



Deliberazione Giunta Regionale n. 559 del 10/12/2020

Direzione Generale 4 - Direzione Generale per la Tutela della Salute e
il Coordinamento del Sistema Sanitario Regionale

Oggetto dell'Atto:

Presidi di Riferimento Regionale per malattie rare ai sensi del DM 18 maggio 2001
n.279. - Determinazioni.

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

- a. che 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. che il citato DM n° 279/01 all'art. 2, comma 1 prevede:
 - 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.
 - che tale Rete sia costituita da Presidi accreditati, preferibilmente ospedalieri, appositamente individuati dalle Regioni per erogare prestazioni diagnostiche e terapeutiche.
 - 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. che la Giunta Regionale con D.G.R. n. 190 del 24/5/2011 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. che con DGR n. 1362 del 21/10/2005 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;
- e. che con DGRC n. 400 del 23/3/2010, con DGRC n. 61 del 10/3/2014 e DGRC n. 215 del 26/4/2017 si è provveduto ad integrare, in via provvisoria, ulteriori Presidi di Riferimento Regionale per malattie rare ai sensi del DM 18 maggio 2001 n.279, sulla base delle istruttorie effettuate dal Gruppo Tecnico di Lavoro costituito da esperti in malattie rare;

TENUTO CONTO

- a. delle richieste del Direttore Generale dell'A.O.U. San Giovanni di Dio e Ruggi d'Aragona di Salerno con note Prot. n.31954 del 19/12/2019 e n.768 del 10/1/2020, di individuare la suddetta A.O.U. quale Presidio di Riferimento Regionale per il gruppo 4 malattie del metabolismo, per il gruppo 15 malformazioni congenite, per la Neurofibromatosi (codice RBG010) e per l'Ipertensione polmonare arteriosa idiopatica (codice RG0120), giusto D.M. 18 maggio 2001 n. 279, allegando idonea documentazione;
- b. che l'A.O.U. San Giovanni di Dio e Ruggi d'Aragona di Salerno è già stata individuata quale presidio di riferimento per alcune malattie rare con DGR 1362/2005, DGR 400/2010, DGR 61/2014 e DGRC 215/2017;
- c. della richiesta del Direttore Generale dell'AO Moscati di Avellino, con nota prot. n. 1165 del 27/2/2018 e successiva nota integrativa prot. n.4766 del 7/1/2020, di individuare la suddetta A.O.U. quale Presidio di Riferimento Regionale per il Gruppo 3 malattie Ghiandolari Endocrine, per il Gruppo 10 Malattie dell'apparato Respiratorio, per i Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro - Emocromatosi (codice RCG100), per la Sindrome Emolitico- Uremica (codice RD0010), per l'Emoglobinuria parossistica notturna (codice RD0020) e per le Microangiopatie Trombotiche - Poropora Trombotica Trombocitopenica (codice RGG010), giusto D.M. 18 maggio 2001 n. 279, allegando idonea documentazione;
- d. che l'AORN Moscati di Avellino è già stata individuata quale presidio di riferimento per alcune malattie rare con DGR 1362/2005, DGR 400/2010, DGR 61/2014 e DGRC 215/2017;
- e. delle richieste del Direttore Generale dell'A.O.R.N Cardarelli di Napoli con note Prot. n.1850 del 28/5/2019, n. 4588 del 18/10/2019, n.5449 del 6/12/2019, n. 3624 del 22/6/2020 e n. 3683 del 23/6/2020, 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;

