

Azienda	Codice Richiesto
ASL NAPOLI 1 CENTRO	RD0010 - SINDROME EMOLITICO UREMICA
	RGG010 - MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
	RF0280 - CHERATOCONO
A.O.R.N. SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO DI CASERTA	RCG080 - MALATTIA DI FABRY
A.O.R.N. MOSCATI DI AVELLINO	Gruppo 9 - MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
A.O.R.N. CARDARELLI DI NAPOLI	RI0010 - ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI
	RCG072 - DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI
	RF0120 - MALATTIE PEROSSISOMIALI
	RCG080 - MALATTIA DI FABRY - MALATTIA DI GAUCHER
	RCG078 - DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RCG081 - DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RN0710 - DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RN0720 - DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RF0300 - DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RN1600 - DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RF0010 - DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RF0020 - DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RF0030 - DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RCG070 - DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE
	RFG020 - CEROIDOLIPOFUSCINOSI
	RF0200 - VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE
	RF0201 - MALATTIA DI COATS
	RF0210 - MALATTIA DI EALES
	RF0220 - SINDROME DI BEHR
	RF0230 - IRIDOCICLITE ETROCROMICA DI FUCHS
	RF0240 - ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE
	RF0250 - EMERALOPIA CONGENITA
	RF0270 - SINDROME DI COGAN
	RFG130 - DEGENERAZIONI DELLA CORNEA
	RFG140 - DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RF0280 - CHERATOCONO
	RF0290 - CONGIUNTIVITE LIGNEA
	RF0320 - COROIDITE MULTIFOCALE
	RF0330 - COROIDITE SERPIGINOSA
IRCCS PASCALE DI NAPOLI	RCG162 - Sindrome MEN 1-2A-2B
A.O.R.N. SAN PIO DI BENEVENTO	RCG130 - Amiloidosi
ASL DI SALERNO	RCG130 (AMILOIDOSI SISTEMICHE)
	RD0020 (EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA , EPN)
	RDG031 (PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE)
	RJG020 (GLOMERULOPATIE PRIMITIVE)
	RN1360 (SINDROME DI ALPORT)
	RD0010 (SINDROME EMOLITICA UREMICA)
	RJ0030 (CISTITE INTERSTIZIALE)
	RCG080 (DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI - MALATTIA DI FABRY)
	RD0030 (PORPORA DI HENOC SCHONLEIN RICORRENTE)