

Gruppo Malattia	PRN accreditato	Malattie afferenti al gruppo	Malattie per cui la rete pugliese è attualmente attiva										
			Codice Malattia	Malattia e/o gruppo	Prevalenza	Presidio Ospedaliero	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa	
MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RA0010 - Hansen, malattia di RA0020 - Whipple malattia di RA0030 - Lyme malattia di	RA0020	Whipple malattia di	1/1.000.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Infettive						
			RA0030	Lyme malattia di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Ospedaliera	Reumatologia Universitaria	Malattie Infettive				
TUMORI	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari		RB	Tumori nell'adulto		IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Oncologia Medica						
	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RB0010 - Wilms tumore di RB0020 - Retinoblastoma RB0030 - Cronkhite - Canada malattia di	RB0010	Wilms tumore di	1-9/100.000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oncoematologia Pediatrica						
			RB0020	Retinoblastoma	1:15.000-20.000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oncoematologia Pediatrica						

	RB0040 - Gardner Sindrome di RB0050 - Poliposi familiare RB0060 - Linfoangioloio miomatosi RBG010 - Neurofibromat osi	RB0050	Poliposi familiare		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia							
		RB0060	Linfoangioloio miomatosi	1-9/1.000.000	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)							
		RBG010	Neurofibromatosi	1-5/10.000 (tipo I) 1-9/100.000 (tipo II)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria							
					Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neuropsichiatria Infantile	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva						
	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RB0010 - Wilms tumore di RB0020 - Retinoblastoma RB0030 - Cronkhite - Canada malattia di RB0040 - Gardner Sindrome di RB0050 -	RB0010	Wilms tumore di	1-9/100.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera						
			RB0020	Retinoblastoma	1:15.000-20.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera					

	Poliposi familiare RB0060 - Linfoangiomiomatosi RBG010 - Neurofibromatosi	RB0040	Gardner Sindrome di	9/100.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Centro Sovrazienda le Malattie rare - Medicina interna Universitari a "C. Frugoni"	Gastroenterologia Universitari a	Odontoiatria			
		RB0050	Poliposi familiare	6/100.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Gastroenterologia Universitari a	Centro Sovrazienda le Malattie rare - Medicina interna Universitari a "C. Frugoni"				
		RBG010	Neurofibromatosi	1-5/10.000 (tipo I) 1- 9/100.000 (tipo II)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Centro Sovrazienda le Malattie rare - Medicina interna Universitari a "C. Frugoni"	Malattie Metaboliche	Dermatologia e Venereologia Universitaria	Neuropsichiatria Infantile	Odontoiatria	Neurologia "Amaducci"
					Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica	Medicina				
					Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatura)					

		RC0060 - Werner sindrome di																				
PRN Malattie delle ghiandole endocrine A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RC0010 - Deficienza di ACTH RC0020 - Kallmann sindrome di RCG010 - Iperaldosteron ismi primitivi RCG020 - Sindromi adrenogenitali congenite RC0030 - Reifenstein sindrome di RCG030 - Poliendocrino patie autoimmuni RC0040 - Pubertà precoce idiopatica RC0050 - Leprecaunism o RC0060 - Werner sindrome di	RC00 10	Deficienza di ACTH			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatur a)															
						A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie metabolich e	Endocrinol ogia													
		RC00 20	Kallmann sindrome di		1- 9/100.000 3.75/100.00 0	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinolo gia	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie metabolich e													
						Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatur a)															
		RCG 010	Iperaldoste ronismi primitivi			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Endocrinolo gia	Malattie Metabolich e	Nefrologia pediatrica	Nefrologia, Dialisi e Trapianto											
						Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatur a)															

			Presidio Ospedaliero Centrale – “SS. Annunziata - S.G. Moscati” - Taranto	Endocrinologia						
		Sindrome di Bartter	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico “Giovanni XXIII”	Nefrologia, Dialisi e Trapianto						
	RCG 020	Sindromi adrenogenitali congenite	1/10.000 1- 9/100.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico “Giovanni XXIII”	Pediatria Generale e Specialistica “B. Trambusti”	Endocrinologia	Malattie Metaboliche			
	RC00 30	Reifenstein sindrome di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico “Giovanni XXIII”	Malattie metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica “B. Trambusti”				
				Presidio Ospedaliero “A. Perrino” - Brindisi	Pediatria (auto candidatura)					
RCG 030	Poliendocrinopatie autoimmuni		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico “Giovanni XXIII”	Endocrinologia		Pediatria Generale e Specialistica “B. Trambusti”				

RC00 40	Pubertà precoce idiopatica		Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatur a)					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metabolich e				
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria					
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Pediatria - UTIN					
RC00 50	Leprecauni simo *	<1/1.000.00 0	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e					
RC00 60	Werner sindrome di *	1- 9/1.000.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e					

MALATTIE DEL METABOLISMO	AMINOACIDI	PRN Malattie Metaboliche A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RCG040 - Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi RCG050 - Disturbi del ciclo dell'urea	RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	CISTINOSI 1-9 / 100 000- 1/200.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Oftalmologia Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Nefrologia pediatrica	Neuropsichiatria Infantile
						HARTNUP MALATTIA DI 1-9 / 100 000- 1/24.000	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica	Laboratorio Universitario di Biochimica Clinica			
						ALCAPTONURIA 1-9 / 1 000 000						
						MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO 1-9 / 1 000 000- 1/150.000	Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neonatologia				
				RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico	Malattie Metaboliche				

CARBOIDRATI					"Giovanni XXIII"						
	RCG060 - Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	RCG 060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Oftalmologia Universitaria	Endocrinologia			
					IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)					
	RCG070 - Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine RC0080 - Lipodistrofia totale RCG080 - Disturbi da accumulo di lipidi	RCG 070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	<1/1.000.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Nefrologia Universitaria	Endocrinologia	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna Universitaria "C. Frugoni"		
	RCG090 - Mucopolipidosi RC0090 - Malattia di Dercum RC0100 - Malattia di	RC0080	Lipodistrofia totale	1-9/100.000	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria					
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Endocrinologia				

		Farber RCG120 - Disordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine RCG140 - Mucopolisacca ridosi	RCG 080	Disturbi da accumulo di lipidi	FABRY MALATTIA DI 1-5 / 10 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e	Nefrologia Universitari a	Endocrinol ogia	Centro Sovraziend ale Malattie rare - Medicina interna Universitari a "C. Frugoni"		
					GAUCHER MALATTIA DI 1-9 / 100 000- 1/100.000	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti					
					NIEMANN PICK MALATTIA DI 1-9 / 100 000- 1/130.000	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Ematologia					
						Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Ematologia (auto candidatur a)					
			RCG 090	Mucolipido si	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e					
			RCG 120	Disordini del metabolism o delle purine e delle pirimidine		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e					

						A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
			RCG 140	Mucopolisaccaridiosi		IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)					
						IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Epatologia (auto candidatura)					
	PROTEINE	PRN Crioglobulinemie A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RC0110 - Crioglobulinemia mista RC0130 - Atransferrinemia congenita RC0140 - Waldmann malattia di	RC0110	Crioglobulinemia mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Reumatologia Universitaria	Nefrologia Universitaria			
Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi						Medicina interna - Reumatologia (auto candidatura)						
Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia						Nefrologia, Dialisi e Trapianti	Reumatologia Universitaria					

MINERALI	PRN Metabolismo dei Minerali A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RC0070 - Deficienza congenita di zinco	RC0070	Deficienza congenita di zinco	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia	Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale					
			RCG100 - Alterazioni congenite del metabolismo del ferro RC0120 - Aceruloplasminemia congenita RC0150 - Wilson malattia di RC0160 - Ipofosfatasia RC0170 - Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	RCG100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia con trapianto					
		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo				<i>Epatologia (auto candidatura)</i>						
		Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi				Ematologia						
		Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase				Ematologia	Medicina					
		IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTA				Gastroenterologia						

				RC01 50	Wilson malattia di	1-9 / 100 000 (3.3 P)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Neurologia "Amaducci"	Endocrinol ogia					
							IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenter ologia							
				RC01 70	Rachitismo ipofosfate mico vitamina D resistente		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e	Nefrologia pediatrica	Pediatria Generale e Specialistic a "B. Trambusti"	Nefrologia Universitari a				
							Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatur a)							
							IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria							
				RC01 80	Crigler- Najjar sindrome di *	1-9 / 100 000 (0.1 BP)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"							

	PORFIRIE	PRN Porfirie IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RCG110 - Porfirie	RCG 110	Porfirie		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Nefrologia					
	AMILOIDOSI	PRN Amiloidosi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RCG130 - Amiloidosi primarie e familiari	RCG 130	Amiloidosi primarie e familiari	1/100.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Reumatologia Universitaria	Odontoiatria		
							Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia (auto candidatura)					
							IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo					
							Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti					
							Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatura)					
							Ente Ecclesiastico "Cardinale G.	Ematologia	Nefrologia e Dialisi				

						Panico" - Tricase								
DISTURBI IMMUNITAR I	PRN Disturbi Immunitari Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	RC0190 - Angioedema ereditario RC0200 - Carenza congenita di alfa1 antitripsina RCG150 - Istiocitosi croniche RCG160 - Immunodefici enze primarie RC0210 - Behcet malattia di	RC02 00	Carenza congenita di alfa1 antitripsina	1-5 / 10 000	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratori o 4 (MAR4)							
			RCG 150	Istiocitosi croniche	1,5/100.000	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratori o 4 (MAR4)							
			RCG 160	Immunodef icienze primarie		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria							
						Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica (auto candidatura)							
			RC02 10	Behcet malattia di	1-9 / 100 000	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatolog ia Universitari a							
						IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatolog ia							

						"Cardinale G. Panico" - Tricase									
						Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatura)								
						Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia	Genetica medica							
						A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Pediatria Ospedaliera	Oftalmologia Universitaria	Odontoiatria	Neurofisiopatologia			
						RC0210	Behcet malattia di	1-9 / 100000	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina interna - Reumatologia (auto candidatura)					
						Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina	Pediatria - UTIN							
ANEMIE EREDITARIE - MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIE	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RDG010 - Anemie ereditarie RDG020 - Difetti ereditari della coagulazione	RDG010	Anemie ereditarie	SFEROCITOSI EREDITARIA 1-5 / 10000 ANEMIA A	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia con trapianto	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"							

TICI	RD0010 - Sindrome emolitico - uremica RD0020 - Emoglobinuria parossistica notturna RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente RDG030 - Piastrinopatie ereditarie RDG040 - Trombocitopenie primarie ereditarie RD0040 - Neutropenia ciclica RD0050 - Malattia granulomatosa cronica			CELLULE FALCIFORMI 1-5 / 10000	Presidio Ospedaliero Centrale – “SS. Annunziata - S.G. Moscati” - Taranto	Ematologia						
				PANCITOPE NIA DI FANCONI 1-9 / 10000	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Medicina interna (auto candidatura)	Pediatria					
				TALASSEMIA A	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale	Genetica medica	Ematologia Ospedaliera	Pediatria Ospedaliera			
					Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Ematologia	Pediatria					
					Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia	Pediatria - UTIN	Servizio di Immunematologia e Medicina Trasfusionale				
					IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria						
				RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	EMOFILIA A 1-9 / 10000-1:6.000 maschi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico	Emostasi e Coagulazione	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"			

