

**Annex 1. Malalties incloses en les diferents subàrees identificades en l'àrea de malalties autoimmunes sistèmiques (dins del grup temàtic de la XUEC en malalties immunitàries)**

Nom subàrea	Nom malaltia minoritària
1. Vasculitis minoritàries	Arteritis de cèl·lules gegants
	Arteritis de Takayasu
	Poliarteritis nodosa (PAN)
	Malaltia de Kawasaki (síndrome limfoadenopàtica mucocutània)
	Vasculitis associada a ANCA (anticossos anti-antígens citoplasmàtics dels neutròfils) Granulomatosi amb poliangiïtis (granulomatosi de Wegener) Granulomatosi eosinofílica amb poliangiïtis (granulomatosi de Churg-Strauss) Poliangiïtis microscòpica (PAM)
	Vasculitis per IgA (púrpura de Schönlein-Henoch)
	Malaltia de Behçet (síndrome de Behçet)
	Vasculitis crioglobulinèmica
	Vasculitis no classificada
	Altres vasculitis
	Aortitis aïllada
	Aortitis associada a IgG4
	Poliarteritis nodosa cutània (PAN cutània)
	Fibrosi retroperitoneal idiopàtica (periaortitis crònica)
Policondritis recidivant	
Malaltia per autoanticossos anti-membrana basal glomerular (síndrome de Goodpasture)	
Síndrome de Cogan	
Síndrome de Susac	
Tromboangiïtis obliterant (malaltia de Buerger)	
Vasculitis induïda per fàrmacs	
Vasculitis associada a malaltia autoimmunitària	
Vasculitis associada a malaltia autoinflamàtòria	
Altres vasculitis associades a infeccions	
Vasculitis associada a neoplàsia	
Vasculitis associada a paraproteïna	
Vasculitis focal d'òrgan aïllat (vasculitis focal d'un sol òrgan)	
Vasculitis primària del sistema nerviós central	
Vasculitis hipocomplementèmica (vasculitis urticariant hipocomplementèmica)	
Vasculitis retinal	
2. Sistèmiques minoritàries	Lupus
	Lupus eritematós sistèmic (LES)
	Lupus eritematós cutani subagut
	Lupus eritematós discoide
	Lupus eritematós neonatal
	Síndrome antifosfolipídica
	Síndrome antifosfolipídica trombòtica
	Síndrome antifosfolipídica obstètrica
	Síndrome antifosfolipídica neonatal (SAF neonatal)
	Síndrome antifosfolipídica catastròfica (SAF catastròfica)
Esclerosi sistèmica	
Esclerosi sistèmica amb esclerodèrmia limitada	
Esclerosi sistèmica amb esclerodèrmia difusa	

Esclerodèrmia localitzada (morfea) Esclerodèrmia localitzada (circumscripca, linear, generalitzada, panescleròtica, mixta) Atròfia hemifacial progressiva (síndrome de Parry-Romberg)
Síndrome esclerodermiforme Fasciïtis difusa (fasciïtis eosinofílica)
Malaltia mixta del teixit connectiu
Miopaties inflamatòries (idiopàtiques) Dermatomiositis Dermatomiositis juvenil Síndrome antisintetasa Polimiositis Miopatia necrosant immunitària (miositis necrosant autoimmunitària) Miositis orbitària
Artritis idiopàtica juvenil (AIJ) AIJ oligoarticular AIJ poliarticular factor reumatoide negatiu AIJ poliarticular factor reumatoide positiu AIJ psoriàtica AIJ ERA (entesitis relacionada amb artritis) AIJ indiferenciada (quan compleix criteris de més d'un subtipus d'AIJ)
Síndrome de Sjögren (síndrome seca)
Uveïtis immunomediada (no associada a HLA-B27)*
Malaltia associada a IgG4 (immunoglobulina G4)
Sarcoïdosi
Malalties autoimmunes no classificables
* pars planitis (uveïtis intermèdia idiopàtica); retinocoroidopatia en perdigonada (birdshot chorioretinopathy); coroiditis serpiginosa; malaltia de Vogt-Koyanagi-Harada; oftàlmia simpàtica; síndrome TINU; altres uveïtis idiopàtiques no infeccioses.

**Nota 1.** Es preveu la possible incorporació d'altres malalties minoritàries o complexes no incloses en la taula relacionades amb les subàrees objecte d'atenció d'aquesta convocatòria.