



DIR.GEN./ DIR. STAFF (*)	U.O.D. / Staff
DG 04	00

Regione Campania

GIUNTA REGIONALE

SEDUTA DEL 16/11/2023

PROCESSO VERBALE

Oggetto :

**Presidi di Riferimento Regionale per le Malattie Rare ai sensi del DM 18 maggio 2001
n. 279. Determinazioni.**

1)	Presidente	Vincenzo	DE LUCA	PRESIDENTE
2)	Vice Presidente	Fulvio	BONAVITACOLA	
3)	Assessore	Nicola	CAPUTO	
4)	”	Felice	CASUCCI	
5)	”	Ettore	CINQUE	
6)	”	Bruno	DISCEPOLO	
7)	”	Valeria	FASCIONE	
8)	”	Armida	FILIPPELLI	
9)	”	Lucia	FORTINI	
10)	”	Antonio	MARCHIELLO	
11)	”	Mario	MORCONE	
	Segretario	Mauro	FERRARA	

Alla stregua dell'istruttoria compiuta dalla Direzione Generale e delle risultanze e degli atti tutti richiamati nelle premesse che seguono, costituenti istruttoria a tutti gli effetti di legge, nonché dell'espressa dichiarazione di regolarità della stessa resa dal Direttore a mezzo di sottoscrizione della presente

PREMESSO che

- a. con DM 18 maggio 2001, n° 279 il Ministero della Salute ha approvato il "Regolamento di istituzione della rete nazionale delle malattie rare e di esenzione dalla partecipazione al costo delle relative prestazioni sanitarie, ai sensi dell'articolo 5, comma 1, lettera b), del decreto legislativo 29 aprile 1998, n° 124";
- b. il citato DM n° 279/01 all'art. 2, comma 1 prevede:
 - b.1 l'istituzione di una Rete nazionale mediante la quale sviluppare azioni di prevenzione, attivare la sorveglianza, migliorare gli interventi volti alla diagnosi e alla terapia delle malattie rare, promuovere l'informazione e la formazione, ridurre l'onere che grava sui malati e sulle famiglie;
 - b.2 che tale Rete sia costituita da Presidi accreditati, preferibilmente ospedalieri, appositamente individuati dalle Regioni per erogare prestazioni diagnostiche e terapeutiche;
 - b.3 che i Presidi Regionali della Rete per le malattie rare devono essere individuati tra quelli in possesso di documentata esperienza di attività diagnostica o terapeutica specifica per i gruppi di malattie o per le 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;
- c. la Giunta Regionale con D.G.R. n. 2751 del 14/6/2002 e successive D.G.R. n. 190 del 24/5/2011 e D.G.R. n. 300 del 28/6/2012 ha approvato l'istituzione di un Gruppo Tecnico di Lavoro costituito da esperti in Malattie Rare con il compito di individuare sul territorio regionale i Presidi di Riferimento specifici per le malattie o per gruppi di malattie rare sulla base dei criteri proposti dal Ministero e di definire e organizzare il flusso informativo per il Registro Nazionale delle Malattie Rare;
- d. con DGR n. 1362 del 21/10/2005, e successiva DGRC n. 632 del 7/11/2023, la Giunta della Regione Campania ha approvato e individuato, in via provvisoria, i presidi di riferimento regionale per malattie rare ai sensi del D.M. 18 maggio 2001 n. 279 sulla base dell'istruttoria effettuata dal Gruppo Tecnico di Lavoro costituito da esperti in malattie rare, individuando i Presidi preferibilmente per gruppo, ove necessario per sottogruppo di malattie rare e solo in casi eccezionali, su richiesta dell'Azienda, per singola malattia, come si evince dall'allegato A della succitata DGR 1362/2005;