				EMOFILIA B 1-9 / 100 000- 1:30.000 maschi	"Giovanni XXIII"								
				VON WILLEBRAN D MALATTIA DI 1-5 / 10 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Emostasi e Trombosi							
					Presidio Ospedaliero "Veris delli Ponti" - Scorrano	Medicina Generale							
					Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Servizio di Immunoem atologia e Medicina Trasfusional e	Ostetricia e Ginecologia						
					Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica	Pediatria Universitari a						
					Ospedale "San Giacomo" - Monopoli (Bari)	Servizio Immunoem atologia e Medicina Trasfusional e							

			Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Ematologia	S.C. Immunoematologia e medicina trasfusione e S.S. Coagulazione ed Emostasi (auto candidatura)				
RDO 010	Sindrome emolitico - uremica		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Nefrologia pediatrica			
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia	Nefrologia e Dialisi				
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatura)					
RDO 020	Emoglobinuria parossistica notturna	1/500.000	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta	Ematologia (auto candidatura)					
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ematologia Ospedaliera					

				Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia					
				Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Ematologia (auto candidatura)					
				IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia					
				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia con trapianto					
				Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Ematologia					
				Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Ematologia					
				RDO 030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	1-9 / 100 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Ospedaliera (auto candidatura)	Nefrologia Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"

				Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatura)								
				Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti	Reumatologia Universitaria							
				Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Pediatria - UTIN								
				RDG 030	Piastrinopatie ereditarie		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica					
							A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"					
							Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Servizio di Immunematologia e Medicina TrASFusionale	Ematologia				
				RDG 040	Trombocitopenie primarie ereditarie		Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" -	Ematologia					

				Tricase									
				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"								
				Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica								
				RDO 040	Neutropenia ciclica	1-9 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Ospedaliera (auto candidatura)	Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera				
							IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oncoematologia Pediatrica					
							Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia					
				RDO 050	Malattia granulomatosa cronica	1-9 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera					

MALATTI E DEL SISTEMA NERVOSO	SNC	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RFG010 - Leucodistrofie	RDO 060	Chediak- Higashi malattia di *	< 500 casi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncoemato logia Pediatrica Ospedaliera									
			RFG020 - Ceroido - Lipofuscinosi				RFG0 10	Leucodistro fie	KRABBE MALATTIA DI 1-9 / 100 000- 1/100.000	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto candidatur a)						
			RFG030 - Gangliosidosi							A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e	Neuropsichi atria Infantile	Neurofisio patologia				
			RF0010 - Alpers malattia di RF0020 - Kearns-Sayre Sindrome di RF0030 - Leigh malattia di RF0040 - Rett sindrome di RF0050 - Atrofia dentato rubropallidolu ysiana							Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica (auto candidatur a)						
			RFG060 - Epilessia mioclonica progressiva				RFG0 20	Ceroido - Lipofuscino si		IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto candidatur a)						
			RF0070 - Mioclono essenziale ereditario RF0080 -							Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica (auto candidatur a)						

		Corea di Huntington RF0090 - Distonia di torsione idiopatica RFG040 - Malattie spinocerebellari RFG050 - Atrofie muscolari spinali RF0120 - Adrenoleucodistrofia RF0130 - Lennox-Gastaut sindrome di RF0140 - West sindrome di RF0150 - Narcolessia				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neuropsichiatria Infantile	Malattie Metaboliche							
			RFG030	Gangliosidosi		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neuropsichiatria Infantile							
			RF0020	Kearns-Sayre sindrome di	1-9 / 100000-1/125.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche								
			RF0030	Leigh malattia di	1-9 / 100000- 2.0 /100.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neuropsichiatria Infantile							
						Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica (auto candidatura)								
RF0040	Rett sindrome di	10/100.000 - 1-9 / 100000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale	Malattie Metaboliche	Neuropsichiatria Infantile										

			Pediatico "Giovanni XXIII"						
			Presidio Territoriale "F. Fallacara" - Triggiano	Ambulatori o per l'epilessia e l'elettroenc efalografia in età evolutiva					
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
RF00 50	Atrofia dentato rubropallid olusiana *	1/1000.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"					
RF00 60	Epilessia mioclonica progressiva *	< 1/1000.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"	Neurofisiop atologia				
			Presidio Territoriale "F. Fallacara" - Triggiano	Ambulatori o per l'epilessia e l'elettroenc efalografia in età evolutiva					
RF00 70	Mioclono essenziale ereditario *	1-9 / 1 00. 000- 1/500.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale	Neurologia "Amaducci"					

	RF00 90	Distonia di torsione idiopatica	1-9 / 1 000 000	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari	Neurologia (auto candidatura)						
				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"						
				Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia						
	RFG0 40	Malattie spinocerebellari	ATASSIA DI FRIEDREICH 1-9 / 100 000-2.0/100.000 MARINESCO-SJOGREN SINDROME DI <1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"	Malattie Apparato Respiratorio o Università	Neuropsichiatria Infantile				
				IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia						
				Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Neurologia						
				IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi						

			di		"Ospedali Riuniti" - Foggia										
					Presidio Territoriale "F. Fallacara" - Triggiano	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva									
					Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia									
					Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia									
			RF0140	West syndrome di	1-9 / 100000	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia								
						Presidio Territoriale "F. Fallacara" - Triggiano	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva								
						Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria								
						Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica (auto candidatura)								

SLA E AFFINI			RF0150	Narcolessia	1-5 / 10000-25.0/100.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "F.Puca"						
	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica RF0110 - Sclerosi Laterale Primaria RF0170 - Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	1-9 / 10000-3.85/100.000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia						
						Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Neurologia						
						Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)						
			RF0110	Sclerosi Laterale Primaria		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia						
	RF0170	Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	1-9 / 10000-6.0/100.000	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Neurologia								
	SLA E AFFINI	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica RF0110 - Sclerosi Laterale	RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	1-9 / 10000-3.85/100.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"	Malattie Apparato Respiratorio Universitario				

SLA E AFFINI	Ente Ecclesiastico "Cardinal e G. Panico" -	Primaria RF0170 - Steele - Richardson - Olszewski sindrome di				Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia	Genetica medica					
						Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari	Neurologia (auto candidatura)						
			RF0110	Sclerosi Laterale Primaria		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"						
						IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia						
			RF0170	Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	1-9 / 100000-6.0/100.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia	Neurologia "Amaducci"					
						Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia						
			RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	1-9 / 100000-3.85/100.000	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Neurologia						
						Ente Ecclesiastico	Neurologia						

SNP	Tricase	Laterale Primaria RF0170 - Steele - Richardson - Olszewski sindrome di				"Cardinale G. Panico" - Tricase							
						Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia						
						Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Neurologia						
		RF0110	Sclerosi Laterale Primaria			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Neurologia						
		RF0170	Steele - Richardson - Olszewski sindrome di	1-9 / 100 000-6.0/100.000		Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Neurologia						
	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RF0160 - Melkersson - Rosenthal sindrome di RFG060 - Neuropatie ereditarie RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante RF0190 -	RF0160	Melkersson - Rosenthal sindrome di			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria	Neurologia "F.Puca"				
		RFG060	Neuropatie ereditarie	NEUROPATIA PERIFERICA EREDITARIA TIPO III <1 / 1 000 000		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia	Malattie Metaboliche	Neuropsichiatria Infantile	Otorinolaringoiatria Universitaria			

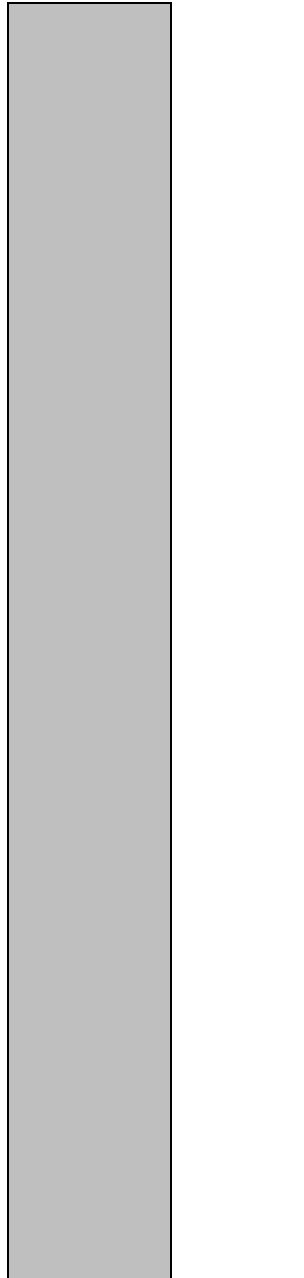
		Eaton - Lambert sindrome di RFG070 - Miopatie congenite ereditarie RFG080 - Distrofie muscolari RFG090 - Distrofie miotoniche RFG100 - Paralisi normokaliemic he, ipo e iperkaliemiche		ATROFIA MUSCOLAR E PERONEALE 1-5 / 10 000	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Neurologia					
				POLINEURO PATIA RICORRENT E FAMILIARE 1-9 / 100 000	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Neurologia					
				EREDOPATI A ATASSICA POLINEURIT IFORME 1-9 / 1 000 000- 0.1/100.000	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi					
				ROSENBER G- CHUTORIAN SINDROME DI 1-9 / 100 000							
	RF01 80	Polineurop atia cronica infiammato ria demielinizz ante	1-9 / 100 000- 1- 7/100.000	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Neurologia						
				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale	Neurofisiop atologia	Neurologia "Amaducci"					

			Pediatico "Giovanni XXIII"						
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia (auto candidatur a)					
			Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Neurologia					
RF01 90	Eaton - Lambert sindrome di	1-9 / 1 000 000	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Neurologia					
RFG0 70	Miopatie congenite ereditarie	MIOPATIA CENTRAL CORE 1-9 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Neurofisiop atologia	Malattie Metabolich e	Neuropsich iatria Infantile			
RFG0 80	Distrofie muscolari	BECKER DISTROFIA DI 1-9 / 100 000 DISTROFIA MUSCOLAR E OCULO- GASTRO- INTESTINAL E <1 / 1 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII" IRCCS "E. Medea" - Brindisi Ente Ecclesiastico	Neurofisiop atologia Unità per le disabilità gravi Genetica medica	Malattie Metabolich e Neurologia	Neuropsich iatria Infantile 	Malattie Apparato Respiratori o Universitari a		

