

<b>Codice esenzioni e</b>	<b>Malattia rara</b>
RBG010	Neurofibromatosi
RBG020	Complesso Carney
RC0010	Deficienza di ACTH
RC0020	Kallmann, sindrome di
RC0021	Deficit congenito isolato di GH
RC0022	Ipogonadismo ipogonadotropo congenito
RC0040	Puberta' precoce idiopatica (esenzione di durata pari a 5 anni, rinnovabile)
RC0080	Lipodistrofia totale
RC0090	Dercum, malattia di
RC0150	Wilson, malattia di
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina d resistente
RC0280	Refetoff, sindrome di
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni
RCG031	Sindromi da resistenza all'ormone della crescita
RCG070	Ipercolesterolemia familiare omozigote tipo iia
RCG094	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina d
RCG160	Immunodeficienze primarie
RCG162	Sindromi da neoplasie endocrine multiple
RF0120	Adrenoleucodistrofia
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico
RJG010	Bartter, sindrome di
RJG010	Gitelman, sindrome di
RN0240	Ermafroditismo vero
RN0680	Turner, sindrome di
RN0780	Von Hippel-Lindau, sindrome di
RN0860	Displasia setto-ottica
RN1380	Bardet-biedl, sindrome di
RNG010	Pseudoermafroditismi
RNG060	Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica
RNG262	Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo
RNG263	Altri difetti gravi ed invalidanti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo
	Acromegalia
	Carcinoma anaplastico tiroideo
	Carcinoma corticosurrenalico
	Carcinoma midollare tiroideo sporadico
	Cushing sindrome di
	Diabete insipido centrale
	Feocromocitoma-paraganglioma sindrome di
	Ipofisite autoimmune
	Ipotiroidismo congenito

	S. di Hashimoto: encefalopatia associata a tireopatia disimmune, con valori elevati di anticorpi anti TPO e anti Tg
	Sindrome da inappropriata secrezione di ADH (SIADH) paraneoplastica