neurochirurgia				
		RBG020 - Complesso Carney	RBG020	Complesso Carney	A.O.U. Policilnico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna Universitaria "C. Frugoni"						
		RBG021 - Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	RBG021	Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Gastroenterologia Universitaria						
		RB0071 - Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo										
		RC0010 - Deficienza di ACTH RC0020 - Kallmann sindrome di										
		RCG010 - Iperaldosteronismi primitivi	RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia						
		RCG020 - Sindromi adrenogenitali congenite	RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Endocrinologia					
		RC0021 - Deficit Congenito Isolato di GH										
		RC0022 - Ipogonadismo Ipogonadotropo Congenito										
	<u>c</u>	RCG030 - Poliendocrinopatie autoimmuni	RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia	Pediatria					
	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni	RCG031 - Sindromi da Resistenza all'ormone della crescita										

	Rotondo			Dubostà proces	IRCCS "Casa Sollievo della						
	notonao	RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	RC0040	Pubertà precoce idiopatica	Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria					
		RC0050 - Leprecaunismo			Kotondo						
		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				
		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			
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie metaboliche			
3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	: NE	RC0020 - Kallmann sindrome di	RC0020	Kallmann sindrome di	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Pediatria					
		RCG010 - Iperaldosteronismi primitivi	RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" -	Endocrinologia Endocrinologia	Nefrologia Universitaria	Nefrologia pediatrica	Malattie metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	
					Taranto	Endocimología					
		RCG020 - Sindromi adrenogenitali congenite	RCG020	Sindromi adrenogenitali	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche	Endocrinologia			
		congenite		congenite	XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari -	Specialistica B. Trambusti					
		RC0021 - Deficit Congenito Isolato di GH	RC0021	Deficit Congenito Isolato di GH	Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Malattie Metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"			
	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	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									
				Pubertà precoce	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche				
		RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	RC0040	idiopatica	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									
	Ī	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 iperammonieme erditarie	RCG050		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RCG060 - Difetti congeniti del		Difetti congeniti del metabolismo e del	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Oftalmologia Universitaria	Endocrinologia			
metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	RCG060	trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
RCG061 - Iperinsulinismi congeniti		<u> </u>					<u> </u>	<u> </u>	<u> </u>
RCG070 - Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: lepercolesterolemia familiare eterozigote tipo lla e illo; piercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare	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		
combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III)			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,	IRCCS "Casa Sollievo della			200			
		Sindrome di	Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria	PRI	N IRCCS "Casa Sollievo della S	offerenza" - San Giovanni Roto	endo
Conrad-Hunermann-Happlke, Sindrome di (RNG060)				Genetica Medica	Pediatria	PRI	N IRCCS "Casa Sollievo della S	offerenza" - San Giovanni Roto	endo
Conrad-Hunermann-Happlke, Sindrome di (RNG060) RCG072 - Difetti congeniti della sintesi degli acidi biliari				Genetica Medica Malattie Metaboliche	Pediatria	PRI	N IRCCS "Casa Sollievo della Si	offerenza" - San Giovanni Roto	ondo
(RNG060) RCG072 - Difetti congeniti della sintesi		Sindrome di Difetti congeniti della sintesi degli acidi	Rotondo A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria	PRI	N IRCCS "Casa Sollievo della Si	offerenza" - San Giovanni Roto	ondo
(RNG060) RCG072 - Difetti congeniti della sintesi degli acidi biliari RCG073 - Difetti congeniti della sintesi dei fosfolipidi e dei glicosfingolipidi RC0080 - Lipodistrofia totale		Sindrome di Difetti congeniti della sintesi degli acidi	Rotondo A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni		Pediatria Malattie Metaboliche	PRI	N IRCCS "Casa Sollievo della Si	offerenza" - San Giovanni Roto	ondo
(RNG060) RCG072 - Difetti congeniti della sintesi degli acidi biliari RCG073 - Difetti congeniti della sintesi dei fosfolipidi e dei glicosfingolipidi RC0080 - Lipodistrofia totale RC0090 - Dercum, Malattia di	RCG072	Sindrome di Difetti congeniti della sintesi degli acidi biliari	Rotondo A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni	Malattie Metaboliche		PRI	N IRCCS "Casa Sollievo della Si	offerenza" - San Giovanni Roto	ndo
(RNG060) RCG072 - Difetti congeniti della sintesi degli acidi biliari RCG073 - Difetti congeniti della sintesi dei fosfolipidi e dei glicosfingolipidi RC0080 - Lipodistrofia totale	RCG072	Sindrome di Difetti congeniti della sintesi degli acidi biliari	Rotondo A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni	Malattie Metaboliche		PRI	N IRCCS "Casa Sollievo della Si	offerenza" - San Giovanni Roto	ndo
(RNG060) RCG072 - Difetti congeniti della sintesi degli acidi biliari RCG073 - Difetti congeniti della sintesi dei fosfolipidi e dei glicosfingolipidi RC0080 - Lipodistrofia totale RC0090 - Dercum, Malattia di RCG084 - Malattie perossisomiali (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra	RCG072	Sindrome di Difetti congeniti della sintesi degli acidi biliari	Rotondo A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "E. Medea" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari -	Malattie Metaboliche Endocrinologia Unità per le disabilità gravi		PRO	N IRCCS "Casa Sollievo della Si	offerenza" - San Giovanni Roto	ndo
(RNG060) RCG072 - Difetti congeniti della sintesi degli acidi biliari RCG073 - Difetti congeniti della sintesi dei fosfolipidi e dei glicosfingolipidi RC0080 - Lipodistrofia totale RC0080 - Dercum, Malattia di RCG084 - Malattie perossisomiali (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCG072	Difetti congeniti della sintesi degli acidi biliari Lipodistrofia totale	Rotondo A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Malattie Metaboliche Endocrinologia		PRO	N IRCCS "Casa Sollievo della Si	offerenza" - San Giovanni Roto	ndo
(RNG060) RCG072 - Difetti congeniti della sintesi degli acidi biliari RCG073 - Difetti congeniti della sintesi dei fosfolipidi e dei glicosfingolipidi RC0080 - Lipodistrofia totale RC0090 - Dercum, Malattia di RCG084 - Malattie perossisomiali (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCG072	Difetti congeniti della sintesi degli acidi biliari Lipodistrofia totale	Rotondo A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "E. Medea" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni	Malattie Metaboliche Endocrinologia Unità per le disabilità gravi		PRO	N IRCCS "Casa Sollievo della Si	offerenza" - San Giovanni Roto	ndo

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 dell	la Sofferenza" - San Giovanni I	Rotondo	
RCG120 - Difetti congeniti del metabolismo delle purine e delle pirimidine								
RC0160 - Ipofosfatasia								
RC0230 - Calcinosi Tumorale	<u> </u>							
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO N	IITOCONDR	IALE						
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				
			Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica	PRN IRCCS "Casa Sollievo dell	la Sofferenza" - San Giovanni I	Rotondo	
Sindrome MELAS (RN0710)	RN0710	Sindrome MELAS	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi	PRN IRCCS "E. Medea" - Brino	disi		
			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)								
Aipeis, Malattia ui (KFUU1U)	 	I	A.O.U. Policlinico di Bari -					
Kearns-Sayre, Sindrome di (RF0020)	RF0020	Kearns-Sayre, Sindrome di	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. Policilnico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neuropsichiatria Infantile			

		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		Į						<u> </u>	
		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									
	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico			Diferent de constant de	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)	
4.MALATTIE DEL METABOLISMO	"Giovanni XXIII" IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni	RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti	Ematologia Ospedaliera (REP)				
IVIETABOLISIVIO	Rotondo				Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Ematologia					
	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	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 - Mucolipidosi	RCG090	Mucolipidosi	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	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neuropsichiatria Infantile				
			PEG030	Ceroido - Lipofuscinosi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
		RFG020 - Ceroido - Lipofuscinosi	KrG020	cerolao - Elpolascinosi	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					
					IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
		Krabbe, Malattia di (RFG010)	RFG010	Krabbe, Malattia di	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					
					IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
		Leucodistrofia Metacromatica (RFG010)	RFG010	Leucodistrofia Metacromatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurofisiopatologia	Neuropsichiatria Infantile			
	Le			Metacromatica XX	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica					
		Farber, Malattia di (RC0100)		I	<u> </u>		1	1	1	1	I
	l	DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO	E DEL TRAS	PORTO DI VITAMINE E	COFATTORI NON PROTEICI						