PRESO ATTO

- a. delle richieste del Direttore Generale dell'A.S.L. Napoli 1 centro con note prot. n.83380 del 28/3/2023, n. prot. 286838 del 23/12/2021 di individuare la suddetta A.S.L. quale Presidio di Riferimento Regionale per il Cheratocono (codice RF0280), per la Sindrome Emolitico Uremica (codice RD0010) e per le Microangiopatie Trombotiche (codice RGG010), giusto D.M. 18 maggio 2001 n. 279, allegando idonea documentazione;
- b. della richiesta del Direttore Generale dell'A.O.R.N. Moscati di Avellino, con nota prot. n.32416 del 29/11/2021, e successiva nota integrativa prot. n.29477 del 21/9/2022, di individuare la suddetta A.O.R.N. quale Presidio di Riferimento Regionale per il Gruppo 9 - Malattie del Sistema Circolatorio, giusto D.M. 18 maggio 2001 n. 279, allegando idonea documentazione;
- c. della richiesta del Direttore Generale dell'A.O.R.N. Cardarelli di Napoli, con nota Prot. n.5873 del 31/12/2021, di individuare la suddetta A.O.R.N. quale Presidio di Riferimento Regionale per l'Acalasia Isolata e Acalasia associata a sintomi (codice RI0010), per alcune patologie del gruppo 4 Malattie del Metabolismo e, nello specifico, per i Difetti Congeniti della sintesi degli acidi biliari (codice RCG072), Malattie Perossisomiali (codice RF0120), Malattia di Fabry - Malattia di Gaucher (codice RCG080), i Difetti Congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna mitocondriale (codice RCG078), i Difetti della Fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna nucleare (codice RCG081), i Difetti Congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna mitocondriale (codice RN0710), Difetti Congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna mitocondriale (codice RN0720), Difetti Congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna mitocondriale (codice RF0300), Difetti Congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna mitocondriale (codice RN1600), Difetti Congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna mitocondriale (codice RF0010), Difetti Congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna mitocondriale (codice RF0020), Difetti della Fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna nucleare (codice RF0030), Difetti Congeniti del metabolismo delle lipoproteine (codice RCG070), Ceroidolipofuscinosi (codice RFG020); e per alcune

- patologie del Gruppo 8 Malattie dell'Apparato Visivo, e nello specifico, per la Vitreoretinopatia essudativa familiare (codice RF0200), la malattia di coats (codice RF0201), la malattia di eales (codice RF0210), la Sindrome di Behr (codice RF0220), la Iridociclite Eterocromica di Fuchs (codice RF0230), l'Atrofia Essenziale dell'iride (codice RF0240), l'Emeralopia Congenita (codice RF0250), la Sindrome di Cogan (codice RF0270), le Degenerazioni della Cornea (codice RFG130), le Distrofie Ereditarie della Cornea (codice RFG140), il Cheratocono (codice RF0280), la Congiuntivite Ligneo (codice RF0290), la Coroidite Multifocale (codice RF0320) e la Coroidite Serpiginosa (codice RF0330), giusto D.M. 18 maggio 2001 n. 279, allegando idonea documentazione;
- d. della richiesta del Direttore Generale dell'I.R.C.C.S. Pascale di Napoli, con nota prot. n.354607 del 08/07/2022, di individuare il suddetto I.R.C.C.S. quale Presidio di Riferimento Regionale per la Sindrome MEN 1-2A-2B (codice RCG162), giusto DM 18 maggio 2001 n. 279, allegando idonea documentazione;
 - e. della richiesta del Direttore Generale dell'A.O.R.N. San Pio di Benevento, con nota prot. n.8820 del 02/05/2023, di individuare la suddetta A.O.R.N. quale Presidio di Riferimento Regionale per l'Amiloidosi (codice RCG130), giusto DM 18 maggio 2001 n. 279, allegando idonea documentazione;
 - f. delle richieste del Direttore Generale dell'A.S.L. di Salerno, con nota Prot. n.266482 del 31/12/2021, e successiva integrazione prot. n.158112 del 8/8/2023, di individuare la suddetta A.S.L. quale Presidio di Riferimento Regionale per le Amiloidosi Sistemiche (codice RCG130), la Emoglobinuria Parossistica Notturna (codice RD0020), per le Piastrinopatie Autoimmuni Primarie croniche (codice RDG031), per le Glomerulopatie Primitive (codice RJG020), per la Sindrome di Alport (codice RN1360), per la Sindrome Emolitica Uremica (codice RD0010), per la Cistite Interstiziale (codice RJ0030), per i Difetti da accumulo di Lipidi – Malattia di Fabry (codice RCG080), per la Porpora di Henoch Schonlein Ricorrente (codice RD0030), giusto DM 18 maggio 2001 n. 279, allegando idonea documentazione;
 - g. della richiesta del Direttore Generale dell'A.O.R.N. S. Anna e S. Sebastiano di Caserta, con nota prot. n.16377 del 24/05/2022, di individuare la suddetta A.O.R.N. quale Presidio di Riferimento Regionale per la Malattia di Fabry (codice RCG080), giusto DM 18 maggio 2001 n. 279, allegando idonea documentazione;

