



Anna Lobosco
01.12.2023
17:43:48
GMT+01:00



Raffaele
Piemontese
04.12.2023
09:39:20
GMT+01:00



REGIONE PUGLIA

Deliberazione della Giunta Regionale

N. **1757** del 30/11/2023 del Registro delle Deliberazioni

Codice CIFRA: SGO/DEL/2023/00137

OGGETTO: Presa d'atto della deliberazione del Direttore Generale A.Re.S.S. n. 94 del 28/04/2023. Aggiornamento della Rete Regionale Malattie Rare

L'anno 2023 addì 30 del mese di Novembre, si è tenuta la Giunta Regionale, previo regolare invito nelle persone dei Signori:

Sono presenti:	Sono assenti:
V.Presidente Raffaele Piemontese Assessore Rosa Barone Assessore Alessandro Delli Noci Assessore Sebastiano G. Leo Assessore Gianfranco Lopane Assessore Anna G. Maraschio Assessore Anna Maurodinoia Assessore Rocco Palese Assessore Donato Pentassuglia Assessore Giovanni F. Stea	Presidente Michele Emiliano

Assiste alla seduta: la Segretaria Generale Dott.ssa Anna Lobosco



REGIONE PUGLIA

**DIPARTIMENTO PROMOZIONE DELLA SALUTE E
DEL BENESSERE ANIMALE**

SEZIONE STRATEGIE E GOVERNO DELL'OFFERTA

PROPOSTA DI DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

Codice CIFRA: SGO/DEL/2023/00137

OGGETTO: Presa d'atto della deliberazione del Direttore Generale A.Re.S.S. n. 94 del 28/04/2023. Aggiornamento della Rete Regionale Malattie Rare

L'Assessore alla Sanità, Benessere animale, Controlli interni, Controlli connessi alla gestione emergenza Covid-19, sulla base delle risultanze istruttorie espletate dal Dirigente del Servizio "Strategie e Governo dell'Assistenza Territoriale – Rapporti Istituzionali e Capitale Umano SSR" e confermate dal Dirigente della Sezione "Strategie e Governo dell'Offerta" riferisce.

Visti:

- la Legge n. 241/1990 recante "Nuove norme in materia di procedimento amministrativo e di diritto di accesso ai documenti amministrativi" e ss.mm.ii.;
- il D.Lgs. n. 502/1992 e s.m.i., all'art. 2, co. 1, attribuisce alle Regioni l'esercizio delle funzioni legislative ed amministrative in materia di assistenza sanitaria ed ospedaliera, nel rispetto dei principi stabiliti dalle leggi nazionali;
- il D.Lgs. n. 165/2001 recante "Norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche" e ss. mm. ii.; il D.Lgs. n. 33/2013 recante "Riordino della disciplina riguardante gli obblighi di pubblicità, trasparenza e diffusione di informazioni da parte delle pubbliche amministrazioni";
- la legge n. 190/2012 recante "Disposizioni per la prevenzione e la repressione della corruzione e dell'illegalità nella pubblica amministrazione";
- il Decreto Ministeriale 2 aprile 2015 n. 70 "Regolamento recante definizione degli standard qualitativi, strutturali, tecnologici e quantitativi relativi all'assistenza ospedaliera";
- il Decreto Ministeriale 12 marzo 2019 "Nuovo sistema di garanzia per il monitoraggio dell'assistenza sanitaria";
- la Legge Regionale 28 dicembre 1994, n. 36 "Norme e principi per il riordino del Servizio sanitario regionale in attuazione del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 "Riordino della disciplina in materia sanitaria, a norma dell'articolo 1 della legge 23 ottobre 1992, n. 421";
- la Legge Regionale 3 agosto 2006, n. 25 "Principi e organizzazione del Servizio sanitario regionale";
- i Regolamenti regionali n. 23/2019 ad oggetto "*Riordino ospedaliero della Regione Puglia ai sensi del D.M. n° 70/2015 e delle Leggi di Stabilità 2016-2017*" e n. 14/2020 ad oggetto "*Potenziamento della rete ospedaliera, ai sensi dell'art. 2 del decreto-legge 19 maggio 2020, n. 34. Modifica e integrazione del Regolamento regionale n. 23/2019*";
- la deliberazione di Giunta regionale 15 settembre 2021, n. 1466 recante l'approvazione della Strategia regionale per la parità di genere, denominata "Agenda di Genere";
- la D.G.R. Puglia n. 1158 del 31/07/2015, recante "Adozione del modello organizzativo denominato Modello ambidestro per l'innovazione della macchina amministrativa regionale – MAIA. Approvazione atto di alta amministrazione";

- la L.R. Puglia n. 29/2017 recante “Istituzione dell’Agenzia Regionale per la Salute ed il Sociale (A.Re.S.S.)”;
- la D.G.R. del 24 aprile 2018, n. 658 recante “Approvazione del documento tecnico di indirizzo per costruire la rete assistenziale pugliese attraverso i Percorsi Diagnostici Terapeutici Assistenziali PDTA”;
- la D.G.R. Puglia n. 1069 del 19/06/2018, avente ad oggetto “Attuazione dell’art. 2 del Decreto del Presidente della Giunta Regionale del 31/08/2016 (n. registro 542). Attuazione Modello MAIA - Approvazione dell’Atto Aziendale e presa d’atto del finanziamento della dotazione organica dell’Agenzia Regionale strategica per la Salute ed il Sociale della Puglia (A.Re.S.S.);
- la D.G.R. n. 1974 del 07/12/2020, recante “Approvazione Atto di Alta Organizzazione. Modello Organizzativo “MAIA 2.0”;
- Vista la D.G.R. del 03/07/2023 n. 938 del Registro delle Deliberazioni recante D.G.R. n. 302/2022 “Valutazione di impatto di genere. Sistema di gestione e di monitoraggio”. Revisione degli allegati;
- la deliberazione di Giunta regionale n. 1868 del 14 dicembre 2022 avente ad oggetto “Definizione di modelli e standard per lo sviluppo dell’assistenza territoriale ai sensi del DM 77/2022”.
- il Decreto-legge 29 dicembre 2022 n. 198 coordinato con la legge di conversione 24 febbraio 2023, n. 14 recante “Disposizioni urgenti in materia di termini legislativi” dell’ art. 4, commi 9 septies e 9 octies;
- la deliberazione di Giunta regionale n. 134 del 15 febbraio 2022 ad oggetto: *“Adozione del Piano di Potenziamento e Riorganizzazione della Rete Assistenziale Territoriale (ai sensi dell’art.1 decreto-legge 19 maggio 2020 n.34, conversione legge n.77 del 17 luglio 2020) - Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza – (PNRR). Indicazioni per la Programmazione degli investimenti a valere sulla missione 6”;*
- la deliberazione di Giunta Regionale n. 688 dell’11 maggio 2022 ad oggetto “Approvazione Rete Assistenziale Territoriale in attuazione del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza – D.M. 20 gennaio 2022 e della Deliberazione di Giunta Regionale n.134 del 15/02/2022”;
- la D.G.R. del 03/07/2023 n. 938 del Registro delle Deliberazioni recante D.G.R. n. 302/2022 “Valutazione di impatto di genere. Sistema di gestione e di monitoraggio”. Revisione degli allegati;
- la deliberazione di Giunta regionale del 7 marzo 2022 n. 302 recante “Valutazione di impatto di Genere. Sistema di gestione e di monitoraggio”;
-

Con particolare riferimento alle Malattie rare, tenuto conto di:

- Decreto del Ministero della Sanità n. 279 del 18 maggio 2001, recante : “Regolamento di istituzione della rete nazionale delle malattie rare e di esenzione dalla partecipazione al costo delle relative prestazioni sanitarie ai sensi dell’articolo 5, comma 1, lettera b) del D. Lgs. 29 aprile 1998, n. 124”;
- deliberazione della Giunta Regionale pugliese n. 2238 del 23 dicembre 2003, recante “Rete regionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi, la terapia delle malattie rare, ai sensi del D.M. 18 maggio 2001 n. 279”;
- Accordo, ai sensi dell'articolo 4 del decreto legislativo 28 agosto 1997, n. 281, tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano sul riconoscimento di Centri di coordinamento regionali e/o interregionali, di Presidi assistenziali sovregionali per patologie a bassa prevalenza e sull'attivazione dei registri regionali ed interregionali delle malattie rare. Repertorio atti n. 103/CSR del 10 maggio 2007;
- deliberazione della Giunta Regionale pugliese del 15 dicembre 2009 n. 2485, recante “Malattie Rare - D.M. n. 279 del 18 maggio 2001 - Accordo Stato-Regioni del 10 maggio 2007 - Istituzione Centro di assistenza e ricerca sovraaziendale - Costituzione Coordinamento regionale”;
- deliberazione della Giunta Regionale pugliese n. 1591 del 31 luglio 2012, recante: “D.M. 18 maggio 2001, n. 279 – Rete Regionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi, la terapia delle malattie rare – Ricognizione dei Centri Interregionali di Riferimento (CIR) e dei Presidi della Rete Nazionale (PRN) di cui alla Deliberazione di Giunta Regionale n. 2238 del 23/12/2003 e s.m.i.”;
- deliberazione della Giunta Regionale pugliese n. 1695 del 07 agosto 2012, recante : “Art. 39 L.R. 4/2010. D.M. 279/2001. DGR n. 2283/2003 e s.m.i. DGR n. 2845/2009. Avvio del Sistema Informativo delle Malattie Rare della Regione Puglia (SIMaRRP)”;
- deliberazione della Giunta Regionale pugliese n. 158 del 10 febbraio 2015, recante: “Accordo Conferenza Stato - Regioni del 16/10/2014 “Piano Nazionale per le Malattie Rare 2013-2016 Recepimento Piano Programmatico 2013-2016 del Coordinamento Regionale Malattie Rare (CoReMaR) Puglia - Approvazione Linee Guida ed Istruzioni operative in materia di Assistenza ai pazienti affetti da Malattia rara - Approvazione”;
- deliberazione della Giunta Regionale pugliese del 13 dicembre 2016 n. 2048 recante : “D.G.R. 15/12/2009 n. 2485 – Malattie rare - D.M. n. 279 del 18 maggio 2001 – Accordo Stato -

Regioni del 10 maggio 2007 – Istituzione Centro di assistenza e ricerca sovraziendale. Sostituzione e integrazione componenti Coordinamento regionale”;

- deliberazione della Giunta Regionale pugliese n. 225 del 23 febbraio 2017, recante : “Istituzione nelle Aziende Sanitarie Locali del Centro Territoriale per la facilitazione di accesso ai servizi delle persone affette da malattie rare delle famiglie “Il filo di Arianna”;

- deliberazione della Giunta Regionale pugliese n. 226 del 23 febbraio 2017, recante: “Approvazione del percorso di definizione dei Piani Diagnostico Terapeutici (PDT) e dei Percorsi Diagnostico Terapeutici Assistenziali (PDTA) per le Malattie Rare”;

- deliberazione della Giunta Regionale pugliese n. 253 del 28 febbraio 2017, recante: “Aggiornamento della Rete dei Presidi della Rete Nazionale (PRN) e Nodi della Rete Regionale Pugliese (RERP) accreditati per le malattie rare”;

- deliberazione della Giunta Regionale pugliese n. 794 del 29 maggio 2017, recante : “D.G.R. n. 253/2017 oggetto “Aggiornamento della Rete dei Presidi della Rete Nazionale (PRN) e Nodi della Rete Regionale Pugliese (RERP) accreditati per le malattie rare”. – INTEGRAZIONE. D.G.R. n.2048/2016 di aggiornamento dei componenti del Coordinamento Regionale per le Malattie rare (CoReMaR) – INTEGRAZIONE”;

- deliberazione della Giunta Regionale pugliese n. 1491 del 03 ottobre 2017, recante: “DPCM 12 gennaio 2017 “Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza di cui all’art. 1, comma 7, del d.lgs. n. 502/92” – Aggiornamento della Rete dei Presidi della Rete Nazionale (PRN) e Nodi della Rete Regionale Pugliese (RERP) accreditati per le Malattie Rare”;

- deliberazione della Giunta Regionale pugliese n. 329 del 13 marzo 2018, recante: “DGR n. 1491/2017 “DPCM 12 gennaio 2017 “Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza di cui all’art. 1, comma 7, del d.lgs. n.3502/92” - Aggiornamento della Rete dei Presidi della Rete Nazionale (PRN) e Nodi della Rete Regionale Pugliese (RERP) accreditati per le malattie rare”. MODIFICHE E INTEGRAZIONI”;

- deliberazione del Direttore Generale di A.Re.S.S. Puglia n. 184 del 3 Agosto 2020 recante: Proposta di implementazione di un modello innovativo di integrazione Ospedale-Territorio per la presa in carico dei pazienti affetti da Malattia Rara ad alta complessità assistenziale e delle loro famiglie. Attivazione dei Nuclei di Assistenza Territoriale (NAT) in staff alle Strutture Semplici a

Valenza Dipartimentale (SSVD) denominate Centro Territoriale Malattie Rare (CTMR) di ciascuna ASL per la facilitazione della gestione delle Cure Domiciliari Integrate (CDI): “Il Filo di Arianna”;

- deliberazione della Giunta Regionale pugliese n. 1561 del 17 settembre 2020 recante : Potenziamento dell’Assistenza ospedaliera e territoriale nei confronti dei pazienti affetti da malattie rare ad alta complessità assistenziale e delle loro famiglie;
- legge n. 175 del 10 novembre 2021: “Disposizioni per la cura delle malattie rare e per il sostegno della ricerca e della produzione dei farmaci”;
- deliberazione del Direttore Generale di A.Re.S.S. Puglia n. 94 del 28 aprile 2023, recante: “Proposta di revisione della Rete Malattie Rare (Re.Ma.R.) della Regione Puglia – anno 2023”;
- Accordo, ai sensi dell’articolo 9, commi 1 e 3, della legge 10 novembre 2021, n. 175, tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano sul “Piano nazionale malattie rare 2023 – 2026” e sul documento per il “Riordino della rete nazionale delle malattie rare”. Rep. atti n. 121/CSR del 24 maggio 2023;
- Intesa, ai sensi dell’accordo in Conferenza Stato-Regioni del 24 maggio 2023 (Rep. atti n. 121/CSR) sulla proposta del Ministro della salute di deliberazione del CIPRESS relativa alla ripartizione del finanziamento destinato all’attuazione del “Piano nazionale malattie rare 2023- 2026”, per gli anni 2023 e 2024. Rep. atti n. 266/CSR del 9 novembre 2023.

Con la deliberazione di A.Re.S.S. n. 94/2023 è stato approvato il provvedimento recante: “Proposta di revisione della Rete Malattie Rare (Re.Ma.R.) della Regione Puglia – anno 2023”, che con il presente provvedimento si intende prendere atto.

Con la citata deliberazione A.Re.S.S. n. 94/2023 è stato tra l’altro previsto:

“3. di RECEPIRE le modifiche dei Centri Malattie Rare, identificati con DGR 329/2018, composti da UO capofila (Hub) e UO nodi afferenti al Centro (spoke) che compongono la Rete Malattie Rare (ReMaR) della Regione Puglia e di proporre agli organi competenti della Regione Puglia l’adozione di un atto normativo che recepisca la revisione dei Centri e Nodi della Rete Regionale accreditati per le malattie rare, così come risulta schematicamente espresso nell’allegato “A”, intitolato “Rete Malattie Rare – Re.Ma.R. – Regione Puglia (anno 2023)”, da leggersi con l’ausilio dei “Criteri di valutazione e ricognizione dei centri della Rete Malattie Rare Pugliese (ReMaR)2022”, contenuti nell’allegato “B”. Gli allegati sono parti integranti e sostanziali del presente atto;

4. di *DISPORRE* che i Centri per le malattie rare siano funzionalmente formati da più Unità Operative (UO) che concorrono alla cura degli assistiti con MR, che possono appartenere alla stessa azienda, a garanzia delle cure interdisciplinari, e/o ad aziende diverse, a garanzia delle cure di prossimità. Capofila del Centro MR è l'UO con maggiore capacità scientifica, col maggior numero di diagnosi e Programmi Terapeutici Personalizzati (PTP) inserite nel SIMaRRP;
5. di *DISPORRE* che i Nodi della rete, in una logica di organizzazione per livelli di complessità crescenti (modello Hub e Spoke) devono periodicamente, almeno due volte l'anno, interfacciarsi con il centro Hub di riferimento. Tale modalità di relazione assolve non soltanto alle esigenze di un corretto scambio informativo, con importanti ricadute sulla capacità e qualità dei livelli assistenziali, ma anche e soprattutto allo sviluppo dell'expertise dei Centri.
6. di *DEFINIRE* che il Centro di Coordinamento Regionale, al momento della messa in commercio di un nuovo farmaco per malattia rara, cura l'istruttoria e propone al Servizio Politiche del Farmaco del Dipartimento Promozione della Salute, del Benessere Sociale e dello Sport per Tutti, nel rispetto delle disposizioni di AIFA, i Centri/nodi candidati alla prescrizione e la decisione finale richiede un confronto con il Coordinamento;
7. di *DEFINIRE* che l'attività di prescrizione dei farmaci innovativi e/o ad alto costo, in allineamento con le procedure di presa in carico del malato oncologico all'interno della ROP, vengano concordate dai nodi della rete con l'UO capofila del Centro che assume responsabilità della scelta terapeutica in termini di appropriatezza e monitoraggio dei risultati terapeutici. Considerata la possibilità che i nodi del Centro possono trovarsi in aziende differenti, il team si riunirà utilizzando sistemi telematici e darà riscontro entro 7 giorni lavorativi. Ruoli e responsabilità saranno ripartite nel rispetto dell'Accordo Stato Regioni Rep. Atti n. 4/CSR del 22 gennaio 2015;
8. di *DISPORRE* che i Centri della ReMaR (PRN e Nodi) comunichino al CoReMaR entro 60 giorni dalla pubblicazione in G.U. della DGR, pena l'esclusione dalla Rete, i riferimenti per prenotazioni/contatti (mail, numero telefonico, giorni e orario),
9. di *DEMANDARE* ai Direttori delle Aziende Ospedaliere/Presidi Ospedalieri, IRCCS ed Enti Ecclesiastici coinvolti nella rete delle Malattie Rare l'individuazione, entro 60 giorni dalla pubblicazione in G.U. della DGR, di un Referente Medico MR di Presidio e la relativa comunicazione formale al CoReMaR (DGR 158/2015);
10. di *DEFINIRE* che il Referente di Presidio svolge le seguenti funzioni:
 - Supporta la Direzione Sanitaria Aziendale nell'informare il personale interno di riferimento (ad es., dirigenti medici referenti di codice di esenzione, direttori di UO e dirigenti presso la Direzione Sanitaria) circa le norme, le indicazioni e le raccomandazioni che Regione Puglia e il Centro di Coordinamento Regionale Malattie Rare formulano in materia di Malattie Rare

attraverso iniziative di diffusione interna delle informazioni (ad es., email) e di formazione (ad es., attività ECM).

