



ALLEGATO B – RIDEFINIZIONE PRESIDI DI RETE

DPCM 12 gennaio 2017

Come riportato nell'Art. 2 del DM 279/2001, al fine di assicurare specifiche forme di tutela ai soggetti affetti da Malattie Rare è stata istituita la Rete nazionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi e la terapia.

La Rete è costituita da Presidi accreditati, appositamente individuati dalle Regioni e sono selezionati tra quelli in possesso di documentata esperienza in attività diagnostica e/o terapeutica specifica per le malattie o per i gruppi di Malattie Rare, nonché di idonea dotazione di strutture di supporto e di servizi complementari, ivi inclusi, per le malattie che lo richiedono, servizi per l'emergenza e per la diagnostica biochimica e genetico-molecolare.

Ogni Presidio si identifica con una Malattia Rara o Gruppi di Malattie Rare contenute nell'All.7 al DPCM 12.gennaio 2017, in quanto con esperienza nella diagnosi e trattamento di specifiche patologie. Tra i compiti principali e irrefutabili previsti per ogni Presidio si annoverano:

- conferma del sospetto diagnostico,
- rilascio del certificato di diagnosi, per la esenzione,
- stesura del programma terapeutico specifico, per la validazione dei preposti Uffici dell'Azienda Sanitaria di riferimento per la successiva erogazione in esenzione delle prestazioni sanitarie in esso contenuti;

Ulteriore, fondamentale compito di ogni Presidio di Rete è quello di riportare nel Registro Nazionale Malattie Rare i dati inerenti la patologia in questione riferita al singolo Paziente. A tale compito, da osservare pedissequamente, è preposto un referente per Presidio di Rete a cui il Centro di Coordinamento Regionale Malattie Rare rilasciata una *password* per l'accesso.

I Presidi della Rete Regionale devono necessariamente collegarsi con i servizi ospedalieri e territoriali, nonché con la Medicina Generale e la Pediatri di Libera Scelta.

I Presidi di Rete Regionale per singola Malattia Rara o Gruppi di Malattie Rare costituiscono i nodi principali della Rete delle Malattie Rare, per cui è di fondamentale importanza il loro collegamento con i Presidi della Rete Nazionale, per lo scambio di informazioni e strategie di trattamento. Ciò è funzionale alla crescita delle conoscenze scientifiche del singolo Presidio rispetto alla Malattia Rara di riferimento e si traduce in una riduzione dei trasferimenti dei Pazienti verso Presidi fuori Regione, con conseguente contenimento dei disagi delle famiglie interessate ed anche con una necessaria razionalizzazione delle risorse, sia pubbliche che private. I contatti con i Presidi di rete Nazionale si possono raggiungere consultando il Sito Regionale dedicato (www.malattierare.sanita.regione.basilicata.it) o attraverso il Centro di Coordinamento Regionale MR (malattierare@regione.basilicata.it), o ancora, attraverso il Numero Verde dedicato (800 00 99 88).

Con DGR 2601 del 2001 e con DGR n. 1075 del 28.6.2010 la Regione Basilicata già individuava i Presidi di Rete regionali, tuttavia, in ottemperanza al DPCM sui Nuovi LEA, nonché a quanto riportato nell'ultimo Piano Nazionale per le Malattie Rare, è risultato quanto mai opportuno ridefinire l'elenco dei Presidi accreditati, anche perché ciò risulterà funzionale alla necessaria riqualificazione degli stessi e alla eventuale candidatura, previo ottenimento di *endorsement* ministeriale, a Centri con valenza europea (ERN). Un esempio è costituito dalla Reumatologia dell'Azienda Ospedaliera San Carlo di Potenza, che tra le candidature presentate nel 2016, ha ottenuto l'*endorsement* da parte del Ministero preposto, per la partecipazione alle Reti di riferimento europee



(European Reference Networks – ERNs) per le Rare Connective Tissue and Muscoloskeletal, in quanto Presidio con le caratteristiche necessarie in termini di casistica, attività di ricerca e livelli di assistenza, oltre che di livelli di collaborazione con altri Presidi nazionali ed europei, relativi alla stessa disciplina.

