

## ALLEGATO A

<b>Azienda Ospedaliera</b>	<b>Malattia o gruppo</b>	<b>Codice</b>
<b>AOU Salerno</b>		
	malattie organi di senso	gruppo 6b
	disturbi immunitari	gruppo 3d
	malattie del tessuto connettivo	gruppo RM
	malattie del sistema circolatorio	gruppo RG
	malattie delle ghiandole endocrine	gruppo 3a
	crioglobulinemia	RCG010
	malattie dell'apparato digerente	gruppo RI
	Anemie ereditarie	RDG010
	trombocitopenie primarie ereditarie	RDG040
	emoglobulina parossistica notturna	RD0020
	DOWN SINDROME DI	RN0660
	TURNER SINDROME DI	RN0680
	WILSON MALATTIA DI	RC0150
	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	RC0180
	KERNITTERO	RP0060
	FIBROSI EPATICA CONGENITA	RP0070
	ATRESIA BILIARE	RN0210
	CAROLI MALATTIA DI	RN0220
	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	RN0230
	ALAGILLE SINDROME DI	RN1350
<b>Azienda Ospedaliera</b>	<b>Malattia o gruppo</b>	
<b>SUN</b>		
	malattie organi di senso	gruppo 6b
	amiloidosi primarie e familiari	RCG130
	glicogenosi di tipo muscolare	RCG060
	malattie dell'apparato digerente	gruppo RI
	MELAS	RN0710
	Bartter	RCG010
	diabete insipido nefrogenico	RJ0010
	sindrome di Bardet-Biedl	RN1380
	Fabry	RCG080
	rachitismo ipofosfatemico vit. D resistente	RC0170
	sindrome uremico-emolitica	RD0010
	rene con midollare a spugna	RN0250
	sindrome di Alport	RN1360
	albinismo oculo-cutaneo	RCG040

Azienda Ospedaliera	Malattia o gruppo	Codice
<b>Ospedale dei Colli (Monaldi)</b>		
	cheratocono	RF0280
	Cardio-Facio-Cutanea, sindrome	RN1150
	Leopard, sindrome di	RN1530
	Noonan, sindrome di	RN1010
	Marfan, sindrome di	RN1320
	di George, sindrome di	RCG160
	Fabry	RCG080

Azienda Ospedaliera	Malattia o gruppo	Codice
<b>Cardarelli</b>		
	malattie dermatologiche	gruppo RL
	malattie neuromuscolari	RFG060, RFG070, RFG080, RFG090, RF0180
	Emocromatosi ereditaria	RCG100
	malattie osteomuscolari e del connettivo	gruppo RM
	Behcet	RC0210
	malattie endocrinologiche gruppo 3A + rachitismo ipofosfatemico	gruppo 3a + RC0160
	sindrome emolitico-uremica	RD0010

Azienda Ospedaliera	Malattia o gruppo	Codice
<b>Santobono-Pausilipon</b>		
	malattie del sangue e organi ematopoietici	tutto il gruppo RD
	malattie neurologiche	tutto il gruppo RF
	malformazioni congenite	tutto il gruppo RN
	sindrome emolitico-uremica	RD0010
	Schonlein-Henoch	RD0030
	Rachitismo ipofosfatemivo vitamina D resistente	RC0170