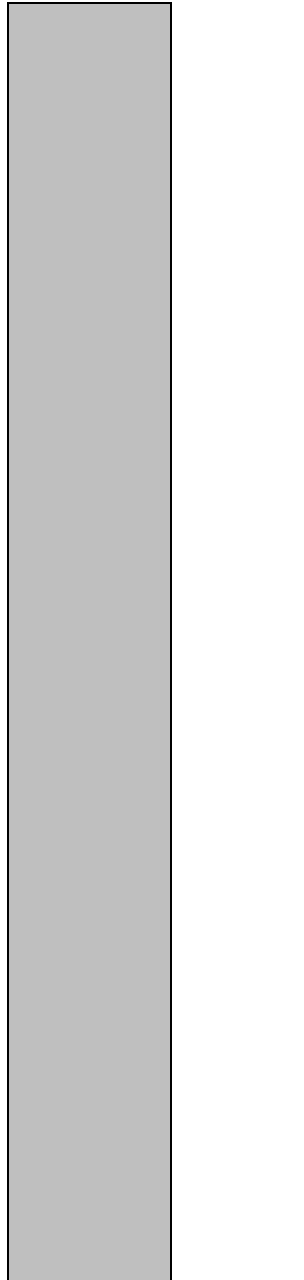
		000 DUCHENNE DISTROFIA DI 4.78/100.00 0- 1-9 / 100 000	"Cardinale G. Panico" - Tricase Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatur a)					
		LANDOUZY- DEJERINE DISTROFIA DI 1-9 / 100 000	Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica	Neurologia				
		STEINERT MALATTIA DI 12.5/100.00 0- 1-5 / 10 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Neurofisiop atologia	Neuropsichi atria Infantile	Malattie Apparato Respiratori o Universitari a	Centro Sovraziend ale Malattie rare - Medicina interna Universitari a "C. Frugoni"		
RFG0 90	Distrofie miotoniche	THOMSEN MALATTIA DI 1-9 / 100 000- 1.0/100.000	Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Genetica medica	Neurologia				
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto candidatur a)					

SNP			RFG100	Paralisi normokaliemiche, ipokaliemiche e iperkaliemiche *	1-9/100.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia						
	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RF0160 - Melkersson - Rosenthal sindrome di RF060 - Neuropatie ereditarie RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante e	RFG060	Neuropatie ereditarie	NEUROPATIA PERIFERICA EREDITARIA TIPO III <1 / 1 000 000 ATROFIA MUSCOLARE PERONEALE 1-5 / 10 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia						
RF0190 - Eaton - Lambert sindrome di RF070 - Miopatie congenite ereditarie RF080 - Distrofie muscolari RF090 - Distrofie miotoniche RF100 - Paralisi normokaliemiche, ipokaliemiche e iperkaliemiche		POLINEUROPATIA RICORRENTE FAMILIARE 1-9 / 100 000 EREDOPATIA ATASSICA POLINEURITIFORME 1-9 / 1 000 000-0.1/100.000 ROSENBERG			Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Neurologia							

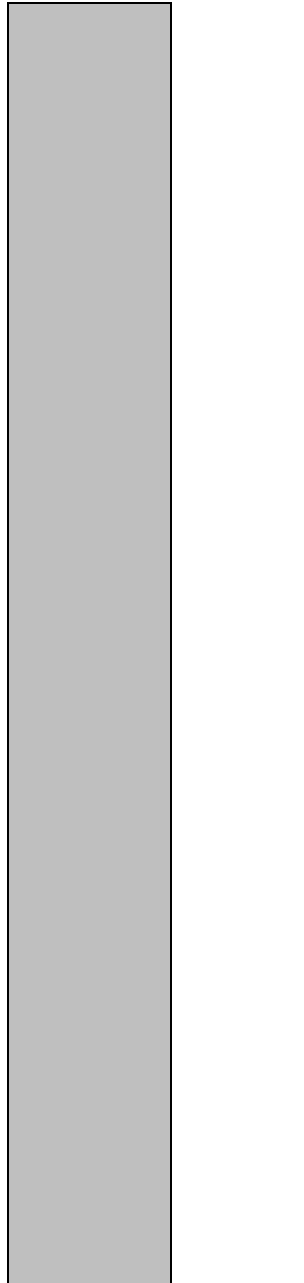
				DUCHENNE DISTROFIA DI 4.78/100.00 0- 1-9 / 100 000	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica (auto candidatur a)					
				LANDOUZY- DEJERINE DISTROFIA DI 1-9 / 100 000							
				STEINERT MALATTIA DI 12.5/100.00 0- 1-5 / 10 000	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Neurologia					
			RFG0 90	Distrofie miotoniche	THOMSEN MALATTIA DI 1-9 / 100 000- 1.0/100.000	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatolog ia con UTIN				
MALATTIE DELL'APPAR ATO VISIVO	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RF0200 - Vitreoretinopa tia essudativa familiare RF0210 - Eales malattia di RF0220 - Behr Sindrome di RFG110 - Distrofie retiniche	RF02 00	Vitreoretin opatia essudativa familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologi a Universitari a					
					Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva	Oculistica					



		DI LEBER 1-9 / 100 000- 2.5/100.000 DISTROFIA VITELLIFOR ME DI BEST 1-9 / 100 000							
RFG1 20	Distrofie ereditarie della coroide*	1/100.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria					
RF02 30	Ciclite eterocromica di Fuch	1-9 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria					
RF02 40	Atrofia essenziale dell'iride		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Oculistica					
RF02 50	Emeralopia congenita*		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria					
RF02 60	Oguchi sindrome di *		A.O.U. Policlinico di Bari -	Oftalmologia Universitaria					



			Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	a					
RF02 70	Cogan sindrome di		Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatura)					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Reumatologia Universitaria	Otorinolaringoiatria Universitaria			
RFG1 30	Degenerazioni della cornea		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria					
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Universitaria					
RFG1 40	Distrofie ereditarie della cornea	DISTROFIA CORNEALE EPITELIALE GIOVANILE <1 / 1 000 000 DISTROFIA CORNEALE MACULARE 1-9 / 100	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari	Oculistica (auto candidatura)					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria					



		000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oculistica						
			Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Oculistica						
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Universitaria						
RF0280	Cheratocono		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria						
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oculistica						
			Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari	Oculistica (auto candidatura)						
			Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Oculistica						
			Azienda Ospedaliero-	Oftalmologia						

						Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Universitaria						
						Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Oftalmologia						
			RF0290	Congiuntivite lignea *	1:100.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria						
RF0300	Atrofia ottica di Leber	NEUROPATIA OTTICA EREDITARIA 1-9 / 100000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria		Neurofisiopatologia	Malattie Metaboliche						
MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RG0010 - Endocardite reumatica RG0020 - Poliangiote microscopica RG0030 - Poliarterite nodosa RG0040 - Kawasaki sindrome di RG0050 -	RG0010	Endocardite reumatica		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria						
						Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatura)						
						Azienda Ospedaliero-	Reumatologia						

	Churg - Strauss sindrome di RG0060 - Goodpasture sindrome di RG0070 - Granulomatosi di Wegener RG0080 - Arterite a cellule giganti RGG010 - Microangiopat ie trombotiche RG0090 - Takayasu malattia di RG0100 - Teleangectasia emorragica ereditaria RG0110 - Budd - Chiari sindrome di			Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Universitari a							
		RGO 020	Poliangioite microscopi ca	1-9 / 100 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitari a	Reumatolog ia Universitari a					
					Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti	Reumatolog ia Universitari a					
					Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Nefrologia (auto candidatur a)						
					Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina interna - Reumatolo gia (auto candidatur a)						
		RGO 030	Poliarterite nodosa	1-9 / 100 000	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina interna - Reumatolo gia (auto candidatur a)	Pediatria					
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni	Reumatolog ia Universitari a	Pediatria Ospedaliera	Medicina Interna Universitar ia "G. Bacelli"				

				XXIII"							
				Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria						
				Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria						
				IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria						
				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Ospedaliera	Reumatologia Universitaria					
				Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Pediatria - UTIN	Medicina					
				Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria						

		RG0 050	Churg - Strauss sindrome di	0,75- 1,3/100.000 - 1.5/100.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Reumatolog ia Universitari a	Medicina Interna Universitari a "G. Baccelli"	Nefrologia Universitar ia	Malattie Apparato Respiratori o Ospedaliera		
					Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatolog ia Universitari a	Nefrologia, Dialisi e Trapianti				
					Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina interna - Reumatolo gia (auto candidatur a)					
					Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina					
		RG0 060	Goodpastu re sindrome di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitari a	Malattie Apparato Respiratori o Ospedaliera				
					Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti					

			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Nefrologia (auto candidatura)					
RG0070	Granulomatosi di Wegener	1-9 / 100000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Nefrologia Universitaria	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Odontoiatria	Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera	
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina interna - Reumatologia (auto candidatura)	Pediatria (auto candidatura)				
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	Nefrologia, Dialisi e Trapianti				
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Nefrologia (auto candidatura)					
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina	Nefrologia e Dialisi				
RG0080	Arterite a cellule giganti	HORTON MALATTIA DI 1-5 / 100000	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina interna - Reumatologia (auto candidatura)					

				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"					
				Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria						
			RGG 010	Microangiopatie trombotiche		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria				
						Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti				
			RGO 090	Takayasu malattia di	1-9 / 100 000-0.6/100.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Chirurgia Vascolare			
						Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina interna - Reumatologia (auto candidatura)	Pediatria (auto candidatura)			

			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria					
			Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Medicina Interna					
			Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Chirurgia Vascolare					
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina	Nefrologia e Dialisi				
RG0 100	Teleangectasia emorragica ereditaria	RENDU-OSLER-WEBER MALATTIA DI 1-5 / 10 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro per la Teleangectasia emorragica ereditaria - Medicina Interna Universitaria "C. Frugoni"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Odontoiatria			
RG0 110	Budd - Chiari sindrome di	1/100.000-1.5/100.000 - 1-9 / 100 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia					

MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RI0010 - Acalasia RI0030 - Gastroenterite eosinofila RI0040 - Pseudo-ostruzione intestinale	RI0010	Acalasia		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia							
		Sindrome di RI0050 - Colangite primitiva sclerosante RI0060 - Sprue celiaca RI0070 - Malattia da inclusione dei microvilli RI0080 - Linfangectasia intestinale	RI0050	Colangite primitiva sclerosante	1-9 / 100 000-8.1/100 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia							
	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RI0010 - Acalasia RI0030 - Gastroenterite eosinofila RI0040 - Pseudo-ostruzione intestinale	RI0010	Acalasia		IRCCS "S. De Bellis" - CASTELLANA GROTTA	Gastroenterologia II (auto candidatura)							
		Sindrome di RI0050 - Colangite primitiva sclerosante RI0060 - Sprue celiaca				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Gastroenterologia Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"						
						Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" -	Medicina							