PRESO ATTO altresì che

- a. l'A.S.L. Napoli 1 centro, l'A.O.R.N. Moscati di Avellino, l'A.O.R.N. Cardarelli di Napoli, l'I.R.C.C.S. Pascale di Napoli, l'A.O.R.N. San Pio di Benevento e l'A.O.R.N. S. Anna e S. Sebastiano di Caserta sono già stati individuati quali presidi di riferimento per alcune malattie rare con DGR 1362/2005, DGR 400/2010, DGR 61/2014, DGRC 215/2017 e DGRC 559/2020;
- b. l'A.S.L. Salerno è stata individuata quale presidio di riferimento con DGRC n. 632/2023;

PRESO ATTO dall'istruttoria dei competenti Uffici regionali che sulla base dei criteri utilizzati per l'individuazione dei Presidi di Riferimento Regionali Malattie Rare di cui alla DGR n. 1362 del 21/10/2005, il Gruppo Tecnico di Lavoro, istituito con la menzionata DGR n. 2751/2002 e ss.mm.ii, costituito da esperti in malattie rare ha espresso parere favorevole:

- a. all'individuazione dell'A.S.L. Napoli 1 centro quale Presidio di Riferimento Regionale per il Cheratocono (codice RF0280), per la Sindrome Emolitico Uremica (codice RD0010) e per le Microangiopatie Trombotiche (codice RGG010);
- b. all'individuazione dell'A.O.R.N. Moscati di Avellino quale Presidio di Riferimento Regionale per il Gruppo 9 - Malattie del Sistema Circolatorio;
- c. all'individuazione dell'A.O.R.N. Cardarelli di Napoli quale Presidio di Riferimento Regionale per l'Acalasia Isolata e Acalasia associata a sintomi (codice RI0010), per alcune patologie del gruppo 4 Malattie del Metabolismo e, nello specifico, per i Difetti Congeniti della sintesi degli acidi biliari (codice RCG072), Malattie Perossisomiali (codice RF0120), Malattia di Fabry - Malattia di Gaucher (codice RCG080), i Difetti Congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna mitocondriale (codice RCG078), i Difetti della Fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna nucleare (codice RCG081), i Difetti Congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna mitocondriale (codice RN0710), Difetti Congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna mitocondriale (codice RN0720), Difetti Congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna mitocondriale (codice RF0300), Difetti Congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna mitocondriale (codice RN1600), Difetti Congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna mitocondriale (codice RF0010), Difetti Congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna mitocondriale (codice RF0020), Difetti della Fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna nucleare (codice RF0030), Difetti Congeniti del metabolismo delle lipoproteine (codice RCG070), Ceroidolipofuscinosi (codice RFG020); e per alcune patologie del Gruppo 8 Malattie dell'Apparato Visivo, e nello specifico, per la Vitreoretinopatia essudativa familiare (codice RF0200), la malattia di coats (codice RF0201), la malattia di eales (codice RF0210), la Sindrome di Behr (codice RF0220), la Iridociclite Eterocromica di Fuchs (codice RF0230), l'Atrofia