- *Supporta la Direzione Sanitaria Aziendale nell'identificare le decisioni strategiche più adatte per mettere in atto le direttive emesse da Regione Puglia e dal Coordinamento Regionale Malattie Rare in materia di Malattie Rare.*
- *Supporta la Direzione Sanitaria per la realizzazione, mantenimento e implementazione di una piattaforma unitaria mirata all'intercettazione delle richieste delle persone affette da Malattie Rare e all'adeguamento delle risorse aziendali ad esse; ciò comporta l'istituzione di uno Sportello Malattie Rare di orientamento per il paziente e di Agende Dedicare di Prenotazione (DGR 262/2023 All 3) presso le varie UO coinvolte nella gestione delle persone affette da malattie rare.*
- *Coordina le attività dello Sportello Malattie e le Agende Dedicare di Prenotazione, che sono istituite su direttiva ufficiale della Direzione Strategica Aziendale in una articolazione chiara all'interno dell'Organigramma Aziendale con nomina delle stesse e definizione delle funzioni mediante atto deliberativo aziendale.*
- *Supporta la Direzione Strategica nel coordinamento delle attività degli European Reference Networks for Rare and Complex Diseases presso i quali l'Ospedale eventualmente sia membro.*
- *Supporta la Direzione Strategica nel formulare piani di riorganizzazione e investimento aziendali, qualora gli stessi riguardino le Malattie Rare, al fine di allinearli alle norme sancite da Regione Puglia e alla organizzazione esistente della Rete Regionale per le Malattie Rare.*
- *Comunica al Centro di Coordinamento Regionale MR, e per conto della propria Direzione Sanitaria, i contatti telefonici e email dei propri rispettivi Centri al fine di facilitare contatti e accessi con gli assistiti. Gli stessi verranno pubblicati sul portale dell'Azienda di appartenenza e sul Portale Malattie Rare di Regione Puglia <https://www.sanita.puglia.it/web/rete-delle-malattie-rare>*
- *Facilita la comunicazione coi Centri Territoriali Malattie Rare (CTMR) delle ASL a supporto dei percorsi multidimensionali della cura degli assistiti"*

A seguito di alcuni approfondimenti, come da comunicazione di A.Re.S.S. del 23/11/2023, si è provveduto a rettificare l'Allegato alla deliberazione A.Re.S.S. n. 94/2023, relativo ai centri individuati al trattamento delle malattie rare. Pertanto, fermo restando quanto stabilito dalla deliberazione A.Re.S.S. n. 94/2023, riportato in narrativa, si propone di approvare l'aggiornamento della Rete Malattie Rare della Regione Puglia, coma da Allegato, parte integrante e sostanziale del presente provvedimento., comprensivo di Allegato A di individuazione dei singoli centri e dell'Allegato B "Criteri di valutazione e ricognizione dei centri della Rete Malattie Rare Pugliese (ReMaR)_ 2022".

VERIFICA AI SENSI DEL D.Lgs. 196/03

Garanzie alla riservatezza

La pubblicazione sul BURP, nonché la pubblicazione all'albo o sul sito istituzionale, salve le garanzie previste dalla legge 241/1990 in tema di accesso ai documenti amministrativi, avviene nel rispetto della tutela della riservatezza dei cittadini, secondo quanto disposto dal Regolamento UE 2016/679 in materia di protezione dei dati personali, nonché dal D.Lgs. n. 196/2003 ss.mm.ii. ed ai sensi del vigente Regolamento regionale n. 5/2006 per il trattamento dei dati sensibili e giudiziari, in quanto applicabile.

Ai fini della pubblicità legale, il presente provvedimento è stato redatto in modo da evitare la diffusione di dati personali identificativi non necessari ovvero il riferimento alle particolari categorie di dati previste dagli articoli 9 e 10 del succitato Regolamento UE.

Valutazione di impatto di genere

La presente deliberazione è stata sottoposta a Valutazione di impatto di genere ai sensi della DGR n. 938 del 03/07/2023.

L'impatto di genere stimato è:

- diretto**
- indiretto**
- neutro**
- non rilevato**

COPERTURA FINANZIARIA AI SENSI DEL D.LGS n. 118/2011 e ss.mm.ii.

La presente deliberazione non comporta implicazioni, dirette e/o indirette, di natura economico-finanziaria e/o patrimoniale e dalla stessa non deriva alcun onere a carico del Bilancio regionale.

L'Assessore alla Sanità, Benessere animale, Controlli interni, Controlli connessi alla gestione emergenza Covid-19 relatore, sulla base delle risultanze istruttorie come innanzi illustrate, ai sensi dell'art 4, comma 4, lett. d) della LR. N. 7/97 propone alla Giunta:

1. di prendere atto della premessa del presente provvedimento;
2. di prendere atto della deliberazione del Direttore Generale A.Re.S.S. Puglia . n. 94/2023 recante: "Proposta di revisione della Rete Malattie Rare (Re.Ma.R.) della Regione Puglia – anno 2023" e di approvare l'aggiornamento della Rete Malattie Rare, di cui all'Allegato, parte integrante e sostanziale del presente provvedimento, comprensivo di Allegato A di individuazione dei singoli

centri e dell'Allegato B "Criteri di valutazione e ricognizione dei centri della Rete Malattie Rare Pugliese (ReMaR)_ 2022";

3. di confermare quant'altro stabilito dalla deliberazione del Direttore Generale A.Re.S.S. Puglia . n. 94/2023, come riportato in narrativa;

4. di stabilire che la competente Sezione "Strategie e Governo dell'Offerta", con il supporto di A.Re.S.S., provveda a monitorare l'attività dei centri individuati con il presente provvedimento, al fine di valutarne la permanenza nonché l'eventuale integrazione della rete regionale Malattie Rare (Re. Ma.R);

5. di rimandare alle disposizioni in materia di politiche del farmaco impartite dalla competente Sezione Farmaci, Dispositivi Medici e Assistenza Integrativa;


6. di stabilire che le prestazioni rese in regime di ricovero o di specialistica ambulatoriale erogate dalle strutture private accreditate, eventualmente coinvolte nella rete assistenziale, sono da intendersi ricomprese nei limiti del tetto di spesa assegnato;

7. di notificare il presente provvedimento, a cura della Sezione Strategie e Governo dell'Offerta, al Dirigente della Sezione "Farmaci, Dispositivi Medici ed Assistenza Integrativa", al Direttore Generale dell'A.Re.S.S., alle Aziende Sanitarie Locali, alle Aziende Ospedaliere Universitarie, agli IRCCS pubblici e privati, agli Enti Ecclesiastici, agli Ordini delle Professioni Sanitarie regionali nonché ai Ministeri affiancanti (MINSAL e MEF);

8. di disporre la pubblicazione del presente provvedimento sul Bollettino Ufficiale della Regione Puglia, ai sensi della L.R. 18/2023.

I sottoscritti attestano che il procedimento istruttorio loro affidato è stato espletato nel rispetto della vigente normativa regionale, nazionale e comunitaria e che il presente schema di provvedimento, predisposto dalla Sezione Strategie e Governo dell'Offerta, ai fini dell'adozione dell'atto finale da parte della Giunta Regionale, è conforme alle risultanze istruttorie.

Il Dirigente del Servizio "Strategie e Governo dell'Assistenza Territoriale- Rapporti Istituzionali e Capitale Umano SSR": **Antonella CAROLI**

 Antonella Caroli
29.11.2023 11:09:10
GMT+00:00

IL DIRIGENTE DELLA SEZIONE "Strategie e Governo dell'Offerta"

Mauro NICASTRO

 Mauro
Nicastro
29.11.2023
12:44:14
GMT+01:00


Il sottoscritto Direttore di Dipartimento non ravvisa la necessità di esprimere osservazioni sulla proposta di deliberazione ai sensi del combinato disposto degli articoli 18 e 20 del DPGR n. 22/2021.

Il DIRETTORE di Dipartimento Promozione della Salute e del Benessere Animale:

Vito MONTANARO

 Vito Montanaro
29.11.2023
13:44:09
GMT+01:00

L'ASSESSORE: **Rocco PALESE**

 ROCCO PALESE
29.11.2023 13:50:54
GMT+01:00

LA GIUNTA

- Udita la relazione e la conseguente proposta dell'Assessore alla Sanità, Benessere animale, Controlli interni, Controlli connessi alla gestione emergenza Covid-19;
- viste le sottoscrizioni poste in calce al presente schema di provvedimento dai Dirigenti del Servizio "Strategie e Governo dell'Assistenza Territoriale – Rapporti istituzionali e capitale umano SSR" e dal Dirigente della Sezione "Strategie e Governo dell'Offerta";
- a voti unanimi espressi nei modi di legge

DELIBERA

1. di prendere atto della premessa del presente provvedimento;
2. di prendere atto della deliberazione del Direttore Generale A.Re.S.S. Puglia . n. 94/2023 recante: “Proposta di revisione della Rete Malattie Rare (Re.Ma.R.) della Regione Puglia – anno 2023” e di approvare l’aggiornamento della Rete Malattie Rare, di cui all’Allegato, parte integrante e sostanziale del presente provvedimento, comprensivo di Allegato A di individuazione dei singoli centri e dell’Allegato B “Criteri di valutazione e ricognizione dei centri della Rete Malattie Rare Pugliese (ReMaR)_ 2022”;
3. di confermare quant’altro stabilito dalla deliberazione del Direttore Generale A.Re.S.S. Puglia . n. 94/2023, come riportato in narrativa;
4. di stabilire che la competente Sezione “Strategie e Governo dell’Offerta”, con il supporto di A.Re.S.S., provveda a monitorare l’attività dei centri individuati con il presente provvedimento, al fine di valutarne la permanenza nonché l’eventuale integrazione della rete regionale Malattie Rare (Re. Ma.R);
5. di rimandare alle disposizioni in materia di politiche del farmaco impartite dalla competente Sezione Farmaci, Dispositivi Medici e Assistenza Integrativa;
6. di stabilire che le prestazioni rese in regime di ricovero o di specialistica ambulatoriale erogate dalle strutture private accreditate, eventualmente coinvolte nella rete assistenziale, sono da intendersi ricomprese nei limiti del tetto di spesa assegnato;
7. di notificare il presente provvedimento, a cura della Sezione Strategie e Governo dell’ Offerta, al Dirigente della Sezione “Farmaci, Dispositivi Medici ed Assistenza Integrativa”, al Direttore Generale dell’A.Re.S.S., alle Aziende Sanitarie Locali, alle Aziende Ospedaliere Universitarie, agli IRCCS pubblici e privati, agli Enti Ecclesiastici, agli Ordini delle Professioni Sanitarie regionali nonché ai Ministeri affiancanti (MINSAL e MEF);
8. di disporre la pubblicazione del presente provvedimento sul Bollettino Ufficiale della Regione Puglia, ai sensi della L.R. 18/2023.

Il Segretario Generale della Giunta

Il Presidente della Giunta

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RA0010	Hansen, malattia di						RA0010 - Hansen, malattia di	1.MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE
RA0020	Whipple malattia di						RA0020 - Whipple malattia di	1.MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE
RA0030	Lyme malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RA0030 - Lyme malattia di	1.MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE
RA0030	Lyme malattia di						RA0030 - Lyme malattia di	1.MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE
RB	Tumori dell'adulto	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari		Oncologia Medica		RB	2.TUMORI
RB0010	Wilms tumore di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Oncoematologia Pediatrica		RB0010 - Wilms tumore di	2.TUMORI
RB0010	Wilms tumore di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera		RB0010 - Wilms tumore di	2.TUMORI
RB0020	Retinoblastoma	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera		RB0020 - Retinoblastoma	2.TUMORI
RB0020	Retinoblastoma	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RB0020 - Retinoblastoma	2.TUMORI
RB0020	Retinoblastoma	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Oncoematologia Pediatrica		RB0020 - Retinoblastoma	2.TUMORI
RB0020	Retinoblastoma	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		UO Oculistica	Adulto	RB0020 - Retinoblastoma	2.TUMORI
RB0030	Cronkhite - Canada malattia di						RB0030 Cronkhite - Canada malattia di	2.TUMORI
RB0040	Gardner Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna e Geriatria Universitaria "C. Frugoni"		RB0040 - Gardner Sindrome di	2.TUMORI
RB0040	Gardner Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Gastroenterologia Universitaria		RB0040 - Gardner Sindrome di	2.TUMORI

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RB0040	Gardner Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RB0040 - Gardner Sindrome di	2.TUMORI
RB0050	Poliposi familiare	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Gastroenterologia		RB0050 - Poliposi familiare	2.TUMORI
RB0050	Poliposi familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Gastroenterologia Universitaria		RB0050 - Poliposi familiare	2.TUMORI
RB0050	Poliposi familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna e Geriatria Universitaria "C. Frugoni"		RB0050 - Poliposi familiare	2.TUMORI
RB0060	Linfoangiomiomatosi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)		RB0060 - Linfoangiomiomatosi	2.TUMORI
RB0070	Sindrome del Nevo Basocellulare	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari		Oncologia Medica		RB0070 - Sindrome del Nevo Basocellulare	2.TUMORI
RB0070	Sindrome del Nevo Basocellulare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RB0070 - Sindrome del Nevo Basocellulare	2.TUMORI
RB0071	Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari		Oncologia Medica		RB0071 - Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	2.TUMORI
RBG010	Neurofibromatosi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RBG010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
RBG010	Neurofibromatosi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RBG010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
RBG010	Neurofibromatosi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RBG010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
RBG010	Neurofibromatosi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neuropsichiatria Infantile		RBG010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
RBG010	Neurofibromatosi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Chirurgia Plastica e Ricostruttiva		RBG010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
RBG010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna e Geriatria Universitaria "C. Frugoni"		RBG010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RBG010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RBG010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
RBG010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venereologia Universitaria		RBG010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
RBG010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria Infantile		RBG010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
RBG010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Amaducci"		RBG010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
RBG010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RBG010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
RBG010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Genetica medica		RBG010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
RBG010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Medicina		RBG010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
RBG010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RBG010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
RBG010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RBG010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
RBG010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Dermatologia		RBG010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
RBG010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Neurologia		RBG010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
RBG010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Neurochirurgia		RBG010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
RBG020	Complesso Carney	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna e Geriatria Universitaria "C. Frugoni"		RBG020 - Complesso Carney	2.TUMORI
RBG021	Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari		Oncologia Medica		RBG021 - Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	2.TUMORI