A tal proposito, va, infatti, evidenziato che in virtù del nuovo scenario nazionale ed europeo, oltre ai requisiti preliminari dettati dal DM 279/2001, per consentire ai Presidi, che possiedono la casistica necessaria e le caratteristiche organizzative, infrastrutturali, nonché di ricerca, di diventare Centri con valenza europea, è necessario che gli stessi rispondano e si adeguino ad ulteriori requisiti, come la capacità di approccio multidisciplinare e multisettoriale, ricorrendo anche alla possibilità di associare più Presidi, costituendo tra loro un unico Centro per la Malattia Rara di riferimento. Ciò si rende necessario al fine di rispondere in maniera più efficace ed efficiente alla formulazione di una diagnosi e alla presa in carico globale degli Assistiti, vista la complessità delle patologie di che trattasi.

Per la ridefinizione della Rete Regionale delle Malattie Rare i Direttori Sanitari delle Aziende regionali sono stati chiamati ad effettuare una valutazione preliminare di idoneità, secondo i parametri suesposti, e ad indicare al Centro di Coordinamento Regionale Malattie Rare, del Dipartimento Politiche della Persona, quali tra le Unità Operative e Servizi operanti presso le rispettive Aziende e Istituto di Ricerca, potessero essere individuate quali Presidi di rete per le patologie di cui all'elenco 7 al DPCM 12 gennaio 2017.

Di seguito è pubblicato l'elenco delle candidature a Presidi di Rete Regionale presentate dall'Azienda Ospedaliera Regionale San Carlo, dall'Azienda Sanitaria Locale di Potenza, dall'Azienda Sanitaria Locale di Matera e dall'IRRCs-CROB di Rionero in Vulture, che costituiranno la Rete dei Presidi Regionali, previa verifica di sussistenza dei criteri funzionale all'accreditamento Regionale.

In considerazione delle possibili future integrazioni ministeriali dell'allegato 7 al DPCM 12.1.2017, essendo lo stesso costituito da gruppi aperti di patologie rare, e quindi della eventuale necessità di adeguamento negli anni della Rete Regionale dei Presidi, è stata stabilito che le candidature a nuovo Presidio per l'anno 2018 dovranno essere trasmesse entro il 30 novembre 2017 al Centro di Coordinamento della Rete Regionale Malattie Rare e l'ulteriore aggiornamento (o conferma) della Rete Regionale delle Malattie Rare avverrà entro il 31 gennaio 2018, con apposito atto deliberativo.

Si ritiene, altresì, necessario riportare e fare proprie le conclusioni a cui si è giunti durante i lavori tenuti nel luglio scorso dal Tavolo Tecnico Interregionale Malattie Rare, presso la Commissione Salute – Coordinamento - Area Assistenza Ospedaliera – Sub Area Malattie Rare, secondo cui la Rete dei Presidi delle Malattie Rare deve essere integrata, nelle Regione in cui non è stato già fatto, dai Centri di Genetica, nella fattispecie di Potenza e Matera (rispettivamente **Ambulatorio di Genetica Medica e Laboratorio di Citogenetica afferenti alla Struttura Interaziendale Complessa di Anatomia Patologica dell'Azienda Ospedaliera San Carlo di Potenza** e la **Struttura Semplice Dipartimentale Laboratorio di Genetica dell'Azienda Sanitaria Locale di Matera**), che quindi **entrano a far parte dei Presidi di Rete Regionali per le Malattie Rare.**

Ciò in ragione dello stretto rapporto collaborativo che necessariamente deve sussistere in tali tipologie di attività con tali Strutture e per le peculiarità e ricadute di vario tipo sull'organizzazione, nonché nella logica di integrazione con la Rete di laboratori