		RI0070 - Malattia da inclusione dei microvilli RI0080 - Linfangectasia intestinale				Tricase						
			RI00 30	Gastroente rite eosinofila	1-9 / 100 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria Ospedaliere (auto candidatur a)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Gastroente rologia Universitar ia			
			RI00 40	Pseudo- ostruzione intestinale Sindrome di		IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroente rologia ed endoscopia digestiva (auto candidatur a)					
			RI00 50	Colangite primitiva sclerosante	1-9 / 100 000- 8.1/100 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Gastroenter ologia Universitari a		Pediatria Generale e Specialistic a "B. Trambusti"			
			RI00 80	Linfangecta sia intestinale*	< 50 casi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Gastroenter ologia Universitari a	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
MALATTIE DELL'APPAR ATO GENITO- URINARIO	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico	RJ0010 - Diabete insipido nefrogenico RJ0020 -	RJ00 10	Diabete insipido nefrogenic o	1-9 / 1 000 000- 0.15/100.00 0	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico	Nefrologia pediatrica	Nefrologia Universitari a	Pediatria Generale e Specialistic a "B. Trambusti"			

	"Giovanni XXIII"	Fibrosi retroperitoneale RJ0030 - Cistite interstiziale				"Giovanni XXIII"							
						Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatura)						
			RJ0020	Fibrosi retroperitoneale	1-9 / 100000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Nefrologia Universitaria					
						Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti						
			RJ0030	Cistite interstiziale	1-5 / 100000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Urologia I Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"					
					Ospedale "San Giacomo" - Monopoli (Bari)	Urologia (auto candidatura per trasferimento)							
MALATTIE DELLA PELLE E DEL TESSUTO	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale	RL0010 - Eritrocheratosi Hiemalis RL0020 -	RL0020	Dermatite erpetiforme	1-5 / 10000-27.0/100.000	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Dermatologia						

SOTTOCUTA NEO	Pediatico "Giovanni XXIII"	Dermatite erpetiforme RL0030 - Pemfigo RL0040 - Pemfigoide bolloso RL0050 - Pemfigliode benigno delle mucose RL0060 - Lichen sclerosus et atrophicus	RL00 30	Pemfigo		Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Dermatolog ia						
						Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Dermatolog ia						
						A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Dermatolog ia e Venereologi a Universitari a	Odontoiatri a					
						IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Dermatolog ia						
						Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina						
						Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Dermatolog ia						
		RL00 40	Pemfigoide bolloso		Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Dermatolog ia	Pediatria						

				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venereologia Universitaria					
				Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Dermatologia					
	RL0050	Pemfigliod e benigno delle mucose		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria	Dermatologia e Venereologia Universitaria	Oftalmologia Universitaria			
	RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus		Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Dermatologia					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venereologia Universitaria	Odontoiatria					
			Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Dermatologia						

MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSC OLARE E DEL TESSUTO CONNETTIV O	Azienda Ospedalie ro- Universita ria "Ospedali Riuniti" - Foggia	RM0010 - Dermatomiosit e RM0020 - Polimiosite RM0030 - Connettivite mista RMG010 - Connettiviti indifferenziate RM0040 - Fascite eosinofila RM0050 - Fascite diffusa RM0060 - Policondrite	RM0010	Dermatomi osite	1-9 / 100 000	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatolog ia Universitari a								
						IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatolog ia								
			RM0020	Polimiosite	1-9 / 100 000	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatolog ia Universitari a								
						IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatolog ia								
			RM0030	Connettivit e mista	1-9 / 100 000	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatolog ia Universitari a								
			RM0040	Fascite eosinofila		Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatolog ia Universitari a								
			RM0050	Fascite diffusa		Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" -	Reumatolog ia Universitari a								

						Foggia							
			RM0060	Policondritte	1/285.000	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria						
			RMG010	Connettiviti indifferenziate		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria						
	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia											
	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RM0010 - Dermatomiosite RM0020 - Polimiosite RM0030 - Connettivite mista RMG010 - Connettiviti indifferenziate RM0040 - Fascite eosinofila RM0050 - Fascite diffusa RM0060 - Policondrite	RM0010	Dermatomiosite	1-9 / 100000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Pediatria Ospedaliera				
						Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina interna - Reumatologia (auto candidatura)	Pediatria (auto candidatura)					
						A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Nefrologia Universitaria	Neurofisiopatologia	Pediatria Ospedaliera		

				Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina interna - Reumatologia (auto candidatura)	Pediatria (auto candidatura)						
				Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina							
			RM0030	Connettivite mista	1-9 / 100000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Pediatria Ospedaliera (auto candidatura)	Neurofisiopatologia	Nefrologia Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
						Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina interna - Reumatologia (auto candidatura)	Pediatria				
						Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Medicina Interna					
			RMG010	Connettiviti indifferenziate		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Pediatria Ospedaliera	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"			

				Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina interna - Reumatologia (auto candidatura)	Pediatria (auto candidatura)							
				Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina								
				Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	IMID UNIT								
			RM0040	Fascite eosinofila		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Pediatria Ospedaliera					
			RM0050	Fascite diffusa		Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina interna - Reumatologia (auto candidatura)						
						A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria						
			RM0060	Policondrite	1/285.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale	Reumatologia Universitaria						

						Pediatico "Giovanni XXIII"						
MALFORMAZIONI DEL SISTEMA NERVOSO	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RN0010 - Arnold - Chiari sindrome di	RNO010	Arnold - Chiari sindrome di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Neurologia				
		RN0020 - Microcefalia	RNO020	Microcefalia		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
		RN0030 - Agenesia cerebellare	RNO030	Agenesia cerebellare		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
		RN0040 - Joubert sindrome di	RNO040	Joubert sindrome di	1-9 / 100 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
		RN0050 - Lissencefalia	RNO050	Lissencefalia		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
		RN0060 - Oloprosencefalia	RNO060	Oloprosencefalia		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
		RN0070 - Chiray Foix Sindrome di	RNO070	Chiray Foix Sindrome di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
		RN0080 - Disautonomia familiare	RNO080	Disautonomia familiare		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RN0300 - Sindrome da regressione caudale	RNO300	Sindrome da regressione caudale		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
RN0990 - Moebius sindrome di	RNO990	Moebius sindrome di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
RN1490 - Isaacs Sindrome di	RNO1490	Isaacs Sindrome di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
RN1570 - Neuroacantocitosi	RNO1570	Neuroacantocitosi		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						

		RN1740 - Walker-Warburg sindrome di RN1750 - Weill - Marchesani sindrome di RN0710 - Melas sindrome di RN0720 - Merff sindrome RN1760 - Zellweger sindrome di	RNO 710	Melas sindrome di		Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica (auto candidatura)						
		RN1760 - Zellweger sindrome di	RN1 760	Zellweger sindrome di	1:50000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RN0010 - Arnold - Chiari sindrome di RN0020 - Microcefalia RN0030 - Agenesia cerebellare RN0040 - Joubert sindrome di RN0050 - Lissencefalia RN0060 - Oloprosencefalia RN0070 - Chiray Foix Sindrome di RN0080 - Disautonomia familiare RN0300 -	RN0 010	Arnold - Chiari sindrome di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale						
						Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica						
		RN0 020	Microcefalia		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neuropsichiatria Infantile	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale					
		RNO 030	Agenesia cerebellare		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale	Malattie Metaboliche							

	Sindrome da regressione caudale RN0990 - Moebius sindrome di RN1490 - Isaacs Sindrome di RN1570 - Neuroacantocitosi RN1740 - Walker-Warburg sindrome di RN1750 - Weill - Marchesani sindrome di RN0710 - Melas sindrome di RN0720 - Merff sindrome RN1760 - Zellweger sindrome di				Pediatico "Giovanni XXIII"						
		RNO 040	Joubert sindrome di	1-9 / 100 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Nefrologia pediatrica				
		RNO 050	Lissencefalia		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale				
		RNO 060	Oloprosencefalia		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Nefrologia pediatrica				
		RNO 080	Disautonomia familiare	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia					
		RNO 300	Sindrome da regressione caudale	1-9 / 100 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					

			RNO 990	Moebius sindrome di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e						
			RN1 740	Walker- Warburg sindrome di	1-9 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e						
			RN1 750	Weill - Marchesani sindrome di	1-9 / 100 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e						
			RNO 710	Melas sindrome di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e						
			RNO 720	Merff sindrome		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e						
			RN1 760	Zellweger sindrome d	1:50000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale	Malattie Metabolich e	Neuropsichi atria Infantile					

		<p>tosì RN1740 - Walker-Warburg sindrome di RN1750 - Weill - Marchesani sindrome di RN0710 - Melas sindrome di RN0720 - Merff sindrome RN1760 - Zellweger sindrome di</p>	RNO 710	Melas sindrome di		IRCCS "E. Medea" Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)						
MALFORMAZIONI OCULARI	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RN0090 - Axenfeld-Rieger anomalia di RN0100 - Peter anomalia di RN0110 - Aniridia RN0120 - Coloboma congenito del disco ottico RN0130 - Morning Glory anomalia di RN0140 - Persistenza della membrana	RNO 110	Aniridia	1-9 / 100 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Oculistica					
			RNO 120	Coloboma congenito del disco ottico		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Oculistica					
			RNO 130	Morning Glory anomalia di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Oculistica					
			RNO 860	De Morsier sindrome di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Pediatria					

	pupillare RN0860 - De Morsier sindrome di RN1050 - Rieger sindrome RN1220 - Stickler sindrome di RN1580 - Norrie malattia di RN1720 - Vogt- Koyanagi-Harada sindrome di	RN1 220	Stickler sindrome di	1-9 / 100 000	IRCCS "Casa Sollevio della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
		RN1 720	Vogt- Koyanagi- Harada sindrome di		IRCCS "Casa Sollevio della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Oculistica					
	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	RN0090 - Axenfeld- Rieger anomalia di RN0100 - Peter anomalia di RN0110 - Aniridia RN0120 - Coloboma congenito del disco ottico RN0130 - Morning Glory anomalia di RN0140 - Persistenza della membrana pupillare	RNO 090	Axenfeld- Rieger anomalia di	1-9 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Oftalmologi a Universitari a				
			RNO 100	Peter anomalia di	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Oftalmologi a Universitari a	Malattie Metaboliche				
			RNO 110	Aniridia	1-9 / 100 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Oftalmologi a Universitari a	Malattie Metaboliche				

		RN0860 - De Morsier sindrome di	RNO 120	Coloboma congenito del disco ottico		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Malattie Metaboliche					
		RN1050 - Rieger sindrome	RNO 130	Morning Glory anomalia di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria						
		RN1220 - Stickler sindrome di	RNO 140	Persistenza della membrana pupillare		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria						
		RN1580 - Norrie malattia di	RNO 860	De Morsier sindrome di		IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)						
		RN1720 - Vogt-Koyanagi-Harada sindrome di				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria						
	RN1050	Rieger sindrome *	1-9 / 1 000 000		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Odontoiatria	Malattie Metaboliche					

						XXIII"								
			RN1 220	Stickler sindrome di	1-9 / 100 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Oftalmologia Universitaria						
			RN1 580	Norrie malattia di *	300 casi pubbl.	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria							
			RN1 720	Vogt-Koyanagi-Harada sindrome di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria (auto candidatura)	Oftalmologia Universitaria						
MALFORMAZIONI GASTRO-INTESTINALI	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RN0160 - Atresia esofagea e/o fistola-tracheoesofagea RN0170 - Atresia del digiuno RN0180 - Atresia o stenosi duodenale RN0190 - Ano imperforato	RN0 160	Atresia esofagea e/o fistola-tracheoesofagea	1-5/10.000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
			RN0 190	Ano imperforato	1-9 / 1 000 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
			RN0 200	Hirschsprung malattia di	1-5 / 10 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						