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RBG021	Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Gastroenterologia		RBG021 - Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	2.TUMORI
RBG021	Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Gastroenterologia Universitaria		RBG021 - Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	2.TUMORI
RBG021	Sindrome di Lynch	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		UOC Gastroenterologia	Adulto	RBG021 - Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	2.TUMORI
RC0010	Deficienza di ACTH	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RC0010 - Deficienza di ACTH	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0010	Deficienza di ACTH	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RC0010 - Deficienza di ACTH	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0010	Deficienza di ACTH	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RC0010 - Deficienza di ACTH	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0010	Deficienza di ACTH	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)		Pediatria, Neonatologia e Fibrosi Cistica	Pediatrico	RC0010 - Deficienza di ACTH	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0020	Kallmann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RC0020 - Kallmann sindrome di	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0020	Kallmann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RC0020 - Kallmann sindrome di	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0020	Kallmann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RC0020 - Kallmann sindrome di	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0020	Kallmann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RC0020 - Kallmann sindrome di	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0020	Kallmann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)		Pediatria, Neonatologia e Fibrosi Cistica	Pediatrico	RC0020 - Kallmann sindrome di	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0020	Kallmann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		U.O.C di Pediatria ed Oncoematologia pediatrica	Pediatrico	RC0020 - Kallmann sindrome di	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0021	Deficit Congenito Isolato di GH	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RC0021 - Deficit Congenito Isolato di GH	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RC0021	Deficit Congenito Isolato di GH	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RC0021 - Deficit Congenito Isolato di GH	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0021	Deficit Congenito Isolato di GH	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RC0021 - Deficit Congenito Isolato di GH	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0021	Deficit Congenito Isolato di GH	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		U.O.C di Pediatria ed Oncoematologia pediatrica	Pediatrico	RC0021 - Deficit Congenito Isolato di GH	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0021	Deficit Congenito Isolato di GH	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)		Pediatria, Neonatologia e Fibrosi Cistica	Pediatrico	RC0021 - Deficit Congenito Isolato di GH	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0022	Ipogonadismo Ipogonadotropo Congenito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RC0022 - Ipogonadismo Ipogonadotropo Congenito	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0022	Ipogonadismo Ipogonadotropo Congenito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RC0022 - Ipogonadismo Ipogonadotropo Congenito	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0022	Ipogonadismo Ipogonadotropo Congenito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RC0022 - Ipogonadismo Ipogonadotropo Congenito	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0022	Ipogonadismo Ipogonadotropo Congenito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)		Pediatria, Neonatologia e Fibrosi Cistica	Pediatrico	RC0022 - Ipogonadismo Ipogonadotropo Congenito	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0022	Ipogonadismo Ipogonadotropo Congenito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "Sacro Cuore Di Gesù" - Gallopoli (Le)		Pediatria	Pediatrico	RC0022 - Ipogonadismo Ipogonadotropo Congenito	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0022	Ipogonadismo Ipogonadotropo Congenito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		U.O.C di Pediatria ed Oncoematologia pediatrica	Pediatrico	RC0022 - Ipogonadismo Ipogonadotropo Congenito	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)		Pediatria, Neonatologia e Fibrosi Cistica	Pediatrico	RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ospedale "Teresa Masselli Mascia" - San Severo (FG)		Pediatria e Neonatologia	Pediatrico	RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Pediatria - UTIN		RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "D. Camberlingo" Francavilla Fontana (BR)		Pediatria e Neonatologia	Pediatrico	RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "Sacro Cuore Di Gesù" - Gallopoli (Le)		Pediatria	Pediatrico	RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		U.O.C di Pediatria ed Oncoematologia pediatrica	Pediatrico	RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0050	Leprecaunismo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RC0050 - Leprecaunismo	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0050	Leprecaunismo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RC0050 - Leprecaunismo	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0230	Calcinosi Tumorale						RC0230 Calcinosi Tumorale	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0280	Refetoff, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)		Pediatria, Neonatologia e Fibrosi Cistica	Pediatrico	RC0280 Refetoff, Sindrome di	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0300	Kenny-Caffey, Sindrome di						RC0300 Kenny-Caffey, Sindrome di	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Endocrinologia		RCG010 - Iperaldosteronismi primitivi	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RCG010 - Iperaldosteronismi primitivi	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RCG010 - Iperaldosteronismi primitivi	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RCG010 - Iperaldosteronismi primitivi	3.MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RCG010 - Iperaldosteronismi primitivi	3.MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG010 - Iperaldosteronismi primitivi	3.MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Endocrinologia		RCG010 - Iperaldosteronismi primitivi	3.MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RCG020 - Sindromi adrenogenitali congenite	3.MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Endocrinologia		RCG020 - Sindromi adrenogenitali congenite	3.MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)		Pediatria, Neonatologia e Fibrosi Cistica	Pediatrico	RCG020 - Sindromi adrenogenitali congenite	3.MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RCG020 - Sindromi adrenogenitali congenite	3.MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG020 - Sindromi adrenogenitali congenite	3.MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RCG020 - Sindromi adrenogenitali congenite	3.MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE
RCG020	Sindromi adrenogenitali	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.S.D. endocrinologia, malattie metaboliche, dietetica e nutrizione clinica	Adulto	RCG020 - Sindromi adrenogenitali congenite	3.MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE
RCG020	Sindromi adrenogenitali	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria	Pediatrico	RCG020 - Sindromi adrenogenitali congenite	3.MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "Sacro Cuore Di Gesù" - Gallopoli (Le)		Pediatria	Pediatrico	RCG020 - Sindromi adrenogenitali congenite	3.MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		U.O.C di Pediatria ed Oncematologia pediatrica	Pediatrico	RCG020 - Sindromi adrenogenitali congenite	3.MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Endocrinologia		RCG030 - Poliendocrinopatie autoimmuni	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RCG030 - Poliendocrinopatie autoimmuni	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)		Pediatria, Neonatologia e Fibrosi Cistica	Pediatrico	RCG030 - Poliendocrinopatie autoimmuni	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RCG030 - Poliendocrinopatie autoimmuni	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RCG030 - Poliendocrinopatie autoimmuni	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG030 - Poliendocrinopatie autoimmuni	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria	Pediatrico	RCG030 - Poliendocrinopatie autoimmuni	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.S.D. endocrinologia, malattie metaboliche, dietetica e nutrizione clinica	Adulto	RCG030 - Poliendocrinopatie autoimmuni	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG031	Sindromi da Resistenza all'ormone della crescita	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)		Pediatria, Neonatologia e Fibrosi Cistica	Pediatrico	RCG030 - Poliendocrinopatie autoimmuni	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG162	Sindrome da neoplasie endocrine multiple	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Endocrinologia		RCG162 - Sindrome da neoplasie endocrine multiple	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG162	Sindrome da neoplasie endocrine multiple	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RCG162 - Sindrome da neoplasie endocrine multiple	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG162	Sindrome da neoplasie endocrine multiple	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RCG162 - Sindrome da neoplasie endocrine multiple	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RF0400	Pendred, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RF0400 - Pendred, Sindrome di	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RF0400	Pendred, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Endocrinologia		RF0400 - Pendred, Sindrome di	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RF0400	Pendred, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RF0400 - Pendred, Sindrome di	3.MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE
RC0120	Aceruloplasminemia congenita						RC0120 Aceruloplasminemia congenita	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0130	Atransferrinemia congenita						RC0130 Atransferrinemia congenita	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RN0720	Sindrome MERRF	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0710 Sindrome MELAS	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0080	Lipodistrofia totale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RC0080 - Lipodistrofia totale	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0080	Lipodistrofia totale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RC0080 - Lipodistrofia totale	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0090	Dercum, Malattia di						RC0090 Dercum, Malattia di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0100	Farber, Malattia di						RC0100 Farber, Malattia di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0150	Wilson, malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Amaducci"		RC0150 - Wilson, malattia di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0150	Wilson, malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RC0150 - Wilson, malattia di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0150	Wilson, malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RC0150 - Wilson, malattia di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0150	Wilson, malattia di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "S.De Bellis" - Castellana Grotte		Gastroenterologia 1 - Indirizzo Epatologico		RC0150 - Wilson, malattia di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0150	Wilson, malattia di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Epatologia	Adulto	RC0150 - Wilson, malattia di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0170	Rachitismo Ipofofatemico vitamina D resistente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RC0170 Rachitismo Ipofofatemico vitamina D resistente	4.MALATTIE DEL METABOLISMO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RC0170	Rachitismo Ipofosfatemico vitamina D resistente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RC0170 Rachitismo Ipofosfatemico vitamina D resistente	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0170	Rachitismo Ipofosfatemico vitamina D resistente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RC0170 Rachitismo Ipofosfatemico vitamina D resistente	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0170	Rachitismo Ipofosfatemico vitamina D resistente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RC0170 Rachitismo Ipofosfatemico vitamina D resistente	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0170	Rachitismo Ipofosfatemico vitamina D resistente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RC0170 Rachitismo Ipofosfatemico vitamina D resistente	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0170	Rachitismo Ipofosfatemico vitamina D resistente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.S.D. endocrinologia, malattie metaboliche, dietetica e nutrizione clinica	Adulto	RC0170 Rachitismo Ipofosfatemico vitamina D resistente	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0170	Rachitismo Ipofosfatemico vitamina D resistente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RC0170 Rachitismo Ipofosfatemico vitamina D resistente	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0170	Rachitismo Ipofosfatemico vitamina D resistente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Nefrologia	Adulto	RC0170 Rachitismo Ipofosfatemico vitamina D resistente	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0180	Crigler-Najjar, Sindrome di						RC0180 - Crigler-Najjar, Sindrome di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG040	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG040 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG040	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Fenilchetonuria	Endocrinologia		RCG040 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG040	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Omocistinuria - Metilmalonico B12 Dipendente - Glutaricoaciduria - Leucinosi - SINDROME HHH	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina Interna e Geriatria Universitaria "C. Frugoni"		RCG040 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG040	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RCG040 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG040	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Cistinuria Cistinosi, Iperossaluria Primaria Tipo 1, Tipo 2, Tipo 3,	Nefrologia Universitaria		RCG040 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG040	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RCG040 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG040	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RCG040 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG040	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria Infantile		RCG040 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG040	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Genetica medica		RCG040 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG040	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari	Cistinuria	Nefrologia	Adulto	RCG040 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG040	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce	Albinismo	UO Oculistica	Adulto	RCG040 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG050	Difetti congeniti del metabolismo del ciclo dell'urea e iperammoniemi ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG050 - Difetti congeniti del metabolismo del ciclo dell'urea e iperammoniemi ereditarie	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG050	Difetti congeniti del metabolismo del ciclo dell'urea e iperammoniemi ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Deficit OCT - Citrullinemia	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna e Geriatria Universitaria "C. Frugoni"		RCG050 - Difetti congeniti del metabolismo del ciclo dell'urea e iperammoniemi ereditarie	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG060	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG060 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG060	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Glicogenosi - Malattia di Pompe	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"		RCG060 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG060	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Intolleranza ereditaria al fruttosio - Galattosemia	Endocrinologia		RCG060 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG060	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RCG060 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG060	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RCG060 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG060	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce	Glicogenosi	UOSVD Endocrinologia	Adulto	RCG060 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG061	Iperinsulinismi congeniti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG061 - Iperinsulinismi congeniti	4.MALATTIE DEL METABOLISMO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG061	Iperinsulinismi congeniti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RCG061 - Iperinsulinismi congeniti	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG070	Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG070 - Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III)	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG070	Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna e Geriatria Universitaria "C. Frugoni"		RCG070 - Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III)	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG070	Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RCG070 - Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III)	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG070	Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RCG070 - Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III)	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG070	Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RCG070 - Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III)	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG070	Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "Sacro Cuore Di Gesù" - Gallopoli (Le)		Pediatria	Pediatrico	RCG070 - Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III)	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG070	Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "D. Camberlingo" Francavilla Fontana (BR)		Pediatria e Neonatologia	Pediatrico	RCG070 - Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III)	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG071	Difetti congeniti della sintesi del colesterolo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG071 Difetti congeniti della sintesi del colesterolo	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG071	Difetti congeniti della sintesi del colesterolo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RCG071 Difetti congeniti della sintesi del colesterolo	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG072	Difetti congeniti della sintesi degli acidi biliari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG072 - Difetti congeniti della sintesi degli acidi biliari	4.MALATTIE DEL METABOLISMO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG073	Difetti congeniti della sintesi dei fosfolipidi e dei glicosfingolipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari	Deficit di GM3 sintasi da difetto del gene st 3 gal 5	Centro Epilessia ed EEG età evolutiva	Pediatrico	RCG073 Difetti congeniti della sintesi dei fosfolipidi e dei glicosfingolipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG074	Difetti congeniti della ossidazione mitocondriale degli acidi grassi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG074 - Difetti congeniti della ossidazione mitocondriale degli acidi grassi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG074	Difetti congeniti della ossidazione mitocondriale degli acidi grassi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Deficit di carnitina palmitoil transferasi	Endocrinologia		RCG074 - Difetti congeniti della ossidazione mitocondriale degli acidi grassi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG077	Difetti congeniti isolati di un complesso della fosforilazione ossidativa mitocondriale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG077 - Difetti congeniti isolati di un complesso della fosforilazione ossidativa mitocondriale	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG078	Difetti congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA mitocondriale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG078 - Difetti congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA mitocondriale	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Ematologia Ospedaliera		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Epatologia	Adulto	RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia di Fabry	Nefrologia Universitaria		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia di Fabry	Nefrologia pediatrica		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna e Geriatria Universitaria "C. Frugoni"		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia di Gaucher	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia di Gaucher	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Pediatrico	RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia di Fabry	Cardiologia Universitaria	Adulto	RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Ematologia		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Malattie da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari	Malattia di Fabry	Nefrologia	Adulto	RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce	Malattia di Fabry	Cardiologia	Adulto	RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce	Malattia di Fabry	Neurologia	Adulto	RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Ematologia		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG081	Difetti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA nucleare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG081 - Difetti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA nucleare	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG083	Altri difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG083 - Altri difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG085	Difetti Congeniti del Metabolismo dei Neurotrasmettitori e dei Piccoli Peptidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG085 - Difetti Congeniti del Metabolismo dei Neurotrasmettitori e dei Piccoli Peptidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG090	Mucopolipidosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG090 - Mucopolipidosi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG091	Oligosaccaridosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG091 - Oligosaccaridosi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG092	Difetti congeniti responsivi alla biotina	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG092 - Difetti congeniti responsivi alla biotina	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG093	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della cobalamina e del folato	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG093 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della cobalamina e del folato	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG093	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della cobalamina e del folato	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Difetto di Cobalamina C	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna e Geriatria Universitaria "C. Frugoni"		RCG093 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della cobalamina e del folato	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG094	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG094 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG094	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RCG094 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG094	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Pediatria Universitaria		RCG094 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG095	Altri difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di vitamine E e cofattori non proteiciEscluso: Deficienza familiare di vitamina E - codice RFG040)						RFG040 - Altri difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di vitamine E e cofattori non proteiciEscluso: Deficienza familiare di vitamina E	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG100	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG100	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Epatologia		RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG100	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Ematologia Ospedaliera		RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG100	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG100	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Ematologia		RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG100	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG100	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Ematologia		RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG100	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Ematologia		RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG100	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Medicina		RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG100	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "S.De Bellis" - Castellana Grotte		Gastroenterologia 1 - Indirizzo Epatologico		RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG100	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Ematologia		RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG100	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "F. Ferrari" Casarano (LE)	Emocromatosi Ereditaria	Medicina Interna	Adulto	RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG110	Difetti congeniti del metabolismo delle Porfirie e dell'EME	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Nefrologia e Dialisi		RCG110 - Difetti congeniti del metabolismo delle Porfirie e dell'EME	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG120	Difetti congeniti del metabolismo delle purine e delle pirimidine	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG120 - Difetti congeniti del metabolismo delle purine e delle pirimidine	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		RCG130 - Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RCG130 - Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Ematologia Ospedaliera		RCG130 - Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta		Ematologia		RCG130 - Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"		RCG130 - Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RCG130 - Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RCG130 - Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RCG130 - Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		RCG130 - Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Amiloidosi da catene leggere Amiloidosi cardiaca da transtiretina	Unità operativa cardiologia universitaria	Adulto	RCG130 - Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Nefrologia	Adulto	RCG130 - Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari	Amiloidosi da catene leggere Amiloidosi cardiaca da transtiretina	U.O.C. Cardiologia UTIC	Adulto	RCG130 - Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Neurologia		RCG130 - Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Ematologia		RCG130 - Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Nefrologia	Adulto	RCG130 - Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce	Amiloidosi da catene leggere Amiloidosi cardiaca da transtiretina	Cardiologia	Adulto	RCG130 - Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Ematologia		RCG130 - Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Nefrologia e Dialisi		RCG130 - Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Ematologia		RCG130 - Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Ematologia		RCG130 - Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG140	Mucopolisaccaridosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG140 - Mucopolisaccaridosi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG140	Mucopolisaccaridosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Mucopolisaccaridosi	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"		RCG140 - Mucopolisaccaridosi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG180	Altre malattie da accumulo lisosomiale	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RCG180 - Altre malattie da accumulo lisosomiale	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF0010	Alpers, Malattia di						RF0010 - Alpers, Malattia di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF0020	Kearns-Sayre, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RF0020 - Kearns-Sayre, Sindrome di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF0030	Leigh, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RF0030 - Leigh, Malattia di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF0030	Leigh, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria Infantile		RF0030 - Leigh, Malattia di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF0030	Leigh, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)		Servizio di supporto Fibrosi Cistica		RF0030 - Leigh, Malattia di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF0120	Adrenoleucodistrofia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia Amaducci		RF0120 - Adrenoleucodistrofia	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF0120	Adrenoleucodistrofia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RF0120 - Adrenoleucodistrofia	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF0300	Atrofia Ottica di Leber	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RF0300 - Atrofia Ottica di Leber	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF0300	Atrofia Ottica di Leber	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RF0300 - Atrofia Ottica di Leber	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF0300	Atrofia Ottica di Leber	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RF0300 - Atrofia Ottica di Leber	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF0310	Cadasil	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia	Adulto	RF0310 - Cadasil	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF020	Ceroido - Lipofuscinosi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RF020 - Ceroido - Lipofuscinosi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RFG030	Gangliosidosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RFG030 - Gangliosidosi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RFG030	Gangliosidosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria Infantile		RFG030 - Gangliosidosi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RN0710	Sindrome MELAS	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0710 Sindrome MELAS	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RN0710	Sindrome MELAS	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0710 Sindrome MELAS	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RN1200	Smith-Lemli-Opitz, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1200 Smith-Lemli-Opitz, Sindrome di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RN1200	Smith-Lemli-Opitz, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1200 Smith-Lemli-Opitz, Sindrome di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0190	Angioedema ereditario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RC0190 - Angioedema ereditario	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0190	Angioedema ereditario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RC0190 - Angioedema ereditario	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0190	Angioedema Ereditario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Nefrologia	Adulto	RC0190 - Angioedema ereditario	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0190	Angioedema ereditario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Servizio di Genetica Medica	Adulto	RC0190 - Angioedema ereditario	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0191	Angioedema acquisito da deficit di C1 inibitore	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RC0191 - Angioedema acquisito da deficit di C1 inibitore	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0191	Angioedema acquisito da deficit di C1 inibitore	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RC0191 - Angioedema acquisito da deficit di C1 inibitore	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0191	Angioedema acquisito da deficit di C1 inibitore	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Nefrologia	Adulto	RC0191 - Angioedema acquisito da deficit di C1 inibitore	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)		RC0200 - Carenza congenita di alfa1 antitripsina	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Epatologia	Adulto	RC0200 - Carenza congenita di alfa1 antitripsina	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Fondazione Maugeri" - Bari		Pneumologia e Riabilitazione respiratoria		RC0200 - Carenza congenita di alfa1 antitripsina	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio	Adulto	RC0200 - Carenza congenita di alfa1 antitripsina	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Ostuni		Pneumologia	Adulto	RC0200 - Carenza congenita di alfa1 antitripsina	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Pediatria Universitaria		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Genetica Medica		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Emostasi e Trombosi		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Emostasi e Trombosi		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Ostuni		Medicina Interna		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Medicina		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia	Adulto	RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Nefrologia e Dialisi	Adulto	RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi anti Fosfolipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Medicina Interna	Adulto	RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RC0241 - Febbre Mediterranea Familiare	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Pediatria Universitaria		RC0241 - Febbre Mediterranea Familiare	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RC0241 - Febbre Mediterranea Familiare	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia		RC0241 - Febbre Mediterranea Familiare	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0241	Febbre Mediterranea Familiare e tutte le malattie afferenti al gruppo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta		UOC Pediatria e Neonatologia	Pediatrico	RC0241 - Febbre Mediterranea Familiare	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Clinica medica I "A. Murri"		RC0241 - Febbre Mediterranea Familiare	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera		RC0241 - Febbre Mediterranea Familiare	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RC0241 - Febbre Mediterranea Familiare	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RC0241 - Febbre Mediterranea Familiare	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Reumatologia		RC0241 - Febbre Mediterranea Familiare	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RC0241 - Febbre Mediterranea Familiare	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0243	Sindrome Traps	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RC0243 - Sindrome Traps	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0243	Sindrome Traps	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RC0243 - Sindrome Traps	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0243	Sindrome Traps e tutte le malattie afferenti al gruppo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta		UOC Pediatria e Neonatologia	Pediatrico	RC0243 - Sindrome Traps	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0243	Sindrome Traps	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Reumatologia		RC0243 - Sindrome Traps	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0243	Sindrome Traps	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RC0243 - Sindrome Traps	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0290	Schnitzler, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RC0290 - Schnitzler, Sindrome di	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0290	Schnitzler, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RC0290 - Schnitzler, Sindrome di	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0290	Schnitzler, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		RC0290 - Schnitzler, Sindrome di	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0290	Schnitzler, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia		RC0290 - Schnitzler, Sindrome di	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG150	Istiocitosi croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera		RCG150 - Istiocitosi croniche	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG150	Istiocitosi croniche	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)		RCG150 - Istiocitosi croniche	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG150	Istiocitosi croniche	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta		UOC Pediatria e Neonatologia	Pediatrico	RCG150 - Istiocitosi croniche	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG150	Istiocitosi	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Presidio Ospedaliero Trani Bisceglie		UOVD Pneumologia (sede Trani)	Adulto	RCG150 - Istiocitosi croniche	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG150	Istiocitosi croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera		RCG150 - Istiocitosi croniche	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG150	Istiocitosi croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Oncoematologia Pediatrica		RCG150 - Istiocitosi croniche	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG150	Istiocitosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	RCG150 - Istiocitosi croniche	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG150	Istiocitosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		U.O.C di Pediatria ed Oncoematologia pediatrica	Pediatrico	RCG150 - Istiocitosi croniche	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze primarie	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RCG160 - Immunodeficienze primarie	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"		RCG160 - Immunodeficienze primarie	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera		RCG160 - Immunodeficienze primarie	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG160 - Immunodeficienze primarie	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RCG160 - Immunodeficienze primarie	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RCG160 - Immunodeficienze primarie	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia		RCG160 - Immunodeficienze primarie	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG160	Immunodeficienze primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Pediatria - UTIN		RCG160 - Immunodeficienze primarie	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze primitive e tutte le malattie afferenti al gruppo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		UOC Medicina Interna	Adulto	RCG160 - Immunodeficienze primarie	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze primitive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RCG160 - Immunodeficienze primarie	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		U.O.C di Pediatria ed Oncoematologia pediatrica	Pediatrico	RCG160 - Immunodeficienze primarie	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze primitive e tutte le malattie afferenti al gruppo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta		UOC Pediatria e Neonatologia	Pediatrico	RCG160 - Immunodeficienze primarie	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze primitive e tutte le malattie afferenti al gruppo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Agammaglobulinemia	Medicina Interna	Adulto	RCG160 - Immunodeficienze primarie	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG161	Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG161	Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Pediatria Universitaria		RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG161	Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia		RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG161	Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG161	Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG161	Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG161	Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera		RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG161	Sindrome autoinfiammatorie ereditarie familiari e tutte le malattie afferenti al gruppo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta		UOC Pediatria e Neonatologia	Pediatrico	RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG161	Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia	Adulto	RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG161	Sindrome autoinfiammatorie ereditarie familiari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RD0010	Sindrome emolitico - uremica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RD0010 - Sindrome emolitico - uremica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0010	Sindrome emolitico - uremica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RD0010 - Sindrome emolitico - uremica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0010	Sindrome emolitico - uremica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RD0010 - Sindrome emolitico - uremica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0010	Sindrome emolitico - uremica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Ematologia		RD0010 - Sindrome emolitico - uremica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0010	Sindrome emolitico - uremica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Nefrologia e Dialisi		RD0010 - Sindrome emolitico - uremica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0010	Sindrome uremico-emolitica atipica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Nefrologia	Adulto	RD0010 - Sindrome emolitico - uremica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0010	Sindrome emolitico - uremica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Nefrologia e Dialisi	Adulto	RD0010 - Sindrome emolitico - uremica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0010	Sindrome emolitico - uremica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti	Adulto	RD0010 - Sindrome emolitico - uremica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0010	Sindrome emolitico - uremica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Nefrologia e Dialisi	Adulto	RD0010 - Sindrome emolitico - uremica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0010	Sindrome emolitico - uremica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Nefrologia	Adulto	RD0010 - Sindrome emolitico - uremica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		RD0020 - Emoglobinuria parossistica notturna	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Ematologia Ospedaliera		RD0020 - Emoglobinuria parossistica notturna	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		RD0020 - Emoglobinuria parossistica notturna	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Ematologia		RD0020 - Emoglobinuria parossistica notturna	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Ematologia		RD0020 - Emoglobinuria parossistica notturna	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Ematologia		RD0020 - Emoglobinuria parossistica notturna	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0040	Neutropenia ciclica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RD0040 - Neutropenia ciclica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0040	Neutropenia ciclica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera		RD0040 - Neutropenia ciclica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0040	Neutropenia ciclica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Oncoematologia Pediatrica		RD0040 - Neutropenia ciclica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0040	Neutropenia Ciclica e tutte le malattie afferenti al gruppo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta		UOC Pediatria e Neonatologia	