- Essenziale dell'iride (codice RF0240), l'Emeralopia Congenita (codice RF0250), la Sindrome di Cogan (codice RF0270), le Degenerazioni della Cornea (codice RFG130), le Distrofie Ereditarie della Cornea (codice RFG140), il Cheratocono (codice RF0280), la Congiuntivite Ligneae (codice RF0290), la Coroidite Multifocale (codice RF0320) e la Coroidite Serpiginosa (codice RF0330);
- d. all'individuazione dell'I.R.C.C.S. Pascale di Napoli quale Presidio di Riferimento Regionale per la Sindrome MEN 1-2A-2B (codice RCG162);
 - e. all'individuazione dell'A.O.R.N. San Pio di Benevento quale Presidio di Riferimento Regionale per l'Amiloidosi (codice RCG130);
 - f. all'individuazione dell'A.S.L. di Salerno quale Presidio di Riferimento Regionale per le Amiloidosi Sistemiche (codice RCG130), la Emoglobinuria Parossistica Notturna (codice RD0020), per le Piastrinopatie Autoimmuni Primarie croniche (codice RDG031), per le Glomerulopatie Primitive (codice RJG020), per la Sindrome di Alport (codice RN1360), per la Sindrome Emolitica Uremica (codice RD0010), per la Cistite Interstiziale (codice RJ0030), per i Difetti da accumulo di Lipidi – Malattia di Fabry (codice RCG080), per la Porpora di Henoch Schonlein Ricorrente (codice RD0030);
 - g. all'individuazione dell'A.O.R.N. S. Anna e S. Sebastiano di Caserta quale Presidio di Riferimento Regionale per la Malattia di Fabry (codice RCG080);
 - h. la Direzione Generale per la Tutela della salute e il Coordinamento del Sistema Sanitario regionale ha condiviso l'esito dei lavori della Commissione di Esperti in Malattie Rare ed ha proposto di precisare che la certificazione rilasciata dai Presidi di Riferimento Regionali per le Malattie Rare dà diritto all'assistito, previo rilascio dell'attestato di esenzione da parte dell'Azienda Sanitaria Locale di appartenenza, di fruire delle prestazioni specialistiche efficaci ed appropriate per il monitoraggio e il trattamento della malattia stessa, in regime di esenzione dalla partecipazione alla spesa;

RITENUTO di dover

- a. approvare le proposte di individuazione dei Presidi di Riferimento Regionale da parte delle Aziende sopracitate, in conformità agli esiti dell'istruttoria svolta dal Gruppo Tecnico di Lavoro;
- b. precisare che, ai suddetti Presidi spetta il compito di certificare lo stato di patologia rara e che tale certificazione dà diritto all'assistito, previo rilascio dell'attestato di esenzione da parte dell'Azienda Sanitaria Locale di appartenenza, di fruire delle prestazioni specialistiche efficaci ed appropriate per il monitoraggio e il trattamento della malattia stessa, in regime di esenzione dalla partecipazione alla spesa;
- c. demandare ai Direttori Generali dell'A.S.L. di Salerno, dell'I.R.C.C.S. Pascale di Napoli, dell'A.O.R.N. Moscati di Avellino, dell'A.O.R.N. Cardarelli di Napoli, dell'A.O.R.N. S. Pio di Benevento, dell'A.S.L. Napoli 1 centro, dell'A.O.R.N. S. Anna e S. Sebastiano di Caserta, la nomina del responsabile della Certificazione di Malattia Rara al fine dell'esenzione e di indicare le modalità di accesso da parte dei cittadini alle prestazioni al fine di darne la massima divulgazione;
- d. precisare altresì che l'individuazione dei Presidi di Riferimento Regionali per le Malattie Rare di cui al presente provvedimento è da intendersi provvisoria e sarà oggetto di revisioni successive, sulla base di verifiche e valutazioni delle capacità assistenziali dei singoli reparti e dei "percorsi" aziendali predisposti;
- e. rinviare a successivo provvedimento di Giunta l'individuazione definitiva dei Presidi di Riferimento Regionali per le Malattie Rare;

propone e la Giunta, in conformità, a voto unanime

DELIBERA

per tutto quanto espresso in premessa che qui si intende integralmente riportato:

1. di individuare l'A.S.L. Napoli 1 centro quale Presidio di Riferimento Regionale per il Cheratocono (codice RF0280), per la Sindrome Emolitica Uremica (codice RD0010) e per le Microangiopatie Trombotiche (codice RGG010), ad integrazione delle succitate DGR n. 1362/2005, DGR 400/2010, DGR 61/2014, DGRC 215/2017 e DGRC 559/2020, come da allegato A che forma parte integrante e sostanziale della presente delibera;
2. di individuare l'A.O.R.N. Moscati di Avellino quale Presidio di Riferimento Regionale per il Gruppo 9 - Malattie del Sistema Circolatorio, ad integrazione delle succitate DGR n. 1362/2005, DGR 400/2010, DGR 61/2014, DGRC 215/2017 e DGRC 559/2020, come da allegato A che forma parte integrante e sostanziale della presente delibera;
3. di individuare l'A.O.R.N. Cardarelli di Napoli quale Presidio di Riferimento Regionale per l'Acalasia Isolata e Acalasia associata a sintomi (codice RI0010), per alcune patologie del gruppo 4 Malattie del Metabolismo e, nello specifico, per i Difetti Congeniti della sintesi degli acidi biliari (codice

RCG072), Malattie Perossisomiali (codice RF0120), Malattia di Fabry - Malattia di Gaucher (codice RCG080), i Difetti Congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna mitocondriale (codice RCG078), i Difetti della Fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna nucleare (codice RCG081), i Difetti Congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna mitocondriale (codice RN0710), Difetti Congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna mitocondriale (codice RN0720), Difetti Congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna mitocondriale (codice RF0300), Difetti Congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna mitocondriale (codice RN1600), Difetti Congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna mitocondriale (codice RF0010), Difetti Congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna mitocondriale (codice RF0020), Difetti della Fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del dna nucleare (codice RF0030), Difetti Congeniti del metabolismo delle lipoproteine (codice RCG070), Ceroidolipofuscinosi (codice RFG020); e per alcune patologie del Gruppo 8 Malattie dell'Apparato Visivo, e nello specifico, per la Vitreoretinopatia essudativa familiare (codice RF0200), la malattia di coats (codice RF0201), la malattia di eales (codice RF0210), la Sindrome di Behr (codice RF0220), la Iridociclite Eterocromica di Fuchs (codice RF0230), l'Atrofia Essenziale dell'iride (codice RF0240), l'Emeralopia Congenita (codice RF0250), la Sindrome di Cogan (codice RF0270), le Degenerazioni della Cornea (codice RFG130), le Distrofie Ereditarie della Cornea (codice RFG140), il Cheratocono (codice RF0280), la Congiuntivite Ligneae (codice RF0290), la Coroidite Multifocale (codice RF0320) e la Coroidite Serpiginosa (codice RF0330), ad integrazione delle succitate DGR n. 1362/2005, DGR 400/2010, DGR 61/2014, DGRC 215/2017 e DGRC 559/2020, come da allegato A che forma parte integrante e sostanziale della presente delibera;

