

## ALLEGATO A – ELENCO MALATTIE CON CODICI ATTRIBUITI AI NODI DELLA PIATTAFORMA PROVINCIALE MALATTIE RARE - FOGGIA

### FONDAZIONE IRCCS-CASA SOLLIEVO DELLA SOFFERENZA (SAN GIOVANNI ROTONDO)

| NOME DELLA MALATTIA RARA                                                                                                                                                      | CODICE ESENZIONE |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Aarskog sindrome di                                                                                                                                                           | RN0790           |
| Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi                                                                                                                              | RI0010           |
| Acrocefalosindattilia                                                                                                                                                         | RNG030           |
| Adams - Oliver Sindrome di                                                                                                                                                    | RN0340           |
| Agenesia cerebellare                                                                                                                                                          | RN0030           |
| Alport, Sindrome di                                                                                                                                                           | RN1360           |
| Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Schisi isolata dell'ugola e Labioschisi isolata) | RNG040           |
| Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici                                                                                                | RNG142           |
| Amiloidosi Sistemiche                                                                                                                                                         | RCG130           |
| Anemie aplastiche acquisite                                                                                                                                                   | RD0070           |
| Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)                                                                                                       | RDG010           |
| Angelman sindrome di                                                                                                                                                          | RN1300           |
| Aniridia                                                                                                                                                                      | RN0110           |
| Aplasia congenita della cute                                                                                                                                                  | RN0640           |
| Arnold - Chiari sindrome di                                                                                                                                                   | RN0010           |
| Atresia biliare                                                                                                                                                               | RN0210           |
| Atresia esofagea e/o fistola- tracheoesofagea                                                                                                                                 | RN0160           |
| Baller-Gerold sindrome di                                                                                                                                                     | RN0810           |
| Bardet - Biedl sindrome di                                                                                                                                                    | RN1380           |
| Beckwith- Wiedemann sindrome di                                                                                                                                               | RN0820           |
| Behcet, Malattia di                                                                                                                                                           | RC0210           |
| Borjeson sindrome di                                                                                                                                                          | RN0840           |
| Budd - Chiari sindrome di                                                                                                                                                     | RG0110           |
| Cancro non Poliposico Ereditario del Colon                                                                                                                                    | RBG021           |
| Caroli malattia di                                                                                                                                                            | RN0220           |
| Cheratocono                                                                                                                                                                   | RF0280           |
| Coffin - Siris sindrome di                                                                                                                                                    | RN0360           |
| Coffin-Lowry sindrome di                                                                                                                                                      | RN0350           |
| Colangite primitiva sclerosante                                                                                                                                               | RI0050           |
| Coloboma congenito del disco ottico                                                                                                                                           | RN0120           |
| Condrodistrofie congenite                                                                                                                                                     | RNG050           |
| Connettivite mista                                                                                                                                                            | RM0030           |
| Corea di Huntington                                                                                                                                                           | RF0080           |
| Cornelia De Lange sindrome di                                                                                                                                                 | RN1410           |

