

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA CONSORZIALE POLICLINICO DI BARI (Referente: Prof. C. Sabbà)

Pediatria "F. Vecchio" (Direttore: Prof. D. De Mattia)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0010	Wilms tumore di		<i>Nefroblastoma</i>	CIR	Dott. N. Santoro, Prof. D. De Mattia
RB0020	Retinoblastoma			CIR	Dott. N. Santoro, Prof. D. De Mattia
RCG150	Istiocitosi croniche			PRN	Dott. N. Santoro, Prof. D. De Mattia
RCG160	Immunodeficienze primarie	<i>Agammaglobulinemia</i>		CIR	Dott. M. Baldassarre, Prof. D. De Mattia
RCG160	Immunodeficienze primarie	<i>Di George sindrome di</i>		CIR	Dott. M. Baldassarre, Prof. D. De Mattia
RCG160	Immunodeficienze primarie	<i>Nazlof sindrome di</i>		CIR	Dott. M. Baldassarre, Prof. D. De Mattia
RD0040	Neutropenia ciclica			CIR	Dott. M. Baldassarre, Prof. D. De Mattia
RD0050	Malattia granulomatosa cronica		<i>Disfagocitosi cronica</i>	CIR	Dott. M. Baldassarre, Prof. D. De Mattia
RD0060	Chediak- Higashi malattia di			PRN	Dott. M. Baldassarre, Prof. D. De Mattia
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Talassemie</i>		CIR	Dott. G.C. Del Vecchio, Prof. D. De Mattia
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Blackfan - Diamond anemia di</i>	<i>Anemia congenita ipoplastica</i>	CIR	Dott. G.C. Del Vecchio, Prof. D. De Mattia
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Sferocitosi ereditaria</i>		CIR	Dott. G.C. Del Vecchio, Prof. D. De Mattia
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Fanconi anemia di</i>	<i>Pancitopenia di Fanconi</i>	CIR	Dott. G.C. Del Vecchio, Prof. D. De Mattia
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Favismo</i>		CIR	Dott. G.C. Del Vecchio, Prof. D. De Mattia
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Anemia a cellule falciformi</i>		CIR	Dott. G.C. Del Vecchio, Prof. D. De Mattia
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Anemie sideroblastiche</i>		CIR	Dott. G.C. Del Vecchio, Prof. D. De Mattia
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Emofilia A</i>		CIR	Prof.ssa P. Giordano, Prof. D. De Mattia

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

Oftalmologia Universitaria (Direttore: Prof. C. Sborgia)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0020	Retinoblastoma			CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RC0210	Behcet malattia di			PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Albinismo</i>		PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima

RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati . Escluso : diabete mellito			PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RF0300	Atrofia ottica di Leber			PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RF0200	Vitreoretinopatia essudativa familiare		<i>Criswick-Schepens sindrome di; Coats malattia di</i>	CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RF0210	Eales malattia di			CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RF0230	Ciclite eterocromica di Fuch			CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RF0240	Atrofia essenziale dell'iride			CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RF0250	Emeralopia congenita			CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RF0260	Oguchi sindrome di			CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima

RF0270	Cogan sindrome di			CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RF0280	Cheratocono			CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RF0290	Congiuntivite lignea			CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie			CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RFG120	Distrofie ereditarie della coroide			CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RFG130	Degenerazioni della cornea			CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea	<i>Fuchs distrofia endoteliale di</i>		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea	<i>Distrofia corneale reticolare</i>		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima

RFG140	Distrofie ereditarie della cornea	<i>Distrofia della cornea</i>		CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose			PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN0090	Axenfeld- Rieger anomalia di			PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN0100	Peter anomalia di			PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN0110	Aniridia			PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN0120	Coloboma congenito del disco ottico			CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN0130	Morning glory anomalia di			PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN0140	Persistenza della membrana pupillare			PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima

RN0570	Epidermolisi bollosa			PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN0780	Von Hippel - Lindau sindrome di			PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN0860	De Morsier sindrome di		<i>Displasia setto - ottica</i>	PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN1050	Rieger sindrome			PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN1220	Stickler sindrome di			PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN1290	Wolfram sindrome di			PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN1320	Marfan sindrome di			PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
RN1580	Norrie malattia di			PRN	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima

RN1720	Vogt - Koyanagi- Harada sindrome di			CIR	Prof. Carlo Sborgia, Dott. Silvana Guerriero. Dott. Maria Gabriella La Tegola, Ort Roberta Dima
--------	-------------------------------------	--	--	-----	---

Odontoiatria (Direttore: Prof. G. Favia)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0040	Gardner Sindrome di			PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco
RBG010	Neurofibromatosi			PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco
RC0210	Behcet malattia di			PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari			PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco
RF0160	Sindrome di Melkersson - Rosenthal			PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco
RG0070	Granulomatosi di Wegener			PRN	Prof. G. Favia
RG0100	Teleangectasia emorragica ereditaria		<i>Rendu-Osler-Weber malattia di</i>	PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco
RI0060	Sprue celiaca			PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RL0020	Dermatite erpetiforme			PRN	Prof. G. Favia
RL0030	Pemfigo			PRN	Prof. G. Favia
RL0050	Pemfigliode benigno delle mucose			PRN	Prof. G. Favia
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus			PRN	Prof. G. Favia
RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di			PRN	Prof. G. Favia
RN0470	Sindrome oto - palato - digitale			CIR	Prof. G. Favia
RN0510	Incontinentia pigmenti			PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RN0550	Darier malattia di			PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco
RN0570	Epidermolisi bollosa			PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RN0660	Down sindrome di			PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara

RN0680	Turner sindrome di			PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RN0690	Klinefelter sindrome di			PRN	Prof. G. Favia
RN0760	Peutz- Jeghers sindrome di			CIR	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco
RN0770	Sturge - Weber sindrome di			CIR	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco
RN0880	EEC sindrome		<i>Ectrodattilia - Displasia ectodermica - Palatoschisi</i>	CIR	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RN0910	Goldenhar sindrome di			CIR	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RN1010	Noonan sindrome di			PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RN1050	Rieger sindrome			PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RN1100	Seckel sindrome di			PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RN1130	Sindrome branchio - oculo - facciale			CIR	Prof. G. Favia
RN1180	Sindrome trico - rino - falangea			CIR	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RN1320	Marfan sindrome di			PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RN1440	Displasia oculo - digito - dentale			CIR	Prof. G. Favia
RN1660	Sinfrome del nevo epidermale			CIR	Prof. G. Favia
RN1700	Sjogren - Larsson sindrome di			PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco
RNG030	Acrocefalosindattilia		<i>Alpert sindrome di; Goodman sindrome di</i>	PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Sindrome di Treacher-Collins</i>		PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Displasia fibrosa</i>		PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Osteopetrosi</i>		PRN	Prof. G. Favia, Dott. V. De Falco

RNG060		<i>Osteogenesi imperfetta</i>		PRN	Prof. G. Favia
RNG100	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale			PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara
RP0050	Apnea infantile			PRN	Prof.ssa M. Lacaita, Dott.ssa A.P. Cazzolla, Dott.V.A. La Carbonara

Ematologia con trapianto (Direttore: Prof.ssa G. Specchia)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro		<i>Emocromatosi familiare</i>	PRN	Prof.ssa Giorgina Specchia, Dott.ssa Anna C. Pietrapertosa, Dott. Francesco Albano, Dott.ssa Daniela Campanale, Dott.ssa Paola Carluccio, Dott.ssa Anna C. Mestice, Dott. Antonio Palma, Dott. Domenico Pastore, Dott.ssa Alessandra Ricco, Dott. Angelantonio Vitucci
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna		Marchiafava - Micheli sindrome di	PRN	Prof.ssa Giorgina Specchia, Dott.ssa Anna C. Pietrapertosa, Dott. Francesco Albano, Dott.ssa Daniela Campanale, Dott.ssa Paola Carluccio, Dott.ssa Anna C. Mestice, Dott. Antonio Palma, Dott. Domenico Pastore, Dott.ssa Alessandra Ricco, Dott. Angelantonio Vitucci
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Sferocitosi ereditaria</i>		CIR	Prof.ssa Giorgina Specchia, Dott.ssa Anna C.
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Favismo</i>		CIR	Dott.ssa Anna C.
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Talassemie</i>		CIR	Pietrapertosa, Dott.
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Anemia a cellule falciformi</i>		CIR	Francesco Albano, Dott.ssa Daniela Campanale,
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Anemie sideroblastiche</i>		CIR	Dott.ssa Paola Carluccio,

Dermatologia e Venereologia Universitaria (Direttore: Prof.G. Vena)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBG010	Neurofibromatosi			CIR	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte
RL0020	Dermatite erpetiforme			PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte
RL0030	Pemfigo			PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte
RL0040	Pemfigoide bolloso			PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte
RL0050	Pemfigoide benigno delle muose			CIR	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus			PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte
RN0510	Incontinentia pigmenti			PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte
RN0540	Cute marmorea teleangectasica congenita			CIR	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte
RN0550	Darier malattia di			PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte
RN0570	Epidermolisi bollosa			CIR	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte
RN0600	Ipercheratosi epidermolitica		<i>Eritroderma ittiosiforme congenito bolloso</i>	PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte
RN0750	Sclerosi tuberosa		<i>Facomatosi</i>	PRN	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte
RNG070	Ittiosi congenite			CIR	Prof. G.A. Vena, Dott. D. Bonamonte

Malattie Apparato Respiratorio Universitaria (Direttore: Prof. O. Resta)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica			CIR	Prof Onofrio Resta, Dott.ssa Anna Cassano, Dott. Salvatore Dongiovanni, Dott. Antonio Falcone, Dott. Vitaliano Quaranta

RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Paraplegia spastica ereditaria</i>	<i>Strumple-Lorraine malattia di</i>	PRN	Prof Onofrio Resta, Dott.ssa Anna Cassano, Dott. Salvatore Dongiovanni, Dott. Antonio Falcone, Dott. Vitaliano Quaranta
RFG080	Distrofie muscolari	<i>Duchenne distrofia di</i>		PRN	Prof Onofrio Resta, Dott.ssa Anna Cassano, Dott. Salvatore Dongiovanni, Dott. Antonio Falcone, Dott. Vitaliano Quaranta
RFG080	Distrofie muscolari	<i>Becker distrofia di</i>		PRN	Prof Onofrio Resta, Dott.ssa Anna Cassano, Dott. Salvatore Dongiovanni, Dott. Antonio Falcone, Dott. Vitaliano Quaranta
RFG090	Distrofie miotoniche	<i>Steinert malattia di</i>		CIR	Prof Onofrio Resta, Dott.ssa Anna Cassano, Dott. Salvatore Dongiovanni, Dott. Antonio Falcone, Dott. Vitaliano Quaranta

Urologia II Universitaria (Direttore: Prof. M. Battaglia)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RJ0030	Cistite interstiziale			CIR	Prof. M.Battaglia, Dott. G.A.Saracino

Nefrologia Universitaria (Direttore: Prof. L. Gesualdo)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0110	Crioglobulinemia mista			CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro

RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente			PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RC0190	Angioedema ereditario		<i>Edema angioneurotico ereditario</i>	CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Deficit della lecitina-colesterolo- aciltransferasi</i>		PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Fabry malattia di</i>		PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari			CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RD0010	Sindrome emolitico - uremica			CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente			CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RG0020	Poliangiote microscopica		<i>Poliarterite microscopica</i>	PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RG0050	Churg - Strauss sindrome di			CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RG0060	Goodpasture sindrome di			CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RG0070	Granulomatosi di Wegener			CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro

RGG010	Microangiopatie trombotiche			CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico			PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale			PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RM0020	Polimiosite			PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RM0030	Connettivite mista			CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RN0250	Rene con midollare a spugna			CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RN0570	Epidermolisi bollosa			PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RN0750	Sclerosi tuberosa		<i>Facomatosi</i>	PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RN1140	Sindrome branchio- oto- renale			PRN	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro
RN1360	Alport sindrome di			CIR	Prof. Loreto Gesualdo, Prof. Carlo Manno, Dott. Vincenzo Montinaro

Emostasi e Coagulazione (Direttore: Dott. C. P. Ettore)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Disordini ereditari trombofilici</i>		CIR	Dott. Cosimo Pietro Ettore, Dott. Giuseppe Malcangi, Dott Renato Marino
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Emofilia A</i>		CIR	Dott. Cosimo Pietro Ettore, Dott. Giuseppe Malcangi, Dott Renato Marino
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Emofilia B</i>		CIR	Dott. Cosimo Pietro Ettore, Dott. Giuseppe Malcangi, Dott Renato Marino
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Deficienza congenita dei fattori della coagulazione</i>		CIR	Dott. Cosimo Pietro Ettore, Dott. Giuseppe Malcangi, Dott Renato Marino
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Von Willebrand malattia di</i>		CIR	Dott. Cosimo Pietro Ettore, Dott. Giuseppe Malcangi, Dott Renato Marino

Neuropsichiatria Infantile (Direttore: Prof.ssa L. Margari)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBG010	Neurofibromatosi			CIR	Prof.ssa L.Margari
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto di amminoacidi			PRN	Prof.ssa L.Margari
RF0030	Leigh malattia di			CIR	Prof.ssa L.Margari
RF0040	Rett Sindrome di			CIR	Prof.ssa L.Margari
RF0130	Lennox- Gastaut sindrome di			CIR	Prof.ssa L.Margari
RF0140	West sindrome di			CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG010	Leucodistrofie	<i>Alexander malattia di</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG010	Leucodistrofie	<i>Canavan malattia di</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG010	Leucodistrofie	<i>Krabbe malattia di</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG010	Leucodistrofie	<i>Leucodistrofia Metacromatica</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG010	Leucodistrofie	<i>Pelizaeus-Merzbacher malattia di</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG020	Ceroido - Lipofuscinosi	<i>Batten malattia di</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG020	Ceroido - Lipofuscinosi	<i>Kufs malattia di</i>			Prof.ssa L.Margari
RFG030	Gangliosidosi			PRN	Prof.ssa L.Margari

RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia di Friedreich</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Paraplegia Spastica Ereditaria</i>	<i>Strumple-Lorraine malattia di</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia Cerebellare Ereditaria di Marie</i>	<i>Degenerazione cerebellare di Marie</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Degenerazione Parenchimatosa Cerebellare Corticale</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Dissenergia Cerebrale Mioclonica di Hunt</i>	<i>Atrofia spinodentata</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia Periodica</i>	<i>Atassia vestibolocerebellare</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Marinesco - Sjogren sindrome di</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia Friedreich-Like</i>	<i>Deficienza familiare di vitamina E</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia Teleangectasica</i>	<i>Louis Bar sindrome di</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG050	Atrofie muscolari spinali	<i>Kennedy malattia di</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG050	Atrofie muscolari spinali	<i>Kugelberg- Welander malattia di</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG050	Atrofie muscolari spinali	<i>Werdnig- Hoffman malattia di</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Refsum malattia di</i>	<i>Eredopatia atassica polineuritiforme</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Neuropatia assonale gigante</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Dejerine-Sottas malattia di</i>	<i>Neuropatia periferica ereditaria tipo III</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Neuropatia Congenita Ipomielinizzante</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Charcot Marie Tooth malattia di</i>	<i>Atrofia muscolare peroneale</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Neuropatia Tomaculare</i>	<i>Polineuropatia ricorrente familiare</i>	CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Rosenberg-Chutorian sindrome di</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Roussy- Levy sindrome di</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Centronucleare</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Central Core</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Desmin Storage</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Nemalinica</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari

RFG080	Distrofie muscolari	<i>Becker distrofia di</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG080	Distrofie muscolari	<i>Duchenne distrofia di</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG090	Distrofie miotoniche	<i>Steinert malattia di</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG090	Distrofie miotoniche	<i>Thomsen malattia di</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RFG090	Distrofie miotoniche	<i>Von Eulenburg</i>		CIR	Prof.ssa L.Margari
RN0020	Microcefalia			PRN	Prof.ssa L.Margari
RN0750	Sclerosi tuberosa		<i>Facomatosi</i>	PRN	Prof.ssa L.Margari
RN1760	Zellweger sindrome di			CIR	Prof.ssa L.Margari
RP0020	Sindrome fetale da Acido Valproico			CIR	Prof.ssa L.Margari
RP0030	Sindrome fetale da Idantoina			CIR	Prof.ssa L.Margari
RP0040	Sindrome alcolica fetale			CIR	Prof.ssa L.Margari

Reumatologia Universitaria (Direttore: Prof.G. Lapadula)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RA0030	Malattia di Lyme			PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RC0110	Crioglobulinemia mista			CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RC0210	Behcet malattia di			CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari			PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente			CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RG0010	Endocardite reumatica			PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RF0270	Cogan sindrome di			PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RG0020	Poliangiite microscopica		<i>Poliarterite microscopica</i>	CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone

RG0030	Poliarterite nodosa			CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RG0040	Kawasaki sindrome di			PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RG0050	Churg - Strauss sindrome di			CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RG0070	Granulomatosi di Wegener			CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RG0080	Arterite a cellule giganti		<i>Horton malattia di</i>	CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RG0090	Takayasu malattia di			PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale			PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RM0010	Dermatomiosite			CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RM0020	Polimiosite			CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RM0030	Connettivite mista			CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RM0040	Fascite eosinofila			CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RM0050	Fascite diffusa			CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RM0060	Policondrite			CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RMG010	Connettiviti indifferenziate			CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone

RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di			CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RN0620	Pachidermoperiostosi		<i>Touraine-Salente-Golè sindrome di</i>	CIR	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RN1610	Poems sindrome			PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Discondrosteosi</i>		PRN	Prof. Giovanni Lapadula, Prof. Florenzo Iannone

Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli" (Direttore: Prof. A. Vacca)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0210	Behcet malattia di			CIR	Prof. Angelo Vacca, Dott. Anna Cirulli, Dott. Giuseppe Iodice, Dott. Gianfranco Lauletta, Prof. Federico Perosa, Dott. Marcella Prete, Dott. Vito Racanelli, Prof. Giuseppe Ranieri, Dott. Roberto Ria, Prof. Domenico Sansonno
RCG160	Immunodeficienze primarie			CIR	Prof. Angelo Vacca, Dott. Anna Cirulli, Dott. Giuseppe Iodice, Dott. Gianfranco Lauletta, Prof. Federico Perosa, Dott. Marcella Prete, Dott. Vito Racanelli, Prof. Giuseppe Ranieri, Dott. Roberto Ria, Prof. Domenico Sansonno

RN1610	Poems sindrome			CIR	Prof. Angelo Vacca, Dott. Anna Cirulli, Dott. Giuseppe Iodice, Dott. Gianfranco Lauletta, Prof. Federico Perosa, Dott. Marcella Prete, Dott. Vito Racanelli, Prof. Giuseppe Ranieri, Dott. Roberto Ria, Prof. Domenico Sansonno
--------	----------------	--	--	-----	---

Neurologia "F.Puca" (Direttore: Prof. F. Federico)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0150	Narcolessia			PRN	Dott.ssa M. Savarese
RF0160	Melkersson - Rosenthal sindrome di			CIR	Dott. Monetti
RN0010	Arnold - Chiari sindrome di			CIR	Dott. M. Petruzzellis

Geriatra e Gerontologia (Direttore: Prof. C. Sabbà)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RG0100	Teleangectasia emorragica ereditaria		<i>Rendu-Osler-Weber malattia di</i>	CIR	Prof. C. Sabbà, dott.ssa P. Suppressa, dott.ssa P. Lastella (Genetista)

Medicina Interna Universitaria "C. Frugoni"					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione			PRN	

Gastroenterologia Ospedaliera					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0050	Poliposi familiare			PRN	
RI0010	Acalasia			PRN	
RI0030	Gastroenterite eosinofila			PRN	
RI0050	Colangite primitiva sclerosante			PRN	
RI0060	Sprue celiaca			PRN	
RI0060	Sprue celiaca			PRN	

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

Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG150	Istiocitosi croniche			PRN	
RG0050	Churg - Strauss sindrome di			PRN	
RG0060	Goodpasture sindrome di			PRN	
RG0070	Granulomatosi di Wegener			PRN	

Malattie Infettive

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

Otorinolaringoiatria Universitaria

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0270	Cogan sindrome di			PRN	
RFG060	Neuropatie ereditarie			PRN	
RN1360	Alport sindrome di			PRN	

Chirurgia Vascolare

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

Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (Direttore: Prof. L. Cavallo)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0010	Deficienza di ACTH			CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino

RC0020	Kallmann Sindrome di		<i>Ipogonadismo con anosmia</i>	CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RC0030	Sindrome di Reifenstein		<i>Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni</i>	CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RC0040	Pubertà precoce idiopatica			CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RC0150	Wilson malattia di		<i>Degenerazione lenticolare o putaminale familiare; degenerazione epatocerebrale</i>	PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente			PRN	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto
RC0180	Sindrome di Crigler - Najjar			PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla
RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina			CIR	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D.De Venuto
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi			PRN	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite			CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni		<i>Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II</i>	CIR	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi			PRN	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto
RD0010	Sindrome emolitico uremica			PRN	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente			CIR	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto
RG0110	Budd - Chiari sindrome di			PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla

RI0010	Acalasia			PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto
RI0030	Gastroenterite eosinofila			PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto
RI0050	Colangite primitiva sclerosante			PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto
RI0060	Sprue celiaca			PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto
RI0080	Linfangectasia intestinale			PRN	Prof. L.Cavallo, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico			CIR	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto
RJ0030	Cistite interstiziale			CIR	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto
RM0030	Connettivite mista			PRN	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto
RN0200	Hirschsprung malattia di			PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla, Prof. V. Rutigliano, Dott.ssa D. De Venuto
RN0210	Atresia biliare			PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla
RN0220	Caroli malattia di			PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla
RN0230	Malattia del fegato policistico			PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla
RN0240	Ermafroditismo vero			PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN0250	Rene con midollare a spugna			CIR	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto

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

RN1310	Prader - Willi sindrome di			PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN1350	Alagille sindrome di			PRN	Prof. L. Cavallo, Prof. R.Francavilla
RN1360	Alport sindrome di			PRN	Prof. L.Cavallo, Dott.ssa G. Aceto
RN1380	Bardet - Biedl sindrome di		<i>Lawrence Moon sindrome di</i>	PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di			PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RN1530	Leopard sindrome di			PRN	Prof. L. Cavallo, dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RNG010	Pseudoermafroditismi			PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RNG050	Condrodistrofie congenite			PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RNG060	Osteodistrofie congenite			PRN	Prof. L. Cavallo, Dott. A. Acquafredda, Prof. ssa M.F. Faienza, Dott.ssa C. Zecchino
RP0050	Apnea infantile			CIR	Prof. L. Cavallo, Dott.ssa L. Brunetti

Neurologia "Amaducci" (Direttore: Prof. P. Livrea)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBG010	Neurofibromatosi			CIR	Dott.ssa A. La Neve
RC0150	Wilson malattia di		<i>Degenerazione lenticolare o putaminale familiare; degenerazione epatocerebrale</i>	CIR	Prof. G. De Fazio

RF0050	Atrofia dentato rubropallidoluysiana			CIR	Prof. G. De Fazio
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva			CIR	Dott.ssa A. La Neve
RF0070	Mioclono essenziale ereditario			CIR	Prof. G. De Fazio
RF0080	Corea di Huntington			CIR	Prof. M. De Tommaso
RF0090	Distonia di torsione idiopatica			CIR	Prof. G. De Fazio
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica			CIR	Prof.ssa I. L. Simone, Prof. G. Logroscino
RF0110	Sclerosi Laterale Primaria			CIR	Prof.ssa I. L. Simone, Prof. G. Logroscino
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di			CIR	Dott.ssa A. La Neve
RF0140	West sindrome di			CIR	Dott.ssa A. La Neve
RF0170	Steele - Richardson - Olszewski sindrome di		<i>Paralisi sopranucleare progressiva</i>	CIR	Prof. G. De Fazio
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante			CIR	Dott.ssa C. Tortorella
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia di Friedreich</i>		CIR	Prof. G. De Fazio
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Paraplegia Spastica Ereditaria</i>	<i>Strumple-Lorraine malattia di</i>	CIR	Prof. ssa I.L. Simone
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia Cerebellare Ereditaria di Marie</i>	<i>Degenerazione cerebellare di Marie</i>	CIR	Prof. G. De Fazio
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Degenerazione Parenchimatosa Cerebellare Corticale</i>		CIR	Prof. G. De Fazio
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Dissenergia Cerebrale Mioclonica di Hunt</i>	<i>Atrofia spinodentata</i>	CIR	Prof. G. De Fazio
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia Periodica</i>	<i>Atassia vestibolocerebellare</i>	CIR	Prof. G. De Fazio
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Marinesco - Sjogren sindrome di</i>		CIR	Prof. G. De Fazio
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia Friedreich-Like</i>	<i>Deficienza familiare di vitamina E</i>	CIR	Prof. G. De Fazio
RFG040	Malattie spinocerebellari	<i>Atassia Teleangectasica</i>	<i>Louis Bar sindrome di</i>	CIR	Prof. G. De Fazio
RFG050	Atrofie muscolari spinali	<i>Kennedy malattia di</i>		CIR	Prof.ssa I. L. Simone, Prof. G. Logroscino
RFG050	Atrofie muscolari spinali	<i>Kugelberg- Welander malattia di</i>		CIR	Prof.ssa I. L. Simone, Prof. G. Logroscino,
RFG050	Atrofie muscolari spinali	<i>Werdnig- Hoffman malattia di</i>		CIR	Prof.ssa I. L. Simone, Prof. G. Logroscino

Neurofisiopatologia (Direttore: Prof.ssa M. Trojano)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0210	Behcet malattia di			PRN	Dott. S. Zoccolella
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva			CIR	Dott.ssa Bellomo
RF0120	Adrenoleucodistrofia		<i>Schilder malattia di</i>	CIR	Dott. S. Zoccolella
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di			CIR	Dott.ssa Bellomo
RF0170	Steele - Richardson - Olszewski sindrome di		<i>Paralisi sopranucleare progressiva</i>	CIR	Dott. Iliceto
RF0190	Eaton - Lambert sindrome di			CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RF0300	Atrofia ottica di Leber		<i>Neuropatia ottica ereditaria</i>	PRN	Dott. S. Zoccolella
RFG010	Leucodistrofie	<i>Alexander malattia di</i>		CIR	Dott. S. Zoccolella
RFG010	Leucodistrofie	<i>Canavan malattia di</i>		CIR	Dott. S. Zoccolella
RFG010	Leucodistrofie	<i>Krabbe malattia di</i>		CIR	Dott. S. Zoccolella
RFG010	Leucodistrofie	<i>Leucodistrofia Metacromatica</i>		CIR	Dott. S. Zoccolella
RFG010	Leucodistrofie	<i>Pelizaeus-Merzbacher malattia di</i>		CIR	Dott. S. Zoccolella
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Refsum malattia di</i>	<i>Eredopatia atassica polineuritiforme</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Neuropatia assonale gigante</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Dejerine-Sottas malattia di</i>	<i>Neuropatia periferica ereditaria tipo III</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Neuropatia Congenita Ipomielinizzante</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Charcot Marie Tooth malattia di</i>	<i>Atrofia muscolare peroneale</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Neuropatia Tomaculare</i>	<i>Polineuropatia ricorrente familiare</i>	CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Rosenberg-Chutorian sindrome di</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Roussy- Levy sindrome di</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Centronucleare</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Central Core</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Desmin Storage</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Nemaninica</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG080	Distrofie muscolari	<i>Becker distrofia di</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna

RFG080	Distrofie muscolari	<i>Duchenne distrofia di</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RFG090	Distrofie miotoniche	<i>Steinert malattia di</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo
RFG090	Distrofie miotoniche	<i>Thomsen malattia di</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo
RFG090	Distrofie miotoniche	<i>Von Eulenburg</i>		CIR	Dott.ssa Bellomo
RFG100	Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche			CIR	Dott.ssa Bellomo, Dott.ssa La Penna
RM0020	Polimiosite			PRN	Dott.ssa Bellomo
RM0030	Connettivite mista			PRN	Dott. S. Zoccolella
RN0080	Disautonomia familiare		<i>Riley - Dai sindrome di</i>	CIR	Dott. Lanzi

Endocrinologia (Direttore: Prof. F. Giorgino)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0010	Deficienza di ACTH			CIR	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RC0020	Kallmann sindrome di		<i>Ipogonadismo con anosmia</i>	CIR	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RC0080	Lipodistrofia totale			PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RC0150	Wilson malattia di		<i>Degenerazione lenticolare o putaminale familiare; degenerazione epatocerebrale</i>	PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Iperaldosteronismo primitivo - Tipo 1</i>		CIR	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Bartter sindrome di</i>		CIR	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Conn sindrome di</i>		CIR	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo

RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>Iperplasia Adrenalica Congenita</i>		PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni		<i>Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II</i>	PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: diabete mellito			PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine			PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Fabry malattia di</i>		PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RN0680	Turner sindrome di			PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RN0690	Klinefelter sindrome di			PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RN0760	Peutz-Jeghers sindrome di			PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RN0870	Dubowitz sindrome di			PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RN1300	Angelman sindrome di			PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
RN1310	Prader - Willi sindrome di			PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo

RNG010	Pseudoermafroditismi			PRN	Prof. Francesco Giorgino, Dott. Luigi Laviola, Dott. Fabrizio Losurdo
--------	----------------------	--	--	-----	---

Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale (Direttore: Prof. N. Laforgia)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RFG050	Atrofie muscolari spinali			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0010	Arnold- Chiari sindrome di			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0020	Microcefalia			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0050	Lissencefalia			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola-tracheoesofagea			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0170	Atresia del digiuno			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0180	Atresia o stenosi duodenale			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0190	Ano imperforato			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0200	Hirschsprung malattia di			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0320	Gastroschisi			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0400	Jackson-Weiss sindrome di		<i>Craniosinostosi - Ipoplasia mediofacciale - Anomalie dei piedi</i>	PRN	Prof. N. Laforgia
RN0660	Down sindrome di			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0750	Sclerosi tuberosa		<i>Facomatosi</i>	PRN	Prof. N. Laforgia
RN0820	Beckwith - Wiedemann sindrome di			PRN	Prof. N. Laforgia
RN0850	Charge associazione			PRN	Prof. N. Laforgia
RN1250	Vacterl associazione			PRN	Prof. N. Laforgia
RN1310	Prader Willi sindrome di			PRN	Prof. N. Laforgia
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di			PRN	Prof. N. Laforgia
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia			PRN	Prof. N. Laforgia
RP0010	Embriofetopatia Rubeolica			PRN	Prof. N. Laforgia
RP0020	Sindrome fetale da acido valproico			PRN	Prof. N. Laforgia
RP0030	Sindrome fetale da idantoina			PRN	Prof. N. Laforgia
RP0040	Sidrome alcolica fetale			PRN	Prof. N. Laforgia
RP0060	Kernittero			PRN	Prof. N. Laforgia

Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - Bari
Malattie Metaboliche (Direttore: Dott. F. Papadia)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBG010	Neurofibromatosi	<i>Neurofibromatosi tipo I</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RBG010	Neurofibromatosi	<i>Neurofibromatosi tipo II</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RC0010	Deficienza di ACTH			CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RC0020	Kallmann sindrome di		<i>Ipogonadismo con anosmia</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RC0030	Reifenstein sindrome di		<i>Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RC0040	Pubertà precoce idiopatica			CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RC0050	Leprecaunismo		<i>Donhoue sindrome di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RC0060	Werner sindrome di			CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RC0070	Deficienza congenita di zinco		<i>Acrodermatite enteropatica</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RC0080	Lipodistrofia totale			CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente			CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Bartter sindrome di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Conn sindrome di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Gitelman sindrome di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Iperaldosteronismo primitivo da iperplasia surrenale</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>11-Beta-idrossilasi deficit di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>17-alfa-idrossilasi deficit di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>18-idrossilasi deficit di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>20,22-Desmolasi deficit di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>21-idrossilasi deficit di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>3-beta-idrossi-steroido-deidrogenasi</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>Citocromo P450 ossidoreduttasi deficit di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	<i>Star deficit di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Alcaptonuria</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Omocistinuria</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Malattia delle urine a sciropo d'acero</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Acidemie organiche e acidosi lattiche primitive</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Alaninemia</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Albinismo</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Cistinosi</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Hartnup malattia di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Iminoacidemia</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Iperistidinemìa</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Ipervalinemia</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Sindrome da malassorbimento di metionina</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Aciduria glutarica</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Aciduria idrossiglutarica</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Beta-chetotilasi deficit di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Biotinidasi deficit di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Cistinuria</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Fanconi sindrome renale</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Intolleranza alle proteine con lisinuria</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Iperfenilalaninemia</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Iperglicinemia non chetotica</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Iperlisinemia</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Iperornitinemia</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Iperprolinemia</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Lowe sindrome di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Metilmalonico acidemia</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Metilmalonico acidemia con omocistinuria</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Olocarbossilasi sintetasi deficit di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Ornitina aminotransferasi deficit di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Prolidasi deficit di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Propionico acidemia</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Tirosinemia</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	<i>Citrullinemia</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	<i>Aciduria argininosuccinica</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	<i>Arginasi deficit di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	<i>Carbamil-fosfato-sintetasi deficit di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	<i>N-acetil-glutammato-sintetasi deficit di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	<i>Ornitina carbamiltransferasi deficit di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Galattosemia</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Aspartilglucosaminuria</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Disordine congenito della glicosilazione</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Fucosidosi</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Malassorbimento congenito di saccarosio ed isomaltosio</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi per deficit di fosforilasi chinasi</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 1</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 2</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 3</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 4</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 5</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 6</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 7</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 10</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 11</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 12</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogenosi Tipo 13</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Glicogeno-sintetasi deficit di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Intolleranza ereditaria al fruttosio</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Iperinsulinismo congenito</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Iperossaluria primaria</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Malassorbimento di glucosio e galattosio</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Malattia da corpi poliglucosani</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	<i>Mannosidosi</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Abetalipoproteinemia</i>	<i>Bassen Kornzweigsindrome di</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Deficit familiare di lipasi lipoproteica</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Ipobetalipoproteinemia</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Ipertrigliceridemia familiare</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Deficit della lecitincolesteroloaciltransferasi</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Tangier malattia di</i>	<i>Deficit familiare di alfalipoproteina</i>	CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