4. di individuare l'I.R.C.C.S. Pascale di Napoli quale Presidio di Riferimento Regionale per la Sindrome MEN 1-2A-2B (codice RCG162), ad integrazione delle succitate DGR n. 1362/2005, DGR 400/2010, DGR 61/2014, DGRC 215/2017 e DGRC 559/2020, come da allegato A che forma parte integrante e sostanziale della presente delibera;
5. di individuare l'A.O.R.N. San Pio di Benevento quale Presidio di Riferimento Regionale per l'Amiloidosi (codice RCG130), ad integrazione delle succitate DGR n. 1362/2005, DGR 400/2010, DGR 61/2014, DGRC 215/2017 e DGRC 559/2020, come da allegato A che forma parte integrante e sostanziale della presente delibera;
6. di individuare l'A.S.L. di Salerno quale Presidio di Riferimento Regionale per le Amiloidosi Sistemiche (codice RCG130), la Emoglobinuria Parossistica Notturna (codice RD0020), per le Piastrinopatie Autoimmuni Primarie croniche (codice RDG031), per le Glomerulopatie Primitive (codice RJG020), per la Sindrome di Alport (codice RN1360), per la Sindrome Emolitica Uremica (codice RD0010), per la Cistite Interstiziale (codice RJ0030), per i Difetti da accumulo di Lipidi – Malattia di Fabry (codice RCG080), per la Porpora di Henoch Schonlein Ricorrente (codice RD0030), come da allegato A che forma parte integrante e sostanziale della presente delibera;
7. di individuare l'A.O.R.N. S. Anna e S. Sebastiano di Caserta quale Presidio di Riferimento Regionale per la Malattia di Fabry (codice RCG080), ad integrazione delle succitate DGR n. 1362/2005, DGR 400/2010, DGR 61/2014, DGRC 215/2017 e DGRC 559/2020, come da allegato A che forma parte integrante e sostanziale della presente delibera;
8. di precisare che, ai suddetti Presidi spetta il compito di certificare lo stato di patologia rara e che tale certificazione dà diritto all'assistito, previo rilascio dell'attestato di esenzione da parte dell'Azienda Sanitaria Locale di appartenenza, di fruire delle prestazioni specialistiche efficaci ed appropriate per il monitoraggio e il trattamento della malattia stessa, in regime di esenzione dalla partecipazione alla spesa;
9. di demandare ai Direttori Generali dell'A.S.L. di Salerno, dell'I.R.C.C.S. Pascale di Napoli, dell'A.O.R.N. Moscati di Avellino, dell'A.O.R.N. Cardarelli di Napoli, dell'A.O.R.N. S. Pio di Benevento, dell'A.S.L. Napoli 1 centro, dell'A.O.R.N. S. Anna e S. Sebastiano di Caserta, la nomina del responsabile della Certificazione di Malattia Rara al fine dell'esenzione e di indicare le modalità di accesso da parte dei cittadini alle prestazioni al fine di darne la massima divulgazione;
10. di precisare altresì che l'individuazione dei Presidi di Riferimento Regionali per le Malattie Rare di cui al presente provvedimento è da intendersi provvisoria e sarà oggetto di revisioni successive, sulla base di verifiche e valutazioni delle capacità assistenziali dei singoli reparti e dei "percorsi" aziendali predisposti;
11. di rinviare a successivo provvedimento di Giunta l'individuazione definitiva dei Presidi di Riferimento Regionali per le Malattie Rare;
12. di trasmettere la presente deliberazione ai Presidi di Riferimento per le malattie rare già individuati con DGR n. 1362 del 21/10/2005 e DGR n. 632 del 7/11/2023, al Ministero della Salute, alla Direzione Generale Tutela della Salute, all'A.S.L. di Salerno, all'A.O.R.N. Moscati di Avellino, all'A.O.R.N. Cardarelli di Napoli, all'A.O.R.N. S. Pio di Benevento, all'I.R.C.C.S. Pascale di Napoli, all'A.S.L. Napoli 1

centro e all'A.O.R.N. S. Anna e S. Sebastiano di Caserta nonché al BURC e nella sezione Amministrazione Trasparente/Regione Casa di Vetro del sito istituzionale ai sensi dell'articolo 5 della Legge Regionale 28 luglio 2017.



GIUNTA REGIONALE DELLA CAMPANIA

DELIBERAZIONE n°	650	del	16/11/2023	DIR.GEN./DIR. STAFF (*)	UOD/STAFF DIR.GEN.
				DG 04	00

OGGETTO :

Presidi di Riferimento Regionale per le Malattie Rare ai sensi del DM 18 maggio 2001 n. 279. Determinazioni.

QUADRO A	CODICE	COGNOME	MATRICOLA	FIRMA
PRESIDENTE - ☐ ASSESSORE - ☐		<i>Presidente De Luca Vincenzo</i>		<i>17/11/2023</i>
DIRETTORE GENERALE / DIRIGENTE STAFF		<i>Avv. Postiglione Antonio</i>		<i>17/11/2023</i>

VISTO DIRETTORE GENERALE ATTIVITA' ASSISTENZA GIUNTA	COGNOME	FIRMA
DATA ADOZIONE	<i>16/11/2023</i>	INVIATO PER L'ESECUZIONE IN DATA <i>17/11/2023</i>

AI SEGUENTI UFFICI:

40 . 1 : Gabinetto del Presidente

50 . 4 : DG per la tutela della salute e il coordin. del sist. sanitario regionale

Dichiarazione di conformità della copia cartacea:

Il presente documento, ai sensi del T.U. dpr 445/2000 e successive modificazioni è copia conforme cartacea dei dati custoditi in banca dati della Regione Campania.

Firma

(*)

DG= Direzione Generale

US= Ufficio Speciale

SM= Struttura di Missione

UDCP= Uffici di Diretta Collaborazione con il Presidente