|                                                                                                                                                               |        |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|
| Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi maxillofacciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillonasale                             | RNG040 |
| Cri Du Chat malattia del                                                                                                                                      | RN0670 |
| Crioglobulinemia mista                                                                                                                                        | RC0110 |
| Cutis laxa                                                                                                                                                    | RN0500 |
| Darier malattia di                                                                                                                                            | RN0550 |
| De Morsier sindrome di (Displasia setto-ottica)                                                                                                               | RN0860 |
| Dermatomiosite                                                                                                                                                | RM0010 |
| Difetti congeniti del metabolismo delle Porfirie e dell'EME                                                                                                   | RCG110 |
| Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) | RCG100 |
| Difetti da accumulo di lipidi                                                                                                                                 | RCG080 |
| Difetti ereditari della coagulazione                                                                                                                          | RDG020 |
| Distrofie ereditarie della cornea                                                                                                                             | RFG140 |
| Distrofie muscolari                                                                                                                                           | RFG080 |
| Distrofie retiniche ereditarie                                                                                                                                | RFG110 |
| Dubowitz sindrome di                                                                                                                                          | RN0870 |
| Ehlers - Danlos sindrome di                                                                                                                                   | RN0330 |
| Emoglobinuria parossistica notturna                                                                                                                           | RD0020 |
| Epidermolisi bollosa ereditaria                                                                                                                               | RN0570 |
| Eritrocheratodermia simmetrica progressiva                                                                                                                    | RN0580 |
| Febbre Mediterranea Familiare                                                                                                                                 | RC0241 |
| Fraser sindrome di                                                                                                                                            | RN1460 |
| Freemam - Sheldon sindrome di                                                                                                                                 | RN0890 |
| Glomerulopatie Primitive                                                                                                                                      | RJG020 |
| Goldenhar sindrome di                                                                                                                                         | RN0910 |
| Greig sindrome di, Cefalopolisindattilia                                                                                                                      | RN0390 |
| Guillain-Barrè, Sindrome di                                                                                                                                   | RF0183 |
| Hirschsprung malattia di                                                                                                                                      | RN0200 |
| Holt-Oram sindrome di                                                                                                                                         | RN0930 |
| Immunodeficienze primarie                                                                                                                                     | RCG160 |
| Incontinentia Pigmenti                                                                                                                                        | RN0510 |
| Iperaldosteronismi primitivi                                                                                                                                  | RCG010 |
| Ipomelanos di Ito                                                                                                                                             | RN1480 |
| Ipoplasia Focale Dermica                                                                                                                                      | RN0610 |
| Ittiosi Congenite                                                                                                                                             | RNG070 |
| Ivemark sindrome di                                                                                                                                           | RN0740 |
| Joubert sindrome di                                                                                                                                           | RN0040 |
| Kabuki sindrome della maschera                                                                                                                                | RN0940 |
| Kartagener, Sindrome di                                                                                                                                       | RN0950 |
| Klippel - Treunaunay sindrome di                                                                                                                              | RN1510 |
| Leopard sindrome                                                                                                                                              | RN1530 |

|                                                         |        |
|---------------------------------------------------------|--------|
| Lewis Sumner, Sindrome di                               | RF0182 |
| Lissencefalia                                           | RN0050 |
| Malattie spinocerebellari                               | RFG040 |
| Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica | RN0190 |
| Marfan sindrome di                                      | RN1320 |
| Mastocitosi sistemica                                   | RD0081 |
| Meckel sindrome di                                      | RN0980 |
| Microangiopatie trombotiche                             | RGG010 |
| Microcefalia                                            | RN0020 |
| Morning Glory anomalia di                               | RN0130 |
| Nager sindrome di                                       | RN1000 |
| Neurodegenerazione con accumulo celebrale di ferro)     | RFG041 |
| Neurofibromatosi                                        | RBG010 |
| Neuropatia Motoria Multifocale                          | RF0181 |
| Neuropatie ereditarie                                   | RFG060 |
| Neutropenia ciclica                                     | RD0040 |
| Noonan sindrome di                                      | RN1010 |
| Oloprosencefalia                                        | RN0060 |
| Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica  | RNG060 |
| Pemfigo                                                 | RL0030 |
| Pendred, Sindrome di                                    | RF0400 |
| Pfeiffer sindrome di                                    | RN1040 |
| Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche             | RDG031 |
| Poland sindrome di                                      | RN0430 |
| Poliendocrinopatie autoimmuni                           | RCG030 |
| Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante    | RF0180 |
| Poliposi familiare                                      | RB0050 |
| Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente                | RD0030 |
| Prader - Willi sindrome di                              | RN1310 |
| Pseudoermafroditismi                                    | RNG010 |
| Pseudoxantoma elastico                                  | RN0630 |
| Pubertà precoce idiopatica                              | RC0040 |
| Rachitismo Ipofosfatemico vitamina D resistente         | RC0170 |
| Rene con midollare a spugna                             | RN0250 |
| Retinoblastoma                                          | RB0020 |
| Robinow sindrome di                                     | RN1070 |
| Rubinstein - Taybi sindrome di                          | RN1620 |
| Russel - Silver sindrome di                             | RN1080 |
| Sarcoidosi                                              | RH0011 |
| Sclerosi Laterale Amiotrofica                           | RF0100 |
| Sclerosi Laterale Primaria                              | RF0110 |