- f. che l'A.O.R.N Cardarelli di Napoli è già stata individuata quale presidio di riferimento per alcune malattie rare con DGR 1362/2005, DGR 400/2010 , DGR 61/2014 e DGRC 215/2017;
- g. della richiesta del Direttore Generale dell'AORN Santobono-Pausilipon con note prot. n.14542 del 25/9/2017, prot. n. 17501 del 30/9/2019 e prot. n.5203 del 16/3/2020, di individuare la suddetta AORN quale Presidio di Riferimento Regionale per il gruppo 2 Tumori Rari, per il gruppo 4 malattie del metabolismo, per il gruppo 5 Malattie del Sistema Immunitario, per il gruppo 7 Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico, per il gruppo 9 Malattie del Sistema Circolatorio, per il gruppo 11 Malattie dell'Apparato Digerente, per il gruppo 13 Malattie della cute e del Sottocutaneo, per il Gruppo 14 Malattie del Sistema Osteomuscolare e Connettivo, per il Gruppo 15 Malformazioni Congenite e per il Gruppo 16 Condizioni Morbose di origine Perinatale, giusto DM 18 maggio 2001 n. 279, allegando idonea documentazione;
- h. che l'AORN Santobono-Pausilipon è già stata individuata quale presidio di riferimento per alcune malattie rare con DGR 1362/2005, DGR 400/2010, DGR 61/2014 e DGRC 215/2017;
- i. della richiesta del Direttore Generale dell'AORN San Pio di Benevento con nota prot. n.1683 del 17/1/2020 di individuare la suddetta AORN quale Presidio di Riferimento Regionale per i Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro- Emocromatosi codice RCG100, giusto DM 18 maggio 2001 n. 279, allegando idonea documentazione;
- j. che l'A.O.R.N San Pio di Benevento è già stata individuata quale presidio di riferimento per alcune malattie rare con DGR 1362/2005, DGR 400/2010 , DGR 61/2014 e DGRC 215/2017;
- k. delle richieste del Direttore Generale dell'ASL Napoli 1 centro, con note Prot. n.61154 del 2/7/2019, prot. n.83680 del 17/9/2019, e prot. n. 76211 del 26/8/2019, di individuare la suddetta ASL quale Presidio di Riferimento Regionale per il Gruppo 14 Malattie del Sistema Osteomuscolare e Connettivo, per la Sindrome di Lyme codice RA0030, per la Malattia di Fabry (codice RCG080) e per la Cistinuria (codice RCG040), giusto DM 18 maggio 2001 n. 279, allegando idonea documentazione;
- l. che l'ASL Napoli 1 centro è già stata individuata quale presidio di riferimento per alcune malattie rare con DGR 1362/2005, DGR 400/2010, DGR 61/2014 e DGRC 215/2017;
- m. della richiesta del Direttore Generale dell'AORN S. Anna e S. Sebastiano di Caserta con note prot. n.25594 del 1/10/2019 e n. 21763 del 15/7/2020, di individuare la suddetta AORN quale Presidio di Riferimento Regionale per i Difetti congeniti del metabolismo e delle lipoproteine (codice RCG070), per la Gastroenterite Eosinofila (codice RI0030), per l' Acalasia Isolata e Acalasia associata a sintomi (codice RI0010), per la Gastrite ipertrofica gigante (codice RI0020), per la Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale (codice RI0040), per la Colangite primitiva sclerosante (codice RI0050), per la Linfangiectasia intestinale primitiva (codice RI0080); per la Poliangiolite microscopica (codice RG0020), Poliarterite nodosa (codice RG0030), per la Granulomatosi Eosinofila con Poliangiite (codice RG0050), per la Sindrome di Good Pasture (codice RG0060), per la Crioglobulinemia mista (codice RC0110); per la Dermatomiolite (codice RM0010), per la Polimiosite (codice RM0020), per la Sindrome da Anticorpi Antisintetasi (codice RM0021), per la Connettivite mista (codice RM0030), per la Fascite eosinofila (codice RM0040), per la Sclerosi Sistemica Progressiva (codice RM0120); per le altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici (codice RNG142), giusto DM 18 maggio 2001 n. 279, allegando idonea documentazione;
- n. che l'A.O.R.N S. Anna e S. Sebastiano di Caserta è già stata individuata quale presidio di riferimento per alcune malattie rare con DGR 1362/2005, DGR 400/2010 , DGR 61/2014 e DGRC 215/2017;
- o. delle richieste del Direttore Generale dell'A.O.R.N. Ospedale dei Colli con note Prot. n.20810 del 15/7/2020 e n.21470 del 22/7/2020, di individuare la suddetta A.O.R.N. quale Presidio di Riferimento Regionale per il gruppo 4 malattie del metabolismo e per il gruppo 7 Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico, giusto D.M. 18 maggio 2001 n. 279, allegando idonea documentazione;
- p. che l'A.O.R.N Ospedale dei Colli è già stata individuata quale presidio di riferimento per alcune malattie rare con DGR 1362/2005, DGR 400/2010, DGR 61/2014 e DGRC 215/2017;

CONSIDERATO 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 costituito da esperti in malattie rare ha espresso parere favorevole:

- a. all'individuazione dell'A.O.U. San Giovanni di Dio e Ruggi d'Aragona di Salerno quale Presidio di Riferimento Regionale per il gruppo 4 malattie del metabolismo, per il gruppo 15 malformazioni congenite, per la Neurofibromatosi (codice RBG010) e per l'Ipertensione polmonare arteriosa idiopatica (codice RG0120) ;
- b. all'individuazione dell'AORN Moscati di Avellino quale Presidio di Riferimento Regionale per il Gruppo 3 malattie Ghiandolari Endocrine, per il Gruppo 10 Malattie dell'apparato Respiratorio, per i Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro - Emocromatosi (codice RCG100), per la Sindrome Emolitico- Uremica

- (codice RD0010), per l'Emoglobinuria parossistica notturna (codice RD0020) e per le Microangiopatie Trombotiche - Poropora Trombotica Trombocitopenica (codice RGG010);
- c. all'individuazione dell'A.O.R.N Cardarelli di Napoli quale Presidio di Riferimento Regionale per il gruppo 9 Malattie del Sistema Circolatorio;
 - d. all'individuazione dell'AORN Santobono-Pausilipon quale Presidio di Riferimento Regionale per il gruppo 2 Tumori Rari, per il gruppo 4 malattie del metabolismo, per il gruppo 5 Malattie del Sistema Immunitario, per il gruppo 7 Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico, per il gruppo 9 Malattie del Sistema Circolatorio, per il gruppo 11 Malattie dell'Apparato Digerente, per il gruppo 13 Malattie della cute e del Sottocutaneo, per il Gruppo 14 Malattie del Sistema Osteomuscolare e Connettivo, per il Gruppo 15 Malformazioni Congenite e per il Gruppo 16 Condizioni Morbose di origine Perinatale;
 - e. all'individuazione dell'AORN San Pio di Benevento quale Presidio di Riferimento Regionale per i Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro- Emocromatosi codice RCG100;
 - f. all'individuazione dell'ASL Napoli 1 centro quale Presidio di Riferimento Regionale per il Gruppo 14 Malattie del Sistema Osteomuscolare e Connettivo, per la Sindrome di Lyme codice RA0030, per la Malattia di Fabry codice RCG080 e per la Cistinuria codice RCG040;
 - g. all'individuazione dell'AORN S. Anna e S. Sebastiano di Caserta quale Presidio di Riferimento Regionale per i Difetti congeniti del metabolismo e delle lipoproteine (codice RCG070), per la Gastroenterite Eosinofila (codice RI0030), per l' Acalasia Isolata e Acalasia associata a sintomi (codice RI0010), per la Gastrite ipertrofica gigante (codice RI0020), per la Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale (codice RI0040), per la Colangite primitiva sclerosante (codice RI0050), per la Linfangiectasia intestinale primitiva (codice RI0080); per la Poliangiolite microscopica (codice RG0020), Poliarterite nodosa (codice RG0030), per la Granulomatosi Eosinofila con Poliangiite (codice RG0050), per la Sindrome di Good Pasture (codice RG0060), per la Crioglobulinemia mista (codice RC0110); per la Dermatomiocite (codice RM0010), per la Polimiosite (codice RM0020), per la Sindrome da Anticorpi Antisintetasi (codice RM0021), per la Connettivite mista (codice RM0030), per la Fascite eosinofila (codice RM0040), per la Sclerosi Sistemica Progressiva (codice RM0120); per le altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici (codice RNG142);
 - h. all'individuazione dell'AORN Ospedale dei Colli quale Presidio di Riferimento Regionale per il gruppo 4 malattie del metabolismo e per il gruppo 7 Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico ;

RITENUTO

- a. di dover 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. di dover precisare che ai suddetti Presidi spetta il compito di certificare lo stato di patologia rara. 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. di demandare a successivo provvedimento di Giunta Regionale l'accreditamento definitivo della strutture individuate previa verifica e valutazione, da parte di uno specifico gruppo di lavoro, delle capacità assistenziali dei singoli reparti sulla base dei "percorsi" aziendali predisposti;

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.O.U. San Giovanni di Dio e Ruggi d'Aragona di Salerno quale Presidio di Riferimento Regionale per il gruppo 4 malattie del metabolismo, per il gruppo 15 malformazioni congenite, per la Neurofibromatosi (codice RBG010) e l'ipertensione polmonare arteriosa idiopatica (codice RG0120), ad integrazione delle succitate DGR n. 1362/2005, DGR 400/2010, DGR 61/2014 e DGRC 215/2017, come da allegato A che forma parte integrante e sostanziale della presente delibera;
2. di individuare l'AORN Moscati di Avellino quale Presidio di Riferimento Regionale per il Gruppo 3 malattie Ghiandolari Endocrine, per il Gruppo 10 Malattie dell'apparato Respiratorio, per i Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro - Emocromatosi (codice RCG100), per la Sindrome Emolitico- Uremica (codice RD0010), per l'Emoglobinuria parossistica notturna (codice RD0020) e per le Microangiopatie