AZIENDA OSPEDALIERA REGIONALE SAN CARLO DI POTENZA				
Codice di esenzione	Malattia	Gruppo	Presidio di Rete	Referente
RCG060	Glicogenosi	Malattie del Metabolismo	U.O.C. Cardiologia	Dott. Rosario Fiorilli – Dott. Costantino Smaldone
RCG140	Scheie, Sindrome di	Malattie del Metabolismo	U.O.C. Cardiologia	Dott. Rosario Fiorilli – Dott. Costantino Smaldone
RCG080	Fabry, Malattia di	Malattie del Metabolismo	U.O.C. Cardiologia	Dott. Rosario Fiorilli – Dott. Costantino Smaldone
RG0080	Arterite a Cellule Giganti (Horton, Malattia di)	Malattie del Sistema Circolatorio	U.O.C. Cardiologia	Dott. Rosario Fiorilli – Dott. Costantino Smaldone
RG0120	Ipertensione Arteriosa Polmonare Idiopatica	Malattie dell'Apparato Respiratorio	U.O.C. Cardiologia	Dott. Rosario Fiorilli – Dott. Costantino Smaldone
RN0930	Holt- Oram, Sindrome di	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.C. Cardiologia	Dott. Rosario Fiorilli – Dott. Costantino Smaldone
RN1320	Marfan, Sindrome di	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.C. Cardiologia	Dott. Rosario Fiorilli – Dott. Costantino Smaldone
RN1010	Noonan, Sindrome di	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O. C. Cardiologia	Dott. Rosario Fiorilli – Dott. Costantino Smaldone
RN1270	Williams, Sindrome di	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O. C. Cardiologia	Dott. Rosario Fiorilli – Dott. Costantino Smaldone
RNG070	Ittiosi Congenite	Malattie della Cute e del Tessuto Sottocutaneo	U.O.C. Dermatologia	Dott. Angelo Piccirillo
RL0040	Pemfigoide Bolloso	Malattie della Cute e del Tessuto Sottocutaneo	U.O.C. Dermatologia	Dott. Angelo Piccirillo
RL0030	Pemfigo	Malattie della Cute e del Tessuto Sottocutaneo	U.O.C. Dermatologia	Dott. Angelo Piccirillo
RN0550	Darier, Malattia di	Malattie della Cute e del Tessuto Sottocutaneo	U.O.C. Dermatologia	Dott. Angelo Piccirillo
RCG080	Gaucher, Malattie di	Malattie del Metabolismo	U.O.C. Ematologia	Dott. Michele Pizzuti – Dott.ssa Angela Amendola
RCG100	Emocromatosi Ereditaria	Malattie del Metabolismo	U.O.C. Ematologia	Dott. Michele Pizzuti – Dott.ssa Angela Amendola
RC0220	Sindrome da Anticorpi Anti	Malattie del Sistema Immunitario	U.O.C. Ematologia	Dott. Michele Pizzuti – Dott.ssa Angela Amendola



	Fosfolipidi (Forma Primitiva)			
RDG010	Sferocitosi Ereditaria	Malattie del Sangue e degli Organi Ematopoietici	U.O.C. Ematologia	Dott. Michele Pizzuti – Dott.ssa Angela Amendola
RDG020	Emofilia A	Malattie del Sangue e degli Organi Ematopoietici	U.O.C. Ematologia	Dott. Michele Pizzuti – Dott.ssa Angela Amendola
RDG020	Emofilia B	Malattie del Sangue e degli Organi Ematopoietici	U.O.C. Ematologia	Dott. Michele Pizzuti – Dott.ssa Angela Amendola
RDG020	Von Willebrand, Malattia di	Malattie del Sangue e degli Organi Ematopoietici	U.O.C. Ematologia	Dott. Michele Pizzuti – Dott.ssa Angela Amendola
RDG020	Difetti ereditari trombofilici (escluso: soggetti asintomatici eterozigoti per la sola mutazione G1691A del gene per fattore V Leiden; soggetti asintomatici eterozigoti per la sola mutazione G20210A del gene delle protrombina; soggetti omozigoti per la mutazione C677T del gene MTHFR)	Malattie del Sangue e degli Organi Ematopoietici	U.O.C. Ematologia	Dott. Michele Pizzuti – Dott.ssa Angela Amendola
RDG050	Sindromi Mielodisplastiche	Malattie del Sangue e degli Organi Ematopoietici	U.O.C. Ematologia	Dott. Michele Pizzuti – Dott.ssa Angela Amendola
RN1610	Sindrome Poems	Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	U.O.C. Ematologia	Dott. Michele Pizzuti – Dott.ssa Angela Amendola
RGG010	Microangiopatia Trombotica	Malattie del Sistema Circolatorio	U.O.C. Ematologia	Dott. Michele Pizzuti – Dott.ssa Angela Amendola
RFG080	Distrofia Muscolare di Landouzy-Dejerine	Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	U.O.D Fisiopatologia Respiratoria e T.I. Polmonare	Dott. Crescenzo Schettini
RFG070	Miopia Centronucleare	Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	U.O.D Fisiopatologia Respiratoria e T.I. Polmonare	Dott. Crescenzo Schettini
RFG070	Miopia Nemalinica	Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	U.O.D Fisiopatologia Respiratoria e T.I. Polmonare	Dott. Crescenzo Schettini



RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	U.O.D Fisiopatologia Respiratoria e T.I. Polmonare	Dott. Crescenzo Schettini
RHG010	Fibrosi Polmonare Idiopatica	Malattie dell'Apparato Respiratorio	U.O.D Fisiopatologia Respiratoria e T.I. Polmonare	Dott. Crescenzo Schettini
RH0011	Sarcoidosi	Malattie dell'Apparato Respiratorio	U.O.D Fisiopatologia Respiratoria e T.I. Polmonare	Dott. Crescenzo Schettini
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica ¹	Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	U.O.C. Neurologia	Dott. Enrico Ferrante – Dott. Donato Peluso
RF0180	Polineuropatia Cronica Infiammatoria Demielinizzante	Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	U.O.C. Neurologia	Dott. Enrico Ferrante – Dott. Donato Peluso
RF0181	Neuropatia Motoria Multifocale	Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	U.O.C. Neurologia	Dott. Enrico Ferrante – Dott. Donato Peluso
RCG080	Fabry, Malattia di	Malattie del Metabolismo	U.O.C. Neurologia	Dott. Enrico Ferrante – Dott. Donato Peluso
RCG060	Glicogenosi	Malattie del Metabolismo	U.O.C. Neurologia	Dott. Enrico Ferrante – Dott. Donato Peluso
RFG101	Miastenia Gravis	Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	U.O.C. Neurologia	Dott. Enrico Ferrante – Dott. Donato Peluso
RBG010	Neurofibromatosi	Tumori	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RC0021	Deficit Congenito Isolato di Gh	Malattie delle Ghiandole Endocrine	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RCG040	Metilmalonico Aciduria	Malattie del Metabolismo	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RCG060	Glicogenosi	Malattie del Metabolismo	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RCG070	Ipercolesterolemia Familiare Omozigote Tipo Iia	Malattie del Metabolismo	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RCG080	Gaucher, Malattia di	Malattie del Metabolismo	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RCG140	Mucopolisaccaridosi	Malattie del Metabolismo	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RCG160	Digeorge, Sindrome di	Malattie del Sistema Immunitario	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	Malattie del Sistema Immunitario	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RD0080	Shwachnan-Diamond, Sindrome di	Malattie del Sangue e degli Organi Emopoietici	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri



RF0061	Dravet, Sindrome di	Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RF0140	West, Sindrome di	Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RF0180	Polineuropatia Cronica Infiammatoria Demielinizzante	Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RFG080	Distrofia Muscolare di Becker	Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RN0060	Oloprosencefalia Isolata o Sindromica	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RN0020	Microcefalia Isolata o Sindromica	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RNG040	Crouzon, Malattia di	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RNG150	Agenesia/Disgenesia del Corpo Calloso in Forma Isolata o Sindromica	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RN0750	Sclerosi Tuberosa	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RFG101	Miastenia Gravis	Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RNG151	Displasia Ectodermica Ipoidrotica	Malattie della Cute e del Tessuto Sottocutaneo	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RNG151	Sindrome Eec	Malattie della Cute e del Tessuto Sottocutaneo	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RNG050	Acondroplasia	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RN0820	Beckwith-Wiedemann, Sindrome di	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri



RC0210	Behçet, Malattia di	Malattie del Sistema Circolatorio	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RN1350	Alagille, Sindrome di	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RN0210	Atresia Biliare	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RN0150	Blue Rubber Bleb Nevus	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RN1310	Prader Willi, Sindrome di	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RN1010	Noonan, Sindrome di	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RB0050	Poliposi Familiare	Tumori	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RCG020	Sindromi Adrenogenitali Congenite	Malattie Delle Ghiandole Endocrine	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RDG010	Sferocitosi	Malattie del Sangue e degli Organi Ematopoietici	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RDG020	Emofilia	Malattie del Sangue e degli Organi Ematopoietici	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RDG051	Neutropenia	Malattie del Sangue e degli Organi Ematopoietici	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RH0011	Sarcoidosi	Malattie dell'Apparato Respiratorio	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RG0010	Endocardite Reumatica	Malattie del Sistema Circolatorio	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RNG141	Sindromi Malformative Congenite Gravi ed Invalidanti del Cuore e dei Grandi Vasi	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RN1360	Alport, Sindrome di	Malattie dell'Apparato Genito - Urinario	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RN0680	Turner, Sindrome di	Malformazioni Congenite,	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri



		Cromosomopatie e Sindromi Genetiche		
RN1270	Williams, Sindrome di	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RN1320	Marfan, Sindrome di	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RN1150	Sindrome Cardio-Facio- Cutanea	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RFG040	Atassia di Friedreich	Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RNG090	Sindromi da Riarrangiamenti Strutturali Sbilanciati Cromosomici e Genomici	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RN1300	Angelman, Sindrome di	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RN1060	Roberts, Sindrome di	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RN1250	Associazione Vacterl/Vater	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RFG080	Distrofia Muscolare di Duchenne	Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	U.O.C. Pediatria	Dott. Sergio Manieri
RA0020	Whipple, Malattia di (Lipodistrofia Intestinale)	Malattie Infettive e Parassitarie	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RA0030	Lyme, Malattia di	Malattie Infettive e Parassitarie	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	Malattie del Metabolismo	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RC0191	Angioedema Acquisito Da Deficit Di C1 Inibitore	Malattie del Sistema Immunitario	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese



RCG161	Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/ Familiari	Malattie del Sistema Immunitario	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	Malattie del Sistema Immunitario	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RC0243	Sindrome di Traps	Malattie del Sistema Immunitario	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosolipidi Forma Primitiva	Malattie del Sistema Immunitario	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RC0290	Schnitzler, Sindrome di	Malattie del Sistema Immunitario	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RC0110	Crioglobulinemia Mista	Malattie del Sistema Circolatorio	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RC0210	Behçet, Malattia di	Malattie del Sistema Circolatorio	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RG0010	Endocardite Reumatica	Malattie del Sistema Circolatorio	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RG0020	Poliangiote Microscopica (Poliarterite Microscopica)	Malattie del Sistema Circolatorio	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RG0030	Poliarterite Nodosa	Malattie del Sistema Circolatorio	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RG0050	Granulomatosi Eosinofila Con Poliangite (Churg- Strauss, Sindrome di)	Malattie del Sistema Circolatorio	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RG0060	Goodpasture, Sindrome di	Malattie del Sistema Circolatorio	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RG0070	Granulomatosi Con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	Malattie del Sistema Circolatorio	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RG0080	Arterite A Cellule Giganti (Horton, Malattia di)	Malattie del Sistema Circolatorio	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RG0090	Takayasu, Malattia di	Malattie del Sistema Circolatorio	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RD0030	Porpora di Henoch-Schonlein Ricorrente (Vasculite da Iga)	Malattie del Sistema Circolatorio	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RJ0020	Fibromatosi Retroperitoneale	Malattie dell'Apparato Genito-Urinario	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese



RL0080	Sclerosi Cutanea Diffusa ad Alta Gravita' Clinica	Malattie della Cute e del Tessuto Sottocutaneo	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RL0090	Pioderma Gangrenoso Cronico	Malattie della Cute e del Tessuto Sottocutaneo	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RM0010	Dermatomiosite	Malattie del Sistema Osteomuscolare e del Tessuto Connettivo	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RM0020	Polimiosite	Malattie del Sistema Osteomuscolare e del Tessuto Connettivo	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RM0021	Sindrome da Anticorpi Antisintetasi	Malattie del Sistema Osteomuscolare e del Tessuto Connettivo	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RM0030	Connettivite Mista	Malattie del Sistema Osteomuscolare e del Tessuto Connettivo	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RM0040	Fascite Eosinofila	Malattie del Sistema Osteomuscolare e del Tessuto Connettivo	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RM0050	Fascite Diffusa	Malattie del Sistema Osteomuscolare e del Tessuto Connettivo	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RM0060	Policondrite Ricorrente	Malattie del Sistema Osteomuscolare e del Tessuto Connettivo	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RM0110	Miosite a Corpi Inclusi	Malattie del Sistema Osteomuscolare e del Tessuto Connettivo	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RM0111	Miosite Eosinofila Idiopatica	Malattie del Sistema Osteomuscolare e del Tessuto Connettivo	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RM0120	Sclerodi Sistemica Progressiva	Malattie del Sistema Osteomuscolare e del Tessuto Connettivo	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RM0121	Sindrome Sapho (Sinovite-Acne-Pustolosi-Iperostosi-Osteite)	Malattie del Sistema Osteomuscolare e del Tessuto Connettivo	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RNG060	Osteodistrofie Congenite Isolate o in Forma Sindromica	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie E Sindromi Genetiche	U.O.C. Reumatologia	Dott. Salvatore D'Angelo- Dott. Pietro Leccese
RDG010	Sferocitosi Ereditarie	Malattie del Sangue e degli Organi Ematopoietici	U.O.D. Neonatologia	Dott.ssa Camilla Gizzi
RN0020	Microcefalia Isolata o Sindromica	Malformazioni Congenite,	U.O.D. Neonatologia	Dott.ssa Camilla Gizzi



		Cromosomopatie e Sindromi Genetiche		
RN0180	Atresia o Stenosi Duodenale	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.D. Neonatologia	Dott.ssa Camilla Gizzi
RNG080	Sindromi da Aneuploidia Cromosomica	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.D. Neonatologia	Dott.ssa Camilla Gizzi
RNG090	Sindromi da Riarrangiamenti Strutturali Sbilanciati Cromosomici e Genomici	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.D. Neonatologia	Dott.ssa Camilla Gizzi
RN1010	Noonan, Sindrome di	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.D. Neonatologia	Dott.ssa Camilla Gizzi
RP0040	Sindrome Alcolica Fetale	Alcune Condizioni Morbose di Origine Perinatale	U.O.D. Neonatologia	Dott.ssa Camilla Gizzi
RF0280	Cheratocono	Malattie dell'Apparato Visivo	U.O.C. Oculistica	Dott. Domenico Lacerenza- Dott. Sandro Mancino
RF0280	Distrofie Retiniche Ereditarie	Malattie dell'Apparato Visivo	U.O.C. Oculistica	Dott. Domenico Lacerenza- Dott. Sandro Mancino

AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA – ASP				
Codice di esenzione	Malattia	Gruppo	Presidio di Rete	Referente
RCG020	Sindromi Adrenogenitali Congenite	Malattie delle Ghiandole Endocrine	U.O.S.D. Diabetologia e Endocrinologia Potenza e Gruppo di Studio per le Endocrinopatie dell'Età Evolutiva	Dott. Giuseppe Citro
RC0021	Deficit Congenito Isolato di Gh	Malattie delle Ghiandole Endocrine	U.O.S.D. Diabetologia e Endocrinologia Potenza e Gruppo di Studio per le Endocrinopatie dell'Età Evolutiva	Dott. Giuseppe Citro
RC0022	Ipogonadismo Ipogonadotropo Congenito	Malattie delle Ghiandole Endocrine	U.O.S.D. Diabetologia e Endocrinologia Potenza e Gruppo di Studio per le	Dott. Giuseppe Citro



			Endocrinopatie dell'Età Evolutiva	
RCG030	Poliendocrinopatie Autoimmuni	Malattie delle Ghiandole Endocrine	U.O.S.D. Diabetologia e Endocrinologia Potenza e Gruppo di Studio per le Endocrinopatie dell'Età Evolutiva	Dott. Giuseppe Citro
RCG031	Laron, Sindrome di	Malattie delle Ghiandole Endocrine	U.O.S.D. Diabetologia e Endocrinologia Potenza e Gruppo di Studio per le Endocrinopatie dell'Età Evolutiva	Dott. Giuseppe Citro
RC0040	Puberta' Precoce Idiopatica	Malattie delle Ghiandole Endocrine	U.O.S.D. Diabetologia e Endocrinologia Potenza e Gruppo di Studio per le Endocrinopatie dell'Età Evolutiva	Dott. Giuseppe Citro
RCG162	Sindromi da Neoplasie Endocrine Multiple	Malattie delle Ghiandole Endocrine	U.O.S.D. Diabetologia e Endocrinologia Potenza e Gruppo di Studio per le Endocrinopatie dell'Età Evolutiva	Dott. Giuseppe Citro
RCG061	Iperinsulinismo Congenito da Deficit Di Glucochinasi	Malattie del Metabolismo	U.O.S.D. Diabetologia e Endocrinologia Potenza e Gruppo di Studio per le Endocrinopatie dell'Età Evolutiva	Dott. Giuseppe Citro
RCG070	Ipercolesterolemia Familiare Omozigote Tipo IIa	Malattie del Metabolismo	U.O.S.D. Diabetologia e Endocrinologia Potenza e Gruppo di Studio per le Endocrinopatie dell'Età Evolutiva	Dott. Giuseppe Citro
RCG070	Ipercolesterolemia Familiare Omozigote Tipo IIb	Malattie del Metabolismo	U.O.S.D. Diabetologia e Endocrinologia Potenza e Gruppo di Studio per le Endocrinopatie dell'Età Evolutiva	Dott. Giuseppe Citro
RN0010	Arnold Chiari, Sindrome di	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.S.D. Diabetologia e Endocrinologia Potenza e Gruppo di Studio per le Endocrinopatie dell'Età Evolutiva	Dott. Giuseppe Citro



RNG150	Agenesia/Disgenesia del Corpo Calloso In Forma Isolata O Sindromica	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.S.D. Diabetologia e Endocrinologia Potenza e Gruppo di Studio per le Endocrinopatie dell'Età Evolutiva	Dott. Giuseppe Citro
RN1010	Noonan, Sindrome di	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.S.D. Diabetologia e Endocrinologia Potenza e Gruppo di Studio per le Endocrinopatie dell'Età Evolutiva	Dott. Giuseppe Citro
RN1310	Prader-Willi, Sindrome di	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.S.D. Diabetologia e Endocrinologia Potenza e Gruppo di Studio per le Endocrinopatie dell'Età Evolutiva	Dott. Giuseppe Citro
RN0680	Turner, Sindrome di	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.S.D. Diabetologia e Endocrinologia Potenza e Gruppo di Studio per le Endocrinopatie dell'Età Evolutiva	Dott. Giuseppe Citro
RN1270	Williams, Sindrome di	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.S.D. Diabetologia e Endocrinologia Potenza e Gruppo di Studio per le Endocrinopatie dell'Età Evolutiva	Dott. Giuseppe Citro
RN0780	Von Hippel-Lindau, Sindrome di	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche	U.O.S.D. Diabetologia e Endocrinologia Potenza e Gruppo di Studio per le Endocrinopatie dell'Età Evolutiva	Dott. Giuseppe Citro
RF0020	Kearns-Sayre, Sindrome di	Malattie del Metabolismo	U.O.S.D. Diabetologia e Endocrinologia Potenza e Gruppo di Studio per le Endocrinopatie dell'Età Evolutiva	Dott. Giuseppe Citro
RF0280	Cheratocono	Malattie dell'Apparato Visivo	U.O.C. Oculistica U.O.S.D. Oftalmologia Pediatrica	Dott. Domenico Lacerenza- Dott. Sandro Mancino
RFG110	Distrofie Retiniche Ereditarie	Malattie dell'Apparato Visivo	U.O.C. Oculistica U.O.S.D. Oftalmologia Pediatrica	Dott. Domenico Lacerenza- Dott. Sandro Mancino



AZIENDA SANITARIA LOCALE DI MATERA –ASM				
Codice di esenzione	Malattia	Gruppo	Presidio di Rete	Referente
RBG010	Neurofibromatosi	Tumori	U.O.C. Pediatria E Neonatologia	Dott. Riccardo Davanzo- Dott.ssa Carmela Di Lucca
RNG060	Osteodistrofie Congenite Isolate o in Forma Sindromica	Malformazioni Congenite, Cromosomopatie e Sindromi Genetiche		
RDG010	Anemie Ereditarie (Escluso: Deficit di Glucosio-6-Fosfato Deidrogenasi)	Malattie del Sangue e degli Organi Emopoietici	U.O.C. Ematologia	Dott. Alberto Fragasso – Dott.ssa Clara Mannarella
RD0010	Sindrome Emolitico Uremica	Malattie del Sangue e degli Organi Emopoietici	U.O.C. Ematologia	Dott. Alberto Fragasso – Dott.ssa Clara Mannarella
RD0020	Emoglobinuria Parossistica Notturna (Sinonimo Marchiafava-Micheli, Malattia di)	Malattie del Sangue e degli Organi Emopoietici	U.O.C. Ematologia	Dott. Alberto Fragasso – Dott.ssa Clara Mannarella
RDG020	Difetti Ereditari della Coagulazione	Malattie del Sangue e degli Organi Emopoietici	U.O.C. Ematologia	Dott. Alberto Fragasso – Dott.ssa Clara Mannarella
RDG030	Piastrinopatie Ereditarie	Malattie del Sangue e degli Organi Emopoietici	U.O.C. Ematologia	Dott. Alberto Fragasso – Dott.ssa Clara Mannarella
RDG031	Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	Malattie del Sangue e degli Organi Emopoietici	U.O.C. Ematologia	Dott. Alberto Fragasso – Dott.ssa Clara Mannarella
RDG040	Trombocitopenie Ereditarie	Malattie del Sangue e degli Organi Emopoietici	U.O.C. Ematologia	Dott. Alberto Fragasso – Dott.ssa Clara Mannarella
RDG050	Sindromi Mielodisplastiche	Malattie del Sangue e degli Organi Emopoietici	U.O.C. Ematologia	Dott. Alberto Fragasso – Dott.ssa Clara Mannarella
RD0050	Malattia Granulomatosa Cronica (Sinonimo Disfagocitosi Cronica)	Malattie del Sangue e degli Organi Emopoietici	U.O.C. Ematologia	Dott. Alberto Fragasso – Dott.ssa Clara Mannarella
RD0060	Chediak-Higashi, Malattia di	Malattie del Sangue e degli Organi Emopoietici	U.O.C. Ematologia	Dott. Alberto Fragasso – Dott.ssa Clara Mannarella
RD0070	Anemie Aplastiche Acquisite (Escluso: Forme Midollari Aplastiche Transitorie)	Malattie del Sangue e degli Organi Emopoietici	U.O.C. Ematologia	Dott. Alberto Fragasso – Dott.ssa Clara Mannarella



RD0080	Shwachman-Diamond, Sindrome di	Malattie del Sangue e degli Organi Emopoietici	U.O.C. Ematologia	Dott. Alberto Fragasso – Dott.ssa Clara Mannarella
RDG051	Neutropenie Congenite	Malattie del Sangue e degli Organi Emopoietici	U.O.C. Ematologia	Dott. Alberto Fragasso – Dott.ssa Clara Mannarella
RD0040	Neutropenia Ciclica	Malattie del Sangue e degli Organi Emopoietici	U.O.C. Ematologia	Dott. Alberto Fragasso – Dott.ssa Clara Mannarella
RD0081	Mastocitosi Sistemica	Malattie del Sangue e degli Organi Emopoietici	U.O.C. Ematologia	Dott. Alberto Fragasso – Dott.ssa Clara Mannarella
RCG100	Difetti Congeniti del Metabolismo e del Trasporto Del Ferro	Malattie del Metabolismo	U.O.C. Ematologia	Dott. Alberto Fragasso – Dott.ssa Clara Mannarella
RJG020	Glomerulopatie Primitive	Malattie dell'Apparato Genito - Urinario	U.O.C. Nefrologia, Dialisi E Rct	Dott. Giovanni Santarsia
RHG010	Fibrosi Polmonare Idiopatica	Malattie dell'apparato Respiratorio	U.O.C. Pneumologia-Utir	Dott. Elio Costantino- Dott. Domenico Romeo
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	U.O.C. Neurologia	Dott. ssa Gabriella Coniglio – Dott. Pietro Masciandaro

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO CENTRO DI RIFERIIMENTO ONCOLOGICO DELLA BASILICATA- I.R.C.C.S. C.R.O.B.				
Codice di esenzione	Malattia	Gruppo	Presidio di Rete	Referente
RB0040	Gardner, Sindrome Di	Tumori	U.O.S.D. Endoscopia	Dott. Ignazio Ignomirelli
RB0050	Poliposi Familiare	Tumori	U.O.S.D. Endoscopia	Dott. Ignazio Ignomirelli
RBG021	Lynch, Sindrome Di	Tumori	U.O.S.D. Endoscopia	Dott. Ignazio Ignomirelli
RB0071	Melanoma Cutaneo Familiare e/o Multiplo	Tumori	U.O.C. Chirurgia Plastica	Dott. Tommaso Fabrizio