		RN0200 - Hirschsprung malattia di RN0210 - Atresia biliare RN0220 - Caroli malattia di	RNO 210	Atresia biliare	1-9 / 100 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica						
		RN0230 - Malattia del fegato policistico RN0320 - Gastroschisi RN0760 - Peutz-Jeghers sindrome di	RNO 220	Caroli malattia di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RN0160 - Atresia esofagea e/o fistola-tracheoesofagea	RNO 160	Atresia esofagea e/o fistola-tracheoesofagea	1-5/10.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Chirurgia pediatrica	Malattie Metaboliche					
		RN0170 - Atresia del digiuno RN0180 - Atresia o stenosi duodenale	RNO 170	Atresia del digiuno	1-5/10.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Malattie Metaboliche	Chirurgia pediatrica					
		RN0190 - Ano imperforato RN0200 - Hirschsprung malattia di RN0210 - Atresia biliare RN0220 -	RNO 180	Atresia o stenosi duodenale	1-9 / 100 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Chirurgia pediatrica	Malattie Metaboliche					

		Caroli malattia di RN0230 - Malattia del fegato policistico RN0320 - Gastroschisi RN0760 - Peutz-Jeghers sindrome di	RNO 190	Ano imperforato	1-9 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Chirurgia pediatrica	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale					
			RNO 200	Hirschsprung malattia di	1-5 / 10 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Chirurgia pediatrica	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Malattie Metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
			RNO 210	Atresia biliare	1-9 / 100 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Chirurgia pediatrica	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche					
			RNO 220	Caroli malattia di			IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia						
							A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"						
			RNO 230	Malattia del fegato policistico			IRCCS "S.De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia						
							A.O.U. Policlinico di Bari -	Pediatria Generale e Specialistica						

						Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	"B. Trambusti"								
			RNO 320	Gastroschisi	1-5/10.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale							
			RNO 760	Peutz-Jeghers sindrome di	1-9 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna Universitaria "C. Frugoni"	Odontoiatria	Endocrinologia						
						Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina								
MALFORMAZIONI GENITO-URINARIE	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RN0240 - Ermafroditismo vero RN0250 - Rene con midollare a spugna RNG010 - Pseudoermafroditismi RN1190 - Sindrome unghia - rotula RN1360 - Alport	RNO 250	Rene con midollare a spugna		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria							
			RNG 010	Pseudoermafroditismi		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria							
			RN1 190	Sindrome unghia - rotula	1-9 / 100 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni	Genetica Medica	Pediatria							

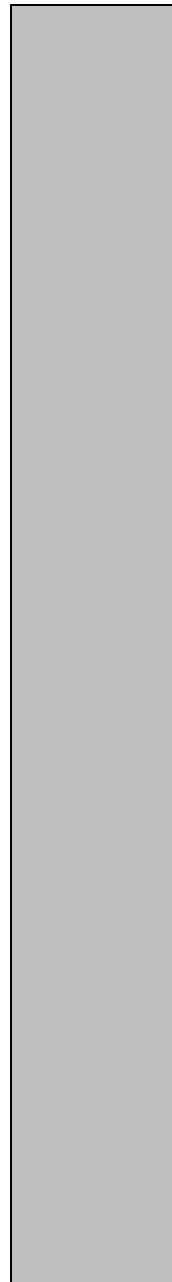
	sindrome di RN1730 - Wagr sindrome				Rotondo							
		RN1360	Alport sindrome di	Alstrom Sindrome di 1-9 / 1 000 000 Alport sindrome di 1-9 / 100 000	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Nefrologia, Dialisi e Trapianti Genetica Medica	Pediatria					
	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RN0240 - Ermafroditismo vero RN0250 - Rene con midollare a spugna RNG010 - Pseudoermafroditismi RN1190 - Sindrome unghia - rotula RN1360 - Alport sindrome di RN1730 - Wagr sindrome	RN0240	Ermafroditismo vero	1-9 / 100 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche				
			RN0250	Rene con midollare a spugna		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Nefrologia pediatrica			
			RNG010	Pseudoermafroditismi		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche			
						Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatura)					

			RN1 190	Sindrome unghia - rotula	1-9 / 100 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
			RN1 360	Alport sindrome di	Alstrom Sindrome di 1-9 / 1 000 000 Alport sindrome di 1-9 / 100 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche	Nefrologia pediatrica	Otorinolaringoiatria Universitaria		
						Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Nefrologia (auto candidatura)						
			RN1 730	Wagr sindrome	<1/100.000 nati	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
MALFORMAZIONI CONDRO-OSSEE	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RN0260 - Focomelia RN0270 - Deformità di Sprengel RN0280 - Acrodisostosi RN0290 - Camptodattilia familiare RN0310 - Klippel-Feil sindrome di RNG050 -	RNG 050	Condrodistrifie congenite	ACONDROPLASIA 1-9 / 100 000 ESOSTOSI MULTIPLE <1 / 1 000 000 KNIEST DISPLASIA <1 / 1 000 000 SINDROME CAMPTOM	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					

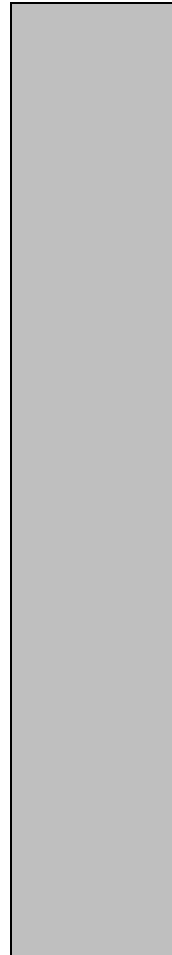
	<p>Condrodistrofi e congenite RNG060 - Osteodistrofie congenite RN0330 - Ehlers - Danlos sindrome di RN0340 - Adams - Oliver Sindrome di RN0370 - Dyggve-Melchior-Clausen (DMC) Sindrome di RN0380 - Filippi Sindrome di RN0390 - Greig sindrome di, Cefalopolisindattilia RN0400 - Jackson-Weiss sindrome di RN0410 - Jarcho-Levin sindrome di RN0430 - Poland sindrome di RN0450 - Sindrome cerebrocosto- mandibolare</p>			<p>ELICA <1 / 1 000 000</p>						
	<p>RNG 060</p>	<p>Osteodistrofie congenite</p>	<p>DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA <1 / 1 000 000 DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA 1-9 / 100 000 CONRADIHUNERMANN SINDROME DI 1-9 / 1 000 000 DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA 1-9 / 100 000 McCUNE- ALBRIGHT</p>	<p>IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>				

	RN0470 - Sindrome oto- palato - digitale RN0480 - Sindrome trisma pseudocampto dattilia RN1440 - Displasia oculo - digito - dentale RN1450 - Displasia spondiloepifis aria congenita RN1510 - Klippel - Treunaunay sindrome di		SINDROME DI 1-9 / 1 000 000							
	RNO 330	Ehlers - Danlos sindrome di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna				
	RNO 340	Adams - Oliver Sindrome di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
	RNO 390	Greig sindrome di, Cefalopolisi ndattilia	<1 / 1 000 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				

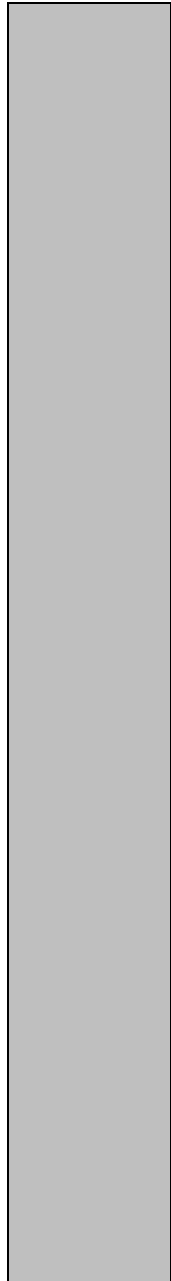
			RNO 430	Poland sindrome di	1-9 / 100 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
						Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Plastica e Ricostruttiv a						
			RNO 470	Sindrome oto- palato - digitale	<1 / 1 000 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
			RN1 510	Klippel - Treunauna y sindrome di	<1 / 1 000 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RN0260 - Focomelia RN0270 - Deformità di Sprengel RN0280 - Acrodisostosi RN0290 - Camptodattilia familiare RN0310 - Klippel-Feil sindrome di RNG050 - Condrodistrofi e congenite RNG060 - Osteodistrofie	RNO 260	Focomelia		Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica	Pediatria					
						A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e						
			RNO 270	Deformità di Sprengel	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni	Malattie Metabolich e						



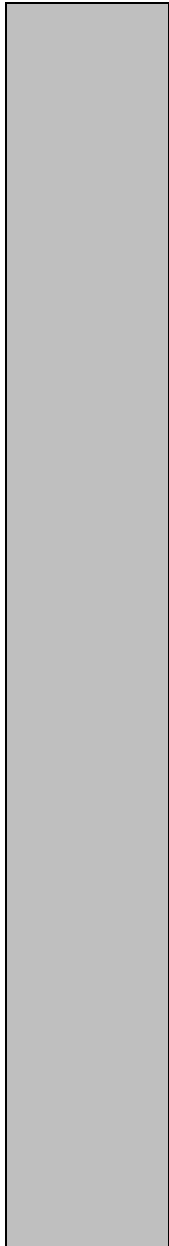
congenite RN0330 - Ehlers - Danlos sindrome di RN0340 - Adams - Oliver Sindrome di RN0370 - Dyggve- Melchior- Clausen (DMC) Sindrome di RN0380 - Filippi Sindrome di RN0390 - Greig sindrome di, Cefalopolisind attilia RN0400 - Jackson-Weiss sindrome di RN0410 - Jarcho-Levin sindrome di RN0430 - Poland sindrome di RN0450 - Sindrome cerebro- costo- mandibolare RN0470 - Sindrome oto- palato - digitale RN0480 -				XXIII”							
	RNO 280	Acrodisosto si			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico “Giovanni XXIII”	Malattie Metabolich e					
	RNO 290	Camptodat tilia familiare			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico “Giovanni XXIII”	Malattie Metabolich e					
	RNO 310	Klippel-Feil sindrome di	1-9 / 100 000		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico “Giovanni XXIII”	Malattie Metabolich e					
	RNG 050	Condrodist rofie congenite	ACONDROP LASIA 1-9 / 100 000 ESOSTOSI MULTIPLA <1 / 1 000 000 KNIEST DISPLASIA <1 / 1 000 000 SINDROME CAMPTOM ELICA <1 / 1 000		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico “Giovanni XXIII”	Malattie Metabolich e	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				



