

Azienda Ospedaliero-Universitaria Ospedali Riuniti di Foggia (OORR FG)

Presidio della Rete Nazionale (PRN) per le seguenti patologie:

| GRUPPO MALATTIA | PRN ACCREDITATO | MALATTIE/GRUPPO AFFERENTI AL PRN | CODICE MALATTIA | MALATTIA E/O GRUPPO | PRESIDIO OSPEDALIERO | UNITÀ OPERATIVA | | | |
|---|------------------------|--|------------------------|---|-----------------------------|--|---|--|--|
| MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO | OORR FG | RC0200 - Carenza congenita di alfa1 antitripsina | RC0200 | Carenza congenita di alfa1 antitripsina | OORR FG | Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4) | | | |
| | OORR FG | RCG150 - Istiocitosi croniche | RCG150 | Istiocitosi croniche | OORR FG | Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4) | | | |
| | OORR FG | RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) | RCG161 | Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari | OORR FG | Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA) | Pediatria Universitaria (autocandidatura nuovi LEA) | | |
| | OORR FG | Febbre Mediterranea Familiare (RC0241) | RC0241 | Febbre Mediterranea Familiare | OORR FG | Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA) | Pediatria Universitaria (autocandidatura nuovi LEA) | | |
| | OORR FG | Sindrome Traps (RC0243) | RC0243 | Sindrome Traps | OORR FG | Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA) | Pediatria Universitaria (autocandidatura nuovi LEA) | | |

| | | | | | | | | | |
|--|---------|---|--------|---|---------|---|---|---|---|
| | | | | | | | LEA) | | |
| | OORR FG | RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva) | RC0220 | Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva) | OORR FG | Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA) | Pediatria Universitaria (autocandidatura nuovi LEA) | Nefrologia, Dialisi e Trapianto (autocandidatura nuovi LEA) | Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA) |
| MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO | OORR FG | RG0120 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica | RG0120 | Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica | OORR FG | Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4) (autocandidatura nuovi LEA) | | | |
| | OORR FG | RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti) | RH0011 | Sarcoidosi | OORR FG | Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA) | Pediatria Universitaria (autocandidatura nuovi LEA) | Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4) (autocandidatura nuovi LEA) | Ematologia Ospedaliera (REP) |
| | OORR FG | RHG010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primitive | RHG010 | Malattie Interstiziali Polmonari Primitive | OORR FG | Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4) (autocandidatura nuovi LEA) | | | |
| | OORR FG | RM0010 - Dermatomiosite | RM0010 | Dermatomiosite | OORR FG | Reumatologia Universitaria | | | |
| | OORR FG | RM0020 - Polimiosite | RM0020 | Polimiosite | OORR FG | Reumatologia | | | |

| | | | | | | | | | |
|---|---------|--|--------|-------------------------------------|---------|--|---|--|--|
| MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | | | | | | Universitaria | | | |
| | OORR FG | RM0021 - Sindrome da Anticorpi Antisintetasi | RM0021 | Sindrome da Anticorpi Antisintetasi | OORR FG | Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA) | Pediatria Universitaria (autocandidatura nuovi LEA) | | |
| | OORR FG | RM0030 - Connettivite mista | RM0030 | Connettivite mista | OORR FG | Reumatologia Universitaria | | | |
| | OORR FG | RM0040 - Fascite eosinofila | RM0040 | Fascite eosinofila | OORR FG | Reumatologia Universitaria | | | |
| | OORR FG | RM0050 - Fascite diffusa | RM0050 | Fascite diffusa | OORR FG | Reumatologia Universitaria | | | |
| | OORR FG | RM0060 - Policondrite | RM0060 | Policondrite | OORR FG | Reumatologia Universitaria | | | |
| | OORR FG | RM0100 - Meloreostosi | RM0100 | Meloreostosi | OORR FG | Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA) | Pediatria Universitaria (autocandidatura nuovi LEA) | | |
| | OORR FG | RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva | RM0120 | Sclerosi Sistemica Progressiva | OORR FG | Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA) | Pediatria Universitaria (autocandidatura nuovi LEA) | | |
| | OORR FG | RM0121 - Sindrome SAPHO | RM0121 | Sindrome SAPHO | OORR FG | Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA) | Pediatria Universitaria (autocandidatura nuovi LEA) | | |
| MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO | OORR FG | RC0210 - Behcet, Malattia di | RC0210 | Behcet, Malattia di | OORR FG | Reumatologia Universitaria | | | |

| | | | | | | | | | | |
|---------------------------------|---|---|--------|---|---------|--|---|--|--|--|
| MALATTIE DEL METABOLISMO | Medea" - Br | RCG094 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) | RCG094 | Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D | OORR FG | Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA) | Pediatria Universitaria (autocandidatura nuovi LEA) | | | |
| | A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI | | | | | | | | |
| | -- IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo | RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) | RCG100 | Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) | OORR FG | Ematologia Ospedaliera (REP) | | | | |
| | -- IRCCS "E. Medea" - Br | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE | | | | | | | | |
| | | RCG130 - Amiloidosi Sistemiche | RCG130 | Amiloidosi Sistemiche | OORR FG | Nefrologia, Dialisi e Trapianti | Ematologia Ospedaliera (REP) | | | |

| | | | | | | | | | |
|---|---|--|--------|---|---------|---|-------------------------|------------------------|-----------------------|
| MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI | A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" | RDG010 - Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi) | RDG010 | Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi) | OORR FG | Servizio di Immunoematologia e Medicina TrASFusionale | Genetica medica | Ematologia Ospedaliera | Pediatria Ospedaliera |
| | | RD0020 - Emoglobinuria parossistica notturna | RD0020 | Emoglobinuria parossistica notturna | OORR FG | Ematologia Ospedaliera | | | |
| | | RDG020 - Difetti ereditari della coagulazione | RDG020 | Difetti ereditari della coagulazione | OORR FG | Genetica medica | Pediatria Universitaria | | |
| | | RDG030 - Piastrinopatie ereditarie | RDG030 | Piastrinopatie ereditarie | OORR FG | Genetica medica | | | |
| | | RDG031 - Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche | RDG031 | Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche | OORR FG | Ematologia Ospedaliera (REP) | | | |
| | | RDG040 - Trombocitopenie primarie ereditarie | RDG040 | Trombocitopenie primarie ereditarie | OORR FG | Genetica medica | | | |
| | | RDG050 - Sindromi Mielodisplastiche | RDG050 | Sindromi Mielodisplastiche | OORR FG | Ematologia Ospedaliera (REP) | | | |
| | | RD0070 - Anemie aplastiche acquisite (Escluso: Forme Midollari aplastiche) | RD0070 | Anemie aplastiche acquisite | OORR FG | Ematologia Ospedaliera (REP) | | | |

| | | | | | | | | | |
|---|--|---|--------|----------------------------------|---------|---|--|--|--|
| | | transitorie) | | | | | | | |
| | | RD0081 - Mastocitosi sistemica | RD0081 | Mastocitosi sistemica | OORR FG | Ematologia Ospedaliera (REP) | | | |
| MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" ---- IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo ---- Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" – Tricase | RF0040 - Rett sindrome di | RF0040 | Rett sindrome di | OORR FG | Neurologia Universitaria (*) | | | |
| | | RF0060 - Epilessia mioclonica progressiva | RF0060 | Epilessia mioclonica progressiva | OORR FG | Neurologia Universitaria (*) | | | |
| | | RF0061 - Dravet, Sindrome di | RF0061 | Dravet, Sindrome di | OORR FG | Neurologia Universitaria (*) | | | |
| | | RFG050 - Atrofie muscolari spinali | RFG050 | Atrofie muscolari spinali | OORR FG | Neonatologia con UTIN | | | |
| | | RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica | RF0100 | Sclerosi Laterale Amiotrofica | OORR FG | Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4) | | | |