Pediatrico	RD0040 - Neutropenia ciclica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0040	Neutropenia ciclica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Ematologia		RD0040 - Neutropenia ciclica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0041	Neutropenia ciclica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RD0041 - Neutropenia ciclica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0050	Malattia granulomatosa cronica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera		RD0050 - Malattia granulomatosa cronica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0050	Malattia granulomatosa cronica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera	Pediatrico	RD0050 - Malattia granulomatosa cronica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0050	Malattia granulomatosa cronica e tutte le malattie afferenti al gruppo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta		UOC Pediatria e Neonatologia	Pediatrico	RD0050 - Malattia granulomatosa cronica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0050	Malattia granulomatosa cronica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	RD0050 - Malattia granulomatosa cronica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RD0050	Malattia granulomatosa cronica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RD0050 - Malattia granulomatosa cronica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0060	Malattia di Chediak Higashi e tutte le malattie afferenti al gruppo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta		UOC Pediatria e Neonatologia	Pediatrico	RD0050 - Malattia granulomatosa cronica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0070	Anemie aplastiche acquisite (Escluso: Forme Midollari aplastiche transitorie)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera		RD0070 - Anemie aplastiche acquisite (Escluso: Forme Midollari aplastiche transitorie)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0070	Anemie aplastiche acquisite (Escluso: Forme Midollari aplastiche transitorie)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		RD0070 - Anemie aplastiche acquisite (Escluso: Forme Midollari aplastiche transitorie)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0070	Anemie aplastiche acquisite (Escluso: Forme Midollari aplastiche transitorie)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		RD0070 - Anemie aplastiche acquisite (Escluso: Forme Midollari aplastiche transitorie)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0070	Anemie aplastiche acquisite (Escluso: Forme Midollari aplastiche transitorie)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Ematologia		RD0070 - Anemie aplastiche acquisite (Escluso: Forme Midollari aplastiche transitorie)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0070	Anemie aplastiche acquisite (Escluso: Forme Midollari aplastiche transitorie)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Ematologia		RD0070 - Anemie aplastiche acquisite (Escluso: Forme Midollari aplastiche transitorie)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0081	Mastocitosi sistemica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		RD0081 - Mastocitosi sistemica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0081	Mastocitosi sistemica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RD0081 - Mastocitosi sistemica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0081	Mastocitosi sistemica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		RD0081 - Mastocitosi sistemica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0081	Mastocitosi sistemica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Ematologia Ospedaliera		RD0081 - Mastocitosi sistemica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0081	Mastocitosi sistemica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Ematologia		RD0081 - Mastocitosi sistemica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0081	Mastocitosi sistemica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Ematologia		RD0081 - Mastocitosi sistemica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0081	Mastocitosi sistemica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Ematologia		RD0081 - Mastocitosi sistemica	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RDG010	Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG010	Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG010	Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari		Centro Talassemia		RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG010	Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale		RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG010	Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Genetica medica		RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG010	Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Ematologia Ospedaliera		RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG010	Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Pediatria Ospedaliera		RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG010	Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG010	Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG010	Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		U.O.C di Pediatria ed Oncoematologia pediatrica		RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG010	Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Medicina interna		RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG010	Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Oncoematologia Pediatrica		RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG010	Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Pediatria		RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG010	Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Ematologia		RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RDG010	Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Ematologia		RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG010	Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG010	Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Ematologia		RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG010	Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Pediatria - UTIN		RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG010	Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale		RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG010	Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero 'M. Giannuzzi' - Manduria (Taranto)		Centro Talassemia Manduria		RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG010	Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	P.O. F.Ferrari - Casarano		Centro Talassemia		RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG010	Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	P.O. Sacro Cuore di Gesu - Gallipoli		Centro Talassemia		RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Emostasi e Trombosi		RDG020 - Difetti ereditari della coagulazione	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RDG020 - Difetti ereditari della coagulazione	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Emostasi e Trombosi		RDG020 - Difetti ereditari della coagulazione	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Genetica medica		RDG020 - Difetti ereditari della coagulazione	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Pediatria Universitaria		RDG020 - Difetti ereditari della coagulazione	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "Veris delli Ponti" - Scorrano		Medicina Generale		RDG020 - Difetti ereditari della coagulazione	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale		RDG020 - Difetti ereditari della coagulazione	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Ostetricia e Ginecologia		RDG020 - Difetti ereditari della coagulazione	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		S.C. Immunoematologia e medicina trasfusionale S.S. Coagulazione ed Emostasi		RDG020 - Difetti ereditari della coagulazione	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Ematologia		RDG020 - Difetti ereditari della coagulazione	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Oncologia e Oncoematologia	Adulto	RDG020 - Difetti ereditari della coagulazione	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG030	Piastrinopatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RDG030 - Piastrinopatie ereditarie	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG030	Piastrinopatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Genetica medica		RDG030 - Piastrinopatie ereditarie	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG030	Piastrinopatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale		RDG030 - Piastrinopatie ereditarie	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG030	Piastrinopatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Ematologia		RDG030 - Piastrinopatie ereditarie	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG031	Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		RDG031 - Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG031	Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RDG031 - Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG031	Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Ematologia Ospedaliera		RDG031 - Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG031	Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		RDG031 - Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG031	Piastrinopenia autoimmune primaria cronica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Oncoematologia Pediatrica	Pediatrico	RDG031 - Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RDG031	Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta		Ematologia		RDG031 - Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG031	Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari		Ematologia		RDG031 - Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG031	Poropra Trombocitopenica Autoimmune e tutte le malattie afferenti al gruppo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Oncologia e Oncoematologia	Adulto	RDG031 - Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG031	Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Ostuni		Medicina Interna		RDG031 - Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG031	Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Ematologia		RDG031 - Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG031	Piastrinopenia autoimmune primaria cronica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RDG031 - Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG031	Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Ematologia		RDG031 - Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG031	Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Ematologia		RDG031 - Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG031	Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Ematologia		RDG031 - Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG040	Trombocitopenie primarie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RDG040 - Trombocitopenie primarie ereditarie	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG040	Trombocitopenie primarie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto	Adulto	RDG040 - Trombocitopenie primarie ereditarie	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG040	Trombocitopenie primarie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Genetica medica		RDG040 - Trombocitopenie primarie ereditarie	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG040	Trombocitopenie primarie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta	Sindrome di Wiskott-Aldrich	UOC Pediatria e Neonatologia	Pediatrico	RDG040 - Trombocitopenie primarie ereditarie	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG040	Trombocitopenie primarie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Ematologia		RDG040 - Trombocitopenie primarie ereditarie	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RDG050	Sindromi Mielodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		RDG050 - Sindromi Mielodisplastiche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG050	Sindromi Mielodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera		RDG050 - Sindromi Mielodisplastiche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG050	Sindromi Mielodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		RDG050 - Sindromi Mielodisplastiche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG050	Sindromi Mielodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Ematologia Ospedaliera		RDG050 - Sindromi Mielodisplastiche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG050	Sindromi Mielodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta		Ematologia		RDG050 - Sindromi Mielodisplastiche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG050	Sindromi Mielodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Ostuni		Medicina Interna		RDG050 - Sindromi Mielodisplastiche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG050	Sindromi Mielodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Ematologia		RDG050 - Sindromi Mielodisplastiche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG050	Sindromi Mielodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Oncoematologia Pediatrica		RDG050 - Sindromi Mielodisplastiche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG050	Sindromi Mielodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Ematologia		RDG050 - Sindromi Mielodisplastiche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG050	Sindromi Mielodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Ematologia		RDG050 - Sindromi Mielodisplastiche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG050	Sindromi Mielodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		U.O.C di Pediatria ed Oncoematologia pediatrica	Pediatrico	RDG050 - Sindromi Mielodisplastiche	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG051	Neutropenie Congenite e tutte le malattie afferenti al gruppo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta		UOC Pediatria e Neonatologia	Pediatrico	RDG051 - Neutropenie Congenite	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG051	Neutropenie Congenite e tutte le malattie afferenti al gruppo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RDG051 - Neutropenie Congenite e tutte le malattie afferenti al gruppo	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG051	Neutropenie Congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Ematologia		RDG051 - Neutropenie Congenite	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RDG051	Neutropenia cronica grave	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RDG051 - Neutropenie Congenite	6.MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RN1490	Isaacs Sindrome di						RN1490 Isaacs Sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0040	Rett sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RF0040 - Rett sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0040	Rett sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria Infantile		RF0040 - Rett sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0040	Rett sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia	Adulto	RF0040 - Rett sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0040	Rett sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Centro Epilessia ed EEG età evolutiva		RF0040 - Rett sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0040	Rett sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neurologia Universitaria		RF0040 - Rett sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0040	Rett sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		S.C. di Neuropsichiatria Infantile	Pediatrico	RF0040 - Rett sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0040	Rett sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia	Adulto	RF0040 - Rett sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0040	Rett sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RF0040 - Rett sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0040	Rett sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	ASL LE		Neuropsichiatria Infantile	Pediatrico	RF0040 - Rett sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0040	Rett sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	ASL LE		Neuropsichiatria Infantile	Adulto	RF0040 - Rett sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0050	Atrofia dentato rubropallidoluysiana	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Amaducci"		RF0050 - Atrofia dentato rubropallidoluysiana	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Amaducci"		RF0060 - Epilessia mioclonica progressiva	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RF0060 - Epilessia mioclonica progressiva	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Centro Epilessia ed EEG età evolutiva		RF0060 - Epilessia mioclonica progressiva	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neurologia Universitaria		RF0060 - Epilessia mioclonica progressiva	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia	Adulto	RF0060 - Epilessia mioclonica progressiva	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0061	Dravet, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia	Adulto	RF0061 - Dravet, Sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0061	Dravet, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria Infantile		RF0061 - Dravet, Sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0061	Dravet, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Centro Epilessia ed EEG età evolutiva		RF0061 - Dravet, Sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0061	Dravet, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Pediatria - Neonatologia		RF0061 - Dravet, Sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0061	Dravet, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neurologia Universitaria		RF0061 - Dravet, Sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0061	Dravet, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RF0061 - Dravet, Sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0061	Dravet, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		S.C. di Neuropsichiatria Infantile	Pediatrico	RF0061 - Dravet, Sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0061	Dravet, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia	Adulto	RF0061 - Dravet, Sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0080	Corea di Huntington	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ricerca e cura della Corea di Huntington e Malattie rare		RF0080 - Corea di Huntington	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0080	Corea di Huntington	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RF0080 - Corea di Huntington	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RF0080	Corea di Huntington	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Neurologia		RF0080 - Corea di Huntington	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0080	Corea di Huntington	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Neurologia		RF0080 - Corea di Huntington	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0080	Corea di Huntington	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Neurologia		RF0080 - Corea di Huntington	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0080	Corea di Huntington	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Neurologia		RF0080 - Corea di Huntington	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0081	Atrofia Multisistemica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Amaducci"		RF0081 - Atrofia Multisistemica	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0081	Atrofia Multisistemica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Neurologia		RF0081 - Atrofia Multisistemica	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0081	Atrofia Multisistemica	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Malattie Neurodegenerative		RF0081 - Atrofia Multisistemica	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0090	Distonia di torsione idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Amaducci"		RF0090 - Distonia di torsione idiopatica	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0090	Distonia di torsione idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari		Neurologia		RF0090 - Distonia di torsione idiopatica	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0090	Distonia di torsione idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Neurologia		RF0090 - Distonia di torsione idiopatica	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0090	Distonia di torsione idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari	Distonia da torsione idiopatica	UOSVD Neurologia	Adulto	RF0090 - Distonia di torsione idiopatica	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0090	Distonia di torsione idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia	Adulto	RF0090 - Distonia di torsione idiopatica	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neurologia ospedaliera	adulto	RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)	adulto	RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria		Neurologia		RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Amaducci"		RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Universitaria		RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Neurologia		RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari		Neurologia		RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Malattie Neurodegenerative		RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Neurologia		RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Pneumologia	Adulto	RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Neurologia		RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Neurologia		RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0110	Sclerosi Laterale Primaria	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RF0110 - Sclerosi Laterale Primaria	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0110	Sclerosi Laterale Primaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Amaducci"		RF0110 - Sclerosi Laterale Primaria	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0110	Sclerosi Laterale Primaria	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Malattie Neurodegenerative		RF0110 - Sclerosi Laterale Primaria	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RF0111	Schilder, Malattia di						RF0111 Schilder, Malattia di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0130	Lennox- Gastaut sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia	Adulto	RF0130 - Lennox- Gastaut sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0130	Lennox- Gastaut sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Centro Epilessia ed EEG età evolutiva		RF0130 - Lennox- Gastaut sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0130	Lennox- Gastaut sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neurologia Universitaria		RF0130 - Lennox- Gastaut sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0130	Lennox- Gastaut sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neuropsichiatria Infantile		RF0130 - Lennox- Gastaut sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0130	Lennox- Gastaut sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia	Adulto	RF0130 - Lennox- Gastaut sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0130	Lennox- Gastaut sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Neurologia		RF0130 - Lennox- Gastaut sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0140	West sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia Pediatrica	Pediatrico	RF0140 - West sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0140	West sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Centro Epilessia ed EEG età evolutiva		RF0140 - West sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0140	West sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia	Adulto	RF0140 - West sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0140	West sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Pediatria - Neuropsichiatria Infantile	Pediatrico	RF0140 - West sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0140	West sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RF0140 - West sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0140	West sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Neurologia		RF0140 - West sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0140	West sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Neurologia	Adulto	RF0140 - West sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RF0150	Narcolessia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "F.Puca"		RF0150 - Narcolessia	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0150	Narcolessia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Malattie Neurodegenerative		RF0150 - Narcolessia	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0160	Melkersson - Rosenthal sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RF0160 - Melkersson - Rosenthal sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0160	Melkersson - Rosenthal sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "F.Puca"		RF0160 - Melkersson - Rosenthal sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0170	Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RF0170 - Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0170	Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia Amaducci		RF0170 - Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0170	Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Neurologia		RF0170 - Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0170	Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari		Neurologia	Adulto	RF0170 - Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0170	Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria		Neurologia		RF0170 - Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0170	Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Malattie Neurodegenerative		RF0170 - Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria		Neurologia		RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Amaducci"		RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Neurologia		RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Neurologia		RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Neurologia		RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Neurologia		RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neurologia ospedaliera	adulto	RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta		Neurologia	Adulto	RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		UOSVD Neurologia	Adulto	RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari		Neurologia	Adulto	RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0181	Neuropatia Motoria Multifocale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RF0181 - Neuropatia Motoria Multifocale	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0181	Neuropatia Motoria Multifocale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RF0181 - Neuropatia Motoria Multifocale	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0181	Neuropatia Motoria Multifocale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Neurologia		RF0181 - Neuropatia Motoria Multifocale	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0181	Neuropatia Motoria Multifocale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari		Neurologia	Adulto	RF0181 - Neuropatia Motoria Multifocale	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0181	Neuropatia Motoria Multifocale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Neurologia		RF0181 - Neuropatia Motoria Multifocale	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0182	Lewis Sumner, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RF0182 - Lewis Sumner, Sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RF0182	Lewis Sumner, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RF0182 - Lewis Sumner, Sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0182	Lewis Sumner, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Neurologia		RF0182 - Lewis Sumner, Sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0182	Lewis Sumner, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Neurologia		RF0182 - Lewis Sumner, Sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0183	Guillain-Barrè, Sindrome di (limitatamente alle forme croniche, gravi ed invalidanti)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RF0183 - Guillain-Barrè, Sindrome di (limitatamente alle forme croniche, gravi ed invalidanti)	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0183	Guillain-Barrè, Sindrome di (limitatamente alle forme croniche, gravi ed invalidanti)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia Pediatrica		RF0183 - Guillain-Barrè, Sindrome di (limitatamente alle forme croniche, gravi ed invalidanti)	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0190	Eaton - Lambert, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Neurologia		RF0190 Eaton - Lambert, Sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0190	Eaton - Lambert, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta		Neurologia	Adulto	RF0190 Eaton - Lambert, Sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0350	Eemicrania Emiplegica Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Amaducci"		RF0350 - Eemicrania Emiplegica Familiare	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0350	Eemicrania Emiplegica Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria Infantile		RF0350 - Eemicrania Emiplegica Familiare	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0360	Emiplegia Alternante						RF0360 Emiplegia Alternante	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0370	Fahr, Malattia di						RF0370 Fahr, Malattia di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0380	Malattia da Inclusioni Intranucleari Neuronali						RF0380 Malattia da Inclusioni Intranucleari Neuronali	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0410	Siringomielia-Siringobulbia (limitatamente alle forme anatomicamente e/o clinicamente rilevanti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Neurochirurgia		RF0410 - Siringomielia-Siringobulbia (limitatamente alle forme anatomicamente e/o clinicamente rilevanti)	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0411	Sindrome della Persona Rigida Stiff man Syndrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RF0411 Sindrome della Persona Rigida	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RFG010	Leucodistrofie Altre Malattie da accumulo Lisosomiale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RFG010 - Leucodistrofie	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG010	Leucodistrofie Altre Malattie da accumulo Lisosomiale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria Infantile		RFG010 - Leucodistrofie	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG010	Leucodistrofie Altre Malattie da accumulo Lisosomiale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia Amaducci		RFG010 - Leucodistrofie	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG010	Leucodistrofie Altre Malattie da accumulo Lisosomiale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RFG010 - Leucodistrofie	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG040	Malattie spinocerebellari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Amaducci"		RFG040 - Malattie spinocerebellari	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG040	Malattie spinocerebellari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria Infantile		RFG040 - Malattie spinocerebellari	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG040	Malattie spinocerebellari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Universitaria		RFG040 - Malattie spinocerebellari	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG040	Malattie spinocerebellari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RFG040 - Malattie spinocerebellari	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG040	Malattie spinocerebellari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria		Neurologia		RFG040 - Malattie spinocerebellari	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG040	Malattie spinocerebellari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta		Neurologia	Adulto	RFG040 - Malattie spinocerebellari	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG040	Malattie spinocerebellari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RFG040 - Malattie spinocerebellari	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG050	Atrofie muscolari spinali	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia Pediatrica	Pediatrico	RFG050 - Atrofie muscolari spinali	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG050	Atrofie muscolari spinali	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RFG050 - Atrofie muscolari spinali	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG050	Atrofie muscolari spinali	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RFG050 - Atrofie muscolari spinali	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RFG050	Atrofie muscolari spinali	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria Infantile		RFG050 - Atrofie muscolari spinali	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG050	Atrofie muscolari spinali	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Amaducci"		RFG050 - Atrofie muscolari spinali	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG050	Atrofie muscolari spinali	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neonatologia con UTIN		RFG050 - Atrofie muscolari spinali	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG050	Atrofie muscolari spinali	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia	Adulto	RFG050 - Atrofie muscolari spinali	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG050	Atrofie muscolari spinali	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RFG050 - Atrofie muscolari spinali	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG060	Neuropatie ereditarie	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RFG060 - Neuropatie ereditarie	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG060	Neuropatie ereditarie	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria		Neurologia		RFG060 - Neuropatie ereditarie	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG060	Neuropatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RFG060 - Neuropatie ereditarie	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG060	Neuropatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RFG060 - Neuropatie ereditarie	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG060	Neuropatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria Infantile		RFG060 - Neuropatie ereditarie	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG060	Neuropatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Otorinolaringoiatria Universitaria		RFG060 - Neuropatie ereditarie	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG060	Neuropatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari	Charcoot Marie Tooth Malattia di	UOSVD Neurologia	Adulto	RFG060 - Neuropatie ereditarie	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG060	Neuropatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Neurologia		RFG060 - Neuropatie ereditarie	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG060	Neuropatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RFG060 - Neuropatie ereditarie	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RFG060	Neuropatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Neurologia		RFG060 - Neuropatie ereditarie	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG060	Neuropatie ereditarie	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Neurologia		RFG060 - Neuropatie ereditarie	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RFG070 - Miopatie congenite ereditarie	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RFG070 - Miopatie congenite ereditarie	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria Infantile		RFG070 - Miopatie congenite ereditarie	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG080	Distrofie muscolari	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RFG080 - Distrofie muscolari	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG080	Distrofie muscolari	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RFG080 - Distrofie muscolari	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG080	Distrofie muscolari	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria		Neurologia		RFG080 - Distrofie muscolari	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG080	Distrofie muscolari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RFG080 - Distrofie muscolari	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG080	Distrofie muscolari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RFG080 - Distrofie muscolari	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG080	Distrofie muscolari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria Infantile		RFG080 - Distrofie muscolari	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG080	Distrofie muscolari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Universitaria		RFG080 - Distrofie muscolari	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG080	Distrofie muscolari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Neurologia		RFG080 - Distrofie muscolari	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG080	Distrofie muscolari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RFG080 - Distrofie muscolari	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RFG080	Distrofie muscolari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Pneumologia	Adulto	RFG080 - Distrofie muscolari	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG080	Distrofie muscolari	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Genetica medica		RFG080 - Distrofie muscolari	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG080	Distrofie muscolari	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Neurologia		RFG080 - Distrofie muscolari	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG090	Distrofie miotoniche	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neonatologia con UTIN		RFG090 - Distrofie miotoniche	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG090	Distrofie miotoniche	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria		Neurologia		RFG090 - Distrofie miotoniche	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG090	Distrofie miotoniche	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia	Adulto	RFG090 - Distrofie miotoniche	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG090	Distrofie miotoniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RFG090 - Distrofie miotoniche	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG090	Distrofie miotoniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna e Geriatria Universitaria "C. Frugoni"		RFG090 - Distrofie miotoniche	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG090	Distrofie miotoniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria Infantile		RFG090 - Distrofie miotoniche	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG090	Distrofie miotoniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Universitaria		RFG090 - Distrofie miotoniche	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG090	Distrofie miotoniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Neurologia		RFG090 - Distrofie miotoniche	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG090	Distrofie miotoniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RFG090 - Distrofie miotoniche	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG090	Distrofie miotoniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Pneumologia	Adulto	RFG090 - Distrofie miotoniche	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG100	Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RFG100 - Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RFG101	Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RFG101 - Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG101	Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neurologia Ospedaliera		RFG101 - Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG101	Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria		Neurologia		RFG101 - Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG101	Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RFG101 - Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG101	Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia Pediatrica		RFG101 - Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG101	Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari	Miastenia Gravis	UOSVD Neurologia	Adulto	RFG101 - Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG101	Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari		Neurologia	Adulto	RFG101 - Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG101	Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Neurologia		RFG101 - Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG101	Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Neurologia		RFG101 - Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG101	Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Neurologia		RFG101 - Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG160	Distonie Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Amaducci"	Adulto	RFG160 - Distonie Primarie	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG160	Distonie Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Neurologia		RFG160 - Distonie Primarie	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG160	Distonie Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari		Neurologia	Adulto	RFG160 - Distonie Primarie	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RFG160	Distonie Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta		Neurologia	Adulto	RFG160 - Distonie Primarie	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1520	Landau-Kleffner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Centro Epilessia ed EEG età evolutiva		RN1520 - Landau-Kleffner sindrome di	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RN1610	Sindrome POEMS	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"		RN1610 - Sindrome POEMS	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RN1610	Sindrome POEMS	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RN1610 - Sindrome POEMS	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RN1610	Sindrome POEMS	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		RN1610 - Sindrome POEMS	7.MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0200	Vitreoretinopatia essudativa familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RF0200 - Vitreoretinopatia essudativa familiare	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0200	Vitreoretinopatia essudativa familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Oculistica		RF0200 - Vitreoretinopatia essudativa familiare	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0200	Vitreoretinopatia essudativa familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Oftalmologia Universitaria		RF0200 - Vitreoretinopatia essudativa familiare	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0201	Coats, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari		Oculistica		RF0201 - Coats, Malattia di	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0210	Eales malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RF0210 - Eales malattia di	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0220	Behr Sindrome di						RF0220 - Behr Sindrome di	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0230	Ciclite eterocromica di Fuch	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RF0230 - Ciclite eterocromica di Fuch	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0240	Atrofia essenziale dell'iride	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Oculistica		RF0240 - Atrofia essenziale dell'iride	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0250	Emeralopia congenita*	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RF0250 - Emeralopia congenita	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0260	Oguchi sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RF0260 - Oguchi sindrome di	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RF0270	Cogan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RF0270 - Cogan sindrome di	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0270	Cogan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RF0270 - Cogan sindrome di	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0270	Cogan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Otorinolaringoiatria Universitaria		RF0270 - Cogan sindrome di	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0270	Cogan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Reumatologia	Adulto	RF0270 - Cogan sindrome di	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0280	Cheratocono	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RF0280 - Cheratocono	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0280	