- Trombotiche - Poropora Trombotica Trombocitopenica (codice RGG010), ad integrazione delle succitate DGR n. 1362/2005, DGR 400/2010, DGR 61/2014 e DGRC 215/2017, 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 il gruppo 9 Malattie del Sistema Circolatorio, ad integrazione delle succitate DGR n. 1362/2005, DGR 400/2010, DGR 61/2014 e DGRC 215/2017, come da allegato A che forma parte integrante e sostanziale della presente delibera;
 4. di individuare l'AORN Santobono-Pausilipon quale Presidio di Riferimento Regionale per il gruppo 2 Tumori Rari, per il gruppo 4 malattie del metabolismo, per il gruppo 5 Malattie del Sistema Immunitario, per il gruppo 7 Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico, per il gruppo 9 Malattie del Sistema Circolatorio, per il gruppo 11 Malattie dell'Apparato Digerente, per il gruppo 13 Malattie della cute e del Sottocutaneo, per il Gruppo 14 Malattie del Sistema Osteomuscolare e Connettivo, per il Gruppo 15 Malformazioni Congenite e per il Gruppo 16 Condizioni Morbose di origine Perinatale, ad integrazione delle succitate DGR n. 1362/2005, DGR 400/2010, DGR 61/2014 e DGRC 215/2017, come da allegato A che forma parte integrante e sostanziale della presente delibera;
 5. di individuare l'AORN San Pio di Benevento quale Presidio di Riferimento Regionale per Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro- Emocromatosi codice RCG100, ad integrazione delle succitate DGR n. 1362/2005, DGR 400/2010, DGR 61/2014 e DGRC 215/2017, come da allegato A che forma parte integrante e sostanziale della presente delibera;
 6. di individuare l'ASL Napoli 1 centro quale Presidio di Riferimento Regionale per il Gruppo 14 Malattie del Sistema Osteomuscolare e Connettivo, per la Sindrome di Lyme codice RA0030, per la Malattia di Fabry codice RCG080 e per la Cistinuria codice RCG040, ad integrazione delle succitate DGR n. 1362/2005, DGR 400/2010, DGR 61/2014 e DGRC 215/2017, come da allegato A che forma parte integrante e sostanziale della presente delibera;
 7. di individuare l'AORN S. Anna e S. Sebastiano di Caserta quale Presidio di Riferimento Regionale per i Difetti congeniti del metabolismo e delle lipoproteine (codice RCG070), per la Gastroenterite Eosinofila (codice RI0030), per l' Acalasia Isolata e Acalasia associata a sintomi (codice RI0010), per la Gastrite ipertrofica gigante (codice RI0020), per la Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale (codice RI0040), per la Colangite primitiva sclerosante (codice RI0050), per la Linfangectasia intestinale primitiva (codice RI0080); per la Poliangiolite microscopica (codice RG0020), Poliarterite nodosa (codice RG0030), per la Granulomatosi Eosinofila con Poliangeite (codice RG0050), per la Sindrome di Good Pasture (codice RG0060), per la Crioglobulinemia mista (codice RC0110); per la Dermatomiosite (codice RM0010), per la Polimiosite (codice RM0020), per la Sindrome da Anticorpi Antisintetasi (codice RM0021), per la Connettivite mista (codice RM0030), per la Fascite eosinofila (codice RM0040), per la Sclerosi Sistemica Progressiva (codice RM0120); per le altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici (codice RNG142), ad integrazione delle succitate DGR n. 1362/2005, DGR 400/2010, DGR 61/2014 e DGRC 215/2017, come da allegato A che forma parte integrante e sostanziale della presente delibera;
 8. di individuare l'A.O.R.N Ospedale dei Colli quale Presidio di Riferimento Regionale per il gruppo 4 malattie del metabolismo e per il gruppo 7 Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico, ad integrazione delle succitate DGR n. 1362/2005, DGR 400/2010, DGR 61/2014 e DGRC 215/2017, come da allegato A che forma parte integrante e sostanziale della presente delibera;
 9. di precisare che ai suddetti Presidi spetta il compito di certificare lo stato di patologia rara. 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;
 10. di demandare ai Direttori Generali dell' A.O.U. San Giovanni di Dio e Ruggi d'Aragona di Salerno, dell'AORN Moscati di Avellino, dell'AORN Cardarelli di Napoli, dell'AORN Santobono – Pausilipon, dell'AORN S. Pio di Benevento, dell'ASL Napoli 1 centro, dell'AORN S. Anna e S. Sebastiano di Caserta e dell'AORN dei Colli la nomina del responsabile della Certificazione di Malattia Rara al fine dell'esenzione e l'indicazione delle modalità di accesso da parte dei cittadini alle prestazioni al fine di darne la massima divulgazione;
 11. di sottolineare 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;
 12. di approvare con successivo atto di Giunta l'individuazione definitiva dei Presidi di Riferimento Regionali per le Malattie Rare;
 13. di trasmettere la presente deliberazione, per opportuna conoscenza, ai Presidi di Riferimento per le malattie rare già individuati con DGR n. 1362 del 21/10/2005 e al Ministero della Salute;