|                                                                                                                               |        |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|
| Sclerosi tuberosa                                                                                                             | RN0750 |
| Seckel sindrome di                                                                                                            | RN1100 |
| Sequenza da ipocinesia fetale                                                                                                 | RN1110 |
| Simpson-Golabi- Behmel sindrome di                                                                                            | RN1120 |
| Sindrome branchio- oto-renale                                                                                                 | RN1140 |
| Sindrome cardio-facio- cutanea                                                                                                | RN1150 |
| Sindrome cerebro - oculo- facio - scheletrica                                                                                 | RN1640 |
| Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)                                                                       | RC0220 |
| Sindrome da neoplasie endocrine multiple                                                                                      | RCG162 |
| Sindrome da X fragile                                                                                                         | RN1330 |
| Sindrome del nervo displastico                                                                                                | RN1650 |
| Sindrome nail-patella (Sindrome unghia - rotula)                                                                              | RN1190 |
| Sindrome oto- palato - digitale                                                                                               | RN0470 |
| Sindrome Proteo                                                                                                               | RN1170 |
| Sindrome pterigio multiplo                                                                                                    | RN1670 |
| Sindrome Traps                                                                                                                | RC0243 |
| Sindrome trico- rino - falangea                                                                                               | RN1180 |
| Sindrome trombocitopenica con assenza di radio                                                                                | RN1690 |
| Sindromi adrenogenitali congenite                                                                                             | RCG020 |
| Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari                                                                               | RCG161 |
| Sindromi con Artrogriposi multiple congenite                                                                                  | RNG020 |
| Sindromi da aneuploidia cromosomica                                                                                           | RNG080 |
| Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/ deficienza cromosomica) | RNG090 |
| Sindromi di Waardenburg                                                                                                       | RNG095 |
| Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale                       | RNG121 |
| Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni                                                                                    | RFG101 |
| Sindromi Mielodisplastiche                                                                                                    | RDG050 |
| Sjogren - Larsson sindrome di                                                                                                 | RN1700 |
| Smith-Lemli-Opitz, Sindrome di                                                                                                | RN1200 |
| Stickler sindrome di                                                                                                          | RN1220 |
| Sturge - Weber sindrome di                                                                                                    | RN0770 |
| Turner sindrome di                                                                                                            | RN0680 |
| Vogt- Koyanagi- Harada sindrome di                                                                                            | RN1720 |
| Von Hippel - Lindau sindrome di                                                                                               | RN0780 |
| Williams sindrome di                                                                                                          | RN1270 |
| Wilms tumore di                                                                                                               | RB0010 |
| Wolf - Hirschhorn sindrome di                                                                                                 | RN0700 |
| Xeroderma pigmentoso                                                                                                          | RN0520 |
| Zellweger, Sindrome di                                                                                                        | RN1760 |

## AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA “OSPEDALI RIUNITI” (FOGGIA)

| NOME DELLA MALATTIA RARA                                                                                                                                                      | CODICE ESENZIONE |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Alport, Sindrome di                                                                                                                                                           | RN1360           |
| Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Schisi isolata dell'ugola e Labioschisi isolata) | RNG040           |
| Amiloidosi Sistemiche                                                                                                                                                         | RCG130           |
| Anemie aplastiche acquisite                                                                                                                                                   | RD0070           |
| Anemie ereditarie (Escluso: Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)                                                                                                       | RDG010           |
| Arterite a cellule giganti                                                                                                                                                    | RG0080           |
| Atrofie muscolari spinali                                                                                                                                                     | RFG050           |
| Behcet, Malattia di                                                                                                                                                           | RC0210           |
| Carenza congenita di alfa1 antitripsina                                                                                                                                       | RC0200           |
| Cheratocono                                                                                                                                                                   | RF0280           |
| Connettivite mista                                                                                                                                                            | RM0030           |
| Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi maxillofacciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillonasale                                             | RNG040           |
| Cri Du Chat malattia del                                                                                                                                                      | RN0670           |
| Crioglobulinemia mista                                                                                                                                                        | RC0110           |
| Degenerazioni della cornea                                                                                                                                                    | RFG130           |
| Dermatomiosite                                                                                                                                                                | RM0010           |
| Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi                                                                                                            | RCG040           |
| Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)                 | RCG100           |
| Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D                                                                                                            | RCG094           |
| Difetti da accumulo di lipidi                                                                                                                                                 | RCG080           |
| Difetti ereditari della coagulazione                                                                                                                                          | RDG020           |
| Distrofie ereditarie della cornea                                                                                                                                             | RFG140           |
| Distrofie miotoniche                                                                                                                                                          | RFG090           |
| Distrofie retiniche ereditarie                                                                                                                                                | RFG110           |
| Dravet, Sindrome di                                                                                                                                                           | RF0061           |
| Emoglobinuria parossistica notturna                                                                                                                                           | RD0020           |
| Endocardite reumatica                                                                                                                                                         | RG0010           |
| Epilessia mioclonica progressiva                                                                                                                                              | RF0060           |
| Fascite diffusa                                                                                                                                                               | RM0050           |
| Fascite eosinofila                                                                                                                                                            | RM0040           |
| Febbre Mediterranea Familiare                                                                                                                                                 | RC0241           |
| Fibrosi retroperitoneale                                                                                                                                                      | RJ0020           |
| Glomerulopatie Primitive                                                                                                                                                      | RJG020           |
| Goodpasture sindrome di                                                                                                                                                       | RG0060           |
| Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)                                                                                                                       | RG0070           |
| Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Strauss sindrome di)                                                                                                         | RG0050           |

|                                                                                                                               |        |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|
| Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica                                                                                   | RG0120 |
| Istiocitosi croniche                                                                                                          | RCG150 |
| Lennox- Gastaut sindrome di                                                                                                   | RF0130 |
| Lennox- Gastaut sindrome di                                                                                                   | RF0130 |
| Linfoangioleiomiomatosi                                                                                                       | RB0060 |
| Malattie Interstiziali Polmonari Primitive                                                                                    | RHG010 |
| Mastocitosi sistemica                                                                                                         | RD0081 |
| Meloreostosi                                                                                                                  | RM0100 |
| Microangiopatie trombotiche                                                                                                   | RGG010 |
| Neurofibromatosi                                                                                                              | RBG010 |
| Pachidermoperiostosi                                                                                                          | RN0620 |
| Parry - Romberg, sindrome di                                                                                                  | RN0650 |
| Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche                                                                                   | RDG031 |
| Piastrinopatie ereditarie                                                                                                     | RDG030 |
| Poland sindrome di                                                                                                            | RN0430 |
| Poliangioite microscopica                                                                                                     | RG0020 |
| Poliarterite nodosa                                                                                                           | RG0030 |
| Policondrite                                                                                                                  | RM0060 |
| Polimiosite                                                                                                                   | RM0020 |
| Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente                                                                                      | RD0030 |
| Rett sindrome di                                                                                                              | RF0040 |
| Sarcoidosi                                                                                                                    | RH0011 |
| Sclerosi Laterale Amiotrofica                                                                                                 | RF0100 |
| Sclerosi Sistemica Progressiva                                                                                                | RM0120 |
| Sclerosi tuberosa                                                                                                             | RN0750 |
| Sindrome branchio- oto-renale                                                                                                 | RN1140 |
| Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)                                                                       | RC0220 |
| Sindrome da Anticorpi Antisintetasi                                                                                           | RM0021 |
| Sindrome POEMS                                                                                                                | RN1610 |
| Sindrome SAPHO                                                                                                                | RM0121 |
| Sindrome Traps                                                                                                                | RC0243 |
| Sindrome trombocitopenica con assenza di radio                                                                                | RN1690 |
| Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari                                                                               | RCG161 |
| Sindromi da aneuploidia cromosomica                                                                                           | RNG080 |
| Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/ deficienza cromosomica) | RNG090 |
| Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni                                                                                    | RFG101 |
| Sindromi Mielodisplastiche                                                                                                    | RDG050 |
| Takayasu malattia di                                                                                                          | RG0090 |
| Trombocitopenie primarie ereditarie                                                                                           | RDG040 |
| Vacterl associazione                                                                                                          | RN1250 |
| Vitreoretinopatia essudativa familiare                                                                                        | RF0200 |

