

Associazioni aderenti all'Alleanza Epilessie Rare e Complesse

Associazione	Sito Internet	Patologia
ALLEANZA EPILESSIE RARE E COMPLESSE	https://www.alleanzaepilessierare.it	
SCN2A Italia- Famiglie in Rete APS	https://www.scn2a-italia.it	Condizioni genetiche associate a mutazioni sul gene scn2a
Associazione Italiana Glut1 APS	https://www.glut1.it	Encefalopatia da deficit di GLUT1
SCN8A Italia ODV	https://www.scn8a.it	Encefalopatia epilettica a esordio precoce non specificata - SCN8A
CDKL5 Insieme verso la cura	http://www.cdkl5insiemeversolacura.it	Encefalopatia epilettica infantile precoce (CDKL5)
Nexmif Italia ODV	www.nexmif.it	Encefalopatia legata alla mutazione nel Nexmif
European KCNQ2 Association	https://www.europeankcna2association.com	Encefalopatia epilettica KCNQ2-correlata
Insieme per la ricerca PCDH19 - Onlus	https://www.pcdh19research.org/it/home-2/	PCDH19 - Epilessia che colpisce prevalentemente le femmine associata a disabilità intellettiva
Associazione Sclerosi Tuberosa	www.sclerosituberosa.org	Sclerosi Tuberosa
OR.S.A. Organizzazione Sindrome di Angelman	www.sindromediangelman.org	Sindrome di Angelman
Associazione Angelman Onlus	https://www.associazioneangelman.it	Sindrome di Angelman
Dravet Italia Onlus	https://www.dravet.it	Sindrome di Dravet - con e senza mutazione gene SCN1A
Associazione Famiglie LGS Italia	https://www.associazionelgs.it	Sindrome di Lennox Gastaut
Associazione per la Ricerca sulla Sindrome di Rett - ONLUS	https://prorett.org	Sindrome di Rett (MECP2)
Sturge Weber Italia	https://www.sturgeweberitalia.org/sindrome/	Sindrome di Sturge-Weber
SLC6A1 Connect Italia	https://www.facebook.com/SLC6A1ConnectItalia	Disturbi associati a SLC6A1 (Membro 1 della famiglia 6 dei trasportatori di solito)
APS Famiglie Syngap1 Italia	https://www.syngap1.it	Disturbi associati a SYNGAP1 (proteina attivante la Ras GTPasi sinaptica 1)