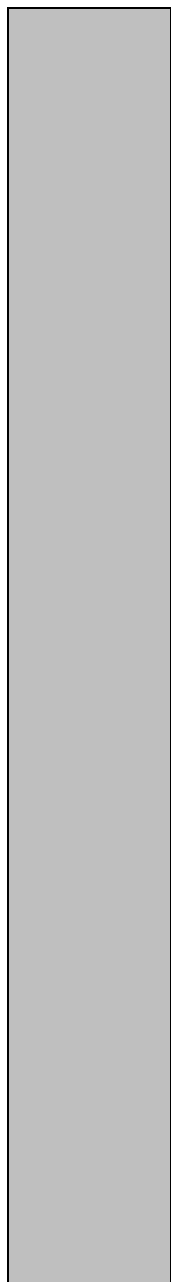
Sindrome trisma pseudocamptodattilia RN1440 - Displasia oculodigitale - dentale RN1450 - Displasia spondiloeipifisaria congenita RN1510 - Klippel - Treunaunay sindrome di		000								
	RNG 060	Osteodistrofie congenite	DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA <1 / 1 000 000 DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDATA 1-9 / 100 000 CONRAD-HUNERMANN SINDROME DI 1-9 / 1 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria	Reumatologia Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica					



		000 DISPLASIA DIASTROFIC A E PSEUDODIA STROFICA 1-9 / 100 000 McCUNE- ALBRIGHT SINDROME DI 1-9 / 1 000 000	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatur a)					
RNO 330	Ehlers - Danlos sindrome di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Centro Sovrazienda le Malattie rare - Medicina interna Universitari a "C. Frugoni"	Reumatolog ia Universitari a	Malattie Metabolich e	Odontoiatri a		
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatur a)					
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto candidatur a)					
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica					
RNO 340	Adams - Oliver		A.O.U. Policlinico di	Malattie Metabolich					



	Sindrome di		Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	e					
RNO 390	Greig sindrome di, Cefalopolisindattilia	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RNO 400	Jackson-Weiss sindrome di	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale				
RNO 410	Jarcho-Levin sindrome di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RNO 430	Poland sindrome di	1-9 / 100 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica					



			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)					
RNO 450	Sindrome cerebro-costomandibolare	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RNO 470	Sindrome oto-palato-digitale	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria	Malattie Metaboliche				
RNO 480	Sindrome trisomia pseudocamptodattilia		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN1 440	Displasia oculo-digitale-dentale		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria	Malattie Metaboliche				
RN1 450	Displasia spondiloepifisaria congenita		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					

MALFORMAZIONI DERMATOLOGICHE	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo				XXIII"								
				RN1510 - Klippel - Treunauna y sindrome di		<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
		RN0150 - Blue Rubber Bleb Nevus RNG070 - Ittiosi congenite RN0500 - Cutis laxa RN0510 - Incontinentia pigmenti RN0520 - Xeroderma pigmentoso RN0530 - Cheratosi follicolare acuminata RN0540 - Cute marmorata teleangectasica congenita RN0550 - Darier malattia di RN0560 - Discheratosi	RNG070 Ittiosi congenite	ITTIOSI HYSTRIX, CURTH-MACKLIN TYPE <1 / 1 000 000 ITTIOSI LAMELLARE RECESSIVA 1-9 / 1 000 000 ITTIOSI TIPO HARLEQUIN <1 / 1 000 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
			RNO500 Cutis laxa	< 100 casi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
			RNO510 Incontinentia pigmenti	1-9 / 1 000 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						

		Congenita RN0570 - Epidermolisi bollosa RN0580 -	RNO 520	Xeroderma pigmentos o	1/1.000.000 in America e in Europa	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
		Eritrocheratod ermia simmetrica progressiva RN0590 -	RNO 550	Darier malattia di	1-9 / 100 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Dermatolog ia					
		Eritrocheratod ermia Variabile RN0600 - Ipercheratosi epidermolitica RN0610 - Ipoplasia focale dermica RN0620 -	RNO 570	Epidermolisi bollosa	1-9 / 100 000 (Eb semplice)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
		Pachidermope riostosi RN0630 - Pseudoxantom a elastico RN0640 - Aplasia congenita della cute RN0650 - Parry - Romberg sindrome di RN1480 - Ipomelanosi di ito	RNO 580	Eritrochera todermia simmetrica progressiva		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
			RNO 610	Ipoplasia focale dermica		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
			RNO 620	Pachiderm operiostosi		Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatolog ia Universitari a						
			RNO 630	Pseudoxant oma elastico	1-9 / 100 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna					

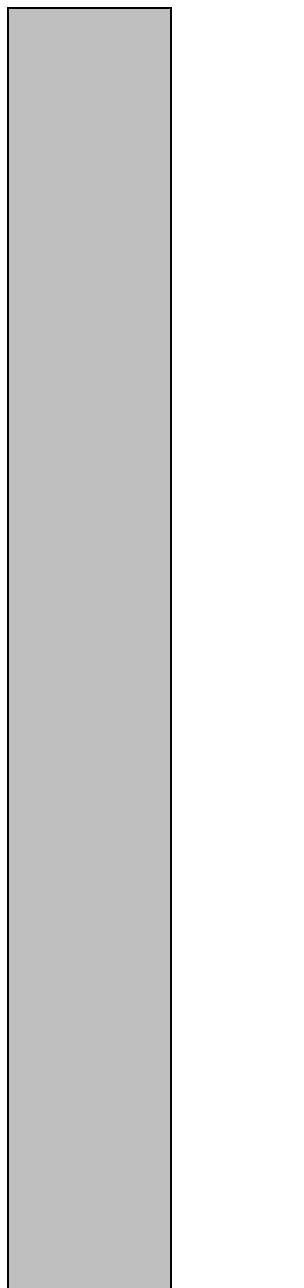
	a elastico RN0640 - Aplasia congenita della cute RN0650 - Parry - Romberg sindrome di RN1480 - Ipomelanosi di dito RN1500 - Kid Sindrome di RN1650 - Sindrome del nervo displastico RN1660 - Sinrome del nevo epidermale RN1700 - Sjogren - Larsonn sindrome di RN1710 - Tay Sindrome di	RNO 550	Darier malattia di	1-9 / 100 000	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Dermatolog ia							
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Dermatolog ia e Venereologi a Universitari a		Odontoiatr ia					
					Ente ecclesiatico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Dermatolog ia							
					Presidio Ospedaliero Centrale – "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Dermatolog ia							
		RNO 570	Epidermolis i bollosa	1-9 / 100 000 (Eb semplice)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Dermatolog ia e Venereologi a Universitari a	Reumatolo gia Universitari a (auto candidatur a)	Oftalmolog ia Universitar ia	Odontoiatri a	Nefrologia Universitari a			
		RNO 600	Ipercherato si epidermolit ica	1-9 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Dermatolog ia e Venereologi a Universitari a							
		RNO 620	Pachiderm operiostosi		A.O.U. Policlinico di	Reumatolog ia							

				Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Universitari a						
				Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatur a)						
		RNO 630	Pseudoxant oma elastico	1-9 / 100 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e					
		RNO 640	Aplasia congenita della cute		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e					
		RN1 480	Ipomelanos i di ito		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e					
RN1 660	Sinfrome del nevo epidermale		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Odontoiatri a							

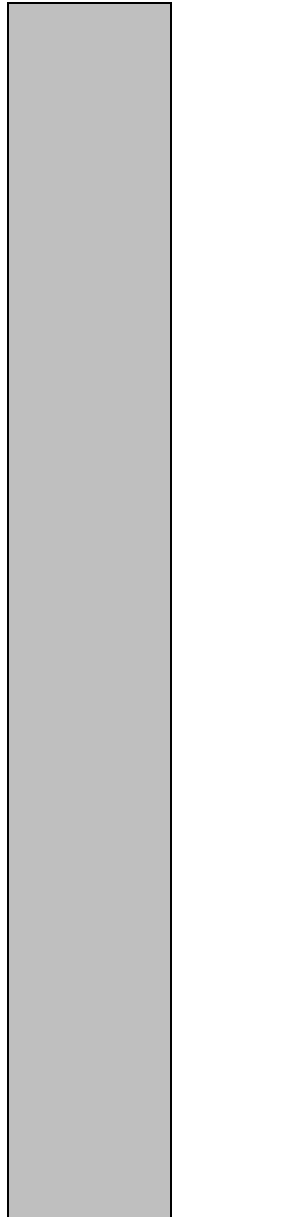
						IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)						
						A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria						
ANOMALIE CROMOSOMICHE	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RN0660 - Down sindrome di RN0670 - Cri Du Chat malattia del RN0680 - Turner sindrome di RN0690 - Klinefelter sindrome di RN0700 - Wolf - Hirschhorn sindrome di RNG080 - Sindromi da aneuploidia cromosomica RNG090 - Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica	RNO 660	Down sindrome di	1-5/10.000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica					
						Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN						
						Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica (auto candidatura)						
		RNO 670	Cri Du Chat malattia del		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
					Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali	Neonatologia con UTIN							

			Riuniti" - Foggia						
RNO 680	Turner sindrome di	1-5 / 10 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica				
RNO 690	Klinefelter sindrome di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RNO 700	Wolf - Hirschhorn sindrome di	1-9 / 100 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RNG 080	Sindromi da aneuploidia cromosomi ca	<1 / 1 000 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
			Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica (auto candidatur a)					
RNG 090	Sindromi da duplicazion e/ deficienza cromosomi ca		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica (auto candidatur a)	Pediatria				
			Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica (auto					

	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RN0660 - Down sindrome di RN0670 - Cri Du Chat malattia del RN0680 - Turner sindrome di RN0690 - Klinefelter sindrome di RN0700 - Wolf - Hirschhorn sindrome di RNG080 - Sindromi da aneuploidia cromosomica RNG090 - Sindromi da duplicazione/ deficienza cromosomica	RNO 660	Down sindrome di	1-5/10.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Odontoiatria				
						Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica	Medicina					
						Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria						
						IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi						
						Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica	Endocrinologia					
						IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)						
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico	Malattie Metaboliche										



			"Giovanni XXIII"						
RNO 680	Turner sindrome di	1-5 / 10 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Endocrinologia	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Odontoiatria		
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica	Ostetricia e Ginecologia				
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria					
RNO 690	Klinefelter sindrome di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Malattie Metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Odontoiatria		
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica					
			Ente ecclesiastico "Miulli" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica	Endocrinologia				
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)					



				a)					
RNO 700	Wolf - Hirschhorn sindrome di	1-9 / 100 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e					
RNG 080	Sindromi da aneuploidia cromosomi ca	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e					
			Presidio Territoriale "F. Fallacara" - Triggiano	Ambulatori o per l'epilessia e l'elettroenc efalografia in età evolutiva					
RNG 090	Sindromi da duplicazion e/ deficienza cromosomi ca		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e					
			Presidio Territoriale"F. Fallacara" - Triggiano	Ambulatori o per l'epilessia e l'elettroenc efalografia in età evolutiva					