Cheratocono	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Oculistica		RF0280 - Cheratocono	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0280	Cheratocono	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Oftalmologia Universitaria		RF0280 - Cheratocono	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0280	Cheratocono	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari		Oculistica		RF0280 - Cheratocono	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0280	Cheratocono	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Oculistica		RF0280 - Cheratocono	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0280	Cheratocono	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Oftalmologia		RF0280 - Cheratocono	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0290	Congiuntivite lignea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RF0290 - Congiuntivite lignea	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0320	Coroidite Multifocale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RF0320 - Coroidite Multifocale	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0330	Coroidite Serpiginosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RF0330 - Coroidite Serpiginosa	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RFG110 - Distrofie retiniche ereditarie	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Oculistica		RFG110 - Distrofie retiniche ereditarie	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Oculistica		RFG110 - Distrofie retiniche ereditarie	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Oftalmologia Universitaria		RFG110 - Distrofie retiniche ereditarie	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RFG110	Distrofia Retinica Ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce	Malattia di Stargadt, Retinite Pigmentosa, Distrofia dei Coni	UO Oculistica	Adulto	RFG110 - Distrofie retiniche ereditarie	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RFG120	Distrofie ereditarie della corioide	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RFG120 - Distrofie ereditarie della corioide	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RFG130	Degenerazioni della cornea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RFG130 - Degenerazioni della cornea	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RFG130	Degenerazioni della cornea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Oftalmologia Universitaria		RFG130 - Degenerazioni della cornea	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RFG140 - Distrofie ereditarie della cornea	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari		Oculistica		RFG140 - Distrofie ereditarie della cornea	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Oculistica		RFG140 - Distrofie ereditarie della cornea	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Oculistica		RFG140 - Distrofie ereditarie della cornea	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Oftalmologia Universitaria		RFG140 - Distrofie ereditarie della cornea	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RC0110	Crioglobulinemia mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"		RC0110 - Crioglobulinemia mista	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Crioglobulinemia mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RC0110 - Crioglobulinemia mista	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RC0110	Crioglobulinemia mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RC0110 - Crioglobulinemia mista	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Crioglobulinemia mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RC0110 - Crioglobulinemia mista	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Crioglobulinemia mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		RC0110 - Crioglobulinemia mista	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Crioglobulinemia mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia		RC0110 - Crioglobulinemia mista	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Crioglobulinemia mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Ematologia		RC0110 - Crioglobulinemia mista	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Crioglobulinemia mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Ematologia		RC0110 - Crioglobulinemia mista	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Crioglobulinemia mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale		RC0110 - Crioglobulinemia mista	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Crioglobulinemia mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Epatologia		RC0110 - Crioglobulinemia mista	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Crioglobulinemia mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		RC0110 - Crioglobulinemia mista	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Crioglobulinemia mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RC0110 - Crioglobulinemia mista	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Crioglobulinemia mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RC0110 - Crioglobulinemia mista	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Crioglobulinemia mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Ematologia Ospedaliera		RC0110 - Crioglobulinemia mista	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Crioglobulinemia mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Ematologia		RC0110 - Crioglobulinemia mista	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet, Malattia di	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RC0210 - Behcet, Malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RC0210	Behcet, Malattia di	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia		RC0210 - Behcet, Malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RC0210 - Behcet, Malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"		RC0210 - Behcet, Malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RC0210 - Behcet, Malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RC0210 - Behcet, Malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RC0210 - Behcet, Malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RC0210 - Behcet, Malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia		RC0210 - Behcet, Malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Medicina		RC0210 - Behcet, Malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Pediatria - UTIN		RC0210 - Behcet, Malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		UO Oculistica	Adulto	RC0210 - Behcet, Malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RC0210 - Behcet, Malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Medicina Interna	Adulto	RC0210 - Behcet, Malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"		RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Ematologia Ospedaliera		RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna	Adulto	RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Porpora di Shonlein-Henoch	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Nefrologia	Adulto	RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Pediatria - UTIN		RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Ematologia		RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Ematologia		RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Ematologia		RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia	Adulto	RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Vasculite da IgA	Nefrologia e Dialisi	Adulto	RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0010	Endocardite reumatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RG0010 - Endocardite reumatica	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0010	Endocardite reumatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RG0010 - Endocardite reumatica	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0010	Endocardite reumatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RG0010 - Endocardite reumatica	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0010	Endocardite reumatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RG0010 - Endocardite reumatica	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0010	Endocardite reumatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	RG0010 - Endocardite reumatica	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0010	Endocardite reumatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RG0010 - Endocardite reumatica	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0020	Poliangiote microscopica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RG0020 - Poliangioite microscopica	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0020	Poliangiote microscopica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RG0020 - Poliangioite microscopica	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0020	Poliangiote microscopica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RG0020 - Poliangioite microscopica	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RG0020	Poliangiote microscopica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Nefrologia	Adulto	RG0020 - Poliangioite microscopica	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0020	Poliangiote microscopica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RG0020 - Poliangioite microscopica	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0020	Poliangiote microscopica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RG0020 - Poliangioite microscopica	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0020	Poliangiote microscopica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna	Adulto	RG0020 - Poliangioite microscopica	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0020	Poliangiote microscopica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia		RG0020 - Poliangioite microscopica	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0020	Poliangiote microscopica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Nefrologia e Dialisi	Adulto	RG0020 - Poliangioite microscopica	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0030	Poliarterite nodosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"		RG0030 - Poliarterite nodosa	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0030	Poliarterite nodosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RG0030 - Poliarterite nodosa	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0030	Poliarterite nodosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RG0030 - Poliarterite nodosa	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0030	Poliarterite nodosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RG0030 - Poliarterite nodosa	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0030	Poliarterite nodosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna	Adulto	RG0030 - Poliarterite nodosa	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0030	Poliarterite nodosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia		RG0030 - Poliarterite nodosa	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0030	Poliarterite nodosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RG0030 - Poliarterite nodosa	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0030	Poliarterite nodosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RG0030 - Poliarterite nodosa	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Strauss sindrome di)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Strauss sindrome di)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Strauss sindrome di)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"		RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Strauss sindrome di)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Strauss sindrome di)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera		RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Strauss sindrome di)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Strauss sindrome di)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Strauss sindrome di)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Strauss sindrome di)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Strauss sindrome di)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Strauss sindrome di)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Strauss sindrome di)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Strauss sindrome di)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Strauss sindrome di)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Poliangite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna	Adulto	RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Strauss sindrome di)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Strauss sindrome di)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia		RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Strauss sindrome di)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Poliangite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Churg Strauss, sindrome di	Nefrologia e Dialisi	Adulto	RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Strauss sindrome di)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Strauss sindrome di)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Medicina		RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Strauss sindrome di)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0060	Goodpasture sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RG0060 - Goodpasture sindrome di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0060	Goodpasture sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RG0060 - Goodpasture sindrome di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0060	Goodpasture sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera		RG0060 - Goodpasture sindrome di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RG0060	Goodpasture sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Nefrologia	Adulto	RG0060 - Goodpasture sindrome di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0060	Goodpasture sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RG0060 - Goodpasture sindrome di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangioite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Nefrologia	Adulto	RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna	Adulto	RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RG0070	Granulomatosi con Poliangite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Granulomatosi di Wegener	Nefrologia e Dialisi	Adulto	RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Medicina		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Nefrologia e Dialisi		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0080	Arterite a cellule giganti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RG0080 - Arterite a cellule giganti	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0080	Arterite a cellule giganti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"		RG0080 - Arterite a cellule giganti	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0080	Arterite a cellule giganti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RG0080 - Arterite a cellule giganti	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0080	Arterite a cellule giganti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia		RG0080 - Arterite a cellule giganti	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0080	Arterite a cellule giganti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta		Reumatologia	Adulto	RG0080 - Arterite a cellule giganti	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0090	Takayasu malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RG0090 - Takayasu malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0090	Takayasu malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RG0090 - Takayasu malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0090	Takayasu malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria		Medicina Interna		RG0090 - Takayasu malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0090	Takayasu malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Chirurgia Vascolare		RG0090 - Takayasu malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0090	Takayasu malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RG0090 - Takayasu malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0100	Teleangectasia emorragica ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro per la Teleangectasia emorragica ereditaria - Medicina Interna e Geriatria Universitaria "C. Frugoni"		RG0100 - Teleangectasia emorragica ereditaria	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RG0100	Teleangectasia emorragica ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RG0100 - Teleangectasia emorragica ereditaria	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0100	Teleangectasia emorragica ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RG0100 - Teleangectasia emorragica ereditaria	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0110	Budd - Chiari sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Gastroenterologia		RG0110 - Budd - Chiari sindrome di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RGG010	Microangiopatie trombotiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RGG010 - Microangiopatie trombotiche	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RGG010	Microangiopatie trombotiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RGG010 - Microangiopatie trombotiche	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RGG010	Microangiopatie trombotiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		RGG010 - Microangiopatie trombotiche	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RGG010	Microangiopatie trombotiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RGG010 - Microangiopatie trombotiche	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RGG010	Microangiopatie trombotiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Ematologia Ospedaliera		RGG010 - Microangiopatie trombotiche	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RGG010	Microangiopatie trombotiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		RGG010 - Microangiopatie trombotiche	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RGG010	Microangiopatie trombotiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Ematologia		RGG010 - Microangiopatie trombotiche	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RGG010	Microangiopatie trombotiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Ematologia		RGG010 - Microangiopatie trombotiche	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RGG010	Microangiopatie trombotiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Ematologia		RGG010 - Microangiopatie trombotiche	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RGG010	Microangiopatie trombotiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta		Ematologia		RGG010 - Microangiopatie trombotiche	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RGG010	Microangiopatie trombotiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Nefrologia e Dialisi	Adulto	RGG010 - Microangiopatie trombotiche	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RG020	Linfedemi primari cronici	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce - Sede San Cesario		Medicina Fisica e Riabilitativa		RG020 - Linfedemi primari cronici	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0120	Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)		RG0120 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Cardiologia Universitaria	Adulto	RG0120 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Cardiologia Ospedaliera		RG0120 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Cardiologia Pediatrica		RG0120 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RG0120 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Cardiologia		RG0120 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Fisiopatologia Respiratoria		RG0120 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Fondazione Maugeri" - Bari		Malattie Apparato Respiratorio		RG0120 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		UOC Cardiologia e UTIC e UOC Pneumologia e UTIR	Adulto	RG0120 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari		Cardiologia	Adulto	RG0120 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari		Pneumologia	Adulto	RG0120 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Cardiologia	Adulto	RG0120 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Pneumologia	Adulto	RG0120 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Pediatria Universitaria		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Ematologia Ospedaliera		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna	Adulto	RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ospedale "Teresa Masselli Mascia" - San Severo (FG)		Malattie dell'apparato respiratorio		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta		Ematologia		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Presidio Ospedaliero Trani Bisceglie		UOVD Pneumologia (sede Trani)	Adulto	RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna e Geriatria Universitaria "C. Frugoni"		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Universitaria		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari		Pneumologia		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Pneumologia		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Ostuni		Medicina Interna		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Ostuni		Pneumologia e Riabilitazione respiratoria		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Pneumologia		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Ematologia		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Ematologia		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Ematologia		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Sarcoidosi	Medicina Interna	Adulto	RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Pneumologia		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Ematologia		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia	Adulto	RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0020	Emosiderosi Polmonare Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Universitaria		RH0020 - Emosiderosi Polmonare Idiopatica	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RH0021	Proteinosi Alveolare Polmonare Idiopatica						RH0021 - Proteinosi Alveolare Polmonare Idiopatica	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0022	Proteinosi Alveolare Polmonare Congenita						RH0022 Proteinosi Alveolare Polmonare Congenita	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RHG010	Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)		RHG010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RHG010	Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ospedale "Teresa Masselli Mascia" - San Severo (FG)		Malattie dell'apparato respiratorio		RHG010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RHG010	Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Presidio Ospedaliero Trani Bisceglie	Fibrosi Polmonare Idiopatica	UOVD Pneumologia (sede Trani)	Adulto	RHG010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RHG010	Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Universitaria		RHG010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RHG010	Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RHG010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RHG010	Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Polmonite eosinofila idiopatica	U.O.S.D. Allergologia Universitaria	adulto	RHG010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RHG010	Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Fisiopatologia Respiratoria		RHG010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RHG010	Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Fondazione Maugeri" - Bari		Pneumologia e Riabilitazione respiratoria		RHG010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RHG010	Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari		Pneumologia		RHG010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RHG010	Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Pneumologia		RHG010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RHG010	Fibrosi Polmonare Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Pneumologia	Adulto	RHG010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RHG010	Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Pneumologia		RHG010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RHG010	Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Pneumologia		RHG010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RHG011	Sindromi Gravi ed Invalidanti con Ipoventilazione Centrale Congenita						RHG011 Sindromi Gravi ed Invalidanti con Ipoventilazione Centrale Congenita	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RN0950	Kartagener, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Servizio di supporto Fibrosi Cistica - Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RN0950 - Kartagener, Sindrome di	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RN0950	Kartagener, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RN0950 - Kartagener, Sindrome di	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RN0950	Kartagener, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0950 - Kartagener, Sindrome di	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RN0950	Kartagener, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0950 - Kartagener, Sindrome di	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RN0950	Kartagener, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)		Servizio di supporto Fibrosi Cistica		RN0950 - Kartagener, Sindrome di	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RNG110	Discinesie Ciliari Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Servizio di supporto Fibrosi Cistica - Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RNG110 - Discinesie Ciliari Primarie	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RNG110	Discinesie Ciliari Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RNG110 - Discinesie Ciliari Primarie	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RNG110	Discinesie Ciliari Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Universitaria		RNG110 - Discinesie Ciliari Primarie	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RNG110	Discinesie Ciliari Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)		Pediatria, Neonatologia e Fibrosi Cistica	Adulto e Pediatrico	RNG110 - Discinesie Ciliari Primarie	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RI0010	Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Gastroenterologia		RI0010 - Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RI0010	Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Gastroenterologia Universitaria		RI0010 - Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RI0010	Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RI0010 - Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RI0010	Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "S.De Bellis" - Castellana Grotte		Gastroenterologia 2- Endoscopia Digestiva		RI0010 - Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RI0010	Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		UOC Gastroenterologia	Adulto	RI0040 - Pseudo-ostruzione intestinale Sindrome di	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RI0010	Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Medicina		RI0010 - Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RI0020	Gastrite Iperτροφica Gigante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	RI0010 - Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RI0030	Gastroenterite eosinofila	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RI0030 - Gastroenterite eosinofila	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RI0030	Gastroenterite eosinofila	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Gastroenterologia Universitaria		RI0030 - Gastroenterite eosinofila	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RI0040	Pseudo-ostruzione intestinale Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "S.De Bellis" - Castellana Grotte		Gastroenterologia 2- Endoscopia Digestiva		RI0040 - Pseudo-ostruzione intestinale Sindrome di	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RI0040	PseudoOstruzione Intestinale Cronica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		UOC Gastroenterologia	Adulto	RI0040 - Pseudo-ostruzione intestinale Sindrome di	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RI0050	Colangite primitiva sclerosante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Gastroenterologia		RI0050 - Colangite primitiva sclerosante	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RI0050	Colangite primitiva sclerosante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Epatologia		RI0050 - Colangite primitiva sclerosante	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RI0050	Colangite primitiva sclerosante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Gastroenterologia Universitaria		RI0050 - Colangite primitiva sclerosante	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RI0050	Colangite primitiva sclerosante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RI0050 - Colangite primitiva sclerosante	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RI0050	Colangite primitiva sclerosante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	RI0050 - Colangite primitiva sclerosante	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RI0070	Malattia da inclusione dei microvilli						RI0070 Malattia da inclusione dei microvilli	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RI0080	Linfangectasia Intestinale						RI0080 - Linfangectasia intestinale	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RIG010	Colestasi Intraepatica Familiare	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Epatologia	Adulto	RI0050 - Colangite primitiva sclerosante	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RIG010	Colestasi Intraepatiche Progressive Familiari	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	RI0050 - Colangite primitiva sclerosante	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RIG020	Difetti Congeniti Gravi ed Invalidanti del Trasporto Intestinale						RIG020 Difetti Congeniti Gravi ed Invalidanti del Trasporto Intestinale	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RJ0010 - Diabete insipido nefrogenico	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RJ0010 - Diabete insipido nefrogenico	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RJ0010 - Diabete insipido nefrogenico	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RJ0020 - Fibrosi retroperitoneale	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RJ0020 - Fibrosi retroperitoneale	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RJ0020 - Fibrosi retroperitoneale	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RJ0020 - Fibrosi retroperitoneale	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RJ0030	Cistite interstiziale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Urologia I Universitaria		RJ0030 - Cistite interstiziale	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RJ0030	Cistite interstiziale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RJ0030 - Cistite interstiziale	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RJ0030	Cistite interstiziale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "San Giacomo" - Monopoli (Bari)		Urologia		RJ0030 - Cistite interstiziale	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RJG010	Tubulopatie Primitive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RJG010 - Tubulopatie Primitive	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RJG010	Tubulopatie Primitive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RJG010 - Tubulopatie Primitive	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RJG010	Tubulopatie Primitive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Nefrologia e Dialisi		RJG010 - Tubulopatie Primitive	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RJG020	Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Nefrologia e Dialisi		RJG020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RJG020	Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RJG020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RJG020	Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RJG020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RJG020	Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RJG020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RJG020	Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RJG020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RJG020	Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Nefrologia	Adulto	RJG020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RJG020	Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Nefrologia e Dialisi	Adulto	RJG020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RJG020	Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Nefrologia e Dialisi		RJG020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RJG020	Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Nefrologia	Adulto	RJG020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RJG020	Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		U. O. Nefrologia e Dialisi		RJG020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RN1360	Alport, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1360 - Alport, Sindrome di	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1360	Alport, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Nefrologia e Dialisi		RN1360 - Alport, Sindrome di	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RN1360	Alport, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RN1360 - Alport, Sindrome di	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RN1360	Alport, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RN1360 - Alport, Sindrome di	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RN1360	Alport, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RN1360 - Alport, Sindrome di	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RN1360	Alport, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RN1360 - Alport, Sindrome di	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RN1360	Alport, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1360 - Alport, Sindrome di	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RN1360	Alport, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Otorinolaringoiatria Universitaria		RN1360 - Alport, Sindrome di	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RN1360	Sindrome di Alport	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Nefrologia	Adulto	RN1360 - Alport, Sindrome di	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RL0010	Eritrocheratolisi Hiemalis						RL0010 Eritrocheratolisi Hiemalis	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0030	Pemfigo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Dermatologia		RL0030 - Pemfigo	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0030	Pemfigo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venereologia Universitaria		RL0030 - Pemfigo	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0030	Pemfigo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RL0030 - Pemfigo	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0030	Pemfigo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Dermatologia		RL0030 - Pemfigo	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0030	Pemfigo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Medicina		RL0030 - Pemfigo	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RL0030	Pemfigo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Dermatologia		RL0030 - Pemfigo	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0040	Pemfigoide bolloso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venereologia Universitaria		RL0040 - Pemfigoide bolloso	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0040	Pemfigoide bolloso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Dermatologia		RL0040 - Pemfigoide bolloso	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RL0050 - Pemfigode benigno delle mucose	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venereologia Universitaria		RL0050 - Pemfigode benigno delle mucose	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RL0050 - Pemfigode benigno delle mucose	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venereologia Universitaria		RL0060 - Lichen sclerosus et atrophicus	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RL0060 - Lichen sclerosus et atrophicus	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Dermatologia		RL0060 - Lichen sclerosus et atrophicus	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0070	Sindrome Michelin Tire Baby						RL0070 Sindrome Michelin Tire Baby	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0080	Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RL0080 - Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0080	Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RL0080 - Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0080	Sclerosi cutanea diffusa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RL0080 - Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0090	Pioderma Gangrenoso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venereologia Universitaria	Adulto	RL0090 - Pioderma Gangrenoso	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0500	Cutis laxa	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0500 - Cutis laxa	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0500	Cutis laxa	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0500 - Cutis laxa	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0510	Incontinentia Pigmenti	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0510 Incontinentia Pigmenti	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0510	Incontinentia Pigmenti	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0510 Incontinentia Pigmenti	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0510	Incontinentia Pigmenti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0510 Incontinentia Pigmenti	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0510	Incontinentia Pigmenti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venereologia Universitaria		RN0510 Incontinentia Pigmenti	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0510	Incontinentia Pigmenti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RN0510 Incontinentia Pigmenti	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0510	Incontinentia Pigmenti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0510 Incontinentia Pigmenti	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0520	Xeroderma Pigmentoso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venereologia Universitaria	Adulto	RN0520 Xeroderma Pigmentoso	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0520	Xeroderma pigmentoso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0520 - Xeroderma pigmentoso	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0520	Xeroderma pigmentoso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0520 - Xeroderma pigmentoso	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0530	Cheratosi Follicolare Acuminata	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venereologia Universitaria	Adulto	RN0530 Cheratosi Follicolare Acuminata	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0540	Cute marmorea teleangectasica congenita	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venereologia Universitaria		RN0540 - Cute marmorea teleangectasica congenita	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0550	Darier malattia di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0550 - Darier malattia di	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0550	Darier malattia di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Dermatologia		RN0550 - Darier malattia di	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0550	Darier malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venereologia Universitaria		RN0550 - Darier malattia di	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0550	Darier malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RN0550 - Darier malattia di	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0550	Darier malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Dermatologia		RN0550 - Darier malattia di	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0550	Darier malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Dermatologia		RN0550 - Darier malattia di	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0560	Discheratosi Congenita						RN0560 Discheratosi Congenita	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0570	Epidermolisi bollosa ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venereologia Universitaria		RN0570 - Epidermolisi bollosa ereditaria	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0570	Epidermolisi bollosa ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RN0570 - Epidermolisi bollosa ereditaria	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0570	Epidermolisi bollosa ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RN0570 - Epidermolisi bollosa ereditaria	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0570	Epidermolisi bollosa ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RN0570 - Epidermolisi bollosa ereditaria	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0570	Epidermolisi bollosa ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RN0570 - Epidermolisi bollosa ereditaria	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0570	Epidermolisi bollosa ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0570 - Epidermolisi bollosa ereditaria	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0570	Epidermolisi bollosa ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0570 - Epidermolisi bollosa ereditaria	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0570	Epidermolisi bollosa ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Chirurgia Plastica e Ricostruttiva	Adulto e Pediatrico	RN0570 - Epidermolisi bollosa ereditaria	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0600	Ipercheratosi Epidermolitica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venereologia Universitaria		RN0600 Ipercheratosi Epidermologica	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0610	Ipoplasia Focale Dermica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0590 Ipoplasia Focale Dermica	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0620	Pachidermoperiostosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RN0620 - Pachidermoperiostosi	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0630	Pseudoxantoma elastico	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0630 - Pseudoxantoma elastico	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0630	Pseudoxantoma elastico	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna		RN0630 - Pseudoxantoma elastico	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0630	Pseudoxantoma elastico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0630 - Pseudoxantoma elastico	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0640	Aplasia congenita della cute	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0640 - Aplasia congenita della cute	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1470	Hay-Wells Sindrome di						RN1470 Hay-Wells Sindrome di	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1480	Ipomelanosi di Ito	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1480 Ipomelanosi di Ito	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1480	Ipomelanosi di Ito	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1480 Ipomelanosi di Ito	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1480	Ipomelanosi di Ito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1480 Ipomelanosi di Ito	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1500	Kid, Sindrome di						RN1500 Kid, Sindrome di	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1560	Neu - Laxova sindrome di						RN1560 Neu - Laxova sindrome di	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1650	Sindrome del nevo displastico	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1650 Sindrome del nevo displastico	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1660	Sindrome del nevo epidermico						RN1660 Sindrome del nevo epidermico	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1680	Sindrome Trico-Dento-Ossea						RN1680 Sindrome Trico-Dento-Ossea	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1700	Sjogren - Larsson sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1700 - Sjogren - Larsson sindrome di	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1700	Sjogren - Larsson sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna		RN1700 - Sjogren - Larsson sindrome di	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1700	Sjogren - Larsson sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN1700 Sjogren - Larsson sindrome di	