| | | | | | | | | | |
|---|---|--|--------|--|---------|---|--|--|--|
| MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" | RF0130 - Lennox-Gastaut sindrome di | RF0130 | Lennox-Gastaut sindrome di | OORR FG | Neuropsichiatria Infantile | | | |
| | ---- IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo | RN1610 - Sindrome POEMS | RN1610 | Sindrome POEMS | OORR FG | Ematologia Ospedaliera (REP) | | | |
| | ---- Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" – Tricase | RFG090 - Distrofie miotoniche | RFG090 | Distrofie miotoniche | OORR FG | Neonatologia con UTIN | | | |
| | | RFG101 - Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) | RFG101 | Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni | OORR FG | Neurologia Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA) | | | |
| MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO | A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" | RF0200 - Vitreoretinopatia essudativa familiare | RF0200 | Vitreoretinopatia essudativa familiare | OORR FG | Oftalmologia Universitaria | | | |
| | | RFG110 - Distrofie retiniche ereditarie | RFG110 | Distrofie retiniche ereditarie | OORR FG | Oftalmologia Universitaria | | | |

| | | | | | | | | | |
|--|---|--|--------|-----------------------------------|-----------|---------------------------------|----------------------------|------------------------------|--|
| MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO | A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" | RFG130 - Degenerazioni della cornea | RFG130 | Degenerazioni della cornea | OORR FG | Oftalmologia Universitaria | | | |
| | | RFG140 - Distrofie ereditarie della cornea | RFG140 | Distrofie ereditarie della cornea | OORR FG | Oftalmologia Universitaria | | | |
| | | RF0280 - Cheratocono | RF0280 | Cheratocono | OORR FG | Oftalmologia Universitaria | | | |
| MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO | A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" | RC0110 - Crioglobulinemia mista | RC0110 | Crioglobulinemia mista | OORR FG - | Nefrologia, Dialisi e Trapianti | Reumatologia Universitaria | Ematologia Ospedaliera (REP) | |
| | | RC0210 - Behcet, Malattia di | RC0210 | Behcet, Malattia di | | | | | |
| | | RG0010 - Endocardite reumatica | RG0010 | Endocardite reumatica | OORR FG | Reumatologia Universitaria | | | |
| | | RG0020 - Poliangiite microscopica | RG0020 | Poliangiite microscopica | OORR FG | Nefrologia, Dialisi e Trapianti | Reumatologia Universitaria | | |
| | | RG0030 - Poliarterite nodosa | RG0030 | Poliarterite nodosa | OORR FG | Reumatologia Universitaria | | | |

| | | | | | | | | | |
|---|---|---|--------|--|---------|---------------------------------|---------------------------------|------------------------------|--|
| MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO | A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" | RG0050 - Granulomatosi Eosinofilica con Poliangeite (Churg - Strauss sindrome di) | RG0050 | Granulomatosi Eosinofilica con Poliangeite (Churg - Strauss sindrome di) | OORR FG | Reumatologia Universitaria | Nefrologia, Dialisi e Trapianti | | |
| | | RG0060 - Goodpasture sindrome di | RG0060 | Goodpasture sindrome di | OORR FG | Nefrologia, Dialisi e Trapianti | | | |
| | | RG0070 - Granulomatosi con Poliangeite (Granulomatosi di Wegener) | RG0070 | Granulomatosi con Poliangeite (Granulomatosi di Wegener) | OORR FG | Reumatologia Universitaria | Nefrologia, Dialisi e Trapianti | | |
| | | RG0080 - Arterite a cellule giganti | RG0080 | Arterite a cellule giganti | OORR FG | Reumatologia Universitaria | | | |
| | | RG0010 - Microangiopatie trombotiche | RG0010 | Microangiopatie trombotiche | OORR FG | Nefrologia, Dialisi e Trapianti | Ematologia Ospedaliera (REP) | | |
| | | RG0090 - Takayasu malattia di | RG0090 | Takayasu malattia di | OORR FG | Reumatologia Universitaria | | | |
| | | RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente | RD0030 | Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente | OORR FG | Nefrologia, Dialisi e Trapianti | Reumatologia Universitaria | Ematologia Ospedaliera (REP) | |
| | | RJ0020 - Fibrosi retroperitoneale | RJ0020 | Fibrosi retroperitoneale | OORR FG | Nefrologia, Dialisi e Trapianti | | | |
| MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO | A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale | RJ0020 - Fibrosi retroperitoneale | RJ0020 | Fibrosi retroperitoneale | OORR FG | Nefrologia, Dialisi e Trapianti | | | |