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

RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Niemann Pick malattia di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Esteri del colesterolo malattia da accumulo di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Schindler malattia di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Wolman malattia di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG090	Mucopolipidosi	<i>Galattosialidosi</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG090	Mucopolipidosi	<i>Mucopolipidosi tipo 1</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG090	Mucopolipidosi	<i>Mucopolipidosi tipo 2</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG090	Mucopolipidosi	<i>Mucopolipidosi tipo 3</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG090	Mucopolipidosi	<i>Mucopolipidosi tipo 4</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG120	Diisordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine	<i>Lesch-Nyhan malattia di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG120	Diisordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine	<i>Adenilsuccinasi deficit di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG120	Diisordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine	<i>Adenina-fosforibosil-transferasi deficit di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG120	Diisordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine	<i>Diidropirimidina deidrogenasi deficit di</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG120	Diisordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine	<i>Oroticoaciduria</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG140	Mucopolisaccaridosi	<i>Mucopolisaccaridosi non tipizzata</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG140	Mucopolisaccaridosi	<i>Mucopolisaccaridosi tipo 1</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG140	Mucopolisaccaridosi	<i>Mucopolisaccaridosi tipo 2</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG140	Mucopolisaccaridosi	<i>Mucopolisaccaridosi tipo 3</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG140	Mucopolisaccaridosi	<i>Mucopolisaccaridosi tipo 4</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG140	Mucopolisaccaridosi	<i>Mucopolisaccaridosi tipo 6</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG140	Mucopolisaccaridosi	<i>Mucopolisaccaridosi tipo 7</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RCG140	Mucopolisaccaridosi	<i>Mucopolisaccaridosi tipo 9</i>		CIR	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RCG160	Immunodeficienze primarie	<i>Di George sindrome di</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RF0020	Kearns-Sayre sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RF0030	Leigh malattia di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RF0040	Rett sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RF0300	Atrofia ottica di Leber		<i>Neuropatia ottica ereditaria</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RF010	Leucodistrofie	<i>Krabbe malattia di</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RFG010	Leucodistrofie	<i>Leucodistrofia metacromatica</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG010	Leucodistrofie	<i>Leucoencefalopatia megaencefalica con cisti subcorticali</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG010	Leucodistrofie	<i>Multiple Sulfatase Deficiency (MSF)</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG020	Ceroido - Lipofuscinosi			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG030	Gangliosidosi	<i>Gangliosidosi-GM1</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG030	Gangliosidosi	<i>Gangliosidosi-GM2</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG050	Atrofie muscolari spinali			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Refsum malattia di</i>	<i>Eredopatia atassica polineuritiforme</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Charcot Marie Tooth malattia di</i>	<i>Atrofia muscolare peroneale</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Centronucleare</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Central Core</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Desmin Storage</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	<i>Miopatia Nemalinica</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RFG080	Distrofie muscolari	<i>Duchenne distrofia di</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

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

RFG080	Distrofie muscolari	<i>Distrofia muscolare oculofaringea</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0020	Microcefalia			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0030	Agenesia cerebellare			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0040	Joubert sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0050	Lissencefalia			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0060	Oloprosencefalia			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0090	Axenfeld-Rieger anomalia di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN0100	Peter anomalia di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0110	Aniridia			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0120	Coloboma congenito del disco ottico			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0170	Atresia del digiuno			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0180	Atresia o stenosi duodenale			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0190	Ano imperforato			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN0200	Hirschsprung malattia di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0210	Atresia biliare			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0240	Ermafroditismo vero			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0260	Focomelia			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0270	Deformità di Sprengel			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0280	Acrodisostosi			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0290	Camptodattilia familiare			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN0300	Sindrome da regressione caudale			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0310	Klippel-Feil sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0320	Gastroschisi			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0340	Adams-Oliver sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0350	Coffin-Lowry sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0360	Coffin-Siris sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN0390	Greig sindrome di, Cefalopolisindattilia			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0400	Jackson-Weiss sindrome di		<i>Craniosinostosi - Ipoplasia mediofaciale - Anomalie dei piedi</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0410	Jarcho-Levin sindrome di		<i>Displasia spondilocostale</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0420	Pallister - W sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0430	Poland sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0440	Sequenza sirenomelica			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0450	Sindrome cerebro-costomandibolare			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN0460	Sindrome femoro-facciale			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0470	Sindrome oto-palato-digitale			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0480	Sindrome trisma pseudocamptodattilia			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0490	Weaver sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0500	Cutis laxa			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0510	Incontinentia pigmenti			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0520	Xeroderma pigmentoso			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN0630	Pseudoxantoma elastico			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0640	Aplasia congenita della cute			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0660	Down sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0670	Cri Du Chat malattia del			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0680	Turner sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0690	Klinefelter sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0700	Wolf - Hirschhorn sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN0710	Melas sindrome di		<i>Miopatia mitocondriale - Encefalopatia - Acidosi lattica - Ictus</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0720	Merff sindrome		<i>Epilessia mioclonica e Fibre rosse irregolari</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0730	Short sindrome			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0750	Sclerosi tuberosa		<i>Facomatosi</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0790	Aarskog sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0800	Antley-Bixler sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0810	Baller-Gerold sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN0820	Beckwith-Wiedemann sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0830	Bloom sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0840	Borjeson sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0850	Charge associazione			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0870	Dubowitz sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0880	EEC sindrome		<i>Ectrodattilia - Displasia ectodermica - Palatoschisi</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0890	Freeman-Sheldon sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN0900	Fryns sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0910	Goldenhar sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0930	Holt-Oram sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0940	Kabuki sindrome della maschera			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0950	Kartagener sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0960	Maffucci sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN0970	Marshall sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN0990	Moebius sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1000	Nager sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1010	Noonan sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1020	Opitz sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1030	Pallister-Hall sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1040	Pfeiffer sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1050	Rieger sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN1060	Roberts sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1070	Robinow sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1080	Russell-Silver sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1090	Schinzel-Giedion sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1100	Seckel sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1110	Sequenza da ipocinesia fetale		<i>Pena-Shokeir I sindrome di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1120	Simpson-Golabi-Behmel sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN1130	Sindrome branchio-oculo-facciale			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1140	Sindrome branchio-oto-renale			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1150	Sindrome cardio-facio-cutanea			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1160	Sindrome oculo - cerebro - cutanea			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1170	Sindrome Proteo			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1180	Sindrome trico- rino - falangea			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1190	Sindrome unghia - rotula		<i>Onicoosteodisplasia ereditaria</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN1200	Smith - Lemli - Opitz, tipo 1 sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1210	Smith -Magenis sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1220	Stickler sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1240	Townes - Brocks sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1250	Vacterl associazione			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1270	Williams sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1290	Wolfram sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN1300	Angelman sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1310	Prader - Willi sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1320	Marfan sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1330	Sindrome da X fragile			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1340	Aase - Smith sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1350	Alagille sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1360	Alport sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN1370	Alstrom sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1380	Bardet - Biedl sindrome di		<i>Lawrence-Moon sindrome di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1390	Carpenter sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1400	Cockayne sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1420	De Santis Cacchione malattia di		<i>Idiozia xerodermica</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1440	Displasia oculo- digito - dentale			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN1450	Displasia spondiloepifisaria congenita			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1460	Fraser sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1480	Ipomelanosi di ito		<i>Bloch - Sulzberger malattia di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1510	Klippel - Treunaunay sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1530	Leopard sindrome			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1550	Marshall - Smith sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1560	Neu - Laxova sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN1590	Pallister - Killian sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1600	Pearson sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1620	Rubinstein- Taybi sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1630	Sindrome acrocallosa			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1640	Sindrome cerebro - oculo- facio - scheletrica		<i>Pena-Shokeir II sindrome di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1670	Sindrome pterigio multiplo			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1680	Sindrome trico -dento -ossea			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RN1730	Wagr sindrome		<i>Tumore di Wilms- Aniridia - Anomalie genitourinarie - Ritardo mentale</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1740	Walker- Warburg sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1750	Weill - Marchesani sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RN1760	Zellweger sindrome di			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG010	Pseudoermafroditismi			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG020	Artrogriposi multiple congenite			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG030	Acrocefalosindattilia		<i>Alpert sindrome di; Goodman sindrome di</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Craniosinostosi primaria</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>C Sindrome</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Crouzon malattia di</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Disostosi maxillofacciale</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Displasia fronto - facio - nasale</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Displasia maxillonasale</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Hallerman - Streiff sindrome di</i>	<i>Disostosi oculomandibolare</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Pierre Robin sindrome di</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Treacher Collins sindrome di</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Cranio-fronto-nasale sindrome</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Disostosi cleidocranica</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Disostosi mandibolofacciale</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Displasia mandibolo-acrale</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Acondrogenesi</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Gentica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Acondroplasia</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Distrofia toracica asfissiante</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Esostosi multipla</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Kniest displasia</i>	<i>Displasia metatropica</i>	PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Sindrome camptomelica</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Condrodisplasia letale</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Condrodisplasia metafisaria</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Condrodisplasia punctata</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Ipocondroplasia</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG050	Condrodistrofie congenite	<i>Schwartz-Jampel sindrome di</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Osteogenesi imperfetta</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Conradi - Hunermann sindrome di</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Discondrosteosi</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>McCune- Albright sindrome di</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

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

RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Larsen sindrome di</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Nanismo osteodisplastico microcefalico</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Picnodisostosi</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG060	Osteodistrofie congenite	<i>Osteodistrofia congenita non tipizzata</i>		PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG090	Sindromi da duplicazione/ Deficienza cromosomica			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RNG100	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