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1700	Tay Sindrome di						RN1700 Tay Sindrome di	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RNG070	Ittiosi Congenite (Escluso: Forme non gravi di ittiosi volgare)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RNG070 - Ittiosi Congenite (Escluso: Forme non gravi di ittiosi volgare)	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RNG070	Ittiosi Congenite (Escluso: Forme non gravi di ittiosi volgare)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RNG070 - Ittiosi Congenite (Escluso: Forme non gravi di ittiosi volgare)	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RNG070	Ittiosi Congenite (Escluso: Forme non gravi di ittiosi volgare)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venereologia Universitaria		RNG070 - Ittiosi Congenite (Escluso: Forme non gravi di ittiosi volgare)	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RNG070	Ittiosi Congenite (Escluso: Forme non gravi di ittiosi volgare)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Genetica medica		RNG070 - Ittiosi Congenite (Escluso: Forme non gravi di ittiosi volgare)	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RNG151	Sindromi con Displasia Ectodermica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG151 - Sindromi con Displasia Ectodermica	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RM0010	Dermatomiosite	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RM0010 - Dermatomiosite	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0010	Dermatomiosite	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia		RM0010 - Dermatomiosite	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0010	Dermatomiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RM0010 - Dermatomiosite	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RM0010	Dermatomiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"		RM0010 - Dermatomiosite	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0010	Dermatomiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RM0010 - Dermatomiosite	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0010	Dermatomiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia		RM0010 - Dermatomiosite	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0010	Dermatomiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RM0010 - Dermatomiosite	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0010	Dermatomiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RM0010 - Dermatomiosite	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0020	Polimiosite	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RM0020 - Polimiosite	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0020	Polimiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RM0020 - Polimiosite	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0020	Polimiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"		RM0020 - Polimiosite	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0020	Polimiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RM0020 - Polimiosite	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0020	Polimiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RM0020 - Polimiosite	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0020	Polimiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RM0020 - Polimiosite	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0020	Polimiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia		RM0020 - Polimiosite	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0020	Polimiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RM0020 - Polimiosite	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0020	Polimiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Medicina		RM0020 - Polimiosite	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RM0021	Sindrome da Anticorpi Antisintetasi	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RM0021 - Sindrome da Anticorpi Antisintetasi	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0021	Sindrome da Anticorpi Antisintetasi	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Pediatria Universitaria		RM0021 - Sindrome da Anticorpi Antisintetasi	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0021	Sindrome da Anticorpi Antisintetasi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RM0021 - Sindrome da Anticorpi Antisintetasi	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0021	Sindrome da Anticorpi Antisintetasi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RM0021 - Sindrome da Anticorpi Antisintetasi	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0021	Sindrome da Anticorpi Antisintetasi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Reumatologia		RM0021 - Sindrome da Anticorpi Antisintetasi	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0021	Sindrome da Anticorpi Antisintetasi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Oncoematologia Pediatrica		RM0021 - Sindrome da Anticorpi Antisintetasi	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0030	Connettivite mista	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RM0030 - Connettivite mista	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0030	Connettivite mista	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia		RM0030 - Connettivite mista	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0030	Connettivite mista	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria		Medicina Interna		RM0030 - Connettivite mista	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0030	Connettivite mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RM0030 - Connettivite mista	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0030	Connettivite mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"		RM0030 - Connettivite mista	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0030	Connettivite mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RM0030 - Connettivite mista	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0030	Connettivite mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RM0030 - Connettivite mista	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0030	Connettivite mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RM0030 - Connettivite mista	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RM0030	Connettivite mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RM0030 - Connettivite mista	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0030	Connettivite mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia		RM0030 - Connettivite mista	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0030	Connettivite mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RM0030 - Connettivite mista	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0040	Fascite eosinofila	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RM0040 - Fascite eosinofila	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0040	Fascite eosinofila	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RM0040 - Fascite eosinofila	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0040	Fascite eosinofila	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RM0040 - Fascite eosinofila	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0050	Fascite diffusa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia		RM0050 - Fascite diffusa	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0060	Policondrite	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RM0060 - Policondrite	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0060	Policondrite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RM0060 - Policondrite	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0070	Angiomatosi Cistica Diffusa dell'osso						RM0070 Angiomatosi Cistica Diffusa dell'osso	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0080	Eteroplasia Ossea Progressiva						RM0080 Eteroplasia Ossea Progressiva	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0090	Fibrodiplosia Ossificante Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RM0090 - Fibrodiplosia Ossificante Progressiva	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0090	Fibrodiplosia Ossificante Progressiva						RM0090 Fibrodiplosia Ossificante Progressiva	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0110	Miosite a Corpi Inclusi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RM0110 - Miosite a Corpi Inclusi	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RM0110	Miosite a Corpi Inclusi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RM0110 - Miosite a Corpi Inclusi	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0111	Miosite Eosinofila Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RM0111 - Miosite Eosinofila Idiopatica	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0111	Miosite Eosinofila Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RM0111 - Miosite Eosinofila Idiopatica	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Pediatria Universitaria		RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna	Adulto	RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"		RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Servizio ambulatoriale reumatologia	Adulto	RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Reumatologia		RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Medicina		RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Nefrologia e Dialisi		RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Medicina Generale		RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia	Adulto	RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Ostuni		Medicina Interna		RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta		Reumatologia	Adulto	RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0121	Sindrome SAPHO	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RM0121 - Sindrome SAPHO	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0121	Sindrome SAPHO	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Pediatria Universitaria		RM0121 - Sindrome SAPHO	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0121	Sindrome SAPHO	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RM0121 - Sindrome SAPHO	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0121	Sindrome SAPHO	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RM0121 - Sindrome SAPHO	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0121	Sindrome SAPHO	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	RM0121 - Sindrome SAPHO	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0121	Sapho, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RM0121 - Sindrome SAPHO	14.MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
RN0480	Sindrome trisma-pseudocamptodattilia						RN0480 Sindrome trisma-pseudocamptodattilia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0800	Antley-Bixler, sindrome di						RN0800 Antley-Bixler, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1230	Summitt, sindrome di						RN1230 Summitt, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RC0060	Werner, Sindrome di						RC0060 Werner, Sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0070	Chiray Foix Sindrome di						RN0070 Chiray Foix Sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0090	Axenfeld-Rieger anomalia di						RN0090 Axenfeld-Rieger anomalia di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0100	Peters, anomalia di						RN0100 Peters, anomalia di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0140	Persistenza della membrana pupillare						RN0140 Persistenza della membrana pupillare	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0150	Blue Rubber bleb nevus						RN0150 Blue Rubber bleb nevus	15. MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI
RN0201	Goldberg-Shprintzen, Sindrome di						RN0201 Goldberg-Shprintzen, Sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0290	Camptodattilia familiare						RN0290 Camptodattilia familiare	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0300	Sindrome da regressione caudale						RN0300 Sindrome da regressione caudale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0370	Dyggve-Melchior-Clausen (DMC) Sindrome di						RN0370 Dyggve-Melchior-Clausen (DMC) Sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0380	Filippi, sindrome di						RN0380 Filippi, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0401	Cohen, sindrome di						RN0401 Cohen, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0410	Jarcho-Levin sindrome di						RN0410 Jarcho-Levin sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0420	Pallister W, sindrome di						RN0420 Pallister w, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0440	Sequenza Sirenomelica						RN0440 Sequenza Sirenomelica	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0450	Sindrome cerebro-costomandibolare						RN0450 Sindrome cerebro-costomandibolare	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0460	Sindrome femoro-facciale						RN0460 Sindrome femoro-facciale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0730	Short sindrome						RN0730 Short sindrome	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0740	Ivemark sindrome di						RN0740 Ivemark sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0830	Bloom, sindrome di						RN0830 Bloom, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0920	Hermansky-Pudlak, sindrome di						RN0920 - Hermansky-Pudlak, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0960	Maffucci sindrome di						RN0960 Maffucci sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0970	Marshall, sindrome di						RN0970 Marshall, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0980	Meckel, sindrome di						RN0980 Meckel, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1020	Opitz, sindrome di						RN1020 Opitz, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1021	Sindrome FG						RN1021 Sindrome FG	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1030	Pallister-Hall, sindrome di						RN1030 Pallister-hall, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1050	Axenfeld-Rieger sindrome di						RN1050 Axenfeld-Rieger sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1060	Roberts, sindrome di						RN1060 Roberts, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1130	Sindrome branchio-oculo-facciale						RN1130 Sindrome branchio-oculo-facciale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1160	Sindrome oculo-cerebro-cutanea						RN1160 Sindrome oculo-cerebro-cutanea	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1240	Townes-Brocks, sindrome di						RN1240 Townes-Brocks, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1260	Wildervanck, Sindrome di						RN1240 Wildervanck, Sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1280	Winchester, Sindrome di						RN1280 Winchester, Sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1340	Aase- Smith sindrome di						RN1340 Aase- Smith sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1390	Carpenter, sindrome di						RN1390 Carpenter, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1400	Cockayne, Sindrome di						RN1400 Cockayne, Sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1420	De Sanctis-Cacchione, malattia di						RN1420 De Sanctis-Cacchione, malattia di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1440	Displasia oculo-dento-digitale						RN1440 Displasia oculo-dento-digitale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1540	Levy-Hollister, sindrome di						RN1540 Levy-Hollister, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1550	Marshall-smith, sindrome di						RN1550 Marshall-smith, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1570	Neuroacantocitosi						RN1570 Neuroacantocitosi	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1580	Norrie malattia di						RN1580 Norrie malattia di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1630	Sindrome acrocallosa						RN1630 Sindrome acrocallosa	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1700	Sjogren - Larsson sindrome di						RN1700 - Sjogren - Larsson sindrome di	13.MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1740	Walker- Warburg sindrome di						RN1740 Walker- Warburg sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1750	Weill-Marchesani, Sindrome di						RN1750 Weill-Marchesani, Sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1770	Sindrome cardiofacciale di Cayler						RN1770 Sindrome cardiofacciale di Cayler	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1780	Char, sindrome di						RN1780 Char, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1820	Fine-Lubinsky, sindrome di						RN1820 Fine-Lubinsky, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1830	Sindrome megalocornea-ritardo mentale						RN1830 Sindrome megalocornea-ritardo mentale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG111	Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente interessamento dell'apparato visivo						RNG111 Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente interessamento dell'apparato visivo	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG132	Altre Malformazioni congenite gravi ed invalidanti della parte addominale						RNG132 Altre Malformazioni congenite gravi ed invalidanti della parte addominale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG252	Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato digerente						RNG252 Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato digerente	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG271	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con disostosi come segno prevalente						RNG271 Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con disostosi come segno prevalente	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RQ0010	Gerstmann Sindrome di						RQ0010 Gerstmann Sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RC0250	Costello, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna e Geriatria Universitaria "C. Frugoni"		RC0250 - Costello, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RC0250	Costello, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RC0250 - Costello, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RC0270	Lowe, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RC0270 - Lowe, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RC0270	Lowe, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RC0270 - Lowe, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RC0270	Lowe, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RC0270 - Lowe, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RC0270	Sindrome di Lowe	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		UO Oculistica	Adulto	RC0270 - Lowe, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RC0310	Sotos, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RC0310 - Sotos, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RC0310	Sotos, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Genetica medica		RC0310 - Sotos, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RC0310	Sotos, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Pediatria - UTIN		RC0310 - Sotos, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RFG150	Anoftalmia/Microftalmia isolate o sindromatiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RFG150 - Anoftalmia/Microftalmia isolate o sindromatiche	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RFG150	Anoftalmia/Microftalmia isolate o sindromatiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RFG150 - Anoftalmia/Microftalmia isolate o sindromatiche	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RJ0040	Rene policistico autosomico recessivo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RJ0040 - Rene policistico autosomico recessivo	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RJ0040	Rene policistico autosomico recessivo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RJ0040 - Rene policistico autosomico recessivo	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0010	Arnold - Chiari sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0010 - Arnold - Chiari sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0010	Arnold - Chiari sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN0010 - Arnold - Chiari sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0010	Arnold - Chiari sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RN0010 - Arnold - Chiari sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0010	Arnold - Chiari sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miulli - Acquaviva delle fonti - Bari		Neurochirurgia		RN0010 - Arnold - Chiari sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0010	Arnold - Chiari sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0010 - Arnold - Chiari sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0020	Microcefalia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0020 - Microcefalia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0020	Microcefalia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0020 - Microcefalia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0020	Microcefalia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0020 - Microcefalia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0020	Microcefalia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria Infantile		RN0020 - Microcefalia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0020	Microcefalia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RN0020 - Microcefalia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0020	Microcefalia	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0020 - Microcefalia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0030	Agenesia cerebellare	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0030 - Agenesia cerebellare	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0040	Joubert sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0040 - Joubert sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0040	Joubert sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RN0040 - Joubert sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0040	Joubert sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria	Adulto	RN0040 - Joubert sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0040	Joubert sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0040 - Joubert sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0050	Lissencefalia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0050 - Lissencefalia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0050	Lissencefalia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0050 - Lissencefalia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0050	Lissencefalia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN0050 - Lissencefalia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0050	Lissencefalia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0050 - Lissencefalia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0050	Lissencefalia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RN0050 - Lissencefalia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0050	Lissencefalia	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0050 - Lissencefalia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0060	Oloprosencefalia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0060 - Oloprosencefalia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0060	Oloprosencefalia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0060 - Oloprosencefalia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0060	Oloprosencefalia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN0060 - Oloprosencefalia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0060	Oloprosencefalia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0060 - Oloprosencefalia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0060	Oloprosencefalia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RN0060 - Oloprosencefalia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0060	Oloprosencefalia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RN0060 - Oloprosencefalia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0060	Oloprosencefalia	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0060 - Oloprosencefalia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0090	Axenfeld-Rieger anomalia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0090 - Axenfeld-Rieger anomalia di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0090	Axenfeld-Rieger anomalia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RN0090 - Axenfeld-Rieger anomalia di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0110	Aniridia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Oculistica		RN0110 - Aniridia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0110	Aniridia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RN0110 - Aniridia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0110	Aniridia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0110 - Aniridia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0120	Coloboma congenito del disco ottico	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Oculistica		RN0120 Coloboma congenito del disco ottico	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0120	Coloboma congenito del disco ottico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia universitaria		RN0120 Coloboma congenito del disco ottico	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0120	Coloboma congenito del disco ottico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0120 Coloboma congenito del disco ottico	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0130	Morning Glory anomalia di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Oculistica		RN0130 - Morning Glory anomalia di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0130	Morning Glory anomalia di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0130 - Morning Glory anomalia di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola- tracheoesofagea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RN0160 - Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola- tracheoesofagea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Chirurgia Pediatrica		RN0160 - Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola- tracheoesofagea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0160 - Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0170	Atresia del digiuno	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RN0170 - Atresia del digiuno	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0170	Atresia del digiuno	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0170 - Atresia del digiuno	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0170	Atresia del digiuno	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Chirurgia pediatrica		RN0170 - Atresia del digiuno	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0180	Atresia o stenosi duodenale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RN0180 - Atresia o stenosi duodenale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0180	Atresia o stenosi duodenale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Chirurgia pediatrica		RN0180 - Atresia o stenosi duodenale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0180	Atresia o stenosi duodenale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0180 - Atresia o stenosi duodenale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0190	Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0190 - Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0190	Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0190 - Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0190	Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Chirurgia pediatrica		RN0190 - Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0190	Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RN0190 - Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0190	Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0190 - Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0200	Hirschsprung malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RN0200 - Hirschsprung malattia di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0200	Hirschsprung malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Chirurgia pediatrica		RN0200 - Hirschsprung malattia di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0200	Hirschsprung malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RN0200 - Hirschsprung malattia di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0200	Hirschsprung malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0200 - Hirschsprung malattia di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0200	Hirschsprung malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	RN0200 - Hirschsprung malattia di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0210	Atresia biliare	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0210 - Atresia biliare	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0210	Atresia biliare	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Epatologia		RN0210 - Atresia biliare	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0210	Atresia biliare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Chirurgia pediatrica		RN0210 - Atresia biliare	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0210	Atresia biliare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RN0210 - Atresia biliare	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0210	Atresia biliare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0210 - Atresia biliare	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0220	Caroli malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "S.De Bellis" - Castellana Grotte		Gastroenterologia 1 - Indirizzo Epatologico		RN0220 - Caroli malattia di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0220	Caroli malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0220 - Caroli malattia di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0220	Caroli malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0220 - Caroli malattia di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0230	Malattia del fegato policistico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "S.De Bellis" - Castellana Grotte		Gastroenterologia 1 - Indirizzo Epatologico		RN0230 - Malattia del fegato policistico	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0240	Ermafroditismo vero	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RN0240 - Ermafroditismo vero	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0240	Ermafroditismo vero	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0240 - Ermafroditismo vero	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0250	Rene con midollare a spugna	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RN0250 - Rene con midollare a spugna	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0250	Rene con midollare a spugna	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RN0250 - Rene con midollare a spugna	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0250	Rene con midollare a spugna	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RN0250 - Rene con midollare a spugna	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0260	Focomelia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Genetica medica		RN0260 - Focomelia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0260	Focomelia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Pediatria - UTIN		RN0260 - Focomelia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0270	Deformità di Sprengel	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0270 - Deformità di Sprengel	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0280	Acrodisostosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0280 Acrodisostosi	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0300	Sindrome da regressione caudale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0300 - Sindrome da regressione caudale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0310	Klipper-Feil, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0310 - Klipper-Feil, Sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0322	Onfalocele	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0322 - Onfalocele	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0322	Onfalocele	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Chirurgia pediatrica		RN0322 - Onfalocele	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0330 - Ehlers-danlos, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna		RN0330 - Ehlers-danlos, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN0330 - Ehlers-danlos, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna e Geriatria Universitaria "C. Frugoni"		RN0330 - Ehlers-danlos, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0330 - Ehlers-danlos, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RN0330 - Ehlers-danlos, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0330 - Ehlers-danlos, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Genetica medica		RN0330 - Ehlers-danlos, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0350	Coffin-Lowry sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0350 - Coffin-lowry, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0350	Coffin-Lowry sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0350 - Coffin-lowry, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0360	Coffin - Siris sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0360 - Coffin-siris, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0360	Coffin - Siris sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN0360 - Coffin-siris, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0360	Coffin - Siris sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0360 - Coffin-siris, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0430	Poland sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0430 - Poland sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0430	Poland sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0430 - Poland sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0430	Poland sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Chirurgia Plastica e Ricostruttiva		RN0430 - Poland sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0430	Poland sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0430 - Poland sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0430	Poland sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Genetica medica		RN0430 - Poland sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0430	Poland sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0430 - Poland sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0460	Sindrome femoro- facciale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0460 - Sindrome femoro- facciale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0470	Sindrome oto- palato - digitale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RN0470 Sindrome oto-palato-digitale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0470	Sindrome oto- palato - digitale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0470 Sindrome oto-palato-digitale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0490	Weaver sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0490 Weaver, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0650	Parry - Romberg sindrome di *	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Chirurgia Plastica e Ricostruttiva		RN0650 - Parry-Romberg, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0670	Cri Du Chat malattia del	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0670 Sindrome del "cri du chat"	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0670	Cri Du Chat malattia del	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0670 Sindrome del "cri du chat"	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0670	Cri Du Chat malattia del	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN0670 Sindrome del "cri du chat"	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0670	Cri Du Chat malattia del	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0670 Sindrome del "cri du chat"	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0670	Cri Du Chat malattia del	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0670 Sindrome del "cri du chat"	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0680	Turner sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0680 TURNER, SINDROME DI	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0680	Turner sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0680 TURNER, SINDROME DI	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0680	Turner sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Endocrinologia		RN0680 TURNER, SINDROME DI	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0680	Turner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0680 TURNER, SINDROME DI	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0680	Turner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RN0680 TURNER, SINDROME DI	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0680	Turner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RN0680 TURNER, SINDROME DI	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0680	Turner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RN0680 TURNER, SINDROME DI	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0680	Turner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Genetica medica		RN0680 TURNER, SINDROME DI	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0680	Turner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Ostetricia e Ginecologia		RN0680 TURNER, SINDROME DI	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0680	Turner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RN0680 TURNER, SINDROME DI	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0680	Turner, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.S.D. endocrinologia, malattie metaboliche, dietetica e nutrizione clinica	Adulto	RN0680 TURNER, SINDROME DI	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0680	Turner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "Sacro Cuore Di Gesù" - Gallopoli (Le)		Pediatria	Pediatrico	RN0680 TURNER, SINDROME DI	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0700	Wolf - Hirschhorn sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0700 Wolf-hirschhorn, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0700	Wolf - Hirschhorn sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0700 Wolf-hirschhorn, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0700	Wolf - Hirschhorn sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN0700 Wolf-hirschhorn, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0700	Wolf - Hirschhorn sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0700 Wolf-hirschhorn, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0750 Sclerosi tuberosa	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0750 Sclerosi tuberosa	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0750	Sclerosi tuberosa	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN0750 Sclerosi tuberosa	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neurologia Universitaria		RN0750 Sclerosi tuberosa	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		S.C. di Neuropsichiatria Infantile	Pediatrico	RN0750 Sclerosi tuberosa	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna e Geriatria Universitaria "C. Frugoni"		RN0750 Sclerosi tuberosa	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RN0750 Sclerosi tuberosa	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RN0750 Sclerosi tuberosa	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Amaducci"	Adulto	RN0750 Sclerosi tuberosa	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria Infantile		RN0750 Sclerosi tuberosa	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0750 Sclerosi tuberosa	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RN0750 Sclerosi tuberosa	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venereologia Universitaria		RN0750 Sclerosi tuberosa	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Centro Epilessia ed EEG età evolutiva		RN0750 Sclerosi tuberosa	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0750 Sclerosi tuberosa	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Genetica medica		RN0750 Sclerosi tuberosa	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0760	Peutz-Jeghers sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna e Geriatria Universitaria "C. Frugoni"		RN0760 Peutz-Jeghers, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0760	Peutz-Jeghers, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Gastroenterologia	Adulto	RN0760 Peutz-Jeghers, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0760	Peutz-Jeghers sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RN0760 Peutz-Jeghers, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0760	Peutz-Jeghers sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RN0760 Peutz-Jeghers, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0760	Peutz-Jeghers sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Medicina		RN0760 Peutz-Jeghers, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0770	Sturge - Weber sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0770 Sturge-Weber, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0770	Sturge - Weber sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0770 Sturge-Weber, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0770	Sturge - Weber sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN0770 Sturge-Weber, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0770	Sturge - Weber sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RN0770 Sturge-Weber, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0780	Von Hippel - Lindau sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0780 Von Hippel-Lindau, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0780	Von Hippel - Lindau sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna		RN0780 Von Hippel-Lindau, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0780	Von Hippel - Lindau sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN0780 Von Hippel-Lindau, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0780	Von Hippel - Lindau sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0780 Von Hippel-Lindau, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0780	Von Hippel - Lindau sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna e Geriatria Universitaria "C. Frugoni"		RN0780 Von Hippel-Lindau, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0780	Von Hippel - Lindau sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RN0780 Von Hippel-Lindau, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0780	Sindrome di Von Hippel Lindau	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		UO Oculistica	Adulto	RN0780 Von Hippel-Lindau, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0790	Aarskog sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Genetica medica		RN0790 Aarskog, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0820	Beckwith- Wiedemann sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0820 - Beckwith-wiedemann, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0820	Beckwith- Wiedemann sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0820 Beckwith-wiedemann, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0820	Beckwith- Wiedemann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0820 Beckwith-wiedemann, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0820	Beckwith- Wiedemann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RN0820 Beckwith-wiedemann, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0820	Beckwith- Wiedemann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RN0820 Beckwith-wiedemann, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0820	Beckwith- Wiedemann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RN0820 - Beckwith-wiedemann, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0840	Borjeson sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0840 - Börjeson-forssman-lehmann, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0840	Borjeson sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0840 - Börjeson-forssman-lehmann, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0840	Borjeson sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN0840 - Börjeson-forssman-lehmann, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0850	Charge associazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0850 - Sindrome CHARGE	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0850	Charge associazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RN0850 - Sindrome CHARGE	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0850	Charge associazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0850 - Sindrome CHARGE	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0860	De Morsier sindrome di (Displasia setto-ottica)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0860 - De Morsier sindrome di (Displasia setto-ottica)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0860	