| | | | | | | | | | |
|---|--|--|--------|---|---------|---|-----------------------|--|--|
| | Pediatico "Giovanni XXIII" ---- IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo | RJG020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime) | RJG020 | Glomerulopati e Primitive | OORR FG | Nefrologia, Dialisi e Trapianti (autocandidatura nuovi LEA) | | | |
| | | RN1360 - Alport, Sindrome di | RN1360 | Alport, Sindrome di | OORR FG | Nefrologia, Dialisi e Trapianti | | | |
| MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO | IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo | RN0620 - Pachidermoperiostosi | RN0620 | Pachidermoperiostosi | OORR FG | Reumatologia Universitaria | | | |
| MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo | ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE | | | | | | | |
| | | Craniosinostosi primaria (codice RNG040) | RNG040 | Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi maxillofaciale ; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillonasale | OORR FG | Chirurgia Plastica e Ricostruttiva | Neonatologia con UTIN | | |
| | | Crouzon, malattia di (codice RNG040) | | | | | | | |
| | | Disostosi maxillofaciale (codice RNG040) | | | | | | | |
| | | Displasia fronto-facio-nasale (codice RNG040) | | | | | | | |
| | | Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del | | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|---|---|--|--|--|------------------------------------|------------------------------------|-----------------------|--|--|
| MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo | Displasia maxillonasale (codice RNG040) | | cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose | | | | | |
| | | RNG040 - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Schisi isolata dell'ugola e Labioschisi isolata) | | (escluso: Schisi isolata dell'ugola e Labioschisi isolata) | OORR FG Foggia | Chirurgia Plastica e Ricostruttiva | Neonatologia con UTIN | | |
| | MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE | | | | | | | | |
| | RN0430 - Poland sindrome di | RN0430 | Poland sindrome di | OORR FG | Chirurgia Plastica e Ricostruttiva | | | | |
| | RN0430 - Poland sindrome di | RN0430 | Poland sindrome di | OORR FG | Chirurgia Plastica e Ricostruttiva | | | | |
| | Sindrome trombocitopenica con aplasia del radio (codice RN1690) | RN1690 | Sindrome trombocitopenica con assenza di radio | OORR FG | Neonatologia con UTIN | | | | |
| | ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE | | | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|---|---|--|--------|--|---------|--|--|--|--|
| MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo | RNG080 - Sindromi da Aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y) (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) | RNG080 | Sindromi da aneuploidia cromosomica | OORR FG | Neurologia Universitaria (*) | | | |
| | | RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) | RNG090 | Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica) | OORR FG | Neurologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA) | | | |
| | | Sindrome del "cri du chat" (codice RN0670) | RN0670 | Cri Du Chat malattia del | OORR FG | Neonatologia con UTIN | | | |

| | | | | | | | | | |
|---|---|---------------------------------------|--------|-------------------------------|---------|---------------------------------|--|--|--|
| MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo | Sclerosi tuberosa (codice RN0750) | RN0750 | Sclerosi tuberosa | OORR FG | Neurologia Universitaria (*) | | | |
| | | RN1250 - Associazione vacterl/vater | RN1250 | Vacterl associazione | OORR FG | Neonatologia con UTIN | | | |
| | | RN0650 - Parry-Romberg, sindrome di | RN0650 | Parry - Romberg sindrome di * | OORR FG | | | | |
| | | RN1140 - Sindrome branchio-oto-renale | RN1140 | Sindrome branchio-oto-renale | OORR FG | Nefrologia, Dialisi e Trapianti | | | |