RP0010	Embriofetopatia rubeolica			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RP0020	Sindrome fetale da acido valproico			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RP0030	Sindrome fetale da idantoina			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)
RP0040	Sindrome alcolica fetale			PRN	Dott. F. Papadia, Dott.ssa Rita Fischetto (referente Genetica Clinica), Dott. S. Pesce (referente endocrinologia)

Pediatria (Direttore: Dott. F. Cardinale)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RA0030	Lyme malattia di			PRN	Dott. F. Cardinale
RC0210	Behcet malattia di			PRN	Dott. F. Cardinale
RG0030	Poliarterite nodosa			PRN	Dott. F. Cardinale
RG0040	Kawasaki sindrome di			PRN	Dott. F. Cardinale
RI0060	Sprue celiaca			PRN	Dott. F. Cardinale
RM0020	Polimiosite			PRN	Dott. F. Cardinale
RM0010	Dermatomiosite			PRN	Dott. F. Cardinale
RM0040	Fascite eosinofila			PRN	Dott. F. Cardinale
RMG010	Connettiviti Indifferenziate			PRN	Dott. F. Cardinale

Nefrologia e dialisi pediatrica (Direttore: Dott. F. Cardinale)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente			PRN	Dott. F. Cardinale
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Bartter sindrome di</i>		PRN	Dott. F. Cardinale
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Gitelman sindrome di</i>		PRN	Dott. F. Cardinale
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Cistinosi</i>		PRN	Dott. F. Cardinale
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Omocistinuria</i>		PRN	Dott. F. Cardinale
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Acidosi tubulare distale</i>		PRN	Dott. F. Cardinale
RD0010	Sindrome emolitico uremica			PRN	Dott. F. Cardinale
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente			PRN	Dott. F. Cardinale
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico			PRN	Dott. F. Cardinale
RN0040	Joubert sindrome di			PRN	Dott. F. Cardinale
RN0060	Oloprosencefalia			PRN	Dott. F. Cardinale
RN0250	Rene con midollare a spugna			PRN	Dott. F. Cardinale
RN1140	Sindrome branchio - oto- renale			PRN	Dott. F. Cardinale
RN1360	Alport sindrome di			PRN	Dott. F. Cardinale
RN1430	Denys -Drash sindrome di		<i>Tumore di Wilms e pseudoermafroditismo</i>	PRN	Dott. F. Cardinale
RN0940	Kabuki sindrome della maschera di			PRN	Dott. F. Cardinale
RP0070	Fibrosi epatica congenita			PRN	Dott. F. Cardinale

Oculistica					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0200	Vitreoretinopatia essudativa familiare		<i>Criswick-Schepens sindrome di; Coats malattia di</i>	PRN	
RF0210	Eales malattia di			PRN	
RF0220	Behr sindrome di			PRN	
RF0230	Ciclite etrocromica di Fuch			PRN	
RF0240	Atrofia essenziale dell'iride			PRN	
RF0250	Emeralopia congenita			PRN	
RF0260	Oguchi sindrome di			PRN	
RF0270	Cogan sindrome di			PRN	
RF0280	Cheratocono			PRN	
RF0290	Congiuntivite lignea			PRN	
RF0300	Atrofia ottica di Leber		<i>Neuropatia ottica ereditaria</i>	PRN	

RFG110	Distrofie retiniche ereditarie			PRN	
RFG120	Distrofie ereditarie della coroide			PRN	
RFG130	Degenerazioni della cornea			PRN	
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea			PRN	

Chirurgia Pediatrica					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea			PRN	
RN0170	Atresia del digiuno			PRN	
RN0180	Atresia o stenosi duodenale			PRN	
RN0190	Ano imperforato			PRN	
RN0200	Hirschsprung malattia di			PRN	
RN0210	Atresia biliare			PRN	
RN1250	Vacterl associazione			PRN	

Presidio Ospedaliero "S. Paolo" - Bari (Referente: Dott.ssa L. La Selva)					
Pediatria - Neonatologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RI0060	Sprue celiaca			PRN	

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

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

RN1520	Landau-Kleffner sindrome di			PRN	Dott.ssa L. La Selva
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica			PRN	Dott.ssa L. La Selva
RNG090	Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica			PRN	Dott.ssa L. La Selva

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

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

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

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

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

Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti (Referente: Dott. G. Giorgio)

Dermatologia

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RL0030	Pemfigo			PRN	
RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose			PRN	
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus			PRN	
RM0010	Dermatomiosite			PRN	
RN0550	Darier malattia di			PRN	

Endocrinologia

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBG010	Neurofibromatosi			PRN	
RC0040	Pubertà precoce idiopatica			PRN	
RC0020	Kallmann sindrome di		<i>Ipogonadismo con anosmia</i>	PRN	
RC0030	Reifenstein sindrome di		<i>Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni</i>	PRN	
RF0120	Adrenoleucodistrofia		<i>Schilder malattia di</i>	PRN	
RF0150	Narcolessia			PRN	
RN0660	Down sindrome di			PRN	
RN1320	Marfan sindrome di			PRN	
RN0680	Turner sindrome di			PRN	
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite			PRN	

RC0010	Deficienza di ACTH			PRN	
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi			PRN	
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni		<i>Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II</i>	PRN	
RN0690	Klinefelter sindrome di			PRN	

Genetica medica					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBG010	Neurofibromatosi			PRN	
RB0020	Retinoblastoma			PRN	
RB0010	Wilms tumore di		<i>Nefroblastoma</i>	PRN	
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati . Escluso: diabete mellito			PRN	
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi			PRN	
RC0150	Wilson malattia di		<i>Degenerazione lenticolare o putaminale familiare; degenerazione epatocerebrale</i>	PRN	
RCG140	Mucopolisaccaridosi			PRN	
RCG160	Immunodeficienze primarie			PRN	
RF0080	Corea di Huntington			PRN	
RFG040	Malattie spinocerebellari			PRN	
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica			PRN	
RF0040	Rett sindrome di			PRN	
RFG080	Distrofie muscolari			PRN	
RF0300	Atrofia ottica di Leber		<i>Neuropatia ottica ereditaria</i>	PRN	
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie			PRN	
RN1340	Aase- Smith sindrome di			PRN	
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia			PRN	
RN0010	Arnold- Chiari sindrome di			PRN	
RN1410	Cornelia de Lange sindrome di			PRN	
RN1510	Klippel- Trenaunay sindrome di			PRN	
RN0050	Lissencefalia			PRN	
RN0020	Microcefalia			PRN	
RNG060	Osteodistrofie congenite			PRN	
RN1590	Pallister- Killian sindrome di			PRN	
RN1310	Prader- Willi sindrome di			PRN	
RN0750	Sclerosi tuberosa		<i>Facomatosi</i>	PRN	
RNG080	Sindrome da aneuploidia cromosomica			PRN	
RNG090	Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica			PRN	

RN0680	Turner sindrome di			PRN	
RN0700	Wolf- Hirschhorn sindrome di			PRN	
RN0670	Cri Du Chat malattia del			PRN	
RFG090	Distrofie miotoniche			PRN	
RN1330	Sindrome da X fragile			PRN	
RN1300	Angelman sindrome di			PRN	
RFG050	Atrofie muscolari spinali			PRN	
RN0690	Klinefelter sindrome di			PRN	
RN0660	Down sindrome di			PRN	

Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni		<i>Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II</i>	PRN	
RD0050	Malattia granulomatosa cronica		<i>Disfagocitosi cronica</i>	PRN	
RD0040	Neutropenia ciclica			PRN	
RD0030	Porpora di henoch- Schonlein ricorrente			PRN	
RFG040	Malattie spinocerebellari			PRN	
RF0150	Narcolessia			PRN	
RN1720	Vogt- Koyanagi- Harada sindrome di			PRN	
RN1700	Sjogren - Larsson sindrome di			PRN	
RC0210	Behcet malattia di			PRN	
RCG160	Immunodeficienze primitive			PRN	
RG0070	Granulomatosi di Wegener			PRN	
RM0030	Connettivite mista			PRN	
RM0020	Polimiosite			PRN	

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

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

RFG040	Malattie spinocerebellari			PRN	
RF0080	Corea di Huntington			PRN	
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica			PRN	
RFG080	Distrofie muscolari			PRN	
RF0170	Steele- Richardson- Olszewski sindrome di		<i>Paralisi sopranucleare progressiva</i>	PRN	
RM0020	Polimiosite			PRN	

Pediatria					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RFG060	Epilessia mioclonica progressiva			PRN	
RFG040	Malattie spinocerebellari			PRN	
RFG050	Atrofie muscolari spinali			PRN	
RI0060	Sprue celiaca			PRN	

Neonatologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto di aminoacidi			PRN	
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto di carboidrati. Escluso: diabete mellito			PRN	

Nefrologia e dialisi					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0110	Crioglobulinemia mista			PRN	
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari			PRN	
RD0010	Sindrome emolitico uremica			PRN	
RG0050	Sindrome di Churg- Strauss			PRN	
RG0070	Granulomatosi di Wegener			PRN	
RN1360	Alport sindrome di			PRN	

Oculistica					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0200	Vitreoretinopatia essudativa familiare		<i>Criswick-Schepens sindrome di; Coats malattia di</i>	PRN	

RF0230	Ciclite eterocromica di Fuch			PRN	
RF0240	Atrofia essenziale dell'iride			PRN	
RF0280	Cheratocono			PRN	
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie			PRN	
RFG120	Distrofie ereditarie della coroide			PRN	
RFG130	Degenerazioni della cornea			PRN	
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea			PRN	

Presidio Ospedaliero "F. Fallacara" - Triggiano (Referente: Dott.ssa M. Raguseo)					
Pediatria					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RI0060	Sprue celiaca			PRN	

FOGGIA

I.R.C.C.S. "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo (Foggia) (Referente: Dott. L. Zelante)					
Endocrinologia (Direttore: Dott. S. De Cosmo)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi			PRN	Dott. S. De Cosmo; Dott. L. D'Aloiso
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite			PRN	Dott. S. De Cosmo; Dott. L. D'Aloiso
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni		<i>Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II</i>	CIR	Dott. S. De Cosmo; Dott. L. D'Aloiso

Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia (Direttore U.O.C. Prof. G. Vendemiale)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0210	Behcet malattia di			PRN	Prof. G. Vendemiale, Dott. A. De Cata
RM0010	Dermatomiosite			PRN	Prof. G. Vendemiale, Dott. A. De Cata
RM0030	Connettivite mista			PRN	Prof. G. Vendemiale, Dott. A. De Cata
RM0060	Policondrite			CIR	Prof. G. Vendemiale, Dott. A. De Cata

RMG010	Connettiviti indifferenziate			PRN	Prof. G. Vendemiale, Dott. A. De Cata
--------	------------------------------	--	--	-----	---------------------------------------

Nefrologia (Direttore Dott. C.C. Guida)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG110	Porfirie			CIR	Dott. C.C. Guida