## P.O. "G. TATARELLA" (CERIGNOLA)

| NOME DELLA MALATTIA RARA                                                                                                                                                      | CODICE ESENZIONE |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Schisi isolata dell'ugola e Labioschisi isolata) | RNG040           |
| Atrofie muscolari spinali                                                                                                                                                     | RFG050           |
| Ceroido - Lipofusinosi                                                                                                                                                        | RFG020           |
| Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi maxillofacciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillonasale                                             | RNG040           |
| Distrofie muscolari                                                                                                                                                           | RFG080           |
| Immunodeficienze primarie                                                                                                                                                     | RCG160           |
| Kartagener, Sindrome di                                                                                                                                                       | RN0950           |
| Krabbe, Malattia di                                                                                                                                                           | RFG010           |
| Leigh, Malattia di                                                                                                                                                            | RF0030           |
| Leucodistrofia Metacromatica                                                                                                                                                  | RFG010           |
| Leucodistrofie                                                                                                                                                                | RFG010           |
| Sindrome MELAS                                                                                                                                                                | RN0710           |
| Sindromi da aneuploidia cromosomica                                                                                                                                           | RNG080           |
| Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/ deficienza cromosomica)                                                 | RNG090           |
| West sindrome di                                                                                                                                                              | RF0140           |

## PO "T. MASSELLI MASCI" (SAN SEVERO)

| NOME DELLA MALATTIA RARA                   | CODICE ESENZIONE |
|--------------------------------------------|------------------|
| Malattie Interstiziali Polmonari Primitive | RHG010           |
| Sarcoidosi                                 | RH0011           |

## **ALLEGATO B – ELENCO STRUTTURE COINVOLTE E REFERENTI AFFERENTI ALLA ASL FOGGIA E AI DISTRETTI SOCIO-SANITARI**

| DISTRETTO SOCIO SANITARIO/COMUNI AFFERENTI                                                                                                                                                                                                                               | REFERENTE                    | SEDE                                                                         | TELEFONO                 | EMAIL                                                                            |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|----------------------------------------------------------------------------------|
| DSS San Severo (Apricena, Chieuti, Lesina, Poggio Imperiale, San Paolo di Civitate, San Severo, Serracapriola, Torremaggiore)                                                                                                                                            | Dr.ssa Luigia Pia S. Devanna | P.O. "T. Masselli-Mascia", viale Teresa Masselli Mascia 28, 71016 San Severo | 0882200577               | luigiapiasiponta.devanna@aslfg.it                                                |
| DSS San Marco in Lamis (Rignano Garganico, San Giovanni Rotondo, San Marco in Lamis, Sannicandro Garganico)                                                                                                                                                              | Dr.ssa Lina Franca Basile    | Via del Campo s.n.c., 71015 San Nicandro Garganico                           | 0882200729<br>0882200728 | <a href="mailto:af.basile@aslfg.it">af.basile@aslfg.it</a>                       |
| DSS Vico del Gargano (Cagnano Varano, Carpino, Ischitella, Isole Tremiti, Rodi Gargano, Vico Del Gargano, Vieste, Peschici)                                                                                                                                              | Dr.ssa Maria Rosa Maroni     | Via di Vagno 2, 71018 Vico del Gargano                                       | 0884920809               | <a href="mailto:mr.maroni@aslfg.it">mr.maroni@aslfg.it</a>                       |
| DSS Manfredonia (Manfredonia, Mattinata, Monte Sant' Angelo, Zaponeta)                                                                                                                                                                                                   | Dr.ssa Angela Colella        | Via Barletta 2, 71043 Manfredonia                                            | 0884510465               | <a href="mailto:a.colella@aslfg.it">a.colella@aslfg.it</a>                       |
| DSS Cerignola (Carapelle, Cerignola, Ortona, Stornara, Stornarella)                                                                                                                                                                                                      | Dr. Roberto Bufo             | Ex Ospedale "T. Russo", Viale XX Settembre 2, 71042 Cerignola                | 0885419382               | <a href="mailto:r.bufo@aslfg.it">r.bufo@aslfg.it</a>                             |
| DSS Lucera (Alberona, Biccari, Carlantino, Casalnuovo Monterotaro, Casavecchio di Puglia, Castelnuovo Della Daunia, Celenza Valfortore, Lucera, Motta Montecorvino, Pietra Montecorvino, Roseto Valfortore, San Marco La Catola, Volturara Appula, Volturino)            | Dr. Giuseppe Grosso          | P.O. "F. Lastaria", Viale Francesco Lastaria, 71036 Lucera                   | 0881543518               | <a href="mailto:giuseppe.grosso@aslfg.it">giuseppe.grosso@aslfg.it</a>           |
| DSS Troia-Accadia (Accadia, Anzano di Puglia, Ascoli Satriano, Bovino, Candela, Castelluccio dei Sauri, Castelluccio Valmaggiore, Celle San Vito, Deliceto, Faeto, Monteleone di Puglia, Orsara di Puglia, Panni, Rocchetta Sant' Antonio, Sant' Agata di Puglia, Troia) | Dr. Vito Nicola Cristiano    | Via San Biagio 1, 71029 Troia                                                | 0881922009               | <a href="mailto:vitonicola.cristiano@aslfg.it">vitonicola.cristiano@aslfg.it</a> |
| DSS Foggia (Foggia)                                                                                                                                                                                                                                                      | Dr.ssa Stefania Di Gennaro   | Piazza della Libertà 1, 71121 Foggia                                         | 0881884516               | s.digennaro@aslfg.it                                                             |

