

ALLEGATO A	
Azienda	Codice richiesto
ASL DI CASERTA	RDG031 Piastrinopatie autoimmuni primarie croniche, RD0020 Emoglobinuria parossistica notturna (<i>Gruppo 6</i>); RFG101 Sindromi miasteniche congenite e disimmuni (<i>Gruppo 7</i>); RG0010 Microangiopatie trombotiche (<i>Gruppo 9</i>);
ASL NAPOLI 1 CENTRO	RCG161 Sindromi autoinfiammatorie ereditarie/familiari (solo la Malattia di Still a esordio nell'adulto), RC0241 Febbre mediterranea familiare (<i>Gruppo 5</i>); RG0080 Arterite a cellule giganti, RG0090 Malattia di Takayasu (<i>Gruppo 9</i>);
ASL DI SALERNO	RCG161 Sindromi autoinfiammatorie ereditarie/familiari, RC0241 Febbre mediterranea familiare, RC0243 Sindrome Traps, RC0220 Sindrome da anticorpi antifosfolipidi (forma primitiva), RC0290 Sindrome di Schnitzler (<i>Gruppo 5</i>); RFG101 Sindromi miasteniche congenite e disimmuni (<i>Gruppo 7</i>); RG0020 Poliangioite microscopica, RG0050 Granulomatosi eosinofila con poliangite, RG0070 Granulomatosi con poliangite, RD0030 Porpora di Henoch-Schönlein Ricorrente, RC0110 Crioglobulinemia mista, RC0210 Malattia di Behçet, RG0010 Endocardite reumatica, RG0030 Poliarterite nodosa, RG0060 Sindrome di Goodpasture, RG0080 Arterite a cellule giganti, RG0090 Malattia di Takayasu (<i>Gruppo 9</i>); RI0050 Colangite primitiva sclerosante (<i>Gruppo 11</i>); RL0030 Pemfigo (<i>Gruppo 13</i>); RM0010 Dermatomiostite, RM0020 Polimiosite, RM0021 Sindrome da anticorpi antisintetasi, RM0030 Connettivite mista, RM0040 Fascite eosinofila, RM0050 Fascite diffusa, RM0060 Policodrite ricorrente, RM0121 Sindrome Sapho (<i>Gruppo 14</i>);
A.O.R.N. A. CARDARELLI	RCG130 Amiloidosi sistemiche, RCG110 Difetti congeniti del metabolismo delle porfirine e dell'eme (<i>Gruppo 4</i>);
AOU "SAN GIOVANNI DI DIO RUGGI D'ARAGONA", SALERNO	RBG021 Cancro non poliposico ereditario del colon (<i>Gruppo 2</i>);
A.O.R.N. OSPEDALE DEI COLLI	RDG020 Difetti ereditari della coagulazione (<i>Gruppo 6</i>) (tutte le patologie non appartenenti alla rete MEC, Elenco patologie certificabili: Trombofilia dovuta a doppia eterozigosi fattore V Leiden / mutazione 20210G del gene della protrombina; Trombofilia dovuta ad omozigosi per il fattore V di Leiden; Trombofilia dovuta ad omozigosi per mutazione 20210G del gene della protrombina; Trombofilia ereditaria da eterozigosi fattore V Leiden associata a deficit proteina S; Trombofilia ereditaria da eterozigosi fattore V Leiden associata a deficit proteina C; Trombofilia ereditaria da mutazione 20210G del gene della protrombina associata a deficit proteina C; Trombofilia ereditaria da mutazione 20210G del gene della protrombina associata a deficit proteina S; Trombofilia sintomatica dovuta a eterozigosi da mutazione G20210A della protrombina; Trombofilia sintomatica dovuta a eterozigosi fattore V Leiden; Deficit di antitrombina III Deficit di fattore VII; Deficit di proteina C; Deficit di proteina S)
A.O.R.N. SANT'ANNA A SAN SEBASTIANO - CASERTA	RCG130 Amiloidosi sistemiche (<i>Gruppo 4</i>);