Pediatria (Direttore Dott. M. Sacco)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RN0860	De Morsier sindrome di		<i>Displasia setto - ottica</i>	CIR	Dott. M. Sacco
RG0040	Kawasaki sindrome di			CIR	Dott. M. Sacco
RBG010	Neurofibromatosi			CIR	Dott.ssa M. L. Russo, Dott. P.P. Maccarone, Dott.ssa C. De Meco
RN0210	Atresia biliare			CIR	Dott. M. Sacco
RI0060	Sprue celiaca			PRN	Dott. M. R. D'Altilia, Dott.ssa M. Pastore
RDG010	Anemie ereditarie			PRN	Dott. M. Sacco
RN0680	Turner sindrome di			PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio
RF0140	West sindrome di			PRN	Dott. M. Sacco
RFG080	Distrofie muscolari			PRN	Dott.ssa M. L. Russo
RF0130	Sindrome di Lennox Gastaut			PRN	Dott. M. Sacco
RN1080	Russel - Silver sindrome di			PRN	Dott.ssa M. L. Russo
RN1010	Noonan sindrome di			PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio
RN1270	Williams sindrome di			PRN	Dott.ssa M. L. Russo
RN1310	Prader - Willi sindrome di			PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente			PRN	Dott. M. Sacco
RC0040	Pubertà precoce idiopatica			PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite			PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni		<i>Poliendocrinopatia autimmune di tipo II</i>	PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio
RN0660	Down sindrome di			PRN	Dott. M. Sacco, Dott. M. Delvecchio

RN0820	Beckwith- Wiedemann sindrome di			PRN	Dott.ssa M. L. Russo
RN0430	Poland sindrome di			PRN	Dott.ssa M. L. Russo
RN0950	Kartagener sindrome di			PRN	Dott.ssa M. L. Russo
RCG160	Immunodeficienze primarie			PRN	Dott.ssa M. L. Russo
RNG060	Osteodistrofie congenite			PRN	Dott.ssa M. L. Russo
RN1620	Rubinstein- Taiby sindrome di			PRN	Dott.ssa M. L. Russo
RN1300	Angelman sindrome di			PRN	Dott. M. Germano

Oncoematologia Pediatrica (Direttore: Dott. Ladogana)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0010	Wilms Tumore di		<i>Nefroblastoma</i>	CIR	Dott. Ladogana
RB0020	Retinoblastoma			PRN	Dott. Ladogana
RD0040	Neutropenia ciclica			PRN	Dott. Ladogana

Gastroenterologia (Direttore: Dott. A. Andriulli)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RI0010	Acalasia			CIR	Dott. A. Andriulli
RB0050	Poliposi familiare			CIR	Dott. A. Andriulli
RG0110	Sindrome di Budd - Chiari			PRN	Dott. A. Andriulli
RI0050	Colangite primitiva sclerosante			PRN	Dott. A. Andriulli

Dermatologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus			PRN	
RL0030	Pemfigo			PRN	

Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna		Marchiafava - Micheli sindrome di	PRN	Dott. N. Cascavilla
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari			PRN	Dott. N. Cascavilla

Neurologia					
-------------------	--	--	--	--	--

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0090	Distonia di Torsione idiopatica			PRN	
RFG060	Neuropatie ereditarie			PRN	
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica			PRN	
RFG040	Malattie spinocerebellari			PRN	
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante			PRN	
RF0110	Sclerosi laterale primaria			PRN	

Genetica Medica					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RN0010	Arnold - Chiari sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0020	Microcefalia			PRN	Dott. L. Zelante
RN0030	Agenesia cerebellare			PRN	Dott. L. Zelante
RN0040	Joubert sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0050	Lissencefalia			PRN	Dott. L. Zelante
RN0060	Oloprosencefalia			PRN	Dott. L. Zelante
RN0110	Aniridia			PRN	Dott. L. Zelante
RN0120	Coloboma congenito del disco ottico			PRN	Dott. L. Zelante
RN0130	Morning Glory anomalia di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea			PRN	Dott. L. Zelante
RN0190	Ano imperforato			PRN	Dott. L. Zelante
RN0200	Hirschsprung malattia di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0210	Atresia biliare			PRN	Dott. L. Zelante
RN0220	Caroli malattia di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0250	Rene con midollare a spugna			PRN	Dott. L. Zelante
RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0340	Adans - Oliver Sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0350	Coffin - Lowry sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0360	Coffin - Siris sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0390	Greig sindrome di, Cefalopolisindattilia			PRN	Dott. L. Zelante
RN0430	Poland sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0470	Sindrome oto- palato - digitale			PRN	Dott. L. Zelante
RN0500	Cutis laxa			PRN	Dott. L. Zelante
RN0510	Incontinentia Pigmenti			PRN	Dott. L. Zelante
RN0520	Xeroderma pigmentoso			PRN	Dott. L. Zelante
RN0550	Darier malattia di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0570	Epidermolisi bollosa			PRN	Dott. L. Zelante
RN0580	Eritrocheratoderma simmetrica progressiva			PRN	Dott. L. Zelante

RN0610	Ipoplasia focale dermica			PRN	Dott. L. Zelante
RN0630	Pseudoxantoma elastico			PRN	Dott. L. Zelante
RN0640	Aplasia congenita della cute			PRN	Dott. L. Zelante
RN0660	Down sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0670	Cri Du Chat malattia del			PRN	Dott. L. Zelante
RN0680	Turner sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0690	Klinefelter sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0700	Wolf- Hirschhorn sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0740	Ivemark sindrome di		<i>Asplenia con anomalie cardiovascolari</i>	PRN	Dott. L. Zelante
RN0750	Sclerosi tuberosa		<i>Facomatosi</i>	PRN	Dott. L. Zelante
RN0770	Sturge- Weber sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0780	Von Hippel- Lindau sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0790	Aarskog sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0810	Baller - Gerold sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0820	Beckwith - Wiedemann sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0840	Borjeson sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0870	Dubowitz sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0890	Freemam - Sheldon sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0910	Goldenhar sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0930	Holt - Oram sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0940	Kabuki sindrome della maschera			PRN	Dott. L. Zelante
RN0950	Kartagener sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0980	Meckel sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN0990	Moebius sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1000	Nager sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1010	Noonan sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1040	Pfeiffer sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1070	Robinow sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1080	Russel - Silver sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1090	Schinzl - Giedion sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1100	Seckel sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1110	Sequenza da ipocinesia fetale		<i>Pena Schokeir I sindrome di</i>	PRN	Dott. L. Zelante
RN1120	Simpson - Golabi - Behmel sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1140	Sindrome branchio - oto - renale			PRN	Dott. L. Zelante
RN1150	Sindrome cardio - facio - cutanea			PRN	Dott. L. Zelante
RN1170	Sindrome Proteo			PRN	Dott. L. Zelante
RN1180	Sindrome trico - rino - falangea			PRN	Dott. L. Zelante
RN1190	Sindrome unghia- rotula		<i>Onicoosteodisplasia ereditaria</i>	PRN	Dott. L. Zelante
RN1200	Smith- Lemli- Opitz, tipo 1 sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1220	Stickler sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1270	Williams sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1300	Angelman sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante

RN1310	Prader - Willi sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1320	Marfan sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1330	Sindrome da X fragile			PRN	Dott. L. Zelante
RN1360	Alport sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1380	Bardet - Biedl sindrome di		<i>Lawrence Moon sindrome di</i>	PRN	Dott. L. Zelante
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1460	Fraser sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1480	Ipomelanos di ito		<i>Bloch - Sulzberger malattia di</i>	PRN	Dott. L. Zelante
RN1510	Klipper - Trenaunay sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1530	Leopard sindrome			PRN	Dott. L. Zelante
RN1620	Rubinstein - Taybi sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1640	Sindrome cerebro - oculo -facio - scheletrica		<i>Pena Schokeir II sindrome di</i>	PRN	Dott. L. Zelante
RN1650	Sindrome del nervo displastico			PRN	Dott. L. Zelante
RN1670	Sindrome pterigio multiplo			PRN	Dott. L. Zelante
RN1690	Sindrome trombocitopenica con assenza di radio			PRN	Dott. L. Zelante
RN1700	Sjogren - Larsson sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1720	Vogt- Koyanagi- Harada sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RN1760	Zellweger sindrome di			PRN	Dott. L. Zelante
RNG010	Pseudoermafroditismi			PRN	Dott. L. Zelante
RNG020	Artrogirosi multiple congenite			PRN	Dott. L. Zelante
RNG030	Acrocefalosindattilia		<i>Alpert sindrome di; Goodman sindrome di</i>	PRN	Dott. L. Zelante
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia			PRN	Dott. L. Zelante
RNG050	Condrodistrofie congenite			PRN	Dott. L. Zelante
RNG060	Osteodistrofie congenite			PRN	Dott. L. Zelante
RNG070	Ittiosi congenite			PRN	Dott. L. Zelante
RNG080	Sindrome da aneuploidia cromosomica			PRN	Dott. L. Zelante

Neonatologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto di aminoacidi			PRN	
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea			PRN	
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati . Escluso diabete mellito			PRN	
RP0010	Embriofetopatia rubeolica			PRN	
RP0020	Sindrome fetale da acido valproico			PRN	

RP0030	Sindrome fetale da idantoina			PRN	
RP0040	Sindrome alcolica fetale			PRN	
RP0060	Kernittero			PRN	

Oculistica (Direttore: Dott. A. Laborante)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0280	Cheratocono			PRN	Dott. A. Laborante
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea			PRN	Dott. A. Laborante

Emostasi e Trombosi (Direttore: Dott.ssa E. Grandone)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Disordini ereditari trombofilici</i>		PRN	Dott.ssa E. Grandone

Gli Angeli di Padre Pio					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG090	Mucopolipidosi			PRN	Dott.ssa L. Russi
RF0030	Leigh Malattia di			PRN	Dott.ssa L. Russi
RF0040	Rett sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Russi
RFG010	Leucodistrofie	<i>Alexander malattia di</i>		PRN	Dott.ssa L. Russi
RFG020	Ceroidolipofuscinosi			PRN	Dott.ssa L. Russi
RFG060	Neuropatie ereditarie	<i>Dejerine - Sottas malattia di</i>	<i>Neuropatia periferica ereditaria tipo III</i>	PRN	Dott.ssa L. Russi
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie	<i>Amaurosi congenita di Leber</i>		PRN	Dott.ssa L. Russi
RFG110		<i>Retinite Pigmentosa</i>	<i>Distrofia pigmentosa retinica</i>	PRN	Dott.ssa L. Russi
RN0040	Joubert Sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN0050	Lissencefalia			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN0060	Oloprosencefalia			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN0100	Peter anomalia di			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN0110	Aniridia			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN0120	Coloboma congenito del disco ottico			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN0660	Down sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN0850	ChargeAssociazione			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN1010	Noonan Sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN1270	Sindrome di Williams			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN1300	Angelman sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Russi

RN1310	Prader Willi sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN1330	Sindrome da X fragile			PRN	Dott.ssa L. Russi
RN1380	Bardet - Biedle sindrome di		<i>Lawrence Moon sindrome di</i>	PRN	Dott.ssa L. Russi
RN1590	Pallister - Killian sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Russi
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Pierre Robin Sindrome di</i>		PRN	Dott.ssa L. Russi
RNG090	Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica			PRN	Dott.ssa L. Russi

Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia (Referente: Prof. M. Margaglione)					
Genetica medica (Direttore: prof. M. Margaglione)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	<i>Omocistinuria</i>		PRN	Prof. M. Margaglione
RDG010	Anemie ereditarie			PRN	Prof. M. Margaglione
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Emofilia A</i>		CIR	Prof. M. Margaglione
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Emofilia B</i>		CIR	Prof. M. Margaglione
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Deficienza congenita dei fattori della coagulazione</i>		CIR	Prof. M. Margaglione
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Von Willebrand malattia di</i>		CIR	Prof. M. Margaglione
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Disordini ereditari trombofilici</i>		CIR	Prof. M. Margaglione
RDG030	Piastrinopatie ereditarie	<i>Sindrome di Bernard-Soulier</i>		PRN	Prof. M. Margaglione
RDG030	Piastrinopatie ereditarie	<i>Trombastenia di Glanzmann</i>		PRN	Prof. M. Margaglione
RDG040	Trombocitopenie primarie ereditarie			PRN	Prof. M. Margaglione

Oftalmologia Universitaria (Direttore: Prof. N. Delle Noci)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0020	Retinoblastoma			CIR	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli
RF0200	Vitreoretinopatia essudativa familiare		<i>Criswick-Schepens sindrome di;</i> <i>Coats malattia di</i>	PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli

RF0210	Eales malattia di			PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli
RF0230	Ciclite eterocromica di Fuch			CIR	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli
RF0280	Cheratocono			PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie			PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli
RFG130	Degenerazioni della cornea			PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea			PRN	Prof. Delle Noci, Prof.ssa C. Iaculli

Neonatologia con UTIN (Direttore: Dott. R. Magaldi)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG160	Immunodeficienze primarie	<i>Di George sindrome di</i>		PRN	Dott. R. Magaldi
RFG050	Atrofie muscolari spinali	<i>Werdnig- Hoffman malattia di</i>		PRN	Dott. R. Magaldi
RFG090	Distrofie miotoniche	<i>Steinert malattia di</i>		PRN	Dott. R. Magaldi
RN0010	Arnold- Chiari sindrome di			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello
RN0020	Microcefalia			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello
RN0030	Agenesia cerebellare			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello
RN0050	Lissencefalia			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello
RN0060	Oloprosencefalia			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola-tracheoesofagea			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei
RN0170	Atresia del digiuno			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei
RN0180	Atresia o stenosi duodenale			CIR	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei
RN0190	Ano imperforato			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei
RN0200	Hirschsprung malattia di			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei
RN0210	Atresia biliare			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei

RN0220	Caroli malattia di			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Popolo
RN0260	Focomelia			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Popolo
RN0320	Gastroschisi			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei
RN0640	Aplasia congenita della cute			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RN0660	Down sindrome di			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RN0670	Cri Du Chat malattia del			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RN0680	Turner sindrome di			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RN0690	Klinefelter sindrome di			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RN0770	Sturge- Weber sindrome di			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello
RN0850	Charge associazione			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello
RN0910	Goldenhar sindrome di			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RN0930	Holt - Oram sindrome di			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RN0980	Meckel sindrome di			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello
RN1250	Vacterl associazione			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei
RN1310	Prader- Willi sindrome di			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RN1330	Sindrome da X fragile			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RN1510	Klippel - Trenaunay sindrome di			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Popolo
RN1690	Sindrome trombocitopenica con assenza di radio			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RNG020	Artrogriposi multiple congenite			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott. G. Maffei
RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa G. Marciello
RNG050	Condrodistrofie congenite			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela

RNG070	Ittiosi congenite			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RP0010	Embriofetopatia Rubeolica			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RP0020	Sindrome fetale da acido valproico			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RP0030	Sindrome fetale da idantoina			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RP0040	Sindrome alcolica fetale			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RP0050	Apnea infantile			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela
RP0060	Kernittero			PRN	Dott. R. Magaldi, Dott.ssa M.A. Candela

Reumatologia Universitaria (Direttore: Prof. F. P. Cantatore)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0110	Crioglobulinemia mista			PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RC0210	Behcet malattia di			PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RD0030	Porpora di Henoch-Schonlein ricorrente			PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RG0010	Endocardite reumatica			CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RG0020	Poliangiote microscopica		<i>Poliarterite microscopica</i>	CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio

RG0030	Poliarterite nodosa			CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RG0040	Kawasaki sindrome di			PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RG0050	Sindrome di Churg - Strauss			PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RG0070	Granulomatosi di Wegener			PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RG0080	Arterite a cellule giganti		<i>Horton malattia di</i>	CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RG0090	Takayasu malattia di			PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RM0010	Dermatomiosite			CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RM0020	Polimiosite			CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio

RM0030	Connettivite mista			CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RM0040	Fascite eosinofila			CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RM0050	Fascite diffusa			CIR	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RM0060	Policondrite			PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RMG010	Connettiviti indifferenziate			PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio
RN0620	Pachidermoperiostosi		<i>Touraine-Salente-Golè sindrome di</i>	PRN	Prof. F. P. Cantatore, Prof.ssa A. Corrado, Dott.ssa A. Trotta, Dott. N. Melillo, Dott.ssa F. D'Onofrio

Chirurgia Pediatrica (Direttore: Prof.ssa M. Nobili)					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RN0170	Atresia o del digiuno			PRN	Dott.ssa m. Nobili
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea			CIR	Dott.ssa m. Nobili
RN0320	Gastroschisi			PRN	Dott.ssa m. Nobili

Dermatologia Ospedaliera

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus			PRN	

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

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

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

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

Pediatria Ospedaliera					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0040	Pubertà precoce idiopatica			PRN	
RDG010	Anemie ereditarie			PRN	
RI0060	Sprue celiaca			PRN	

Pediatria Universitaria					
-------------------------	--	--	--	--	--

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0020	Retinoblastoma			PRN	
RC0180	Crigler-Najjar sindrome di			PRN	
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione			PRN	
RFG080	Distrofie muscolari			PRN	
RI0060	Sprue celiaca			PRN	
RN0570	Epidermolisi bollosa			PRN	
RN1320	Marfan sindrome di			PRN	

Malattie Apparato Respiratorio 4					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0060	Linfoangioleiomiomatosi		<i>Linfoangioleiomiomatosi polmonare</i>	PRN	Dott.ssa M.P. Foschino Barbaro
RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina			PRN	Dott.ssa M.P. Foschino Barbaro
RCG150	Istiocitosi croniche	<i>Istiocitosi X</i>		PRN	Dott.ssa M.P. Foschino Barbaro
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica			PRN	Dott.ssa M.P. Foschino Barbaro

Servizio di Immunoematologia e Medicina TrASFusionale					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RDG010	Anemie Ereditarie	<i>Talassemie</i>		PRN	Dott.ssa G. Roberti
RDG010	Anemie Ereditarie	<i>Anemia a cellule falciformi</i>		PRN	Dott.ssa G. Roberti

Chirurgia Plastica e Ricostruttiva					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBG010	Neurofibromatosi			PRN	Prof. A. Portincasa
RN0430	Poland sindrome di			PRN	Prof. A. Portincasa
RN0520	Xeroderma pigmentoso			PRN	Prof. A. Portincasa
RN0570	Epidermolisi Bollosa			PRN	Prof. A. Portincasa
RN0650	Parry - Romberg sindrome di		<i>Atrofia emifacciale progressiva</i>	PRN	Prof. A. Portincasa
RN0690	Klinefelter sindrome di			PRN	Prof. A. Portincasa
RN1510	Klippel - Trenaunay sindrome di			PRN	Prof. A. Portincasa

RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	<i>Pierre Robin sindrome di</i>		PRN	Prof. A. Portincasa
RNG070	Ittiosi congenite			PRN	Prof. A. Portincasa

Laboratorio Universitario di Biochimica Clinica					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi			PRN	Dott. G. Corso
RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea			PRN	Dott. G. Corso

Nefrologia, Dialisi e Trapianti					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0010	Wilms tumore di		<i>Nfroblastoma</i>	PRN	Prof. G. Grandaliano
RC0110	Crioglobulinemia mista			PRN	Prof. G. Grandaliano
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<i>Deficit della lecitina-colesterolo- aciltransferasi</i>		PRN	Prof. G. Grandaliano
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Fabry malattia di</i>		PRN	Prof. G. Grandaliano
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Niemann Pick malattia di</i>		PRN	Prof. G. Grandaliano
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Gaucher malattia di</i>		PRN	Prof. G. Grandaliano
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari			PRN	Prof. G. Grandaliano
RD0010	Sindrome emolitico - uremica			PRN	Prof. G. Grandaliano
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente			PRN	Prof. G. Grandaliano
RG0020	Poliangiote microscopica		<i>Poliarterite microscopica</i>	PRN	Prof. G. Grandaliano
RG0050	Churg - Strauss sindrome di			PRN	Prof. G. Grandaliano
RG0060	Goodpasture sindrome di			PRN	Prof. G. Grandaliano
RG0070	Granulomatosi di Wegener			PRN	Prof. G. Grandaliano
RGG010	Microangiopatie trombotiche			PRN	Prof. G. Grandaliano
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale			PRN	Prof. G. Grandaliano
RN1140	Sindrome branchio-oto-renale			PRN	Prof. G. Grandaliano
RN1360	Alport sindrome di			PRN	Prof. G. Grandaliano
RN1430	Denys -Drash sindrome di		<i>Tumore di Wilms e pseudoermafroditismo</i>	PRN	Prof. G. Grandaliano
RN1460	Fraser sindrome di			PRN	Prof. G. Grandaliano

Presidio Ospedaliero "Teresa Masselli" - San Severo (Referente: Dott.ssa A.M. D'Onofrio)
Pediatria

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

LECCE

Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce (Referente: Dott.ssa P. Ciminiello)

Chirurgia generale

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

Dermatologia e Venereologia

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose			PRN	

Neurologia

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0080	Corea di Huntington			PRN	
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica			PRN	
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di			PRN	
RF0140	West sindrome di			PRN	
RFG010	Leucodistrofie			PRN	
RL0030	Pemfigo			PRN	
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus			PRN	

Pediatria

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0010	Wilms tumore di		<i>Nfroblastoma</i>	PRN	
RBG010	Neurofibromatosi			PRN	
RC0010	Deficienza di ACTH			PRN	
RC0190	Angioedema ereditario		<i>Edema angioneurotico ereditario</i>	PRN	
RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina			PRN	

RC0210	Behcet malattia di			PRN	
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi			PRN	
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite			PRN	
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni		<i>Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II</i>	PRN	
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi			PRN	
RCG150	Istiocitosi croniche			PRN	
RD0010	Sindrome emolitico uremica			PRN	
RD0030	Porpora di Henoch- Schoenlein ricorrente			PRN	
RDG010	Anemie ereditarie			PRN	
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione			PRN	
RG0010	Endocardite reumatica			PRN	
RG0040	Kawasaki sindrome di			PRN	
RI0060	Sprue celiaca			PRN	
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico			PRN	
RJ0030	Cistite interstiziale			PRN	

Presidio Ospedaliero "San Pio da Pietrelcina" - Campi Salentina					
IMID Unit					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0190	Angioedema ereditario		<i>Edema angioneurotico ereditario</i>	PRN	Dott. M. Minelli
RC0210	Behcet malattia di			PRN	Dott. M. Minelli
RCG160	Immunodeficienze primarie			PRN	Dott. M. Minelli
RG0050	Churg-Strauss sindrome di			PRN	Dott. M. Minelli
RI0060	Sprue celiaca			PRN	Dott. M. Minelli
RL0030	Pemfigo			PRN	Dott. M. Minelli
RM0040	Fascite eosinofila			PRN	Dott. M. Minelli
RMG010	Connettiviti indifferenziate			PRN	Dott. M. Minelli

Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase (Referente: Dott.ssa L. Morciano)					
Genetica medica					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBG010	Neurofibromatosi			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RFG080	Distrofie muscolari			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RI0060	Sprue celiaca			PRN	Dott.ssa L. Morciano

RN0040	Joubert sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN0260	Focomelia			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN0430	Poland sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN0660	Down sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN0680	Turner sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN0690	Klinefelter sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN0750	Sclerosi tuberosa		<i>Facomatosi</i>	PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN0790	Aarskog sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN0940	Kabuki sindrome della maschera			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN1010	Noonan sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN1310	Prader- Willi sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN1330	Sindrome da X fragile			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RNG060	Osteodistrofie congenite			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RNG070	Ictiosi congenite			PRN	Dott.ssa L. Morciano
RNG100	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale			PRN	Dott.ssa L. Morciano

Pediatria - UTIN					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RB0010	Wilms tumore di		<i>Nefroblastoma</i>	PRN	Dott. G. Presta
RC0040	Pubertà precoce idiopatica			PRN	Dott. G. Presta
RCG150	Istiocitosi croniche			PRN	Dott. G. Presta
RCG160	Immunodeficienze primarie			PRN	Dott. G. Presta
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente			PRN	Dott. G. Presta
RDG010	Anemie Ereditarie			PRN	Dott. G. Presta
RG0010	Endocardite reumatica			PRN	Dott. G. Presta
RG0040	Kawasaki sindrome di			PRN	Dott. G. Presta
RM0010	Dermatomiosite			PRN	Dott. G. Presta
RC0210	Behcet malattia di			PRN	Dott. G. Presta

Neurologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0080	Corea di Huntington			PRN	Dott. G. Ciardo
RF0090	Distonia di torsione idiopatica			PRN	Dott. G. Ciardo
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica			PRN	Prof. G. Logroscino
RFG060	Neuropatie ereditarie			PRN	Dott. G. Ciardo
RFG080	Distrofie muscolari			PRN	Dott. G. Ciardo

Ematologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0110	Crioglobulinemia mista			PRN	Dott. V. Pavone
RCG100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro		<i>Emocromatosi familiare</i>	PRN	Dott. V. Pavone
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari			PRN	Dott. V. Pavone
RD0010	Sindrome emolitico - uremica			PRN	Dott. V. Pavone
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna		Marchiafava - Micheli sindrome di	PRN	Dott. V. Pavone
RD0040	Neutropenia ciclica			PRN	Dott. V. Pavone
RDG010	Anemie Ereditarie			PRN	Dott. V. Pavone
RDG030	Piastrinopatie ereditarie			PRN	Dott. V. Pavone
RDG040	Trombocitopenie primarie ereditarie			PRN	Dott. V. Pavone
RN1610	Poems sindrome			PRN	Dott. V. Pavone

Servizio di Immunoematologia e Medicina TrASFusionale					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0110	Crioglobulinemia mista			PRN	Dott. A. Ostuni
RDG010	Anemie Ereditarie	<i>Anemia a cellule falciformi</i>		PRN	Dott. A. Ostuni
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	<i>Von Willebrand malattia di</i>		PRN	Dott. A. Ostuni
RDG030	Piastrinopatie ereditarie	<i>Trombastenia</i>		PRN	Dott. A. Ostuni

Medicina					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBG010	Neurofibromatosi			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RC0190	Angioedema ereditario		<i>Edema angioneurotico ereditario</i>	PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RC0210	Behcet malattia di			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RCG100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro		<i>Emocromatosi familiare</i>	PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RG0030	Poliarterite nodosa			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RG0040	Kawasaki sindrome di			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RG0050	Churg - Strauss sindrome di			PRN	Dott.ssa M.G. Serra

RG0070	Granulomatosi di Wegener			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RG0090	Takayasu malattia di			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RI0010	Acalasia			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RI0050	Colangite primitiva sclerosante			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RI0060	Sprue celiaca			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RJ0030	Cistite interstiziale			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RL0030	Pemfigo			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RM0010	Dermatomiosite			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RM0020	Polimiosite			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RM0030	Connettivite mista			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RMG010	Connettiviti indifferenziate			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RN0210	Atresia biliare			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RN0220	Caroli malattia di			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RN0660	Down sindrome di			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RN0710	Melas sindrome		Miopatia mitocondriale - Encefalopatia - Acidosi lattica - Ictus	PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RN0760	Peutz-Jeghers sindrome di			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RN1310	Prader- Willi sindrome di			PRN	Dott.ssa M.G. Serra
RN1610	Poems sindrome			PRN	Dott.ssa M.G. Serra

Nefrologia e Dialisi					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	<i>Bartter sindrome di</i>		PRN	Dott. V.Nuzzo
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari			PRN	Dott. V.Nuzzo
RD0010	Sindrome emolitico - uremica			PRN	Dott. V.Nuzzo
RG0020	Poliangiote microscopica		<i>Poliarterite microscopica</i>	PRN	Dott. V.Nuzzo
RG0070	Granulomatosi di Wegener			PRN	Dott. V.Nuzzo
RG0090	Takayasu malattia di			PRN	Dott. V.Nuzzo
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale			PRN	Dott. V.Nuzzo
RL0040	Pemfigoide bolloso			PRN	Dott. V.Nuzzo
RN1360	Alport sindrome di			PRN	Dott. V.Nuzzo

Ostetricia e Ginecologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione			PRN	Dott. L. Milano
RN0680	Turner sindrome di			PRN	Dott. L. Milano

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

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

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

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

TARANTO

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

Ospedale Civile - Castellaneta (Referente: Dott. M. Montemurro)					
Pediatria					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RI0060	Sprue celiaca			PRN	

Presidio Ospedaliero "SS. Annunziata" - Taranto (Referente: Dott.ssa M. V. Vinci)					
Ematologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RDG010	Anemie ereditarie			PRN	
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione			PRN	

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

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

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

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

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

Neurologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RBG010	Neurofibromatosi			PRN	
RC0150	Wilson malattia di		<i>Degenerazione lenticolare o putaminale familiare; degenerazione epatocerebrale</i>	PRN	
RF0080	Corea di Huntington			PRN	
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica			PRN	

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

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

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

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

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

Neonatologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RD0010	Sindrome emolitico - uremica			PRN	
RN0030	Agenesia cerebellare			PRN	
RN0160	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea			PRN	
RN0170	Atresia del digiuno			PRN	
RN0180	Atresia o stenosi duodenale			PRN	

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

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

RF0300	Atrofia ottica di Leber		<i>Neuropatia ottica ereditaria</i>	PRN	
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie			PRN	
RFG130	Degenerazione della cornea			PRN	

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

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

Chirurgia generale					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RG0110	Sindrome di Budd- Chiari			PRN	

Ortopedia e traumatologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RNG060	Osteodistrofie congenite			PRN	

BAT

Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria (Referente: Dott. S. Nenna)					
Neurologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0090	Distonia di torsione idiopatia			PRN	
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica			PRN	
RF0170	Steele - Richardson - Olszewski sindrome di		<i>Paralisi sopranucleare progressiva</i>	PRN	

RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante			PRN	
RFG040	Malattie spinocerebellari			PRN	
RFG060	Neuropatie ereditarie			PRN	
RFG080	Distrofie muscolari			PRN	
RFG090	Distrofie miotoniche			PRN	

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

Medicina Interna					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0210	Behcet malattia di			PRN	
RG0030	Poliarterite nodosa			PRN	
RG0090	Takayasu malattia di			PRN	
RM0020	Polimiosite			PRN	
RM0030	Connettivite mista			PRN	

BRINDISI

Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi (Referente: Dott. B. Passarella)					
Neurologia					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0080	Corea di Huntington			PRN	
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica			PRN	
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante			PRN	
RF0190	Eaton - Lambert sindrome di			PRN	
RFG060	Neuropatie ereditarie			PRN	
RFG090	Distrofie miotoniche			PRN	

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

RNG050	Condrodistrofie congenite			PRN	
--------	---------------------------	--	--	-----	--

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

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

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

Pediatria					
Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RC0040	Pubertà precoce idiopatica			PRN	Dott. F. Moramarco
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite			PRN	Dott. F. Moramarco
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine			PRN	Dott. F. Moramarco
RDG010	Anemie Ereditarie			PRN	Dott. F. Moramarco
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di			PRN	Dott. F. Moramarco
RF0140	West sindrome di			PRN	Dott. F. Moramarco

RG0030	Poliarterite nodosa			PRN	Dott. F. Moramarco
RG0040	Kawasaki sindrome di			PRN	Dott. F. Moramarco
RI0030	Gastrite eosinofila			PRN	Dott. F. Moramarco
RI0060	Sprue celiaca			PRN	Dott. F. Moramarco
RL0040	Pemfigoide bolloso			PRN	Dott. F. Moramarco
RM0030	Connettivite mista			PRN	Dott. F. Moramarco
RN0660	Down sindrome di			PRN	Dott. F. Moramarco
RN0680	Turner sindrome di			PRN	Dott. F. Moramarco
RN0690	Klinefelter sindrome di			PRN	Dott. F. Moramarco
RN0860	De Morsier sindrome di		<i>Displasia setto - ottica</i>	PRN	Dott. F. Moramarco
RN0940	Kabuki sindrome della maschera			PRN	Dott. F. Moramarco
RN1010	Noonan sindrome di			PRN	Dott. F. Moramarco
RN1310	Prader - Willi sindrome di			PRN	Dott. F. Moramarco

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

Pediatria

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

IRCCS "E. Medea" - Ostuni (Brindisi)

Neuroriabilitazione II e Psicopatologia (Direttore: Dott. A. Massagli)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0040	Rett sindrome di			PRN	Dott. A. Massagli
RN0020	Microcefalia			CIR	Dott. A. Massagli
RN0660	Down sindrome di			PRN	Dott. A. Massagli
RN1270	Williams sindrome di			PRN	Dott. A. Massagli
RN1330	Sindrome da X fragile			PRN	Dott. A. Massagli

Neuroriabilitazione I e Psicopatologia (Direttore: Dott. A. Trabacca)

Cod. Malattia	Malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo	Sinonimi	Tipologia centro	Referenti
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di			PRN	Dott. A. Trabacca
RF0140	West sindrome di			PRN	Dott. A. Trabacca
RFG040	Malattie spinocerebellari			PRN	Dott. A. Trabacca
RFG050	Atrofie muscolari spinali			PRN	Dott. A. Trabacca

RFG060	Neuropatie ereditarie			PRN	Dott. A. Trabacca
RFG080	Distrofie muscolari			PRN	Dott. A. Trabacca