RCG092 - Difetti congeniti responsivi alla biotina	RCG092	Difetti congeniti responsivi alla biotina	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche											
RCG093 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della cobalamina e del folato	RCG093	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della cobalamina e del folato	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche											
RCG094 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D (le patologie sottoelencate,	RCG094	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche											
pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)		vitamina D	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	Pediatria Universitaria										
Rachitismo Ipofosfatemico vitamina D	RC0170	Rachitismo Ipofosfatemico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino"	Malattie Metaboliche	Nefrologia Universitaria	Nefrologia pediatrica	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"								
resistente (RC0170)	NC0170	vitamina D resistente	Brindisi IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria											
RCG095 - Altri difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di vitamine E e cofattori non proteici (Escluso: Deficienza familiare di vitamina E - codice RFG040)															
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E	DEL TRASPO	ORTO DI METALLI													
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia con trapianto											
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e trapianto di Midollo Osseo (REP)	Epatologia										
RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le		Difetti congeniti del	Difetti congeniti del	<u></u>	Difetti congeniti del	Difetti congeniti del	Difetti congeniti del	Difetti congeniti del	Difetti congeniti del E	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi Ente Ecclesiastico "Cardinale G.	Ematologia				
patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCG100	metabolismo e del trasporto del ferro	Panico" - Tricase IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA	Ematologia Gastroenterologia 1 -	Medicina										
parentesty			GROTTE	Indirizzo Epatologico											
			Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ematologia Ospedaliera (REP)											
			Presidio Ospedaliero Centrale — "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Ematologia (REP)											
Aceruloplasminemia congenita (RC0120)															
Atransferrinemia congenita (RC0130)								 							
RCG101 - Difetti Congeniti del Metabolismo e del Trasporto del Zinco - Deficienza Congenita di Zinco (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)															
Deficienza Congenita di Zinco (RC0070)															
RCG102 - Difetti Congeniti del Metabolismo del Rame (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)															

					A.O.U. Policlinico di Bari -		I			1
		Wilson, malattia di (RC0150)	RC0150	Wilson, malattia di (RC0150)	Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Neurologia "Amaducci"	Endocrinologia		
				(RC0150)	IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia 1 - Indirizzo Epatologico				
		RCG103 - Altri difetti Congeniti del Metabolismo e del trasporo di metalli								
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E	DEL TRASPO	DRTO DELLE PROTEINE						
		RCG190 - Difetti Congeniti della glicosilazione proteica (CDGS)								
					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				
		RCG130 - Amiloidosi Sistemiche	RCG130	Amiloidosi Sistemiche	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			Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	Pediatria Universitaria			
	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali	Ereditarie/Familiari (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCG161	Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia	Pediatria			
	Riuniti" - Foggia				Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	Pediatria Universitaria			
		Febbre Mediterranea Familiare (RC0241)	RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia	Pediatria			
		Sindrome Traps (RC0243)								
		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifocfolinidi (Forma Primitiva)	RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	Nefrologia, Dialisi e Trapianto	Genetica Medica	Pediatria Universitaria	
		Primilival			·					

	_	Antinosionpiui (Forma Frinnuva)		1		•	,				
		,		Primitiva)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Emostasi e Trombosi					
		RC0290 - Schnitzler, Sindrome di		<u> </u>							
		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"	Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera	Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera				
5.MALATTIE DEL					Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Oncoematologia Pediatrica					
SISTEMA IMMUNITAR	10			Immunodeficienze	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	
		RCG160 - Immunodeficienze primarie	RCG160	primarie	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Pediatria - UTIN					
					Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Oncoematologia Pediatrica					
		RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie			Ente ecclesiatico "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			
	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	parentesi) oliclinico di Bari - lale Pediatrico	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				
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Emostasi e Trombosi	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Nefrologia Universitaria		
		RC0220 - Sindrome da Anticorpi	RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma	P.O. di Ostuni	Medicina Interna					
		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)		Primitiva)	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale	Medicina				
					Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia					

	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		
				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				
			Anemie ereditarie	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Medicina interna	Oncoematologia Pediatrica	Ematologia (REP)	Pediatria	
	RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	RDG010	(Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	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	BD0010	Sindrome emolitico -	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria	Nefrologia pediatrica	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		
	ROUGIO - SINUIGINE EMBILICO - GENICA	RD0010	uremica	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia	Nefrologia e Dialisi			
				Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ematologia Ospedaliera				
				Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia				
	RD0020 - Emoglobinuria parossistica notturna								
				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia con trapianto				
				Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Ematologia				
				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			
	RDG020 - Difetti ereditari della coagulazione	RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	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			

Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" -Genetica medica Foggia A.O.U. Policlinico di Bari -Piastrinopatie Pediatria Generale e RDG030 RDG030 - Piastrinopatie ereditarie Ospedale Pediatrico "Giovanni ereditarie Specialistica "B. Trambusti" XXIII" Servizio di Ente Ecclesiastico "Cardinale G. nmunoematologia e Ematologia Panico" - Tricase Medicina Trasfusionale A.O.U. Policlinico di Bari -Pediatria Generale e Ospedale Pediatrico "Giovanni Ematologia con trapianto Specialistica "B. Trambusti" XXIII" P.O. di Ostuni Medicina Interna Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" Oncoematologia Pediatrica Ematologia Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Ematologia Panico" - Tricase iastrinopatie Azienda Ospedaliero-RDG031 - Piastrinopatie Autoimmuni Ematologia Ospedaliera RDG031 Autoimmuni Primarie Universitaria "Ospedali Riuniti" -Primarie Croniche Croniche Foggia IRCCS "Casa Sollievo della Ematologia e Trapianto di Sofferenza" - San Giovanni 6.MALATTIE DEL A.O.U. Policlinico di Bari -Midollo Osseo (REP) Rotondo SANGUE E DEGLI Ospedale Pediatrico Presidio Ospedaliero Centrale -ORGANI EMATOPOIETICI "Giovanni XXIII" Ematologia (REP) "SS. Annunziata - S.G. Moscati" -Taranto Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Ematologia (REP) Brindisi Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Ematologia Panico" - Tricase A.O.U. Policlinico di Bari -Pediatria Generale e RDG040 - Trombocitopenie primarie rombocitopenie Ospedale Pediatrico "Giovanni RDG040 Specialistica "B. Trambusti" ereditarie primarie ereditarie XXIII" Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" -Genetica medica Foggia A.O.U. Policlinico di Bari -Oncologia e Ospedale Pediatrico "Giovanni Ematologia con trapianto Oncoematologia Pediatrica XXIII" Ospedaliera P.O. di Ostuni Medicina Interna Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" Ematologia Oncoematologia Pediatrica Azienda Osnedaliero-Ematologia Ospedaliera Sindromi RDG050 - Sindromi Mielodisplastiche RDG050 Universitaria "Ospedali Riuniti" -Mielodisplastiche (REP) Foggia IRCCS "Casa Sollievo della Ematologia e Trapianto di Sofferenza" - San Giovanni Midollo Osseo (REP) Rotondo Presidio Ospedaliero Centrale -"SS. Annunziata - S.G. Moscati" Ematologia (REP) Taranto Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Ematologia (REP) Brindisi Ospedale "Mons. Dimiccoli" -Ematologia (REP) Barletta A.O.U. Policlinico di Bari -Malattia Oncologia e RD0050 - Malattia granulomatosa cronica RD0050 granulomatosa Ospedale Pediatrico "Giovanni Oncoematologia Pediatrica cronica Ospedaliera RD0060 - Chediak- Higashi malattia di A.O.U. Policlinico di Bari -Ospedale Pediatrico "Giovanni Oncoematologia Pediatrica Ematologia con trapianto XXIII" Ospedaliera RD0070 - Anemie aplastiche acquisite Anemie aplastiche RD0070 acquisite

(Escluso: Forme Midollari aplastiche

	transitorie)		асциятс	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" -	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo (REP) Ematologia (REP)				
	RD0080 - Shwachman-Diamond,			Taranto					
	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			
				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Ospedaliera	Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera			
	Neutropenia ciclica (RD0040)	RD0040	Neutropenia ciclica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oncoematologia Pediatrica				
				Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia				
				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia con trapianto	Pediatria Ospedaliera			
				Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Ematologia				
	RD0081 - Mastocitosi sistemica	RD0081	Mastocitosi sistemica	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)				
	RFG010 - Leucodistrofie	RFG010	Leucodistrofie	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi				
		KrGUIU		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurofisiopatologia	Neuropsichiatria Infantile		
				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neuropsichiatria Infantile			
	RF0040 - Rett sindrome di	RF0040	Rett 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				
				IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi				
	RF0050 - Atrofia dentato rubropallidoluysiana							 	
				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"	Neurofisiopatologia			
	RF0060 - Epilessia mioclonica progressiva	RF0060	Epilessia mioclonica progressiva	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neurologia Universitaria				
				Presidio Ospedaliero "San Paolo Bari"	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva				

						_				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"	Neuropsichiatria Infantile					
RF0061 - Dravet, Sindrome di	RF0061	Dravet, Sindrome di	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						
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ricerca e cura della Corea di Huntington e Malattie rare						
		Corea di Huntington	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"						
RF0080 - Corea di Huntington	RF0080		Corea di Huntington	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia					
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Neurologia						
					Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Neurologia				
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Neurologia						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"	Neuropsichiatria Infantile	Malattie Apparato Respiratorio Universitaria				
RFG040 - Malattie spinocerebellari	RFG040	Malattie spinocerebellari	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia						
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi						
RN1490 - Isaacs Sindrome di		1	<u> </u>		·	<u> </u>				
RF0081 - Atrofia Multisistemica	RF0081	Atrofia Multisistemica	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Malattie Neurodegenerative						
RFG041 - Neurodegenerazione con accumulo cerebrale di ferro)										
and the same of th			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						
RFG050 - Atrofie muscolari spinali	RFG050	Atrofie muscolari spinali Pr Ta	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						
		Soffe Roto Pres	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Neurologia	PRN IRCCS "Casa Sollievo dell	la Sofferenza" - San Giovanni I	Rotondo			