De Morsier sindrome di (Displasia setto-ottica)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0860 - De Morsier sindrome di (Displasia setto-ottica)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0860	De Morsier sindrome di (Displasia setto-ottica)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0860 - De Morsier sindrome di (Displasia setto-ottica)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0890	Freemam - Sheldon sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0890 - Freeman-Sheldon, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0890	Freemam - Sheldon sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0890 - Freeman-Sheldon, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0900	Fryns sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0900 - Fryns, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0910	Goldenhar sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0910 - Goldenhar, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0910	Goldenhar sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0910 - Goldenhar, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0910	Goldenhar sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0910 - Goldenhar, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0910	Goldenhar sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RN0910 - Goldenhar, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0940	Kabuki sindrome della maschera	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0940 - Sindrome Kabuki	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0940	Kabuki sindrome della maschera	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0940 - Sindrome Kabuki	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0940	Kabuki sindrome della maschera	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN0940 - Sindrome Kabuki	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0940	Kabuki sindrome della maschera	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0940 - Sindrome Kabuki	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0940	Kabuki sindrome della maschera	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RN0940 - Sindrome Kabuki	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0940	Sindrome Kabuki	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia universitaria	Adulto	RN0940 - Sindrome Kabuki	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0940	Kabuki sindrome della maschera	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RN0940 - Sindrome Kabuki	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1010	Noonan sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1010 - Noonan, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1010	Noonan sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1010 - Noonan, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1010	Noonan sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN1010 - Noonan, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1010	Noonan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1010 - Noonan, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1010	Noonan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RN1010 - Noonan, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1010	Noonan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RN1010 - Noonan, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1010	Noonan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Genetica medica		RN1010 - Noonan, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1080	Russel - Silver sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1080 Russell-Silver, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1080	Russel - Silver sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1080 Russell-Silver, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1080	Russel - Silver sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1080 Russell-Silver, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1080	Russel - Silver sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna e Geriatria Universitaria "C. Frugoni"		RN1080 Russell-Silver, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1080	Russel - Silver sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RN1080 Russell-Silver, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1100	Seckel sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1100 Seckel, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1100	Seckel sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1100 Seckel, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1100	Seckel sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN1100 Seckel, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1100	Seckel sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1100 Seckel, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1100	Seckel sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RN1100 Seckel, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1100	Seckel sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RN1100 Seckel, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1120	Simpson-Golabi- Behmel sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1120 Simpson-golabi-behmel, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1120	Simpson-Golabi- Behmel sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1120 Simpson-golabi-behmel, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1140	Sindrome branchio- oto-renale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1140 - Sindrome branchio-oto-renale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1140	Sindrome branchio- oto-renale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1140 - Sindrome branchio-oto-renale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1140	Sindrome branchio- oto-renale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RN1140 - Sindrome branchio-oto-renale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1140	Sindrome branchio- oto-renale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RN1140 - Sindrome branchio-oto-renale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1140	Sindrome branchio- oto-renale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RN1140 - Sindrome branchio-oto-renale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1150	Sindrome cardio-facio- cutanea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1150 - Sindrome cardio-facio-cutanea	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1150	Sindrome cardio-facio- cutanea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1150 - Sindrome cardio-facio-cutanea	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1150	Sindrome cardio-facio- cutanea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1150 - Sindrome cardio-facio-cutanea	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1170	Sindrome Proteo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1170 - Sindrome Proteus	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1170	Sindrome Proteo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1170 - Sindrome Proteus	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1180	Sindrome trico- rino - falangea	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1180 - Sindrome trico-rino-falangea	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1180	Sindrome trico- rino - falangea	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1180 - Sindrome trico-rino-falangea	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1180	Sindrome trico- rino - falangea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1180 - Sindrome trico-rino-falangea	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1180	Sindrome trico- rino - falangea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RN1180 - Sindrome trico-rino-falangea	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1190	Sindrome nail-patella (Sindrome unghia - rotula)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1190 - Sindrome nail-patella	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1190	Sindrome nail-patella (Sindrome unghia - rotula)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RN1190 - Sindrome nail-patella	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1190	Sindrome nail-patella (Sindrome unghia - rotula)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RN1190 - Sindrome nail-patella	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1210	Smith -Magenis sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN1210 - Smith-Magenis, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1220	Stickler sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1220 Stickler, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1220	Stickler sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1220 Stickler, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1220	Stickler sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1220 Stickler, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1220	Stickler sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RN1220 Stickler, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1250	Vacterl associazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RN1250 - Associazione vacterl/vater	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1250	Vacterl associazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1250 - Associazione vacterl/vater	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1250	Vacterl associazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Chirurgia pediatrica		RN1250 - Associazione vacterl/vater	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1270	Williams sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1270 - Williams, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1270	Williams sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1270 - Williams, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1270	Williams sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN1270 - Williams, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1270	Williams sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1270 - Williams, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1270	Williams sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RN1270 - Williams, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1270	Williams sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN1270 - Williams, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1290	Wolfram sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1290 - Wolfram, Sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1290	Wolfram sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RN1290 - Wolfram, Sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1290	Wolfram sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RN1290 - Wolfram, Sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1290	Wolfram sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RN1290 - Wolfram, Sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1290	Wolfram sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RN1290 - Wolfram, Sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1300	Angelman sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1300 - Angelman, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1300	Angelman sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1300 - Angelman, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1300	Angelman sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN1300 - Angelman, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1300	Angelman, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia	Adulto	RN1300 - Angelman, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1300	Angelman sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Centro Epilessia ed EEG età evolutiva		RN1300 - Angelman, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1310	Prader - Willi sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1310	Prader - Willi sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1310 - Prader - Willi sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1310	Prader - Willi sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Endocrinologia		RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1310	Prader - Willi sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1310	Prader - Willi sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna		RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1310	Prader - Willi sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1310	Prader - Willi sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1310	Prader - Willi sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1310	Prader - Willi sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1310	Prader - Willi sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1310	Prader - Willi sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1310	Prader willi, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.S.D. endocrinologia, malattie metaboliche, dietetica e nutrizione clinica	Adulto	RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1320	Marfan sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1320 - Marfan, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1320	Marfan sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna		RN1320 - Marfan, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1320	Marfan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna e Geriatria Universitaria "C. Frugoni"		RN1320 - Marfan, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1320	Marfan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1320 - Marfan, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1320	Marfan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RN1320 - Marfan, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1320	Marfan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RN1320 - Marfan, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1330	Sindrome da X fragile	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1330 - Sindrme del cromosoma X fragile	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1330	Sindrome da X fragile	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1330 - Sindrme del cromosoma X fragile	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1330	Sindrome da X fragile	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN1330 - Sindrme del cromosoma X fragile	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1330	Sindrome da X fragile	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1330 - Sindrme del cromosoma X fragile	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1330	Sindrome da X fragile	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Genetica medica		RN1330 - Sindrme del cromosoma X fragile	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1350	Alagille sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1350 - Alagille sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1350	Alagille sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RN1350 - Alagille sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1350	Alagille, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Epatologia	Adulto	RN1350 - Alagille sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1370	Alstrom sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1370 - Alstrom sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1380	Bardet - Biedl sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1380 - Bardet-biedl, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1380	Bardet - Biedl sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1380 - Bardet-biedl, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1380	Bardet - Biedl sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1380 - Bardet-biedl, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1380	Bardet - Biedl sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RN1380 - Bardet-biedl, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1410 - Cornelia de lange, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RN1410 - Cornelia de lange, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RN1410 - Cornelia de lange, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN1410 - Cornelia de lange, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Genetica medica		RN1410 - Cornelia de lange, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1410 - Cornelia de lange, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1410 - Cornelia de lange, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1430	Denys -Drash sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RN1430 Denis-drash, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1430	Denis-drash, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria	Adulto	RN1430 Denis-drash, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1450	Displasia spondiloepifisaria congenita	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1450 - Displasia spondiloepifisaria congenita	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1510	Klippel - Treunaunay sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1510 - Klippel - Treunaunay sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1510	Klippel - Treunaunay sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1510 - Klippel - Treunaunay sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1510	Klippel - Treunaunay sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1510 - Klippel - Treunaunay sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1530	LEOPARD sindrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1530 - Sindrome LEOPARD	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1530	LEOPARD sindrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RN1530 - Sindrome LEOPARD	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1590	Pallister - Killian sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1590 Pallister-killian, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1590	Pallister - Killian sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN1590 Pallister-killian, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1620	Rubinstein - Taybi sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1620 - Rubinstein-Taybi, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1620	Rubinstein - Taybi sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1620 - Rubinstein-Taybi, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1620	Rubinstein - Taybi sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN1620 - Rubinstein-Taybi, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1620	Rubinstein - Taybi sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1620 - Rubinstein-Taybi, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1620	Rubinstein - Taybi sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN1620 - Rubinstein-Taybi, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1620	Rubinstein - Taybi sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		UO Oculistica	Adulto	RN1620 - Rubinstein-Taybi, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1690	Sindrome trombocitopenica con assenza di radio	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1690 Sindrome trombocitopenica con aplasia del radio	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1690	Sindrome trombocitopenica con assenza di radio	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1690 Sindrome trombocitopenica con aplasia del radio	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1690	Sindrome trombocitopenica con assenza di radio	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neonatologia con UTIN		RN1690 Sindrome trombocitopenica con aplasia del radio	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1690	Sindrome trombocitopenica con assenza di radio	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RN1690 Sindrome trombocitopenica con aplasia del radio	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1720	Vogt- Koyanagi- Harada sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RN1720 - Vogt- Koyanagi- Harada sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1720	Vogt- Koyanagi- Harada sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RN1720 - Vogt- Koyanagi- Harada sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1730	Wagr sindrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1730 Sindrome Wagr	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1810	Estrofia Vescicale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Chirurgia Pediatrica		RN1810 - Estrofia Vescicale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1810	Estrofia Vescicale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Urologia Pediatrica		RN1810 - Estrofia Vescicale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1810	Estrofia Vescicale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Urologia Universitaria II	Adulto	RN1810 - Estrofia Vescicale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1850	Mainzer-Saldino, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1850 - Mainzer-Saldino, sindrome di	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG010	Pseudoermafroditismi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RNG010 Pseudoermafroditismi	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG010	Pseudoermafroditismi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RNG010 Pseudoermafroditismi	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG010	Pseudoermafroditismi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RNG010 Pseudoermafroditismi	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG010	Pseudoermafroditismi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG010 Pseudoermafroditismi	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG010	Pseudoermafroditismi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RNG010 Pseudoermafroditismi	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG011	Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG011 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG011	Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RNG011 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG011	Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Genetica medica		RNG011 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG011	Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Pediatria - UTIN		RNG011 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG020	Sindromi con Artrogriposi multiple congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RNG020 - Sindromi con Artrogriposi multiple congenite	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RNG020	Sindromi con Artrogriposi multiple congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RNG020 - Sindromi con Artrogriposi multiple congenite	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG020	Sindromi con Artrogriposi multiple congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG020 - Sindromi con Artrogriposi multiple congenite	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG020	Sindromi con Artrogriposi multiple congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RNG020 - Sindromi con Artrogriposi multiple congenite	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG030	Acrocefalosindattilia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RNG030 Acrocefalosindattilia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG030	Acrocefalosindattilia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RNG030 Acrocefalosindattilia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG030	Acrocefalosindattilia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RNG030 Acrocefalosindattilia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG030	Acrocefalosindattilia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG030 Acrocefalosindattilia	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG030	Sindromi con craniosinostosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG030 - Sindromi con craniosinostosi	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG030	Sindromi con craniosinostosi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica	Adulto e Pediatrico	RNG030 Sindromi con craniosinostosi	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG040	Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi maxillofacciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillonasale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RNG040 - Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi maxillofacciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillonasale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG040	Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi maxillofacciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillonasale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RNG040 - Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi maxillofacciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillonasale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG040	Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi maxillofacciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillonasale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Chirurgia Plastica e Ricostruttiva		RNG040 - Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi maxillofacciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillonasale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG040	Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi maxillofacciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillonasale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neonatologia con UTIN		RNG040 - Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi maxillofacciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillonasale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG040	Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi maxillofacciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillonasale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG040 - Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi maxillofacciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillonasale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RNG040	Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi maxillofacciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillonasale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RNG040 - Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi maxillofacciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillonasale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG040	Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi maxillofacciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillonasale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RNG040 - Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi maxillofacciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillonasale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG040	Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi maxillofacciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillonasale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RNG040 - Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi maxillofacciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillonasale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG040	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Schisi isolata dell'ugola e Labioschisi isolata)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RNG040 - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Schisi isolata dell'ugola e Labioschisi isolata)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG040	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Schisi isolata dell'ugola e Labioschisi isolata)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RNG040 - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Schisi isolata dell'ugola e Labioschisi isolata)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG040	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Schisi isolata dell'ugola e Labioschisi isolata)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Chirurgia Plastica e Ricostruttiva		RNG040 - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Schisi isolata dell'ugola e Labioschisi isolata)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG040	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Schisi isolata dell'ugola e Labioschisi isolata)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neonatologia con UTIN		RNG040 - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Schisi isolata dell'ugola e Labioschisi isolata)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG040	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG040 - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Schisi isolata dell'ugola e Labioschisi isolata)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG040	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RNG040 - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Schisi isolata dell'ugola e Labioschisi isolata)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG040	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RNG040 - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Schisi isolata dell'ugola e Labioschisi isolata)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG040	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RNG040 - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Schisi isolata dell'ugola e Labioschisi isolata)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG050	Condrodistrofie congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RNG050 - Condrodistrofie congenite	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG050	Condrodistrofie congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RNG050 - Condrodistrofie congenite	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG050	Condrodistrofie congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG050 - Condrodistrofie congenite	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RNG050	Condrodistrofie congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RNG050 - Condrodistrofie congenite	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG060	Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RNG060 - Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG060	Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RNG060 - Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG060	Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG060 - Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG060	Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RNG060 - Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG060	Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RNG060 - Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG060	Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Genetica medica		RNG060 - Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG060	Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RNG060 - Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RNG080 - Sindromi da Aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RNG080 - Sindromi da Aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neurologia Universitaria		RNG080 - Sindromi da Aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)		Servizio di supporto Fibrosi Cistica		RNG080 - Sindromi da Aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG080 - Sindromi da Aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Centro Epilessia ed EEG età evolutiva		RNG080 - Sindromi da Aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Sindrome di Turner	U.O.C di Pediatria ed Oncoematologia pediatrica	Pediatrico	RNG080 - Sindromi da Aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		S.C. di Neuropsichiatria Infantile	Pediatrico	RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neurologia Universitaria		RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)		Servizio di supporto Fibrosi Cistica		RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia	Adulto	RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Centro Epilessia ed EEG età evolutiva		RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Genetica medica		RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Pediatria - UTIN		RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG091	Sindromi malformative congenite con alterazione del tessuto connettivo come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG091 - Sindromi malformative congenite con alterazione del tessuto connettivo come segno principale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RNG091	Sindromi malformative congenite con alterazione del tessuto connettivo come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica	Adulto e Pediatrico	RNG091 - Sindromi malformative congenite con alterazione del tessuto connettivo come segno principale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG092	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Genetica medica		RNG092 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG092	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Pediatria - UTIN		RNG092 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG092	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica	Adulto e Pediatrico	RNG092 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG093	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti caratterizzate da un accrescimento precoce eccessivo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica	Adulto e Pediatrico	RNG093 Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti caratterizzate da un accrescimento precoce eccessivo	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG094	Sindromi Progeroidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG094 - Sindromi Progeroidi (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG100	Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG100 - Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG100	Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Encefalopatie Epilettiche ad esordio precoce	Neurofisiopatologia	Adulto	RNG100 - Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG100	Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari	Encefalopatie Epilettiche ad esordio precoce	Centro Epilessia ed EEG età evolutiva	Pediatrico	RNG100 - Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG100	Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RNG100 - Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG100	Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Genetica medica		RNG100 - Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG100	Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Pediatria - UTIN		RNG100 - Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG100	Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RNG100 - Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG101	Coloboma Congenito Oculare Isolato o Sindromico - Coloboma Congenito Del Disco Ottico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RNG101 - Coloboma Congenito Oculare Isolato o Sindromico - Coloboma Congenito Del Disco Ottico	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RNG101	Coloboma Congenito Oculare Isolato o Sindromico - Coloboma Congenito Del Disco Ottico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG101 - Coloboma Congenito Oculare Isolato o Sindromico - Coloboma Congenito Del Disco Ottico	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RNG121 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RNG121 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG121 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG130	Cheratodermie Palmo-plantari ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Cheratoderma palmoplantare epidermolitici di Voerner, Cheratoderma Palmoplantare ereditario, Cheratoderma Palmo-plantare eritrodermico diffuso tipo Voerner, Cheratodermie Palmoplantari ereditarie, Cheratoderma Epidermolitico Palmoplantare	Dermatologia e Venereologia Universitaria	Adulto	RNG130 Cheratodermie Palmo-plantari ereditarie	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG131	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG131 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG131	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica	Adulto e Pediatrico	RNG131 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG131	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Genetica medica		RNG131 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG131	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Pediatria - UTIN		RNG131 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
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)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Cardiologia Pediatrica		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)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
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)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Cardiologia Pediatrica		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)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG142	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RNG142 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG142	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RNG142 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RNG142	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RNG142 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG142	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Neurochirurgia		RNG142 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG150	Agnesia/Disgenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG150 - Agnesia/Disgenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG150	Agnesia/Disgenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RNG150 - Agnesia/Disgenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG150	Agnesia/Disgenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi)		RNG150 - Agnesia/Disgenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG150	Agnesia/Disgenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Genetica medica		RNG150 - Agnesia/Disgenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG150	Agnesia/Disgenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Pediatria - UTIN		RNG150 - Agnesia/Disgenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG200	Amartomatosi multiple	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna e Geriatria Universitaria "C. Frugoni"		RNG200 - Amartomatosi multiple	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG200	Amartomatosi multiple	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica	Adulto e Pediatrico	RNG200 - Amartomatosi multiple	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG251	Difetti congeniti del tubo digerente: Agnesia, Atresie, Fistole e duplicazioni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RNG251 - Difetti congeniti del tubo digerente: Agnesia, Atresie, Fistole e duplicazioni	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG251	Difetti congeniti del tubo digerente: Agnesia, Atresie, Fistole e duplicazioni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG251 - Difetti congeniti del tubo digerente: Agnesia, Atresie, Fistole e duplicazioni	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG251	Difetti congeniti del tubo digerente: Agnesia, Atresie, Fistole e duplicazioni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Chirurgia pediatrica		RNG251 - Difetti congeniti del tubo digerente: Agnesia, Atresie, Fistole e duplicazioni	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG261	Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RNG261 - Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG261	Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RNG261 - Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RNG261	Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG261 - Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante)	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG262	Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguita' dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG262 - Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguita' dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG262	Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguita' dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RNG262 - Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguita' dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG262	Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguita' dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Urologia Pediatrica		RNG262 - Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguita' dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG262	Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguita' dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RNG262 - Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguita' dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG262	Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguita' dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia	Adulto	RNG262 - Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguita' dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG263	Altri difetti gravi ed invalidanti dello sviluppo sessuale con ambiguita' dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia	Adulto	RNG262 - Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguita' dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG264	Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genito-urinario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RNG264 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genito-urinario	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG264	Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genito-urinario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	malformazione genetica del tratto uro-genitale, malformazione non sindromica del tratto urogenitale, megalouretere primitivo congenito, sindrome coloboma-renale, sindrome papillo-renale, utero doppio-emivagni-agenesia renale	Nefrologia Universitaria	Adulto	RNG264 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genito-urinario	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG264	Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genito-urinario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia	Adulto	RNG264 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genito-urinario	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG264	Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genito-urinario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Chirurgia Pediatrica		RNG264 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genito-urinario	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG264	Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genito-urinario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Urologia Pediatrica		RNG264 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genito-urinario	15.MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RP0010	Embriofetopatia rubeolica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RP0010 - Embriofetopatia rubeolica	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE
RP0010	Embriofetopatia rubeolica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RP0010 - Embriofetopatia rubeolica	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RP0020	Sindrome fetale da acido valproico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RP0020 - Sindrome fetale da acido valproico	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERinataLE
RP0020	Sindrome fetale da acido valproico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RP0020 - Sindrome fetale da acido valproico	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERinataLE
RP0030	Sindrome fetale da idantoina	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RP0030 - Sindrome fetale da idantoina	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERinataLE
RP0030	Sindrome fetale da idantoina	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RP0030 - Sindrome fetale da idantoina	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERinataLE
RP0040	Sindrome alcolica fetale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria Infantile		RP0040 - Sindrome alcolica fetale	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERinataLE
RP0040	Sindrome alcolica fetale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RP0040 - Sindrome alcolica fetale	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERinataLE
RP0040	Sindrome alcolica fetale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RP0040 - Sindrome alcolica fetale	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERinataLE
RP0060	Kernittero	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RP0060 - Kernittero	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERinataLE
RP0070	Fibrosi epatica congenita	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RP0070 - Fibrosi epatica congenita	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERinataLE
RP0080	Embriopatia da Iperfenilalaninemia						RP0080 Embriopatia da Iperfenilalaninemia	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERinataLE

Criteria di valutazione e ricognizione dei centri della Rete Malattie Rare Pugliese (ReMaR)_ 2022

Il Coordinamento Malattie Rare (CoReMaR) dell'Agenda Regionale Strategica per la Salute ed il Sociale (AReSS Puglia) ha ruolo di governance della Rete Malattie Rare (ReMaR) e si connette funzionalmente a tutti i centri/nodi della stessa ed al Centro Sovraziendale Malattie Rare (DGR n.2485/2009, DGR n.2048/2016, DGR n.794/2017 e DGR158/2015).

Il CoReMaR conduce

- l'analisi dei bisogni delle persone con MR,
- l'analisi dell'offerta sanitaria presente su tutto il territorio regionale
- la progettazione di modelli che facilitino i percorsi assistenziali dei malati rari. provvede a redigere i percorsi diagnostico-terapeutici e assistenziali laddove ritenga necessario uniformare i percorsi di cura nel rispetto della DGR 226/2017 e della DGR n. 658/2018 che affida all'AReSS ruolo e competenza nella stesura dei PDTA regionali.

Come stabilito dall'accordo Stato regioni del 10 maggio 2007, in funzione della rappresentatività multidimensionale che lo caratterizza e alla luce dei dati oggettivi di attività che emergono dal Sistema Informativo Malattie Rare Regione Puglia (SIMaRRP) il CoReMaR conduce l'istruttoria di aggiornamento della rete in base ai criteri anticipati nella DGR 158/2015, ribaditi nella DGR 253/2017 e di seguito riportati ed integrati.

Più Centri MR identificati per la stessa malattia/gruppo di malattie possono eventualmente confluire in un unico **Centro MR** regionale laddove la concentrazione delle risorse umane e tecnologiche sia in grado di assicurare equa e appropriata erogazione di cure per la specifica MR o gruppo di MR.

L'elenco dei Centri MR è **aggiornato a cura del CoReMaR** sulla base di:

1. comunicazioni/segnalazioni pervenute dai Direttori Sanitari delle A.O.U., P.O., Enti Ecclesiastici e I.R.C.S.S., concordate con il rispettivo Referente Malattie Rare, mediante compilazione della apposita scheda di autocandidatura;
 2. dati oggettivi di attività (pazienti presi in carico/dati di prevalenza della MR) rilevati dal SIMaRRP a decorrere dalla sua istituzione (7 agosto 2012 con DGR 1695) e fino al 31 gennaio 2022:
 3. dati relativi ai professionisti sanitari dedicati alla cura degli specifici assistiti (attività, curriculum vitae);
 4. dati epidemiologici relativi ai cittadini residenti (quanti sono e dove sono geograficamente situati gli assistiti affetti dalla specifica entità nosologica all'interno dello specifico codice di esenzione).
- Nel caso di pensionamento o trasferimento dello specialista di riferimento della specifica malattia/gruppo di malattie, il Centro MR rimane attivo solo in caso di comprovata attività dello stesso.
 - Nel caso di trasferimento dello specialista di riferimento della specifica malattia/gruppo di malattie in un altro ospedale, l'istanza della Direzione Sanitaria di quest'ultimo viene valutata sulla base dei certificati di diagnosi e dei Piani Terapeutici Personalizzati (PTP) emessi dallo specialista negli anni e comprovati dal SIMaRRP.
 - Lo specialista che concorre alle cure interdisciplinari, ma non pone diagnosi di MR viene valutato sulla base delle funzioni del 2° modulo del SIMaRRP, oppure attraverso specifica attestazione dell'Unità Operativa capofila.

Nel Centro MR riconosciuto per una specifica MR o gruppo di Malattie, al fine di garantire sia la gestione multidisciplinare che la prossimità delle cure, confluiscono diverse **Unità Operative** collegate funzionalmente ed allocate presso lo stesso ospedale o in ospedali diversi. L'UO capofila del Centro è quella col maggior numero di diagnosi della specifica malattia /gruppo di malattie rare (allegato 7 - DPCM Nuovi LEA 2017) per cui il Centro è riconosciuto. L'UO capofila per una specifica malattia/gruppo di malattia è interlocutore diretto del CoReMaR del Centro Sovraziendale MR per i rispettivi ruoli e funzioni (DGR 158/2015).

Entra nella ReMaR per una specifica malattia/gruppo di malattia, in qualità di UO di un Centro MR e che ne abbia fatto richiesta:

- l'UO afferente ad una branca specialistica indispensabile per assicurare la presa in carico multidisciplinare della persona con specifica malattia rara/gruppo di malattie;

- L'UO collegata funzionalmente alle altre UO del Centro MR e che supporti l'UO capofila del Centro nelle cure di assistiti residenti in aree della regione caratterizzate dalla presenza di cluster di popolazione con specifica MR;
- l'UO del Centro che, pur con zero assistiti, si candida a supporto dell'interdisciplinarietà nel percorso di *transitional care*;
- l'UO che sia parte di un centro inserito nell'European Reference Network (rete ERN) di riferimento della specifica malattia/gruppo di malattia (Direttiva 2011/24/UE, DL 38/2014)
- L'UO dell'ospedale territoriale di prossimità che dimostra una collaborazione stabile con il Centro MR e che faciliti i percorsi assistenziali attraverso somministrazione di terapie ospedaliere, follow up periodici etc.

Nel caso in cui la Direzione Sanitaria di un ospedale PRN candidi più UO afferenti alla stessa branca specialistica ha priorità la UO con numero maggiore di pazienti in carico e in subordine l'UO con maggiore anzianità di attività.

In caso di più UO accreditate per uno specifico codice di esenzione, si attiva una UO se questa è già attiva per la presa in carico di altre malattie del gruppo

Esce dalla rete l'UO chi non dimostra alcuna attività sia essa di diagnosi che di supporto al Centro MR nell'ambito delle cure interdisciplinari per malattie/gruppo di malattie comunque certificate in regione o fuori regione. A tale scopo la ReMaR verrà monitorata con regolarità dal CoReMaR.

Il Dirigente di Sezione
Mauro Nicastro



Mauro
Nicastro
29.11.2023
12:44:14
GMT+01:00