14. di inviare copia del presente atto, per competenza, alla Direzione Generale Tutela della Salute, all'A.O.U. San Giovanni di Dio e Ruggi d'Aragona di Salerno, all'AORN Moscati di Avellino, all'AORN Cardarelli di Napoli, all'AORN Santobono – Pausilipon, all'AORN S. Pio di Benevento, all'AORN Ospedali dei Colli, all'ASL Napoli 1 centro e all'AORN S. Anna e S. Sebastiano di Caserta per opportuna conoscenza;
15. di trasmettere il presente atto al BURC per la pubblicazione e a Casa di Vetro.

ALLEGATO A

MOSCATI - AVELLINO	Gruppo 3 (MALATTIE DELLE ghiandole endocrine); Gruppo 10 (MALATTIE DELL' APPARATO RESPIRATORIO); RCG100 Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro-Emocromatosi (Gruppo 4); RD0010 Sindrome Emolitico- Uremica, RD0020 Emoglobinuria parossistica notturna (Gruppo 6); RGG010 Microangiopatie Trombotiche-Poropora Trombotica Trombocitopenica (Gruppo 9)
ASL NAPOLI 1	RA0030 Sindrome di Lyme (Gruppo 1); RCG080 Malattia di Fabry, RCG040 Cistinuria (Gruppo 4); Gruppo 14 (MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E CONNETTIVO)
CARDARELLI - NAPOLI	Gruppo 9 (MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO)
RUGGI D'ARAGONA - SALERNO	RBG010 Neurofibromatosi (Gruppo 2); Gruppo 4 (MALATTIE DEL METABOLISMO); Gruppo 15 (MALFORMAZIONI CONGENITE); RG0120 Iperensione Polmonare idiopatica (Gruppo 10)
SANTOBONO - NAPOLI	Gruppo 2 (TUMORI), Gruppo 4 (MALATTIE DEL METABOLISMO), Gruppo 5 (MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO), Gruppo 7 (MALATTIE SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO); Gruppo 9 (MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO); Gruppo 11 (MALATTIE A. Digerente); Gruppo 13 (MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO); Gruppo 14 (MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E CONNETTIVO); Gruppo15 (MALFORMAZIONI CONGENITE), Gruppo 16 (ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE)
S. PIO - BENEVENTO	RCG100 Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro - Emocromatosi (Gruppo 4)
SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO - CASERTA	RCG070 Difetti congeniti del metabolismo e delle lipoproteine - Ipercolesterolemia familiare (Gruppo 4); RI0030 Gastroenterite Eosinofila, RI0010 Acalasia Isolata e Acalasia associata a sintomi, RI0020 Gastrite ipertrofica gigante, RI0040 Sindrome da pseudo-obstruzione intestinale codice, RI0050 Colangite primitiva sclerosante codice, RI0080 Linfangectasia intestinale primitiva (Gruppo 11); RG0020 Poliangiolite microscopica codice, RG0030 Poliarterite nodosa codice, RG0050 Granulomatosi eosinofila con poliangite codice, RG0060 Sindrome di Good Pasture, RC0110 Crioglobulinemia mista (Gruppo 9); RM0010 Dermatomirosite, RM0020 Polimiosite, RM0021 Sindrome da anticorpi antisintetasi codice, RM0030 Connettivite mista codice, RM0040 Fascite eosinofila, RM0120 Sclerosi sistemica progressiva (Gruppo 14); RNG142 Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici (Gruppo15)
COLLI - NAPOLI	Gruppo 4 (MALATTIE DEL METABOLISMO); Gruppo 7 (MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO)