

2.

Patologia	Malattie Emorragiche e Trombosi. Malattie Vascolari.	Vedere anche Ematologia
Caratteristiche	<p>Cutaneo-mucosa, Sindrome: malattia genetica congenita caratterizzata da malformazione capillaro-venosa con lesioni di varia grandezza sotto forma di escrescenze bluastre variamente disseminate per tutto il corpo ed estese alle mucose gastriche e soprattutto intestinali. Queste ultime localizzazioni possono essere causa di continue emorragie e conseguenti anemizzazioni. In alcuni casi la malattia ha un carattere ereditario.</p> <p>Dimitri, Malattia di: vedi Sindrome di Sture-Weber.</p> <p>Fattore V Leiden: malattia genetica ereditaria della coagulazione causata dalla mutazione del gene Leiden e predispone alla trombosi venosa profonda.</p> <p>Glanzmann, Tromboastenia di, Tromboastenia di Glanzmann-Naegeli: rara e grave piastrinopatia congenita ereditaria a carattere autosomico recessivo.</p> <p>Glanzmann-Naegeli, Tromboastenia di: vedi Tromboastenia di Glanzmann.</p> <p>Hippel, Malattia di: vedi Malattia di Hippel-Lindau.</p> <p>Hippel-Lindau, Malattia di, Malattia di Von Hippel-Lindau, Malattia di Hippel, Malattia di Lindau: rara malattia multisistemica ereditaria caratterizzata da anomala crescita di capillari in particolari parti del corpo e formazione di angiomi. Possono essere colpiti la retina dell'occhio ed il cervello. Gli individui colpiti dalla malattia sono geneticamente predisposti verso alcuni tumori maligni.</p> <p>Kassabach-Merrit, Sindrome di: angiodisplasie, malformazioni vascolari congenite.</p> <p>Klippel-Trenaunay, Sindrome di: è una delle sindromi malformative degli arti più frequenti. Localizzata di solito ad un solo arto inferiore, in tale tipo di difetto congenito sono associate alterazioni combinate e complesse della rete venosa, linfatica e capillare. Clinicamente sono evidenti varici congenite distribuite spesso sulla superficie laterale dell'arto, voglio più o meno estese e gigantismo dell'arto. A volte si associano anomalie delle vene profonde.</p> <p>Klippel-Trenaunay-Weber, Sindrome di: malattia malformativa congenita rara caratterizzata da gonfiori benigni della pelle causati da raggruppamento di capillari sanguigni, aumento eccessivo del tessuto spugnoso e delle ossa degli arti, vene varicose.</p> <p>Lindau, Malattia di: vedi Malattia di Hippel-Lindau.</p> <p>Minot-Von Willebrand, Malattia di: vedi Malattia di Von Willebrand.</p> <p>Moschowitz, Malattia di o Porpora Trombotica Trombocitopenica: rara malattia grave caratterizzata da ridotto numero di piastrine, anemia emolitica, disturbi del sistema nervoso, febbre e disfunzioni renali.</p> <p>Moyamoya, Malattia di: malattia progressiva cerebrovascolare caratterizzata da carotide stretta o chiusa con conseguente paralisi dei piedi, delle gambe e delle estremità superiori. Possono essere presenti cefalea, problemi visivi, ritardo mentale e problemi psichiatrici.</p> <p>Osler-Weber-Rendu, Sindrome di: vedi Telangiectasia Emorragica Ereditaria.</p> <p>Porpora Trombocitopenica Idiopatica Acuta: vedi Malattia di Werlhof.</p> <p>Porpora Trombotica Trombocitopenica: vedi Malattia di Moschowitz.</p> <p>Rendu-Osler-Weber, Sindrome di: vedi Telangiectasia Emorragica Ereditaria.</p> <p>Sneddon, Sindrome di: rara malattia progressiva dei vasi sanguigni che può essere ereditaria a carattere autosomico dominante. I sintomi causati dalla riduzione del flusso sanguigno in varie parti del corpo possono essere mal di testa, vertigini, ipertensione, malattie cardiache, ridotta capacità mentale e perdita di memoria, ischemia cerebrale.</p> <p>Sture-Kalischer-Weber, Sindrome di: vedi Sindrome di Sture-Weber.</p> <p>Sture-Weber, Sindrome di, Malattia di Dimitri, Sindrome di Sture-Kalischer-Weber: malattia caratterizzata da eccessiva crescita dei vasi sanguigni, accumulo di calcio nel cervello ed ictus cerebrale. Gli angiomi facciali congeniti di solito interessano un solo lato del viso. Angiomi simili a quelli trovati nel cervello possono svilupparsi negli occhi, spesso con glaucoma secondario.</p> <p>Sturge-Weber, Sindrome di: malformazione che interessa il capo caratterizzata da una vistosa "voglia" estesa in corrispondenza dell'area cutanea innervata dalla prima branca del nervo trigemino. Oltre ad essere associata a difetti oculari (glaucoma), la malformazione capillare può essere associata nel 10% dei casi a lesioni intracraniche a carico delle meningi e comportare perciò gravi sintomi neurologici come crisi epilettiche e paralisi. E' molto importante riconoscere precocemente le eventuali lesioni intracraniche sotto forma di calcificazioni e ridotto sviluppo della corteccia cerebrale mediante TAC o risonanza magnetica. Vedi anche Sindrome di Kassabach-Merrit.</p> <p>TAR Sindrome, Trombocitopenia con Radio Assente: rara malattia genetica congenita ereditaria a carattere autosomico recessivo caratterizzata da basso livello di piastrine nel sangue e gravi emorragie nell'infanzia, aplasia del Radio e ipoplasia o aplasia dell'Ulna. Possono essere presenti malformazioni cardiache e renali, ritardo mentale conseguente ad emorragie craniche dell'infanzia.</p> <p>Telangiectasia Emorragica Ereditaria, Sindrome di Osler-Weber-Rendu, Sindrome di Rendu-Osler-Weber: rara malattia ereditaria caratterizzata da malformazioni dei vasi sanguigni con conseguenti abbondanti emorragie.</p> <p>Telealangectasia: malattia ereditaria disontogenica.</p> <p>Trombocitemia Essenziale: rara malattia mieloproliferativa caratterizzata da sovrapproduzione di piastrine anomale nel midollo osseo. I sintomi possono essere emorragie e trombosi diffuse in vari organi.</p> <p>Trombocitopenia con Radio Assente: vedi Sindrome TAR.</p> <p>Trombocitopenia Essenziale: rara malattia del sangue caratterizzata da piastrine in numero ridotto e dallo loro vita ridotta.</p>	

Le informazioni contenute in questa guida sono fornite a solo scopo educativo ed informativo e non devono essere usate per scopi di diagnosi e cura. Queste informazioni non devono essere intese come appoggio o partecipazione a qualsiasi specifica associazione o centro di cura da parte dell'Associazione Progetto Sorriso. Le informazioni possono essere variate senza preavviso.

Associazione Progetto Sorriso, Onlus – Un Sorriso nella rete – Paragrafo 2-3

	<p>Von Hippel-Lindau, Malattia di: vedi Malattia di Hippel-Lindau.</p> <p>Von Willebrand, Malattia di, Malattia di Minot-Von Willebrand, Malattia di Willebrand-Juergens: malattia ereditaria della coagulazione sanguigna caratterizzata da emorragie e ritardo della coagulazione dovuta a deficienza di un fattore proteico VIII. Le piastrine inoltre hanno un'efficienza ridotta.</p> <p>Wegener, Granulomatosi di: malattia non comune caratterizzata da infiammazione di capillari sanguigni con conseguente danneggiamento di vari sistemi organici del corpo. Molto spesso vengono colpiti il tratto respiratorio ed i reni con effetti molto gravi.</p> <p>Werlhof, Malattia di o Porpora Trombocitopenica Idiopatica Acuta: malattia caratterizzata da una diminuzione del numero di piastrine circolanti.</p> <p>Willebrand-Juergens, Malattia di: vedi Malattia di Von Willebrand.</p> <p>Wyburn Mason, Sindrome di: rara malattia ereditaria caratterizzata da malformazioni ed aneurismi dei capillari sanguigni del cervello e dei nervi fortemente vascolarizzati, della retina, nevi facciali e talvolta cambiamenti mentali.</p>
--	---

Associazioni Specifiche di Volontariato e Mediche

EUROPA				
Milano - IT	Centro "A. Bianca Bonomi" per lo Studio e la Terapia delle Malattie Emorragiche e della Trombosi, Ospedale Maggiore Fattore V Laiden AIPA		02.54.442 –62842 02.66103898	
Roma – IT	Fattore V Laiden AIPA		06.4403695	
Leeds – U.K.	VHL Family Alliance, UK	www.vhl.org	+44.113.2956647	
U.S.A.				
Washington DC	Genetic Alliance	www.geneticalliance.org	001.202.966.5557	
New York	Latham	Hemangioma and Vascular Birthmarks Foundation	www.birthmark.org	001.518.7829637
	White Plains	March of Dimes Birth Defects Foundation	www.modimes.org	001.914.4287100
	New York	National Hemophilia Foundation	www.hemophilia.org	001.212.328.3700
	New York	ITP. Idiopathic Thrombocytopenic Purpura Society of the Children's Blood Foundation		001.2122.974336
New Jersey	Mt. Freedom	Sturge-Weber Foundation	www.sturge-weber.com	001.9738954445
	Linwood	TAR Syndrome Association		001.609927.0418
Minnesota	Portland	Nevus Outreach, Inc.	www.nevus.org	001.877.4263887
Missouri	Kansas City	Wegener's Granulomatosis Association	www.wgassociation.org	001.816.436.8211
Louisiana	Lafayette	Hemophilia Federation of America	www.hemophiliafed.org	001.337.991.0067
Colorado	Englewood	National Stroke Association	www.stroke.org	001.3036.499299
Massachusetts	Brookline	VHL Family Alliance	www.vhl.org	001.617.277.5667
Maryland	Potomac Bethesda	Platelet Disorder Support Association	www.pdsa.org	001.3012.945967
		NIH. National Heart, Lung and Blood Institute Information Center	www.nhlbi.nih.gov/	001.3015.928573
		NIH. National Institute of Diabetes, Digestive & Kidney Diseases	www.niddk.nih.gov	001.3016.543810
		NIH-NHLBI. Hematology Branch, National Heart, Lung and Blood Institute	www.nhlbi.nih.gov/nhlbi/seekpat/hematol.htm	001.3014.020764
		NIH-National Institute of Neurological Disorders and Stroke "Brain Resources and Information Network" (BRAIN)	www.ninds.nih.gov/	001.3014.965751
CANADA				
Quebec	Canadian Hemophilia Society World Federation of Hemophilia	www.hemophilia.ca www.wfh.org	001.514.848.0503 001.514.875.7944	

Le informazioni contenute in questa guida sono fornite a solo scopo educativo ed informativo e non devono essere usate per scopi di diagnosi e cura. Queste informazioni non devono essere intese come appoggio o partecipazione a qualsiasi specifica associazione o centro di cura da parte dell'Associazione Progetto Sorriso. Le informazioni possono essere variate senza preavviso.

3.

Patologia	Infettivologia – AIDS. Vedi anche Ematologia e Oncologia.
------------------	---

Caratteristiche	<p>AIDS – Sindrome da Immunodeficienza Acquisita: grave forma morbosa di origine virale a carico del sistema immunitario.</p> <p>TORCH Sindrome: infezione del feto o del neonato causata da un gruppo di agenti infettivi che danno il nome all'acronimo (T) toxoplasmosi, (O) altri agenti, (R) ribella, (C) citomegalovirus e (H) herpes simplex. La malattia è caratterizzata da febbre, difficoltà d'alimentazione, eruzioni cutanee, dilatazione del fegato e della milza, anomalie dell'udito e degli occhi.</p> <p>Toxoplasmosi: malattia infettiva causata dal contatto con un parassita. La forma congenita è il risultato della trasmissione dalla madre al feto durante la gravidanza. La malattia comporta lesioni del sistema nervoso centrale, cecità e difetti cerebrali.</p>
------------------------	---

Centri Specializzati di Diagnosi, Ricerca, Ricovero e Cura

Padova	Azienda Ospedaliera, Reparto di Infettivologia	049/8213760	
Genova	Istituto Pediatrico Giannina Gaslini, Divisione di Malattie Infettive, Divisione Clinica Malattie Infettive	010/5636338 010/5636340	
Milano	Ospedale Luigi Sacco, Divisioni di Infettivologia	02/39041	www.ospedalesacco.lom.it www.aids.it
Pavia	IRCCS Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico, Policlinico San Matteo Clinica Universitaria di Malattie Infettive e Tropicali, I ^a Divisione,	0382/5011	www.sanmatteo.org
Torino	Ospedale Infantile Regina Margherita, Torino Azienda Ospedaliera Amedeo di Savoia, Dipartimento Clinico di Malattie Infettive, Unità Operativa Divisione "B",	011/3134444 011/4393111	www.regione.piemonte.it/sanita.usl.asl03.ospamsa.sera/mm.htm
Roma	Ospedale Pediatrico, Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico, Bambin Gesù Azienda Policlinico Umberto I ^o , Dipartimento di Malattie Infettive e Malattie Tropicali IRCCS Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico Lazzaro Spallanzani, Rep. Pediatrico	06/68591 06/49971-49972657 06/551701	www.tuopoliclinico.roma.it www.spallanzani.roma.it

Associazioni Specifiche di Volontariato e Mediche

ITALIA			
Verona	ANLAIDS Onlus Associazione Nazionale per la Lotta contro l'Aids ALA Associazione Nazionale Italiana Lotta all'AIDS	045/592575 045/956311	www.anlaids.it www.teledata.it/ala
Padova	LILA Onlus. Lega Italiana per la Lotta all'AIDS	049/650071	www.lila.it
Milano	ALA Associazione Nazionale Italiana Lotta all'AIDS ASA, Associazione Solidarietà AIDS Associazione Archè. Bambini ammalati di Aids LILA Onlus. Lega Italiana per la Lotta all'AIDS	02/66800672 02/58107084 02/603603 02/510023	www.teledata.it/ala http://joshua.micronet.it/arche/noframe/arche1.htm www.lila.it
Roma	ANLAIDS Onlus Associazione Nazionale per la Lotta contro l'Aids Associazione Internazionale Ricerca AIDS Commissione Nazionale per la Lotta contro l'AIDS. Ministero della Sanità	06/44234782-4820999 800-010700 1678.61061	www.anlaids.it
U.S.A.			
Washington DC	Genetic Alliance	001.202.966.5557	www.geneticalliance.org
White Plains, N.Y.	March of Dimes Birth Defects Foundation	001.914.4287100	www.modimes.org
Atlanta, Georgia	Centers for Disease Control and Prevention	001.404.6393534	www.cdc.gov
Bethesda, MD	NIH. National Institute of Allergy and Infectious Diseases NIH. National Institute of Child Health and Human Development	001.3014.965717 001.3014.965133	www.niaid.nih.gov www.nih.gov/hichd

Le informazioni contenute in questa guida sono fornite a solo scopo educativo ed informativo e non devono essere usate per scopi di diagnosi e cura. Queste informazioni non devono essere intese come appoggio o partecipazione a qualsiasi specifica associazione o centro di cura da parte dell'Associazione Progetto Sorriso. Le informazioni possono essere variate senza preavviso.

INDIRIZZI UTILI

- *AIDS*

AmfAR. American Foundation for AIDS Research

www.amfar.org

NIH. Office of AIDS Research

www.nih.gov/od/oar/index.htm

Le informazioni contenute in questa guida sono fornite a solo scopo educativo ed informativo e non devono essere usate per scopi di diagnosi e cura. Queste informazioni non devono essere intese come appoggio o partecipazione a qualsiasi specifica associazione o centro di cura da parte dell'Associazione Progetto Sorriso. Le informazioni possono essere variate senza preavviso.