

**PROGETTI AMMESSI ALLA VALUTAZIONE: GRADUATORIA DI ESITO (DD 1580/2022 – DD 21374/2022)**

	<b>Progetto</b>	<b>Azienda</b>
1	Epilessie rare e complesse: organizzazione di un percorso di integrazione ospedale-territorio nella USL Toscana Centro	ASL TC
2	Management, follow up e outcome prediction: gestione data-driven e collaborativa del paziente con SBS	MEYER
3	Implementazione e analisi economica di un modello organizzativo per diagnosi genetica delle malattie renali	MEYER
4	Implementazione di un percorso multidisciplinare per la diagnosi clinica e molecolare di malattie rare orfane di diagnosi, mediante WES Per valutare la riduzione dei tempi di diagnosi per fini assistenziali e di sostenibilità del SSR	AOUC
5	La transizione dall'età pediatrica all'età adulta nei pazienti con malattie neuromuscolari: un passaggio programmato per la cura e la Presa in carico	AOUP
6	Valutazione dei livelli sierici di interleuchina-36 come potenziale biomarcatore a supporto della diagnosi differenziale di sindrome di Behçet	AOUC
7	Promozione dello sviluppo e di una qualità di vita inclusiva e partecipata nei bambini affetti da patologia rara	ASL TC
8	Piano aziendale per l'informazione e l'orientamento degli utenti affetti da malattie rare, la formazione, la comunicazione e il monitoraggio dei PDTA aziendali in collaborazione con le Associazioni di tutela dei pazienti	ASL TNO
9	Caratterizzazione della risposta interferonica e gestione integrata di pazienti affetti da lupus eritematoso sistemico ad esordio pediatrico	MEYER
10	Proposta di validazione di uno "score" per valutare l'attività di malattia e la risposta terapeutica nella Malattia di Darier	ASL TC
11	Un approccio traslazionale alle malattie rare polmonari: il network senese	AOUS
12	Linfedema primario: presa in carico multidisciplinare intra/interaziendale	ASL TC ASL TC
13	La gestione dei tumori cerebrali primitivi (glioblastomi, gliomi ad alto grado ed altri istotipi rari) operati nella UOC di Neurochirurgia Aziendale	ASL TNO
14*	GUDVIBES: GUT Dysbiosis and cardioVascular Involvement in BEhçet Syndrome	AOUC
14*	Metodologia e percorso per lo sviluppo di PDTA sulle malattie rare in Azienda Toscana Nordovest	ASL TNO
16	Introduzione di una figura sanitaria deidcata nell'ambito delle malattie immuno-mediate rare: dal percorso di cura alla patient education	AOUC
17	Creazione di un Percorso Terapeutico Diagnostico Assistenziale (PDTA) per la gestione dei pazienti pediatrici affetti da sindrome Di Klippel-Trenaunay	MEYER
18	Ottimizzazione del percorso assistenziale del soggetto sano con mutazione nei geni della sindrome di Lynch	AOUS

\*Ex aequo