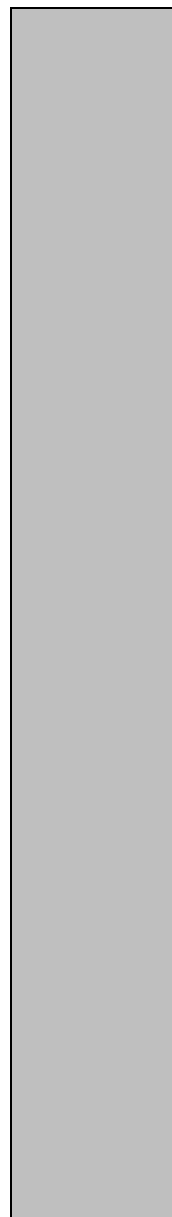
**MALFORMAZIONI
COMPLESSE**

**IRCCS
"Casa
Sollievo
della
Sofferenza"
- San
Giovanni
Rotondo**

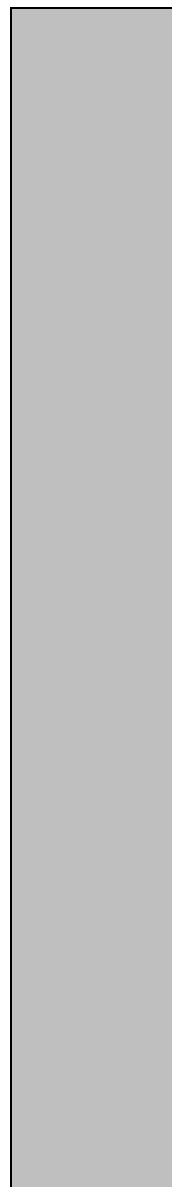
RNG020 - Artrogriposi multiple congenite RNG030 - Acrocefalosind attilia RNG040 - Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia RN0350 - Coffin-Lowry sindrome di RN0360 - Coffin - Siris sindrome di RN0420 - Pallister - W sindrome di RN0440 - Sequenza sirenomelica RN0460 - Sindrome femoro- facciale RN0490 - Weaver sindrome di RN0730 - Short sindrome RN0740 - Ivemark sindrome di RN0750 -	RNG 020	Artrogriposi multiple congenite	1-9 / 100 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica						
	RNG 030	Acrocefalos indattilia	APERT SINDROME DI 1-9 / 100 000 GOODMAN SINDROME DI <1 / 1 000 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
	RNG 040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	CROUZON MALATTIA DI 1-9 / 1 000 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
			DISPLASIA FRONTO- FACIO- NASALE <1 / 1 000 000 PIERRE ROBIN SINDROME DI <1 / 1 000 000 TREACHER COLLINS SINDROME DI 1-9 / 100 000	Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Plastica e Ricostruttiv a	Neonatolog ia con UTIN					
				Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica (auto candidatur a)						

<p>Sclerosi tuberosa RN0770 - Sturge - Weber</p> <p>sindrome di RN0780 - Von Hippel - Lindau</p> <p>sindrome di RN0790 - Aarskog</p> <p>sindrome di RN0800 - Antley-Bixler</p> <p>sindrome di RN0810 - Baller-Gerold</p> <p>sindrome di RN0820 - Beckwith-Wiedemann</p> <p>sindrome di RN0830 - Bloom</p> <p>sindrome di RN0840 - Borjeson</p> <p>sindrome di RN0850 - Charge</p> <p>associazione RN0870 - Dubowitz</p> <p>sindrome di RN0880 - Beckwith-Wiedemann</p> <p>sindrome di RN0890 -</p>	RNO 350	Coffin-Lowry sindrome di	1-9 / 100 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
	RNO 360	Coffin - Siris sindrome di	<1 / 1 000 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
	RNO 740	Ivemark sindrome di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
	RNO 750	Sclerosi tuberosa	1-5 / 10 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
	RNO 770	Sturge - Weber sindrome di	1-9 / 100 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
	RNO 780	Von Hippel - Lindau sindrome di	1-9 / 100 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna				
	RNO 790	Aarskog sindrome di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
	RNO 810	Baller-Gerold sindrome di	<1 / 1 000 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni	Genetica Medica	Pediatria				

Freemam - Sheldon sindrome di RN0900 - Fryns sindrome di RN0910 - Goldenhar sindrome di RN0920 - Hermansky- Pudlak Sindrome di RN0930 - Holt- Oram sindrome di RN0940 - Kabuki sindrome della maschera RN0960 - Maffucci sindrome di RN0970 - Marshall sindrome di RN0980 - Meckel sindrome di RN1000 - Nager sindrome di RN1010 - Noonan sindrome di RN1020 - Opitz sindrome di				Rotondo						
	RNO 820	Beckwith- Wiedeman n sindrome di	1-5 / 10 000	IRCCS "Casa Sollevio della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica				
	RNO 840	Borjeson sindrome di	<1 / 1 000 000	IRCCS "Casa Sollevio della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
	RNO 870	Dubowitz sindrome di	150 casi	IRCCS "Casa Sollevio della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
	RNO 890	Freemam - Sheldon sindrome di	<1 / 1 000 000	IRCCS "Casa Sollevio della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
	RNO 910	Goldenhar sindrome di	1-9 / 100 000	IRCCS "Casa Sollevio della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
	RNO 930	Holt-Oram sindrome di		IRCCS "Casa Sollevio della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
	RNO 940	Kabuki sindrome della maschera	1-9 / 100 000	IRCCS "Casa Sollevio della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				



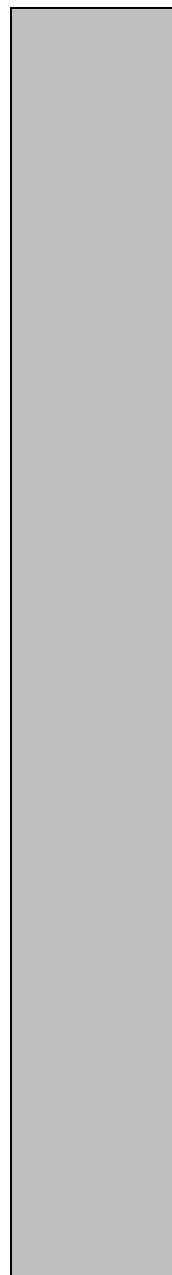
RN1030 - Pallister-Hall sindrome di RN1040 - Pfeiffer sindrome di RN1060 - Roberts sindrome di RN1070 - Robinow sindrome di RN1080 - Russel - Silver sindrome di RN1090 - Schinzel-Giedion sindrome di RN1100 - Seckel sindrome di RN1110 - Sequenza da ipocinesia fetale RN1120 - Simpson-Golabi-Behmel sindrome di RN1130 - Sindrome branchio-oculo - facciale RN1140 - Sindrome	RNO 950	Kartagener sindrome di	1/20.000	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica (auto candidatura)						
				IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica					
	RNO 980	Meckel sindrome di	<1 / 1 000 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
	RN1 000	Nager sindrome di	100 casi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
	RN1 010	Noonan sindrome di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
	RN1 040	Pfeiffer sindrome di	1/100.000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
	RN1 070	Robinow sindrome di	120 casi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					



branchio-otorenale RN1150 - Sindrome cardio-facio- cutanea RN1160 - Sindrome oculo- cerebro- cutanea RN1170 - Sindrome Proteo RN1180 - Sindrome trico-rino- falangea RN1200 - Smith- Lemli- Opitz, tipo 1 sindrome di RN1210 - Smith - Magenis sindrome di RN1230 - Summit Sindrome di RN1240 - Townes - Brocks sindrome di RN1250 - Vacterl associazione	RN1 080	Russel - Silver sindrome di	1- 9/1.000.000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica					
	RN1 090	Schinz- Giedion sindrome di	<1 / 1 000 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
	RN1 100	Seckel sindrome di	<1 / 1 000 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
	RN1 110	Sequenza da ipocinesia fetale	<1 / 1 000 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
	RN1 120	Simpson- Golabi- Behmel sindrome di	<1 / 1 000 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
	RN1 140	Sindrome branchio- oto-renale		Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti						
					IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				

RN1260 - Wildervanck Sindrome di RN1270 - Williams sindrome di RN1280 - Winchester Sindrome di RN1290 - Wolfram sindrome di RN1300 - Angelman sindrome di RN1310 - Prader - Willi sindrome di RN1320 - Marfan sindrome di RN1330 - Sindrome da X fragile RN1340 - Aase- Smith sindrome di RN1350 - Alagille sindrome di RN1370 - Alstrom sindrome di RNG100 - Altre anomalie congenite multiple con ritardo	RN1 150	Sindrome cardio-facio-cutanea		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
	RN1 160	Sindrome oculo - cerebro - cutanea	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
	RN1 170	Sindrome Proteo	<1 / 1 000 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
	RN1 180	Sindrome trico- rino - falangea		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
	RN1 200	Smith-Lemli-Opitz, tipo 1 sindrome di	1/20.000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
	RN1 250	Vacterl associazioni		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con UTIN						
	RN1 270	Williams sindrome di		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica					

mentale RN1380 - Bardet - Biedl sindrome di RN1390 - Carpenter sindrome di RN1400 - Cockayne sindrome di RN1410 - Cornelia De Lange sindrome di RN1420 - De Santis Cacchione malattia di RN1430 - Denys -Drash sindrome di RN1460 - Fraser sindrome di RN1470 - Hay- Wells Sindrome di RN1520 - Landau- Kleffner sindrome di RN1530 - Leopard sindrome RN1540 - Levy- Hollister Sindrome di RN1550 - Marshall -	RN1 300	Angelman sindrome di	1-9 / 100 000	IRCCS "Casa Sollevio della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
	RN1 310	Prader - Willi sindrome di	1-9 / 100 000	IRCCS "Casa Sollevio della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica				
	RN1 320	Marfan sindrome di	1-5 / 10 000	IRCCS "Casa Sollevio della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna				
	RN1 330	Sindrome da X fragile	1-5 / 10 000	IRCCS "Casa Sollevio della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
	RN1 380	Bardet - Biedl sindrome di	1- 9/1.000.000	IRCCS "Casa Sollevio della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
	RN1 410	Cornelia De Lange sindrome di	1-9 / 100 000	IRCCS "Casa Sollevio della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
	RN1 460	Fraser sindrome di	1/10.000	IRCCS "Casa Sollevio della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
	RN1 530	Leopard sindrome		IRCCS "Casa Sollevio della Sofferenza" - San Giovanni	Genetica Medica	Pediatria				



Smith sindrome di RN1560 - Neu - Laxova sindrome di RN1590 - Pallister - Killian sindrome di RN1600 - Pearson sindrome di RN1610 - Poems sindrome RN1620 - Rubinstein - Taybi sindrome di RN1630 - Sindrome acrocrallosa RN1640 - Sindrome cerebro - oculo- facio - scheletrica RN1670 - Sindrome pterigio multiplo RN1680 - Sindrome trico- -dento - ossea RN1690 - Sindrome trombocitope- nica con assenza di				Rotondo							
	RN1 620	Rubinstein - Taybi sindrome di	1-9 / 100 000	IRCCS "Casa Sollevio della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
	RN1 640	Sindrome cerebro - oculo- facio - scheletrica	<1 / 1 000 000	IRCCS "Casa Sollevio della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
	RN1 670	Sindrome pterigio multiplo	<1 / 1 000 000	IRCCS "Casa Sollevio della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
				Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatolog ia con UTIN						
	RN1 690	Sindrome trombocito penica con assenza di radio		IRCCS "Casa Sollevio della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					

		Ivemark sindrome di RN0750 - Sclerosi tuberosa RN0770 - Sturge - Weber sindrome di RN0780 - Von Hippel - Lindau sindrome di RN0790 - Aarskog sindrome di RN0800 - Antley-Bixler sindrome di RN0810 - Baller-Gerold sindrome di RN0820 - Beckwith- Wiedemann sindrome di RN0830 - Bloom sindrome di RN0840 - Borjeson sindrome di RN0850 - Charge associazione RN0870 - Dubowitz sindrome di RN0880 -		D I <1 / 1 000 000 TREACHER COLLINS SINDROME DI 1-9 / 100 000								
	RNO 350	Coffin- Lowry sindrome di	1-9 / 100 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e							
	RNO 360	Coffin - Siris sindrome di	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e							
	RNO 420	Pallister - W sindrome di	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e							
	RNO 440	Sequenza sirenomelic a		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e							

	Beckwith-Wiedemann sindrome di RN0890 - Freemam - Sheldon sindrome di RN0900 - Fryns sindrome di RN0910 - Goldenhar sindrome di RN0920 - Hermansky-Pudlak Sindrome di RN0930 - Holt-Oram sindrome di RN0940 - Kabuki sindrome della maschera RN0960 - Maffucci sindrome di RN0970 - Marshall sindrome di RN0980 - Meckel sindrome di RN1000 - Nager sindrome di RN1010 -	RNO 460	Sindrome femoro-facciale	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
		RNO 490	Weaver sindrome di	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
		RNO 730	Short sindrome	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
		RNO 750	Sclerosi tuberosa	1-5 / 10 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovrazienda le Malattie rare - Medicina interna Universitari a "C. Frugoni"	Neuropsichiatria Infantile	Nefrologia Universitaria	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Dermatologia e Venereologia Universitaria
					Presidio Territoriale "F. Fallacara" - Triggiano	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva					

		oculo - facciale RN1140 - Sindrome			Pediatico "Giovanni XXIII"	Trambusti"						
		branchio- oto- renale RN1150 - Sindrome	RNO 800	Antley- Bixler sindrome di	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e					
		cardio-facio- cutanea RN1160 - Sindrome										
		oculo - cerebro - cutanea RN1170 - Sindrome	RNO 810	Baller- Gerold sindrome di	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e					
		Proteo RN1180 - Sindrome										
		trico- rino - falangea RN1200 - Smith- Lemli- Opitz, tipo 1 sindrome di	RNO 820	Beckwith- Wiedeman n sindrome di	1-5 / 10 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e	Neonatolog ia e Terapia Intensiva Neonatale	Pediatria Generale e Specialistic a "B. Trambusti"			
		RN1210 - Smith - Magenis sindrome di				Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatur a)					
		RN1230 - Summit Sindrome di	RNO 830	Bloom sindrome di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e					
		RN1240 - Townes - Brocks sindrome di										
		RN1250 - Vacterl associazione	RNO 840	Borjeson sindrome di	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale	Malattie Metabolich e					

	RN1260 - Wildervanck Sindrome di			Pediatico "Giovanni XXIII"							
	RN1270 - Williams sindrome di	RNO 850	Charge associazion e	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e	Neonatolog ia e Terapia Intensiva Neonatale					
	RN1280 - Winchester Sindrome di			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto candidatur a)						
	RN1290 - Wolfram sindrome di										
	RN1300 - Angelman sindrome di										
	RN1310 - Prader - Willi sindrome di	RNO 870	Dubowitz sindrome di	150 casi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Endocrinolo gia	Malattie Metabolich e				
	RN1320 - Marfan sindrome di										
	RN1330 - Sindrome da X fragile										
RN1340 - Aase- Smith sindrome di	RNO 880	EEC sindrome	1-9 / 100 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e	Odontoiatri a					
RN1350 - Alagille sindrome di											
RN1370 - Alstrom sindrome di	RNO 890	Freemam - Sheldon sindrome di	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e						
RNG100 - Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	RNO 900	Fryns sindrome di	7/100.000	A.O.U. Policlinico di Bari -	Malattie Metabolich e						

	sindrome di RN1560 - Neu - Laxova	RN0970	Marshall sindrome di	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
	sindrome di RN1590 - Pallister - Killian											
	sindrome di RN1600 - Pearson	RN1000	Nager sindrome di	100 casi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
	sindrome di RN1610 - Poems											
	sindrome RN1620 - Rubinstein - Taybi	RN1010	Noonan sindrome di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Odontoiatria				
	sindrome di RN1630 - Sindrome acrocallosa											
	RN1640 - Sindrome cerebro-oculo-facio-scheletrica	RN1020	Opitz sindrome di	1-9 / 100 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
RN1670 - Sindrome pterigio multiplo												
RN1680 - Sindrome trico-dento - ossea	RN1030	Pallister-Hall sindrome di	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche							
RN1690 - Sindrome trombocitopenica con assenza di radio	RN1040	Pfeiffer sindrome di	1/100.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale	Malattie Metaboliche							

	RN1 100	Seckel sindrome di	<1 / 1 000 000	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatur a)					
				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Odontoiatri a	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metabolich e			
	RN1 110	Sequenza da ipocinesia fetale	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e					
	RN1 120	Simpson- Golabi- Behmel sindrome di	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e					
	RN1 130	Sindrome branchio - oculo - facciale	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Odontoiatri a	Malattie Metabolich e				
RN1 140	Sindrome branchio- oto-renale		Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti						

				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Nefrologia Universitaria	Nefrologia pediatrica				
				IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica						
			RN1 150	Sindrome cardio-facio-cutanea		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
			RN1 160	Sindrome oculo-cerebro-cutanea	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
			RN1 170	Sindrome Proteo	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
			RN1 180	Sindrome trico-rino-falangea		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria			

				XXIII"							
			RN1 200	Smith- Lemli- Opitz, tipo 1 sindrome di	1/20.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metabolich e			
			RN1 210	Smith - Magenis sindrome di	1-9 / 100 000	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto candidatur a)				
						A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e				
			RN1 240	Townes - Brocks sindrome di	1- 9/1.000.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e				
			RN1 250	Vacterl associazion e		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e	Chirurgia pediatrica	Neonatolo gia e Terapia Intensiva Neonatale		
			RN1 270	Williams sindrome di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale	Malattie Metabolich e	Pediatria Generale e Specialistica "B.			

				Pediatico "Giovanni XXIII"		Trambusti"						
				IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi							
			RN1 290	Wolfram sindrome di	1- 9/1.000.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e	Oftalmologi a Universitari a	Pediatria Generale e Specialistic a "B. Trambusti"			
						Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatur a)					
			RN1 300	Angelman sindrome di	1-9 / 100 000	Presidio Territoriale "F. Fallacara" - Triggiano	Ambulatori o per l'epilessia e l'elettroenc efalografia in età evolutiva					
						A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e	Endocrinolo gia				
			RN1 310	Prader - Willi sindrome di	1-9 / 100 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Neonatolog ia e Terapia Intensiva Neonatale	Malattie Metabolich e	Endocrinolo gia		

				IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)								
				Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria								
				RN1 320	Marfan sindrome di	1-5 / 10 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina interna Universitaria "C. Frugoni"	Oftalmologia Universitaria	Odontoiatria		
				RN1 330	Sindrome da X fragile	1-5 / 10 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
				Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica								
RN1 340	Aase-Smith sindrome di	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche									

			RN1 350	Alagille sindrome di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
			RN1 370	Alstrom sindrome di	1- 9/1.000.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e					
			RNG 100	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e	Odontoiatri a				
						Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica					
						IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto candidatur a)					
			RN1 380	Bardet - Biedl sindrome di	1- 9/1.000.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				

			RN1 390	Carpenter sindrome di	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e						
			RN1 400	Cockayne sindrome di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e						
			RN1 410	Cornelia De Lange sindrome di	1-9 / 100 000	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto candidatur a)						
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"				Malattie Metabolich e	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Neonatolo gia e Terapia Intensiva Neonatale					
		Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase				Genetica medica							
			RN1 420	De Santis Cacchione malattia di	1-9 / 100 000	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatur a)						
						A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale	Malattie Metabolich e						

				Pediatico "Giovanni XXIII"						
RN1 430	Denys - Drash sindrome di	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Nefrologia pediatrica						
RN1 460	Fraser sindrome di	1/10.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e						
RN1 520	Landau- Kleffner sindrome di		Presidio Territoriale "F. Fallacara" - Triggiano	Ambulatori o per l'epilessia e l'elettroenc efalografia in età evolutiva						
RN1 530	Leopard sindrome		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"					
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatur a)						
RN1 550	Marshall - Smith sindrome di	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale	Malattie Metabolich e						

				Pediatico "Giovanni XXIII"						
RN1 560	Neu - Laxova sindrome di	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e						
RN1 590	Pallister - Killian sindrome di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e						
			IRCCS "E. Medea" Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto candidatur a)						
RN1 600	Pearson sindrome di	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metabolich e						
RN1 610	Poems sindrome		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Medicina Interna Universitari a "G. Baccelli"	Reumatolog ia Universitari a					
RN1 620	Rubinstein - Taybi sindrome	1-9 / 100 000	A.O.U. Policlinico di Bari -	Malattie Metabolich e	Pediatria					

			di		Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"						
					IRCCS "E. Medea" Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto candidatur a)					
	RN1 630	Sindrome acrocallosa	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
	RN1 640	Sindrome cerebro - oculo- facio - scheletrica	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
	RN1 670	Sindrome pterigio multiplo	<1 / 1 000 000	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"						
	RN1 680	Sindrome trico -dento - ossea	<1 / 1 000 000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
	RN1 690	Sindrome trombocito		A.O.U. Policlinico di	Pediatria Generale e						

				penica con assenza di radio		Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Specialistica "B. Trambusti"						
ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RP0010 - Embriofetopatia rubeolica RP0020 - Sindrome fetale da acido valproico RP0030 - Sindrome fetale da idantoina RP0040 - Sindrome alcolica fetale RP0050 - Apnea infantile RP0060 - Kernittero RP0070 - Fibrosi epatica congenita	RP0010	Embriofetopatia rubeolica	<1:100.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Malattie Metaboliche					
			RP0020	Sindrome fetale da acido valproico	sconosciuta	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neuropsichiatria Infantile	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale				
			RP0030	Sindrome fetale da idantoina	sconosciuta	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neuropsichiatria Infantile	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Malattie Metaboliche				
			RP0040	Sindrome alcolica fetale	1-2:1.000	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neuropsichiatria Infantile	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale				
			RP0050	Apnea infantile		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Pediatria Ospedaliera (auto candidatura)	Odontoiatria				