					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				
		RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia	Genetica medica				
					Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari	Neurologia					
					Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Neurologia					
					Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Malattie Neurodegenerative					
					Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia	PRN Ente Ecclesiastico "Cardi	nale G. Panico" - Tricase			
					Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Neurologia					
					IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni	Neurologia	PRN IRCCS "Casa Sollievo dell	a Sofferenza" - San Giovanni F	Rotondo		
		DECOMO Coloresi Lotorela		Calarasi Latarala	Rotondo A.O.U. Policlinico di Bari -						
		RF0110 - Sclerosi Laterale Primaria	RF0110	Sclerosi Laterale Primaria	Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"					
					Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Malattie Neurodegenerative	PRN Ente Ecclesiastico "Cardi	nale G. Panico" - Tricase			
		RF0111 - Schilder, Malattia di									
		RF0130 - Lennox- Gastaut sindrome di	RF0130	Lennox- Gastaut	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva					
				sinurome ur	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neurologia Universitaria	Neuropsichiatria Infantile				
					Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia					
					Presidio Ospedaliero "San Paolo Bari"	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva					
		RF0140 - West sindrome di	RF0140	West sindrome di	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		1	1	· 	I			· T	
		RF0350 - Emicrania Emiplegica Familiare	RF0350	Emicrania Emiplegica Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"	Neuropsichiatria Infantile				
		RF0360 - Emiplegia Alternante		•			•			•	
	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico	RF0370 - Fahr, Malattia di									
		RF0380 - Malattia da Inclusioni Intranucleari Neuronali									
7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni	RF0390 - Paralisi Bulbare Progressiva con Sordità Neurosensoriale									
CENTRALE E PERIFERICO	Rotondo Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	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"				
			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					
RFG060 - Neuropatie ereditarie	RFG060	Neuropatie ereditarie	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 del	la Sofferenza" - San Giovanni	Rotondo		
			Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Neurologia					
			Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Neurologia	PRN IRCCS "Casa Sollievo del	la Sofferenza" - San Giovanni	Rotondo	T	
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 ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia					
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Malattie Neurodegenerative		PRN Ente E	cclesiastico "Cardinale G. Pan	co" - Tricase	
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Neurologia					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia	Neurologia "Amaducci"				
		Polineuropatia cronica	Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia					
RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia					
			Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Neurologia					
			Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Neurologia	l l			•	
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia	PRN IRCCS "Casa Sollievo del	la Sofferenza" - San Giovanni	Rotondo		
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia					
			Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia					
RF0181 - Neuropatia Motoria Multifocale	RF0181	Neuropatia Motoria Multifocale	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Neurologia					
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia					
			Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia					
F0182 - Lewis Sumner, Sindrome di	RF0182	Lewis Sumner, Sindrome di Pre	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Neurologia					
	l	I		l	I	1	I	1	ı l

1	1	ı	-	ı	ı	ı	1	ı	a
			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)			
RFG070 - Miopatie congenite ereditarie	RFG070	Miopatie congenite ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia	Malattie Metaboliche	Neuropsichiatria Infantile			
			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				
RFG080 - Distrofie muscolari	RFG080	Distrofie muscolari	Ente ecclesiatico "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 del	la Sofferenza" - San Giovanni	Rotondo		
			Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica					
			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 ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica					
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Neurologia					
RFG090 - Distrofie miotoniche	RFG090	Distrofie miotoniche	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
			Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Neurologia		l	•	l	•
			Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN	PRN IRCCS "Casa Sollievo del	la Sofferenza" - San Giovanni	Rotondo		
RFG100 - Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	RFG100	Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia					
RFG160 - Distonie Primarie (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RFG160	Distonie Primarie	Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia					
			Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari	Neurologia					
Distonia di torsione idiopatica (RF0090)	RF0090	Distonia di torsione idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"					
			Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia					
RF0183 - Guillain-Barrè, Sindrome di (limitatamente alle forme croniche, gravi ed invalidanti)	RF0183	Guillain-Barrè, 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				
		•		•		•	•	•	•

				I	Ente ecclesiatico "Miulli" -	L		1			
					Acquaviva delle Fonti	Neurologia					
					IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni	Neurologia					
					Rotondo	iveui ologia					
		RFG101 - Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni (le patologie		Sindromi Miasteniche	Azienda Ospedaliero-						
		sottoelencate, pur incluse nel gruppo,	RFG101	Congenite e	Universitaria "Ospedali Riuniti" -	Neurologia Ospedaliera					
		sono codificate come indicato tra parentesi)		Disimmuni	Foggia						
		parentess,			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Neurologia					
					Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Neurologia					
					BOHOHO - Aliuna						
					Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" -						
					Lecce	Neurologia					
				Eaton - Lambert,	Presidio Ospedaliero "A. Perrino"						
		Eaton - Lambert, Sindrome di (RF0190)		Sindrome di	Brindisi	Neurologia					
					A.O.U. Policlinico di Bari -						
		RF0200 - Vitreoretinopatia essudativa		Vitreoretinopatia	Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria			1		
		familiare	RF0200		Azienda Ospedaliero-						
					Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Universitaria					
		RF0201 - Coats, Malattia di	RF0201	Coats, Malattia di	Ospedale "Di Venere" -	Oculistica					
		5251 - Coats, maidtid til	NI 0201	Coats, ividiattia ui	Carbonara di Bari A.O.U. Policlinico di Bari -	Scalibilea			1		
		RF0210 - Eales malattia di	RF0210	Eales malattia di	Ospedale Pediatrico "Giovanni	Oftalmologia Universitaria					
					XXIII"						
		RF0220 - Behr Sindrome di			A.O.U. Policlinico di Bari -			I	1		
					Ospedale Pediatrico "Giovanni	Oftalmologia Universitaria					
		RFG110 - Distrofie retiniche ereditarie		Distrofie retiniche	XXIII" IRCCS "Casa Sollievo della						
					Sofferenza" - San Giovanni	Oculistica					
			RFG110	ereditarie	Rotondo						
					Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" -	Oftalmologia Universitaria					
					Foggia	_					
					Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Oculistica	Genetica medica				
		RFG120 - Distrofie ereditarie della coroide				•			•	•	•
					A.O.U. Policlinico di Bari -	T .		I	1	I	T .
		RF0230 - Ciclite eterocromica di Fuch	RF0230	Ciclite eterocromica di Fuch	Ospedale Pediatrico "Giovanni	Oftalmologia Universitaria					
				Atrofia essenziale	XXIII" Ente ecclesiatico "Miulli" -				1		
		RF0240 - Atrofia essenziale dell'iride	RF0240	dell'iride	Acquaviva delle Fonti	Oculistica					
		DECORED Emerclania	DEGGEO	Emeralopia	A.O.U. Policlinico di Bari -	Oftelmologie I - I I - I					
		RF0250 - Emeralopia congenita	RF0250	congenita*	Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria					
		RF0260 - Oguchi sindrome di									
					A.O.U. Policlinico di Bari -			Otorinolaringoiatria			
	A.O.U. Policlinico di Bari -	RF0270 - Cogan sindrome di	RF0270	Cogan sindrome di	Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Oftalmologia Universitaria	Universitaria			
8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	Ospedale Pediatrico				A.O.U. Policlinico di Bari -						
	"Giovanni XXIII"			Degenerazioni della	Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria					
		RFG130 - Degenerazioni della cornea	RFG130	cornea	Azienda Ospedaliero-				1		
					Universitaria "Ospedali Riuniti" -	Oftalmologia Universitaria					
					Foggia Ospedale "Di Venere" -				+		
					Carbonara di Bari	Oculistica					
					A.O.U. Policlinico di Bari -						
					Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria					
		DEC140 Distrolio or ditaria dalla	DEC4.40	Distrofie ereditarie IRCC	IRCCS "Casa Sollievo della						
		RFG140 - Distrofie ereditarie della cornea RFG1	KFG140	della cornea	Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oculistica					
		l l		l	notorido	l	l	1	1	1	1

