

<b>Codice di Esenzione</b>	<b>Malattia</b>	<b>USL PC</b>	<b>USL PR</b>	<b>OSP PR</b>	<b>USL RE</b>	<b>USL MO</b>	<b>OSP MO</b>	<b>USL BO IRCCS</b>	<b>OSP FE</b>	<b>USL IMOLA</b>	<b>USL ROMAGNA</b>
RF0080	COREA DI HUNTINGTON	X		X	X		X	X	X		X
RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	X			X		X	X	X		X
RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA			X	X		X	X	X		X
RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	X		X	X		X	X	X		X
RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	X	X	X	X		X	X	X		X
RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL	X			X		X	X	X		X
RF0182	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	X			X			X	X		X
RF0183	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI	X		X	X		X	X	X		X
RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	X		X	X		X	X	X		X
RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	X		X	X		X	X	X		X
RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	X		X	X		X	X	X		X
RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	X		X	X		X	X	X		X
RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	X		X	X		X	X	X		X
RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	X	X	X	X		X	X	X		X
RFG160	DISTONIE PRIMARIE	X		X	X		X	X	X		X
RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA			X	X		X	X	X		X
RF0310	CADASIL	X			X			X	X		X
RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	X			X		X	X	X		X
RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	X		X	X		X	X	X		X
RC0150	WILSON MALATTIA DI				X			X			
RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI							X	X		
RCG080	DISTURBI DA ACCUMULO DI LIPIDI (FABRY)				X			X			
RF0040	RETT SINDROME DI							X			
RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA		X	X	X		X	X			
RF0061	DRAVET, SINDROME DI							X			
RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO		X	X			X				
RF0111	SCHILDER, MALATTIA DI							X			
RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI		X	X	X		X	X			
RF0140	WEST SINDROME DI							X			
RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE		X	X	X		X	X	X		
RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	X			X		X	X	X		
RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	X			X			X			
RN1300	ANGELMAN SINDROME DI				X			X			
RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI							X			
RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI							X			
RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI							X			
RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE							X			
RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE							X			
RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE							X			
RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA							X			
RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE							X			
RF0050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA							X			
RF0150	NARCOLESSIA							X			
RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE							X			
RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE							X			
RF0370	FAHR, MALATTIA DI							X			
RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE						X	X			
RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI							X			
RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO				X			X			
RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE							X			
RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI							X			
RN0050	LISSENCEFALIA							X			
RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI							X			
RN1330	SINDROME DA X FRAGILE							X			
RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI							X			
RN1570	NEUROACANTOCITOSI							X			
RN1610	SINDROME POEMS							X			
RNG150	AGENESIA CORPO CALLOSO							X			
RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE							X			