| PORTA UNICA D'ACCESSO (P.U.A.) DEI DISTRETTI SOCIO-SANITARI/COMUNI AFFERENTI                                                                                                                                                                                             | REFERENTE                                                           | SEDE                                                                       | TELEFONO   | EMAIL                                                                                    |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------|------------|------------------------------------------------------------------------------------------|
| DSS San Severo (Apricena, Chieuti, Lesina, Poggio Imperiale, San Paolo di Civitate, San Severo, Serracapriola, Torremaggiore)                                                                                                                                            | Ass.te sociale Carolina Villani                                     | PO "T. Masselli-Mascia", viale Teresa Masselli Mascia 28, 71016 San Severo | 0882200574 | <a href="mailto:c.villani@aslfg.it">c.villani@aslfg.it</a>                               |
| DSS San Marco in Lamis (Rignano Garganico, San Giovanni Rotondo, San Marco in Lamis, Sannicandro Garganico)                                                                                                                                                              | Inf. Pro.le Antonietta Nardella<br>Inf. Pro.le Anna Rita Placentino | Viale XXIV Maggio – 71014 San Marco in Lamis                               | 0882815626 | <a href="mailto:pua.sml@aslfg.it">pua.sml@aslfg.it</a>                                   |
| DSS Vico del Gargano (Cagnano Varano, Carpino, Ischitella, Isole Tremiti, Rodi Gargano, Vico Del Gargano, Vieste, Peschici)                                                                                                                                              | Inf. Pro.le Oronzo Vescera                                          | Località Coppitella – 71019 Vieste                                         | 0884711211 | <a href="mailto:oronzo.vescera@aslfg.it">oronzo.vescera@aslfg.it</a>                     |
| DSS Manfredonia (Manfredonia, Mattinata, Monte Sant' Angelo, Zapponeta)                                                                                                                                                                                                  | Inf. Pro.le Davide Troiano                                          | Via Barletta 2, 71043 Manfredonia                                          | 0884510437 | <a href="mailto:davideraffale.troiano@aslfg.it">davideraffale.troiano@aslfg.it</a>       |
| DSS Cerignola (Carapelle, Cerignola, Ortona, Stornara, Stornarella)                                                                                                                                                                                                      | Inf. Pro.le Nunzio Di Lucia                                         | Ex Ospedale "T. Russo", Viale XX Settembre 2, 71042 Cerignola              | 0885419240 | <a href="mailto:nunzio.dilucia@aslfg.it">nunzio.dilucia@aslfg.it</a>                     |
| DSS Lucera (Alberona, Biccari, Carlantino, Casalnuovo Monterotaro, Casavecchio di Puglia, Castelnuovo Della Daunia, Celenza Valfortore, Lucera, Motta Montecorvino, Pietra Montecorvino, Roseto Valfortore, San Marco La Catola, Volturara Appula, Volturino)            | Ass. Amm.vo M. Antonietta Granieri                                  | P.O. "F. Lastaria", Viale Francesco Lastaria, 71036 Lucera                 | 0881543508 | <a href="mailto:mariaantonietta.granieri@aslfg.it">mariaantonietta.granieri@aslfg.it</a> |
| DSS Troia-Accadia (Accadia, Anzano di Puglia, Ascoli Satriano, Bovino, Candela, Castelluccio dei Sauri, Castelluccio Valmaggiore, Celle San Vito, Deliceto, Faeto, Monteleone di Puglia, Orsara di Puglia, Panni, Rocchetta Sant' Antonio, Sant' Agata di Puglia, Troia) | Inf. Pro.le Michele Calò                                            | Via San Biagio 1, 71029 Troia                                              | 0881922050 | <a href="mailto:michelea.calò@aslfg.it">michelea.calò@aslfg.it</a>                       |
|                                                                                                                                                                                                                                                                          | Inf. Pro.le Savina Porcelli                                         | Ex Statale 91 ter, 71021 Accadia                                           | 0881543158 | <a href="mailto:savina.porcelli@aslfg.it">savina.porcelli@aslfg.it</a>                   |
| DSS Foggia (Foggia)                                                                                                                                                                                                                                                      | Inf. Pro.le Graziana Starace                                        | Piazza della Libertà 1, 71121 Foggia                                       | 0881884672 | <a href="mailto:graziana.starace@aslfg.it">graziana.starace@aslfg.it</a>                 |
|                                                                                                                                                                                                                                                                          | Inf. Pro.le Giovanna Giagnotti                                      | Via Grecia 5, 71122 Foggia                                                 | 0881884417 | <a href="mailto:giovanna.giagnotti@aslfg.it">giovanna.giagnotti@aslfg.it</a>             |

| STRUTTURE AFFERENTI AL DIPARTIMENTO DI<br>MEDICINA FISICA E RIABILITATIVA ASL FOGGIA                                         | REFERENTE                     | SEDE                                                           | TELEFONO   | EMAIL                                                                                    |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|----------------------------------------------------------------|------------|------------------------------------------------------------------------------------------|
| UO Servizio per i presidi c/o centri di<br>riabilitazione extraospedaliera-ambulatoriale,<br>residenziale e semiresidenziale | Dr. Giulio Valentino Petruzzi | Via Tratturo Castiglione 14,<br>71121 Foggia                   | 0881884217 | <a href="mailto:giuliovalentino.petruzzi@aslfg.it">giuliovalentino.petruzzi@aslfg.it</a> |
| UO Recupero Riabilitazione Funzionale<br>Ospedaliera di San Severo                                                           | Dr. Matteo Pecorelli          | Via Marconi 4, 71016 San<br>Severo                             | 0882227432 | <a href="mailto:matteo.pecorelli@aslfg.it">matteo.pecorelli@aslfg.it</a>                 |
| UO Recupero Riabilitazione Funzionale<br>Ospedaliera di Manfredonia                                                          | Dr. Ermidia Teutonico         | Viale Kennedy 2, 71043<br>Manfredonia                          | 0884510521 | <a href="mailto:ermidia.teutonico@aslfg.it">ermidia.teutonico@aslfg.it</a>               |
| <b>Centro Territoriale per l'Autismo</b>                                                                                     | Dr.ssa Albacenzina Borelli    | PO "F. Lastaria", Viale<br>Francesco Lastaria, 71036<br>Lucera | 0881543342 | <a href="mailto:a.borelli@aslfg.it">a.borelli@aslfg.it</a>                               |

## ALLEGATO C – FLOW-CHART RIASSUNTIVA DEL PERCORSO