	1	İ	i	I	Francisco de la Collega	ı	1	ı	ı	1	1
					Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Oculistica					
					Azienda Ospedaliero-						
					Universitaria "Ospedali Riuniti" -	Oftalmologia Universitaria					
					Foggia						
					A.O.U. Policlinico di Bari -						
					Ospedale Pediatrico "Giovanni	Oftalmologia Universitaria					
					XXIII"						
					IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni	Oculistica					
					Rotondo	Ocumstica					
					Ospedale "Di Venere" -	Oculistica					
		RF0280 - Cheratocono	RF0280	Cheratocono	Carbonara di Bari	Oculistica					
					Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Oculistica					
					Azienda Ospedaliero-						
						Oftalmologia Universitaria					
					Foggia	,					
					Presidio Ospedaliero Centrale –						
					"SS. Annunziata - S.G. Moscati" -	Oftalmologia					
		RF0290 - Congiuntivite lignea			Taranto						
		RF0320 - Congiditivite lighea									
		RF0330 - Coroidite Serpiginosa									
					A.O.U. Policlinico di Bari -	Medicina Interna					
					Ospedale Pediatrico "Giovanni	Universitaria "G. Baccelli"	Reumatologia Universitaria	Nefrologia Universitaria	Ematologia (REP)		
					XXIII"		Servizio di			1	
					Ente Ecclesiastico "Cardinale G.	Ematologia	Immunoematologia e				
				Crioglobulinemia mista	Panico" - Tricase		Medicina Trasfusionale				
					Presidio Ospedaliero "A. Perrino"						
					Brindisi	Reumatologia					
		RC0110 - Crioglobulinemia mista	RC0110		IRCCS "Casa Sollievo della						
					Sofferenza" - San Giovanni	Epatologia	Ematologia e Trapianto di				
					Rotondo	,	Midollo Osseo (REP)				
					Azienda Ospedaliero-	Nefrologia, Dialisi e		Ematologia Ospedaliera			
					Universitaria "Ospedali Riuniti" -	Trapianti	Reumatologia Universitaria	(REP)			
					Foggia Presidio Ospedaliero Centrale –						
					"SS. Annunziata - S.G. Moscati" -	Ematologia (REP)					
					Taranto						
					A.O.U. Policlinico di Bari -		Medicina Interna				
					Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Universitaria "G. Baccelli"	Pediatria Ospedaliera	Oftalmologia Universitaria	Odontoiatria	Neurofisiopatologia
					Presidio Ospedaliero "A. Perrino"						
					Brindisi	Reumatologia					
					Ente Ecclesiastico "Cardinale G.	Medicina	Pediatria - UTIN			1	
		RC0210 - Behcet, Malattia di	RC0210	Behcet, Malattia di	Panico" - Tricase					1	
					Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" -	Reumatologia Universitaria	PRN Azienda Ospedaliero-Un	iversitaria "Ospedali Riuniti" -	Foggia		
					Foggia Ospedali Kidiliti -		Sopeamero on		-00		
					IRCCS "Casa Sollievo della	Medicina Interna - U.O.S.					
					Sofferenza" - San Giovanni	Reumatologia				1	
					Rotondo					1	
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni	Reumatologia Universitaria	Pediatria Ospedaliera			1	
					XXIII"					1	
					Presidio Ospedaliero "A. Perrino"	Pediatria					
		RG0010 - Endocardite reumatica	RG0010	Endocardite reumatica	Brindisi	i cuiacila					
	R				Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Oncoematologia Pediatrica					
					Azienda Ospedaliero-					<u> </u>	
					Universitaria "Ospedali Riuniti" -	Reumatologia Universitaria					
					Foggia	-					
					A.O.U. Policlinico di Bari -						
					Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria	Reumatologia Universitaria			1	
	RGC			L						1	
		RG0020 - Poliangioite microscopica RG002	RG0020	Poliangioite microscopica	Presidio Ospedaliero "A. Perrino"	Reumatologia					
				microscopica	Brindisi	=					

Azienda Ospedaliero-Nefrologia, Dialisi e Reumatologia Universitaria Universitaria "Ospedali Riuniti" Trapianti Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" -Reumatologia Universitaria Foggia RG0030 - Poliarterite nodosa RG0030 Poliarterite nodosa Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Reumatologia Pediatria Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari -Medicina Interna Ospedale Pediatrico "Giovanni Reumatologia Universitaria Pediatria Ospedaliera Jniversitaria "G. Baccelli" XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari -Medicina Interna Malattie Apparato Ospedale Pediatrico "Giovanni Reumatologia Universitaria Nefrologia Universitaria Universitaria "G. Baccelli" Respiratorio Ospedaliera XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Granulomatosi Reumatologia Brindisi RG0050 - Granulomatosi Eosinofilica con Eosinofilica con RG0050 Poliangite (Churg - Strauss sindrome di) Poliangite (Churg -Azienda Ospedaliero-Nefrologia, Dialisi e Strauss sindrome di) . Universitaria "Ospedali Riuniti" -Reumatologia Universitaria Trapianti Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Medicina Panico" - Tricase A.O.U. Policlinico di Bari 9.MALATTIE DEL A.O.U. Policlinico di Bari -Ospedale Pediatrico Malattie Apparato SISTEMA CIRCOLATORIO Ospedale Pediatrico "Giovanni Nefrologia Universitaria "Giovanni XXIII" Respiratorio Ospedaliera Goodpasture XXIII" RG0060 - Goodpasture sindrome di RG0060 indrome di Azienda Ospedaliero-Nefrologia, Dialisi e Universitaria "Ospedali Riuniti" -Trapianti Foggia A.O.U. Policlinico di Bari -Medicina Interna Malattie Apparato Ospedale Pediatrico "Giovanni Reumatologia Universitaria Nefrologia Universitaria Odontoiatria Universitaria "G. Baccelli" Respiratorio Ospedaliera XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Granulomatosi con Reumatologia Pediatria RG0070 - Granulomatosi con Poliangite Poliangite Brindisi RG0070 (Granulomatosi di (Granulomatosi di Wegener) Wegener) Azienda Osnedaliero Nefrologia, Dialisi e Universitaria "Ospedali Riuniti" -Reumatologia Universitaria Trapianti Foggia Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Medicina Nefrologia e Dialisi Panico" - Tricase Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Reumatologia Brindisi Azienda Ospedaliero-Arterite a cellule Universitaria "Ospedali Riuniti" -Reumatologia Universitaria RG0080 - Arterite a cellule giganti RG0080 giganti Foggia A.O.U. Policlinico di Bari -Medicina Interna Ospedale Pediatrico "Giovanni Reumatologia Universitaria Universitaria "G. Baccelli" XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari -Ematologia con trapianto Ospedale Pediatrico "Giovanni Nefrologia Universitaria (REP) XXIII" Presidio Ospedaliero Centrale -"SS. Annunziata - S.G. Moscati" -Ematologia (REP) Microangiopatie Taranto RGG010 - Microangiopatie trombotiche RGG010 tromhotiche Azienda Ospedaliero-Nefrologia, Dialisi e Ematologia Ospedaliera Universitaria "Ospedali Riuniti" -Trapianti (REP) Foggia IRCCS "Casa Sollievo della Ematologia e Trapianto di Sofferenza" - San Giovanni Midollo Osseo (REP) Rotondo A.O.U. Policlinico di Bari -Ospedale Pediatrico "Giovanni Reumatologia Universitaria XXIII" Presidio Ospedaliero Centrale -"SS. Annunziata - S.G. Moscati" Chirurgia Vascolare RG0090 - Takavasu malattia di RG0090 Takayasu malattia di Taranto Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" -Reumatologia Universitaria Foggia

					Presidio Ospedaliero "L.	Medicina Interna					
		RG0100 - Teleangectasia emorragica ereditaria	RG0100	Teleangectasia emorragica ereditaria	Bonomo" - Andria 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					
					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)	
		RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein	RD0030	Porpora di Henoch -	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" Lecce Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Oncoematologia Pediatrica Pediatria - UTIN	Ematologia (REP)				
		ricorrente	KD0030	Schonlein ricorrente	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)					
		RGG020 - Linfedemi primari cronici	RGG020	Linfedemi primari cronici	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase P.O. Supersano	Chirurgia vascolare Medicina Fisica e Riabilitativa					
		RG0120 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	RG0120	Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)					
		per le forme persistenti) ero-		Sarcoidosi	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria					
			RH0011		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					
Un	zienda Ospedaliero- niversitaria "Ospedali			Malattie Interstiziali	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)					
IRCC	Riuniti" Foggia P IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo R	RHG010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	RHG010	Polmonari Primitive	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)									

			Kartagener, Sindrome di (RN0950)	RN0950	Kartagener, Sindrome	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica				
			rantagener, sindrome di (1446550)	MWOJJO	di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica			
						A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Cardiologia Ospedaliera	Cardiologia Pediatrica	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		
			RG0120 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	RG0120	Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pneumologia				
						Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Cardiologia	Fisiopatologia Respiratoria			
	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO				1 Sarcoidosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Universitaria	Nefrologia Universitaria	Ematologia con Trapianto (REP)	
						P.O. di Ostuni	Medicina Interna	Pneumologia e Riabilitazione respiratroria			
ı			RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo	RH0011		Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Ematologia				
			per le forme persistenti)	11110011		Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari	Pneumologia				
				Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi Ematologia (REP) Pneumologia Ematologia (REP)							
ı							Pneumologia				
						Taranto	Ematologia (REP)				
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIIII"	Malattie Apparato Respiratorio Universitaria	Pediatria Ospedaliera			
		"Giovanni XXIII"	elle Pediatrico anni XXIII"			Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari	Pneumologia				
				i RHG010	Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	IRCCS "Fondazione Maugeri" - Cassano delle Murge	Pneumologia e Riabilitazione respiratoria				
						Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Fisiopatologia Respiratoria				
						Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Pneumologia				
			RHG011 - Sindromi Gravi ed Invalidanti con Ipoventilazione Centrale Congenita								
			RH0020 - Emosiderosi Polmonare Idiopatica								

	1	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				
					IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia 2- Endoscopia Digestiva					
		RI0010 - Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi	RI0010	Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi	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 dell	a Sofferenza" - San Giovanni I	Rotondo		
		RI0020 - Gastrite Ipertrofica Gigante		I			1		1	1	ı
	A.O.U. Policlinico di Bari -	RI0030 - Gastroenterite eosinofila	RI0030	Gastroenterite eosinofila	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Gastroenterologia Universitaria				
11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE	Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "Casa Sollievo della	RI0040 - Pseudo-ostruzione intestinale Sindrome di	RI0040	Pseudo-ostruzione intestinale Sindrome di	IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia 2- Endoscopia Digestiva					
	Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RI0050 - Colangite primitiva sclerosante	RI0050	Colangite primitiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Gastroenterologia Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
				sclerosante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia	PRN IRCCS "Casa Sollievo dell	a Sofferenza" - San Giovanni I	Rotondo		
		RI0070 - Malattia da inclusione dei									
		microvilli RI0080 - 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	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria	Reumatologia Universitaria				
				retroperitoneale	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti					
		RJ0030 - Cistite interstiziale	RJ0030	Cistite interstiziale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Urologia I Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
					Ospedale "San Giacomo" - Monopoli (Bari)	Urologia					
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia pediatrica	Nefrologia Universitaria				
	1	RIGN10 - Tubulonatia Primitiva	RIGO10	Tuhulonatia Primitiva	<u> </u>	1	<u> </u>	ļ		<u> </u>	

	1	MOOTO - IUDUIOPAUE FIIIIIUVE	MANTA	rupuiopaue riiiiiuve			I			I	
12.MALATTIE	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"				Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Nefrologia e Dialisi					
DELL'APPARATO GENITO- URINARIO	 IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria	Nefrologia pediatrica				
		RJG020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	RJG020	Glomerulopatie Primitive	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Nefrologia	Pediatria				
					Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti					
					Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Nefrologia e Dialisi					
					Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti					
		RN1360 - Alport, Sindrome di	RN1360	Alport, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica	PRN IRCCS "Casa Sollievo de	lla Sofferenza" - San Giovanni	Rotondo	
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria	Nefrologia pediatrica	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche	Otorinolaringoiatria Universitaria	
		RL0010 - Eritrocheratolisi Hiemalis			XXIII						
					Ente ecclesiatico "Miulli" -	Dermatologia					
					Acquaviva delle Fonti A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni	Dermatologia e	Odontoiatria				
		RL0030 - Pemfigo	RL0030	Pemfigo	XXIII" Ente Ecclesiastico "Cardinale G.	Venereologia Universitaria Medicina					
					Panico" - Tricase Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" -	Dermatologia					
					Taranto A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni	Dermatologia e					
		RL0040 - Pemfigoide bolloso	RL0040	Pemfigoide bolloso	XXIII" Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" -	Venereologia Universitaria Dermatologia					
		RL0050 - Pemfigode benigno delle	RL0050	Pemfigoide benigno	Taranto A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni	Odontoiatria	Dermatologia e	Oftalmologia Universitaria			
		mucose	KLOOJO	delle mucose	XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari -	Dermatologia e	Venereologia Universitaria	Ontamologia Oniversitaria			
		RL0060 - Lichen sclerosus et atrophicus	RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus	Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero Centrale –	Venereologia Universitaria	Odontoiatria				
					"SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Dermatologia					
		RL0070 - Sindrome Michelin Tire Baby		Sclerosi Cutanea	A.O.U. Policlinico di Bari -						
		RL0080 - Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica	RL0080	Diffusa ad alta gravità clinica	Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Pediatria Ospedaliera				
		RL0090 - Pioderma Gangrenoso Cronico									
		RNG151 - Sindromi con Displasia Ectodermica (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG151	Sindromi con Displasia Ectodermica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
		Ectrodattilia - Displasia Ectodermica - Palatoschisi (RN0880)									
		Discheratosi Congenita (RN0560)									
		Ipomelanosi di Ito (RN1480)	RN1480	Ipomelanosi di Ito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
	I	Ipoplasia Focale Dermica (RN0610)		•			•			•	

				Incontinentia	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
		Incontinentia Pigmenti (RN0510)	RN0510	Pigmenti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Dermatologia e Venereologia Universitaria	Odontoiatria			
	A.O.U. Policlinico di Bari -	Sindrome Trico-Dento-Ossea (RN1680)			AAIII					<u> </u>	
	Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RNG070 - Ittiosi Congenite (Escluso: Forme non gravi di ittiosi volgare) (le			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venereologia Universitaria					
		patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG070	Ittiosi Congenite	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica					
		Ipercheratosi Epidermologica (RN0600)	RN0600	Ipercheratosi Epidermologica	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		Cute marmorea	A.O.U. Policlinico di Bari -	T	T	T	Τ	Т	ı
		RN0540 - Cute marmorea teleangectasica congenita	RN0540	teleangectasica congenita	Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venereologia Universitaria					
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venereologia Universitaria	Odontoiatria				
		RN0550 - Darier malattia di	RN0550	Darier malattia di	Ente ecclesiatico "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		1	A.O.U. Policlinico di Bari -	T	T	T	T	T	I
13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO		RN0620 - Pachidermoperiostosi	RN0620	Pachidermoperiostosi	Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria					
SOTTOCUTANEO		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 - Sinfrome del nevo epidermale									
		RN1700 - Sjogren - Larsson sindrome di									
		RN1710 - Tay Sindrome di									
		RL0010 - Eritrocheratolisi Hiemalis									
		RL0030 - Pemfigo	RL0030	Pemfigo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Dermatologia					
		RL0040 - Pemfigoide bolloso		•	•	•	•	•	•	•	
	1	RL0050 - Pemfigode benigno delle									
		mucose									
		RL0060 - Lichen sclerosus et atrophicus									
		RL0070 - Sindrome Michelin Tire Baby									

		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			IRCCS "Casa Sollievo della						
		patologie sottoelencate, pur incluse nel	RNG070	Ittiosi Congenite	Sofferenza" - San Giovanni	Genetica Medica	Pediatria				
		gruppo, sono codificate come indicato tra	1	ĺ	Rotondo						
		parentesi)									
	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni	Ipercheratosi Epidermologica (RN0600)									
	Rotondo	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									
	RNO										
		RN0530 - Cheratosi follicolare acuminata									
		RN0540 - Cute marmorea teleangectasica									
		congenita		1	I		ı	Г	1	_	
		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 - Eritrocheratodermia simmetrica progressiva									
		RN0590 - Eritrocheratodermia Variabile									
		RN0620 - Pachidermoperiostosi		П	Inners to a tri		ı	T	1	T	1
		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									1
	RN RN RN	RN1660 - Sinfrome del nevo epidermale		1	T	1	T	<u> </u>	T	1	
		RN1700 - Sjogren - Larsonn sindrome di	RN1700	Sjogren - Larsonn 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					
			5525		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					

		RM0021 - Sindrome da Anticorpi Antisintetasi	RM0021	Sindrome da Anticorpi Antisintetasi	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	Pediatria Universitaria				
					IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia					
		RM0030 - Connettivite mista	RM0030	Connettivite mista	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Medicina Interna					
					Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria					
					Azienda Ospedaliero-						
	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali	RM0040 - Fascite eosinofila	RM0040	Fascite eosinofila	Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria					
	Riuniti" - Foggia	RM0050 - Fascite diffusa	RM0050	Fascite diffusa	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" -	Reumatologia Universitaria					
		RM0060 - Policondrite			Foggia						
		RM0070 - Angiomatosi Cistica Diffusa									
		dell'osso									
		RM0080 - Eteroplasia Ossea Progressiva									
		RM0090 - Fibrodisplasia Ossificante Progressiva		T	Astronata Considellaria	T	T		T	T	
		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			
			KIVIOOTO	Dermatomiosite	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Reumatologia	Pediatria				
14.MALATTIE DEL SISTEMA					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Nefrologia Universitaria	Neurofisiopatologia	Pediatria Ospedaliera	
OSTEOMUSCOLARE E D TESSUTO CONNETTIVO		RM0020 - Polimiosite	RM0020	Polimiosite	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Reumatologia	Pediatria				
					Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina					
		RM0021 - Sindrome da Anticorpi	RM0021	Sindrome da Anticorpi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Pediatria Ospedaliera				
		Antisintetasi		Antisintetasi	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Reumatologia	Oncoematologia Pediatrica				
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Nefrologia Universitaria	Pediatria ospedaliera	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Neurofisiopatologia	
		RM0030 - Connettivite mista	RM0030	Connettivite mista	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		I	70411	l	I		l	l	<u> </u>
	A.O.U. Policlinico di Bari -	RM0060 - Policondrite	RM0060	Policondrite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria					
	Ospedale Pediatrico	RM0070 - Angiomatosi Cistica Diffusa	1	1	PANIII	I.	l		I.	I.	
	"Giovanni XXIII"	dell'osso									
"Giovanni XXIII"	RM0080 - Eteroplasia Ossea Progressiva										

	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									
				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Pediatria ospedaliera			
				Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Reumatologia	Oncoematologia Pediatrica				
	RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina	Nefrologia e Dialisi				
				Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Medicina Generale					
-	RM0121 - Sindrome SAPHO	RM0121	Sindrome SAPHO	P.O. di Ostuni A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni	Medicina Interna Pediatria Ospedaliera	Reumatologia Universitaria				
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE C	ON DECVA	ENTE ALTERAZIONE DE	XXIII"	<u> </u>	<u> </u>	<u> </u>	<u>l</u>	<u> </u>	
-	RN0010 - Arnold - Chiari sindrome di	RN0010	Arnold - Chiari sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni	Genetica Medica	Neurologia				
	RN0020 - Microcefalia	RN0020	Microcefalia	Rotondo IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
	RN0030 - Agenesia cerebellare									
-	RN0040 - Joubert sindrome di		ı	Leanning of the state of the st	T	1	1	T	T	1
_	RN0050 - Lissencefalia	RN0050	Lissencefalia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica				
erenza" - San Giovanni	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			1		<u> </u>	1			
	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 ecclesiatico "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				

	RN0050 - Lissencefalia	RN0050	Lissencefalia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Nefrologia, Dialisi e Trapianti			
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico	RN0060 - Oloprosencefalia	RN0060	Oloprosencefalia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Nefrologia pediatrica			
"Giovanni XXIII"	RNG150 - Agenesia/Disgenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	RNG150	Agenesia/Disgenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale			
	RN1340 - Aase- Smith sindrome di			•			•		
	RN1570 - Neuroacantocitosi								
	RN1630 - Sindrome acrocallosa								
	RN1740 - Walker- Warburg sindrome di		T	T	T				
	RNG011 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	RNG011	Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
	RQ0010 - Gerstmann Sindrome di			l .			l.		
	RN0010 - Arnold - Chiari sindrome di	RN0010	Arnold - Chiari sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi				
	RN0020 - Microcefalia	RN0020	Microcefalia	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi				
	RN0030 - Agenesia cerebellare	RN0030	Agenesia cerebellare	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi				
	RN0040 - Joubert sindrome di	RN0040	Joubert sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi				
IRCCS "E. Medea" -	RN0050 - Lissencefalia	RN0050	Lissencefalia	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi				
Brindisi	RN0060 - Oloprosencefalia	RN0060	Oloprosencefalia	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi				
	RNG150 - Agenesia/Disgenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	RNG150	Agenesia/Disgenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi				
			311GrUIIICa	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica Medica	Pediatria - UTIN			
	RN1570 - Neuroacantocitosi		!	ranico - iricase	!		ļ		
	RN1630 - Sindrome acrocallosa								
	RN1740 - Walker- Warburg sindrome di		Altre Sindromi					,	
	RNG011 - Altre Sindromi Malformative		Malformative						
	Congenite gravi ed invalidanti con	RNG011	Congenite gravi ed	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi				
	prevalente alterazione del Sistema Nervoso		invalidanti con						
	RQ0010 - Gerstmann Sindrome di		nrovalente alterazione	<u> </u>	<u> </u>	1	<u>l</u>		
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE C	ON PREVAL	ENTE ALTERAZIONE DE	LL'APPARATO VISIVO					
	RFG150 - Anoftalmia/Microftalamia isolate o sindromatiche								
	RN0070 - Chiray Foix Sindrome di								
	RN0090 - Axenfeld-Rieger anomalia di								
	RN1050 - Axenfeld-Rieger sindrome di			<u> </u>					

	RN0100 - Peters, anomalia di												
	KNU100 - Peters, anomalia di		1	IRCCS "Casa Sollievo della	1	1	I	I					
	RN0110 - Aniridia	RN0110	Aniridia	Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Oculistica							
	RNG101 - Coloboma Congenito Oculare Isolato o Sindromico - Coloboma Congenito Del Disco Ottico												
IRCCS "Casa Sollievo della	Coloboma congenito del disco ottico (RN0120)	RN0120	Coloboma congenito del disco ottico	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oculistica	Genetica Medica							
Sofferenza" - San Giovanni	RN0130 - Morning Glory anomalia di		l		I	I	L	L					
Rotondo	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			•	u .	U .							
	RN1750 - Weill-Marchesani, Sindrome di												
	MINET 20 - Welli-Iviai Chesani, Sindrome di												
	RNG111 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente interessamento dell'apparato visivo												
	RFG150 - Anoftalmia/Microftalamia		Anoftalmia/Microftala	A.O.U. Policlinico di Bari -									
	isolate o sindromatiche	RFG150	mia isolate o	Ospedale Pediatrico "Giovanni	Malattie Metaboliche	Oftalmologia Universitaria							
			sindromatiche	XXIII"									
	RN0070 - Chiray Foix Sindrome di		I	A O II Delialiniae di Desi	1	1	I	I					
	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		1		1	1	ı	ı					
	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												
A.O.U. Policlinico di Bari -	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							
Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RN0130 - Morning Glory anomalia di												
GIOVAIIII AAIII	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												

	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			l	l .		l .	l .	l	I.
	RN0800) Baller-Gerold, sindrome di (codice									
	RN0810)									
	Carpenter, sindrome di (codice RN1390)									
•	Pfeiffer, sindrome di (codice RN1040)									
IRCCS "Casa Sollievo della	Summitt, sindrome di (codice RN1230)			1		T				
Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Craniosinostosi primaria (codice RNG040)		Craniosinostosi primaria; Crouzon,	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
	Crouzon, malattia di (codice RNG040)		malattia di; Disostosi	Rotolido						
	Disostosi maxillofacciale (codice RNG040)	RNG040	maxillofacciale; Displasia fronto-facio-	Azienda Ospedaliero-						
	Displasia fronto-facio-nasale (codice RNG040)		nasale; Displasia maxillonasale	Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva	Neonatologia con UTIN				
	Displasia maxillonasale (codice RNG040)									
	Jackson-Weiss, sindrome di (codice RN0400)									
	RN1000 - Nager sindrome di		T.	I	1	I	1	1	1	ı
	RNG040 - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle	RNG040	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
	mucose (escluso: Schisi isolata dell'ugola e Labioschisi isolata)		e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso:	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva	Neonatologia con UTIN				
	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									
ŀ	RN0810)									
	Carpenter, sindrome di (codice RN1390)									
}	Pfeiffer, sindrome di (codice RN1040)									
	Summitt, sindrome di (codice RN1230)									
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico	Craniosinostosi primaria (codice RNG040)		Caralada	A.O.U. Policlinico di Bari -						
"Giovanni XXIII"	Crouzon, malattia di (codice RNG040)		Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi	Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale			
	Disostosi maxillofacciale (codice RNG040)	RNG040	maxillofacciale; Displasia fronto-facio-							
	Displasia fronto-facio-nasale (codice RNG040)		nasale; Displasia maxillonasale	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
	Displasia maxillonasale (codice RNG040)									
	Jackson-Weiss, sindrome di (codice RN0400)									
	RN1000 - Nager sindrome di		•							1
	RNG040 - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa		Altre anomalie congenite gravi ed	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Odontoiatria			

	della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Schisi isolata dell'ugola e Labioschisi isolata)	RNG040	invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucos	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi				
	MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTER	AZIONI DEL	LA FACCIA COME SEGN	O PRINCIPALE					
	RNG121 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale ((le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
Rotondo	Goldenhar, sindrome di (codice RN0910)	RN0910	Goldenhar sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
	Sindrome cefalopolisindattilia di Greig (codice RN0390)								
	Sindrome oto-palato-digitale (codice RN0470)								
A.O.U. Policlinico di Bari -	RNG121 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Goldenhar, sindrome di (codice RN0910)	RN0910	Goldenhar sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria			
	Sindrome cefalopolisindattilia di Greig (codice RN0390)								
	Sindrome oto-palato-digitale (codice RN0470)	RN0470	Sindrome oto- palato - digitale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria			
	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI	ISOLATE E	SINDROMICHE						
	RN0260 - Focomelia RN0270 - Deformità di Sprengel								
	RN0290 - Camptodattilia familiare								
	RN0430 - Poland sindrome di	RN0430	Poland sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Azienda Ospedaliero-	Genetica Medica	Pediatria			
				Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva				
	RN0460 - Sindrome femoro- facciale			I	I	1	1	1	
	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	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica				
	Roberts, sindrome di (codice RN1060)						 		
	Sindrome trisma-pseudocamptodattilia (codice RN0480)								
IRCCS "Casa Sollievo della	Freeman-Sheldon, sindrome di (codice RN0890)	RN0890	Freemam - Sheldon sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	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)							
	Sequenza Sirenomelica (codice RN0440)							
	Adams-Oliver, Sindrome di (codice RN0340)							
	Sindrome trombocitopenica con aplasia del radio (codice RN1690)	RN1690	Sindrome trombocitopenica con	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia IRCCS "Casa Sollievo della	Neonatologia con UTIN			
	der radio (codice rivi2030)		assenza di radio	Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	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							
				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche			
	RN0430 - Poland sindrome di	RN0430	Poland sindrome di	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica			
				IRCCS "E. Medea" - Brindisi	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,	RNG020		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche			
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico	sono codificate come indicato tra parentesi)		congenite	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi			
"Giovanni XXIII"	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)		ı	T	T			
	RNG131 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno	RNG131	Altre sindromi malformative congenite gravi ed	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche			
	principale (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)		invalidanti con alterazione degli arti come segno principale	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	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	E, DEI GRAN	DI VASI E DEI VASI PERI	FERICI				

	RNG141 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del cuore e dei grandi vasi (esclusi: Difetto interventricolare isolato; difetto interatriale isolato; Stenosi isolata della valvola polmonare; Pervietà del dotto di botallo)							
IRCCS "Casa Sollievo della	RN0150 - Blue Rubber Bleb Nevus							
Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RN0740 - Ivemark sindrome di							
Rotondo	RN1510 - Klippel - Treunaunay sindrome di	RN1510	Klippel - Treunaunay sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
	RNG142 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	RNG142	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurochirurgia	Pediatria		
A.O.U. Policlinico di Bari -	RNG141 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del cuore e dei grandi vasi (esclusi: Difetto interventricolare isolato; difetto interatriale isolato; Stenosi isolata della valvola polmonare; Pervietà del dotto di botallo)	RNG141	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del cuore e dei grandi vasi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Cardiologia Pediatrica	Cardiochirurgia Pediatrica		
Ospedale Pediatrico	RN0150 - Blue Rubber Bleb Nevus							
"Giovanni XXIII"	RN0740 - Ivemark sindrome di						 	
	RN1510 - Klippel - Treunaunay sindrome di	RN1510	Klippel - Treunaunay sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche			
	RNG142 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	RNG142	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi			
			periferici	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurochirurgia			
	MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PAR	ETE ADDON	MINALE ISOLATE E SIND	ROMICHE				
	RN0310 - Klippel-Feil, Sindrome di	RN0310	Klipper-Feil, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche			
	RN0320 - Gastroschisi	 						
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RN0321 - Sindrome Prune Belly RN0322 - Onfalocele	RN0322	Onfalocele	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni	Malattie Metaboliche	Chirurgia pediatrica		
	RNG132 - Altre Malformazioni congenite gravi ed invalidanti della parte addominale			XXIII"				
	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPA	RATO DIGE	RENTE ISOLATE E SINDR	ОМІСНЕ				
	RN0190 - Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica	RN0190	Malformazione Ano- rettale in forma isolata o sindromica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica		
	RN0200 - Hirschsprung malattia di							
	RN201 - Goldberg-Shprintzen, Sindrome di							
	RN0210 - Atresia biliare	RN0210	Atresia biliare	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica		
	RN0220 - Caroli malattia di							
IRCCS "Casa Sollievo della	RN0230 - Malattia del fegato policistico							

Softenza" - 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 digliuno (codice RN0170) Atresia o stenosi duodenale (codice RN0180) RNG252 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato digerente digerente		
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		
duplicazioni (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea (codice RN0150) Atresia del digiuno (codice RN0170) Atresia o stenosi duodenale (codice RN0180) RNG252 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato		
pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) Atresia esofagea (odice RN0160) Atresia del digiuno (codice RN0170) Atresia o stenosi duodenale (codice RN0180) RNG252 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato		
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		
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		
tracheoesofagea (codice RN0160) Atresia del digiuno (codice RN0170) Atresia o stenosi duodenale (codice RN0180) RNG252 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato		
Atresia del digiuno (codice RN0170) Atresia o stenosi duodenale (codice RN0180) RNG252 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato		
Atresia o stenosi duodenale (codice RNO180) RNG252 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato		
RNG252 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato		
gravi ed invalidanti dell'apparato		
Malformazione Ano- A O II Policlinico di Bari -		
RN0190 - Malformazione Ano-rettale in RN0190 rettale in forma Ospedale Pediatrico "Giovanni Chirurgia nediatrica Neonatologia e Terapia Malattie Metaholiche		
isolata o sindromica XXIII"		
Hirschsprung malattia Hirschsprung malattia Hirschsprung malattia	ļ	
RN0200 - Hirschsprung malattia di RN0200 di November del Pediatrico "Giovanni XXIII" November del Pediatrico	,	
RN0201 - Goldberg-Shprintzen, Sindrome	.1	
di		
A.O.U. Policlinico di Bari -	T	Γ
RN0210 - Atresia biliare RN0210 Atresia biliare RN0210 Atresia biliare Ospedatrico "Giovanni Chirurgia pediatrica Pediatrica "B. Trambusti" Malattie Metaboliche	1	
XXIII" Specialistica "B. Iramdusti"		
RN0220 - Caroli malattia di RN0220 Caroli malattia di RRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA Gastroenterologia 1 -		
GROTTE Indirizzo Epatologico		
RN0230 - Malattia del fegato policistico RN0230 - Malattia del fegato p	1	
	<u> </u>	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico RNG251 - Difetti congeniti del tubo Difetti congeniti del	ļ	
"Giovanni XVIII" digerente: Agenesia, Atresie, Fistole e tubo digerente: Al.O.U. Policlinico di Bari -	ļ	
duplicazioni (le patologie sottoelencate, RNG251 Accessio Atrocio Ospedale Pediatrico "Giovanni Malattie Metaboliche Chirurgia pediatrica Intensiva Negatalo	ļ	
pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) Kagenesio, Auesie, Fistole e duplicazioni XXIII"	ļ	
come monato de parentesiy	,	
Atresia esofagea e/o A.O.U. Policlinico di Bari - Nacastalegia e Transia		
Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea (codice RN0160) RN0160 RN01	,	
tracheoesoragea XXIII	<u> </u>	
Atresia del digiuno (codice RN0170) RN0170 R	ļ	
Attesta dei digidio (codice NN0170) Attesta dei digidio Ospetani Podiatitica Giovanni Intensiva Neonatale Intensiva Neonatale Unitugia pediatrica	ļ	
A O I I Policlinico di Raci -		
Atresia o stenosi duodenale (codiceRN0180) Atresia o stenosi duodenale (codiceRN0180) Atresia o stenosi duodenale Ospedale Pediatrico "Giovanni Intensiva Neonatale Ospedale Pediatrico" (Giovanni Intensiva Neonatale Ospedale Pediatrico "Giovanni Intensiva Neonatale Ospedale Pediatrico" (Giovanni Intensiva Neonatale Ospedale Pediatrico "Giovanni Intensiva Neonatale Ospedale Pediatrico" (Giovanni Intensiva Neonatale Ospedale Pediatrico "Giovanni Intensiva Neonatale Ospedale Pediatrico" (Giovanni Intensiva Neonatale Ospedale Pediatrico "Giovanni Intensiva Neonatale Ospedale Pediatrico" (Giovanni Intensiva Neonatale Ospedale Pediatrico "Giovanni Intensiva Neonatale Ospedale Pediatrico" (Giovanni Intensiva Neonatale Ospedale Pediatrico "Giovanni Intensiva Neonatale Ospedale Pediatrico" (Giovanni Intensiva Neonatale Ospedale Pediatrico "Giovanni Intensiva Neonatale Ospedale Pediatrico" (G	,	
IXXIII IXXIII	<u> </u>	
RNG252 - Altre malformazioni congenite		
gravi ed invalidanti dell'apparato digerente		
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMATICHE		
Rene con midollare a A.O.U. Policlinico di Bari - Pediatria Generale e		
Ospedale Pediatrico "Giovanni Interfologia Universitaria Specialistica "B. Trambusti" Interfologia pediatrica	1	
Special XXIII ^a Secretaria 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	+	
RNG261 - Malattia renale cistica genetica	1	
(escluso rene policistico autosomico Malatria conale cirtica A.O.U. Policilnico di Bari -	1	
dominante) (le patologie sottoelencate, RNG261 ,		
pur incluse nel gruppo, sono codificate	ļ	
come indicato tra parentesi)	ļ	
A.O.U. Policlinico di Bari -		
Rene policistico autosomico recessivo Rene policistico Occadalo Redigirico "Giovanni Mefrelegia nediatrica Mefrelegia Iniversitaria	1	
(codice RJ0040) autosomico recessivo XXIII' Nentrologia penatrica Nentrologia universitaria	ļ	
Meckel, sindrome di (codice RN0980)		
A.O.U. Policlinico di Bari -	1	
RN1810 - Estrofia Vescicale RN1810 Estrofia Vescicale Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Chirurgia Pediatrica Urologia Pediatrica Urologia Pediatrica	,	
	<u> </u>	<u> </u>
A.O.U. Policinico di Bari - Pediatria Generale e	1	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Malattie Metaboliche 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	•											
		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)												
	IRCCS "Casa Sollievo della	RN0300 - Sindrome da regressione caudale												
	Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	i 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												
15.MALFORMAZIO	NI	congenita RN0370 - Dyggve-Melchior-Clausen (DMC)												
CONGENITE, CROMOSOMOPATI		Sindrome di												
SINDROMI GENETIC	CHE	RN0410 - Jarcho-Levin sindrome di												
		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								
	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	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	RNG060	Osteodistrofie congenite isolate o in	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente Ecclesiastico "Cardinale G.	Malattie Metaboliche	Odontoiatria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"						
		o in forma sindromica		forma sindromica	Panico" - Tricase Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Genetica medica Pediatria								
		RN0960 - Maffucci sindrome di				1	ı			1				

_								
	RN1450 - Displasia spondiloepifisaria congenita	RN1450	Displasia spondiloepifisaria		Malattie Metaboliche			
	RN0370 - Dyggve-Melchior-Clausen (DMC)		congenita	XXIII"				
	Sindrome di RN0410 - Jarcho-Levin sindrome di							
	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CON							
	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CON	IGENITE CO	JIVIPLESSE			T		
	RNG080 - Sindromi da Aneuploidia			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
	cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL	RNG080	Sindromi da aneuploidia	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neurologia Universitaria			
	DOPPIO Y) (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)		cromosomica	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica			
	TURNER, SINDROME DI (codice RN0680)	RN0680	Turner sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica		
			Sindromi da riarrangiamenti	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
	RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG090	strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica			
			deficienza cromosomica)	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neurologia Universitaria			
	Pallister-killian, sindrome di (codice RN1590)							
	Sindrome del "cri du chat" (codice RN0670)	RN0670	Cri Du Chat malattia del	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
	Sindrome wagr (codice RN1730)		ı	IRCCS "Casa Sollievo della		I		
	Williams, sindrome di (codice RN1270)	RN1270	Williams sindrome di	Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica		
	Wolf-hirschhorn, sindrome di (codice RN0700)	RN0700	Wolf - Hirschhorn sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
	RN1330 - Sindrme del cromosoma X fragile	RN1330	Sindrome da X fragile	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
	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	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna		
	Ehlers-danlos, sindrome di (codice RN0330)	RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna		
	Stickler, sindrome di (codice RN1220)	RN1220	Stickler sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
	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)							

	Aarskog, sindrome di (codice RN0790)										
	Dubowitz, sindrome di (codice RN0870)										
	Robinow, sindrome di (codice RN1070)										
				IRCCS "Casa Sollievo della							
	Russell-Silver, sindrome di (codice RN1080)	RN1080	Russel - Silver sindrome di	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	Neurologia Universitaria						
Sofferenza" - San Giovanni Rotondo				IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
	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									1	
	RN0830 - Bloom, sindrome di RN0840 - Börjeson-forssman-lehmann,										
	sindrome di										
	RN1780 - Char, sindrome di										
	RN0350 - Coffin-lowry, sindrome di										

		Coffin - Siris sindrome	IRCCS "Casa Sollievo della						
RN0360 - Coffin-siris, sindrome di	RN0360	di	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		1	IRCCS "Casa Sollievo della	I	I	I	I	I	
RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	RN1310	Prader - Willi sindrome di	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-				l .	l .	l .	l .	l .	
facciale									
RN1140 - Sindrome branchio-oto-renale	RN1140	Sindrome branchio-	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti					
		oto-renale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RN1770 - Sindrome cardiofacciale di Cayler									
RN0450 - Sindrome cerebro-costo- mandibolare									
RN1640- Sindrome cerebro-oculo-facio- scheletrica									
RN0850 - Sindrome CHARGE									
RN0940 - Sindrome Kabuki	RN0940	Kabuki sindrome della maschera	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni	Genetica Medica	Pediatria				
RN1830 - Sindrome megalocornea-ritardo		ļ	Rotondo	ļ	ļ	ļ	ļ	ļ	
mentale RN1190 - Sindrome nail-patella									
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	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	RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche									
DOPPIO Y) (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)			Presidio Ospedaliero "San Paolo Bari"	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva									
	RN0680	Turner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Endocrinologia	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Odontoiatria						
TURNER, SINDROME DI (codice RN0680)			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 (Sindromi da duplicazione/ deficienza cromosomica)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche									
RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)			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								
Dallistas killian sindoona di foodina		Pallister - Killian sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche									
Pallister-killian, sindrome di (codice RN1590)	RN1590		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		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"	Malattie Metaboliche									
nagne			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	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	RN1320 Marfan sindrome di A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna Universitaria "C. Frugoni" Oftalmologia Universitaria Odontoiatria											
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna Universitaria "C. Frugoni"	Reumatologia Universitaria	Malattie Metaboliche	Odontoiatria						
Ehlers-danlos, sindrome di (codice RN0330)	RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di	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	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)													
Russell-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)													

			Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria				
	RNG100 - Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	RNG100		Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica	Pediatria - UTIN				
	mentare (mintatamente a sincioni noce)			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		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna Universitaria "C. Frugoni"					
		RN0750	Scierosi tuberosa	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
	Sclerosi tuberosa (codice RN0750)			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					
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	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)				1			T	•	
	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 vacterl/vater	RN1250	Vacterl 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	<u> </u>								
	RN1780 - Char, sindrome di									
	RN0350 - Coffin-lowry, sindrome di									
	RN0360 - Coffin-siris, sindrome di RN0401 - Cohen, sindrome di	-								
	mito-o1 - Conen, smarome ai	 								1
	RN1410 - Cornelia de lange, sindrome di	RN1410	Cornelia De Lange	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
	corrella de lange, sindroffie di	111410	sindrome di	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.	Genetica medica										
			Panico" - Tricase											
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	RN1530 LEOPARD sindrome												
DN14430 De Constis Casabiana malattia			XXIII"											
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														
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche	Endocrinologia							
RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	RN1310	Prader - Willi sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi										
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Pediatria										
RN1620 - Rubinstein-Taybi, sindrome di		Rubinstein - Taybi sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche										
	RN1620		IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi										
RN1130 - Sindrome branchio-oculo-			ı	1	1	1	1	1						
facciale														
RN1140 - Sindrome branchio-oto-renale	1													

		RN1770 - Sindrome cardiofacciale di										
		Cayler										
		RN0450 - Sindrome cerebro-costo- mandibolare										
		RN1640- Sindrome cerebro-oculo-facio- scheletrica										
		scheletrica			A.O.U. Policlinico di Bari -							
					Ospedale Pediatrico "Giovanni	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia					
					XXIII"	Widdelie Wickabolierie	Intensiva Neonatale					
		RN0850 - Sindrome CHARGE	RN0850	Charge associazione								
					IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi						
					A.O.U. Policlinico di Bari -							
		RN0940 - Sindrome Kabuki	RN0940	Kabuki sindrome della	Ospedale Pediatrico "Giovanni	Malattie Metaboliche	Nefrologia pediatrica	Pediatria Generale e				
				maschera	XXIII"		- '	Specialistica "B. Trambusti"				
		RN1830 - Sindrome megalocornea-ritardo										
		mentale										
				Sindrome nail-patella	A.O.U. Policlinico di Bari -							
		RN1190 - Sindrome nail-patella	RN1190		Ospedale Pediatrico "Giovanni	Malattie Metaboliche	Nefrologia Universitaria	Nefrologia pediatrica				
				rotula)	XXIII"							
		RN1160 - Sindrome oculo-cerebro-										
		cutanea										
		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)	kayne, Sindrome di (codice RN1400)									
		cockeyne, smarome at (course 1112-100)				1		Т		ı	1	
		RN1180 - Sindrome trico-rino-falangea		Sindrome trico- rino -	A.O.U. Policlinico di Bari -							
		NV1160 - Siliulollie tilco-illo-ialaligea	RN1180	falangea	Ospedale Pediatrico "Giovanni	Malattie Metaboliche	Odontoiatria					
					XXIII"							
		RN1210 - Smith-Magenis, sindrome di	RN1210	Smith -Magenis	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi						
		invizzo - Sinti iviagenis, sintione di	MVIZIO	sindrome di	inces E. Wedea - Brillaisi	Ollita per le disabilità gravi						
		RN1240 - Townes-Brocks, sindrome di										
		RNG095 - Sindromi di Waardenburg										
		RN1260 - Wildervanck, Sindrome di										
		RN1280 - Winchester, Sindrome di										
					A.O.U. Policlinico di Bari -							
		RN1290 - Wolfram, Sindrome di	RN1290	Wolfram sindrome di	Ospedale Pediatrico "Giovanni	Malattie Metaboliche	Oftalmologia Universitaria	Pediatria Generale e				
					XXIII"			Specialistica "B. Trambusti"				
		RP0010 - Embriofetopatia rubeolica										
		RP0020 - Sindrome fetale da acido										
MORBOSE DI ORIGINE Ospe		valproico										
	A.O.U. Policlinico di Bari -	RP0030 - Sindrome fetale da idantoina			Indiana in the contract of the	1		T.		ı		
	Ospedale Pediatrico	RP0040 - Sindrome alcolica fetale	RP0040	Sindrome alcolica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni	Neuropsichiatria Infantile	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia				
	"Giovanni XXIII"	3 Sura Sindrome diconca retale	NF0040	fetale	XXIII"	recuropsicinatina imantile	ividiactic ivictabolicile	Intensiva Neonatale				
		RP0060 - Kernittero			1			•				
		RP0070 - Fibrosi epatica congenita										
		RP0080 - Embriopatia da										
		Iperfenilaninemia										