

Patologia	Allergologia - Immunologia - Dermatologia.	Vedi anche Ematologia e Reumatologia
------------------	--	--------------------------------------

Caratteristiche	<p><i>Le patologie da allergeni comprendono sintomi vari quali asma, riniti allergiche, dermatiti atopiche, allergie da contatto, respiratorie, agli alimenti ed additivi alimentari, ai farmaci, agli imenotteri, al nichel, al lattice.</i></p> <p>Albinismo: rara malattia ereditaria a carattere autosomico recessivo caratterizzata da mancanza di pigmento nella pelle, nei capelli, nei peli e negli occhi. La malattia è causata da assenza dell'enzima Tirosinasi ed è caratterizzata inoltre da pelle sottile e rosata, capelli e peli finissimi e gravi anomalie oculari.</p> <p>Aldrich, Sindrome di: vedi Sindrome di Wiskott-Aldrich.</p> <p>Arlecchino, Ittiosi di: malattia genetica rara caratterizzata da pelle con squame pesanti e spesse che causa malformazioni del viso e di altre parti del corpo. Alla nascita il torace e l'addome sono gravemente costretti con conseguenti difficoltà nella respirazione e nell'alimentazione.</p> <p>Behcet, Sindrome di: malattia infiammatoria multisistemica rara caratterizzata da ulcerazioni della bocca, dei genitali, della pelle e degli occhi.</p> <p>Brocq-Duhring, Malattia di: vedi Malattia di Duhring.</p> <p>Capdepon, Sindrome di: vedi Displasia Ectodermica.</p> <p>Curth-Macklin, Ittiosi Istrice di: malattia ereditaria rara caratterizzata da squamazione medio-grave, pelle spessa e callosa sui palmi delle mani e sulle piante dei piedi.</p> <p>Darier, Malattia di, Malattia di White-Darier: malattia rara progressiva ereditaria a carattere autosomico dominante a carico della pelle.</p> <p>De Barsy, Sindrome di, Sindrome di De Barsy-Moens-Diercks: malattia rara ereditaria a carattere autosomico recessivo caratterizzata da degenerazione dei tessuti elastici della pelle, movimenti involontari degli arti, offuscamento delle cornee, ipotonia muscolare, bassa statura ed altre anomalie.</p> <p>De Barsy-Moens-Diercks, Sindrome di: vedi Sindrome di De Barsy.</p> <p>De Santis-Cacchione, Sindrome di: malattia estremamente rara ereditaria a carattere autosomico recessivo caratterizzata dai sintomi della Xeroderma Pigmentosa in associazione con anomalie neurologiche, ritardo mentale, nanismo, scarsa intelligenza, microcefalia, perdita dell'abilità a coordinare i movimenti volontari (atassia), deficit dei riflessi.</p> <p>Devergie, Malattia di: vedi Pitiriasi Rubra Pilaris.</p> <p>Displasia Ectodermica, Sindrome di Capdepon: malattia caratterizzata da capelli radi e secchi, anomalie dentarie, diminuzione o assenza della sudorazione, cute secca, disturbi della fonazione.</p> <p>Duhring, Malattia di, Malattia di Brocq-Duhring: malattia rara cronica della pelle caratterizzata da bolle, lesioni ed eruzioni cutanee pruriginose. Sovente è associata alla inabilità a digerire il glutine.</p> <p>Giannotti-Crosti, Sindrome di: malattia rara della pelle che colpisce i bambini di età tra i nove mesi ed i nove anni caratterizzata da bolle della pelle delle gambe, delle braccia e delle natiche. Di solito la malattia è preceduta da una infezione virale.</p> <p>Gottron, Sindrome di: malattia ereditaria estremamente rara a carattere autosomico recessivo caratterizzata da invecchiamento precoce e fragilità anomala della pelle. Possono essere presenti anche altre anomalie.</p> <p>Gougerot-Houwer-Sjögren, Sindrome di: vedi Sindrome di Sjögren.</p> <p>Gougerot-Sjögren, Sindrome di: vedi Sindrome di Sjögren.</p> <p>Gronblad-Strandberg, Sindrome di, Pseudoxantoma Elastico: malattia ereditaria che colpisce precisi tessuti connettivi in alcune parti del corpo. I tessuti elastici del corpo si mineralizzano in seguito all'accumulo di calcio ed altri minerali. Ne conseguono alterazioni della pelle, degli occhi, dei sistemi cardiovascolare e gastrointestinale.</p> <p>Hay-Well, Sindrome di: rara malattia genetica ereditaria della pelle a carattere autosomico dominante caratterizzata anche da malformazioni del palato, delle palpebre, del naso, dei capelli, dei denti.</p> <p>Herpes Neonatale: malattia molto rara che in molti casi è trasmessa da genitore a figlio prima, durante o subito dopo la nascita.</p> <p>Ito, Ipomelanos di, Ito: malattia rara che può essere ereditaria a carattere autosomico dominante caratterizzata da scolorimento della pelle in varie parti del corpo e talvolta da ritardo mentale, strabismo, aumento del tessuto cerebrale.</p> <p>Ito: vedi Ipomelanos di Ito.</p> <p>Ittiosi Congenita: malattia ereditaria della pelle caratterizzata da generalizzate squamazione, arrossamento, secchezza e rugosità.</p> <p>Kaposi, Malattia di: vedi Xeroderma Pigmentosa.</p> <p>Leiner, Malattia di, Eritrodermatite Desquamativa di Leiner-Moussous: malattia rara della pelle, che compare tra il primo ed il secondo mese di vita, caratterizzata da comparsa di eruzioni cutanee in varie parti del corpo.</p> <p>Leiner-Moussous, Eritrodermatite Desquamativa di: vedi Malattia di Leiner.</p> <p>Lupus Eritematoso Sistemico, SLE: malattia cronica infiammatoria autoimmune del tessuto connettivo che causa malfunzionamento di diversi organi.</p> <p>Lupus Neonatale: rara malattia autoimmune congenita caratterizzata da arrossamenti (rash) ed eruzioni cutanee. Possono essere presenti anomalie del fegato, cuore e piastrine del sangue. I sintomi, a parte quelli a carico del cuore, di solito si risolvono entro alcuni mesi dalla nascita.</p> <p>Mastocitosi: vedi Orticaria Pigmentosa.</p> <p>Melena, Malattia di: rara malattia ereditaria a carattere autosomico recessivo caratterizzata da sviluppo lento e progressivo di macchie rosse secche, spesse e squamose sui palmi delle mani e sulle piante dei piedi.</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.

	<p>Mucha-Habermann, Malattia di: malattia della pelle caratterizzata da papule ricorrenti, emorragie sottocutanee e vesciche.</p> <p>Netherton, Sindrome di: malattia ereditaria rara che colpisce gli individui di sesso femminile caratterizzata da squamazione distribuita in forma circolare, anomalie dei capelli, predisposizione alle allergie respiratorie o alimentari.</p> <p>Neurofibromatosi di Tipo 1: malattia genetica che può essere ereditaria a carattere autosomico dominante caratterizzata principalmente da sviluppo di tumori benigni multipli della pelle e dei nervi e da zone della pelle con ipo o iper pigmentazione.</p> <p>Orticaria Colinergica: malattia del sistema immunitario caratterizzata da un'immediata comparsa di eritema pruriginoso per ipersensibilità al calore, stress emotivo o affaticamento.</p> <p>Orticaria Fisica, Orticaria Calda, Orticaria Fredda, Orticaria Acquatica: dermatosi caratterizzata dalla comparsa di eritema allergico pruriginoso causato dall'esposizione a temperature elevate o basse, all'acqua o a traumi medi.</p> <p>Orticaria Gigante, Sindrome di Quincke: dermatosi caratterizzata dalla comparsa di grossi eritemi pruriginosi causati da reazione allergica a droghe, a punture o morsi d'insetti o ad alcuni cibi. L'eritema può comparire sul viso, sul collo, alle mani ed ai genitali.</p> <p>Orticaria Pigmentosa: rara malattia della pelle che può essere ereditaria. È una forma cutanea di Mastocitosi ed è caratterizzata dall'eruzione di maculo-papule rilevate di colore bruno causata dalla proliferazione dei mastociti cutanei con rilascio di istamina ed eparina senza stimoli allergici.</p> <p>Parry-Romberg, Sindrome di, Sindrome di Romberg: malattia rara che può comparire nelle prime settimane di vita caratterizzata da atrofia lentamente progressiva dei tessuti sottocutanei di metà del viso. Sono presenti anomalie degli occhi, dei capelli, problemi neurologici e dolore dei tessuti serviti dal nervo trigemino.</p> <p>Pelle Desquamante, Sindrome della: rara malattia genetica ereditaria a carattere autosomico recessivo caratterizzata da spontanea e continua esfoliazione della pelle.</p> <p>Pitiriasi Rubra Pilaris, Malattia di Devergie: dermatosi eritemato-desquamativa a carattere eruttivo cronica e pruriginosa probabilmente causata da un difetto metabolico ereditario. Inizialmente la malattia è caratterizzata da numerose bollicine sulla pelle che, crescendo di volume, si uniscono fino ad ottenere delle placche rosse su ampie aree.</p> <p>Pseudoxantoma Elastico: vedi Sindrome di Gronblad-Strandberg.</p> <p>Pterigio Popliteo, Sindrome del: malattia estremamente rara congenita genetica ereditaria a carattere autosomico dominante caratterizzata da inspessimento o palmatura (unione) della pelle dietro e tra entrambe le gambe, anomalie facciali caratteristiche e malformazioni genitali.</p> <p>Romberg, Sindrome di: vedi Sindrome di Parry-Romberg.</p> <p>Sclerodermia: malattia rara cronica autoimmune caratterizzata, nelle varie forme, da inspessimento della pelle o dei tessuti connettivi interni. La Sclerodermia può essere Localizzata o Sistemica. La Sclerodermia Localizzata può essere Morphea o Lineare. La Sclerodermia Sistemica può essere dei tipi CREST (Calcinosi, fenomeno di Reynaud, Esofago, Sclerodermia e Telangiectasia), Limitata, Diffusa, Overlap (MCDT – UCDD) o combinazioni fra i vari tipi.</p> <p>Sjögren, Sindrome di, Sindrome di Gougerot-Houwer-Sjögren, Sindrome di Gougerot-Sjögren: malattia infiammatoria autoimmune caratterizzata da secchezza delle fauci e degli occhi che talvolta può essere multisistemica.</p> <p>Sjögren-Larsson, Sindrome di: malattia ereditaria caratterizzata da squamazione della pelle, ritardo mentale, anomalie nella parola, spasticità e nel 50% dei casi degenerazione della pigmentazione della retina.</p> <p>SLE: vedi Lupus Eritematoso Sistemico.</p> <p>Stevens-Johnson, Sindrome di: rara malattia di probabile causa allergica caratterizzata da infiammazione della pelle e delle mucose della bocca, della gola, del naso, della zona anogenitale, dell'intestino e della congiuntiva. L'infiammazione può prendere la forma di macchie rosse piatte o in rilievo, bollicine purulenti o sanguinanti.</p> <p>Sweet, Sindrome di: malattia rara della pelle caratterizzata da febbre, artrite ed eruzioni cutanee a comparsa rapida ed improvvisa. Le eruzioni consistono in papule tenere e rosso-bluestre sulle braccia, sulle gambe, sul viso o sul collo molto spesso su una sola parte del corpo. Nel 10-20% dei casi la sindrome è associata a malattie ematologiche maligne come alcuni tipi di leucemia.</p> <p>Tay, Sindrome di: malattia ereditaria caratterizzata da capelli fragili ed attorcigliati, pelle secca e squamata, malformazioni delle unghie, ritardo dello sviluppo. Possono essere presenti anomalie del sistema nervoso centrale, degli organi della riproduzione, degli occhi, delle ossa e dei denti.</p> <p>White-Darier, Malattia di: vedi Malattia di Darier.</p> <p>Wiskott-Aldrich, Sindrome di, Sindrome di Aldrich: rara malattia genetica ereditaria a carattere X-Linked recessivo caratterizzata da ripetute infezioni causate da difetto del sistema immunitario e da emorragie anomale causate da deficienza del numero di piastrine. Può essere presente eczema cutaneo.</p> <p>Xeroderma Pigmentosa, Malattia di Kaposi: gruppo di malattie ereditarie rare a carico della pelle caratterizzate da anomala secchezza della pelle, fotosensibilità ai raggi ultravioletti, mancanza di pigmentazione e possibilità di sviluppo di diverse malattie degli occhi e tumori della pelle. Spesso i sintomi appaiono subito dopo la nascita. Possono comparire nel tempo ritardo mentale, nanismo o ritardo dello sviluppo.</p>
--	---

Prevenzione	Allontanamento dall'allergene, eliminazione dell'alimento imputato, ecc.. Vaccini specifici.
--------------------	--

Centri Specializzati di Diagnosi, Ricerca, Ricovero e Cura		
Verona	Servizio Allergologico della Clinica Pediatrica del Policlinico di Borgo Roma	045.8074541

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 4

Padova	Azienda Ospedaliera, Divisione di Immunologia e Allergologia	049.8212296-298
Genova	Istituto Pediatrico Giannina Gaslini, Dermatologia	010/56361
Milano	IRCCS Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico, Ospedale Maggiore, Istituto di Scienze Dermatologiche ex Istituto di Clinica Dermatologica I e Dermatologia Pediatrica	02.5516180
Pavia	Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico, Policlinico San Matteo, Pediatrica Generale e Reumatologia	0382/502907
Torino	Az. Ospedaliera San Giovanni Battista, Ospedale San Lazzaro, Unità Operativa Dermatologia III	011.6331633-6335810-6335869
Perugia	Azienda Ospedaliera Policlinico Montelucre Divisione di Allergologia Pediatrica Divisione di Dermatologia Pediatrica presso Istituto di Pediatria	www.ospedale.perugia.it 075.5783621 075.5782254-5782656
Roma	Ospedale Pediatrico, Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico, Bambin Gesù IRCCS Istituto Dermopatico dell'Immacolata IRCCS Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico, IDI Istituto Dermatologico Italiano, Dipartimento di Scienze Dermatologiche, VIII Divisione Dipartimento di Immunodermatologia, Allergologia ed Immunologia Clinica e di Laboratorio, V ³ Divisione	06/68591 06.66461 06.66461-6611
Capranica (VT)	IRCCS Istituto Dermopatico dell'Immacolata	0761.661419
Centri per il Trattamento della Sclerodermia		
Firenze	Istituto di Clinica Medica IV	055/2285300
Napoli	Clinica Medica della Ia Facoltà di Medicina e Chirurgia, Policlinico Cappella Cangiani	081/7461111

Associazioni Specifiche di Volontariato e Mediche

ITALIA			
Milano	Ass. per il Bambino Allergico. Ist. di Cl. Pediatrica, Ist. Clinici di Perfezionamento G.I.L.S. GRUPPO Italiano per la Lotta alla Sclerodermia	02/4562785 02/8057842 – 47715581 - 800.080266 www.sclerodermia.net	
	Servizio Informazione e Centro Ascolto sulla Sclerodermia	02/47715581 www.unimi.it/ateneo/strutt/facol1/med/inf/gils.html	
Peschiera Borromeo (MI)	A.N.S.S. Associazione Nazionale Sindrome di Sjögren	02/90605171	
Bologna	Centro di Allergologia e Immunologia Clinica Pediatrica, Istituto di Clinica Pediatrica, Policlinico S. Orsola Gruppo di Immunologia della Società Italiana di Pediatria, Segretario: c/o Policlinico Sant'Orsola, Clinica Pediatrica	051/390689 051/6364679 – 636348	
Parma	Gruppo di Immunologia della Società Italiana di Pediatria, Istituto di Clinica Pediatrica	0521/290456	
Firenze	SIAIP. Società Italiana di Allergologia ed Immunologia Pediatrica, c/o Clinica Pediatrica III, Ospedale A. Meyer Segreteria S.I.A.I.P.	055/575953 055/580181	
Roma	Gruppo Italiano di Dermatologia Pediatrica. SIDEV – GIDEP, Policlinico A. Gemelli, Clinica Dermosifilopatica	06/30151	
EUROPA			
U.K.	Hampshire British Coalition of Heritable Disorders of Connective Tissue Hertfordshire Psoriatic Arthropaty Alliance London International Patient Organization for Primary Immunodeficiencies	+44.01252.810472 +44.1923.672837 +44.207.976.7640	www.Business-Partners.co.uk/marfan www.paalliance.org http://ipopi.org/
Svezia	Malmo Swedish Sjogren's Syndrome Association	+46.40.977955	www.sjogrensyndrom.se

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 4

U.S.A.			
Washington D.C.		Asthma and Allergy Foundation of America, Inc.	001.202.466.7643 www.aafa.org
New York	White Plains	March of Dimes Defects Foundation	001.9144.287100 www.modimes.org
	Jerico	Sjogren's Syndrome Foundation, Inc.	001.516.9336365 www.sjogrens.com
	New York	Skin Cancer Foundation	001.2127255176
	New York	SLE Foundation, Inc.	001.212.6854118 www.lupusny.org
	Poughkeepsie	XP (Xeroderma Pigmentosum) Society, Inc.	001.518.851.2612 www.xps.org
Michigan	Eastpointe	American Autoimmune Related Diseases Association, Inc.	001.8107.763900 www.aarda.org
Pennsylvania	Lansdale	Foundation for Ichthyosis & Related Skin Types	001.2156.311411 www.scalyskin.org www.libertynet.org/~ichthys/
Wisconsin	Milwaukee	American Academy of Allergy Asthma and Immunology	001.414.272.6071 www.aaaai.org
Missouri	St. Louis	NAPE. National Association for Pseudoxanthoma Elasticum	001.314.9639153 www.napxe.org
Illinois	Mascoutah	National Foundation for Ectodermal Dysplasias	001.618.5662020 www.nfed.org
Oregon	Portland	National Psoriasis Foundation	001.5032.447404 www.psoriasis.org/
Washington	Seattle	Nat. Registry for Ichthyosis and Related Disorders, University of Washington	001.2066.163179
New Hampshire	East Hempstead	National Organization for Albinism and Hypopigmentation	001.603.887.2310 www.albinism.org
Massachusetts	Sharon	PXE International, Inc.	001.7817843817 www.pxe.org
	Danvers	Scleroderma Foundation, Inc.	001.9787504499 www.scleroderma.org
Georgia	Atlanta	Skin Disease Research Core Centers of the National Institute of Arthritis, Emory University School of Medicine	001.4047.275872
New Jersey	Newark	Xeroderma Pigmentosum Registry, University of Medicine and Dentistry of New Jersey	001.9739.724405
Connecticut	Hartford	Lyme Disease Foundation	001.860.5252000 www.lyme.org
Minnesota	Edina	Scleroderma Federation	001.9528.354422 www.sclerofed.org
California	Santa Barbara	Scleroderma Research Foundation	001.8055.639133 www.srfcure.org
	San Pedro	Juvenile Scleroderma Network, Inc.	001.3105.199511 www.isdn.org
Colorado	Westminster	Steven Johnson Syndrome Foundation and Support Group	001.3036.351241 http://home.aol.com/sisupport/sjsmain.html
Texas	Tyler	National Vitiligo Foundation	001.903.531.0074 www.vitiligofoundation.org
Maryland	Rockville	Lupus Foundation of America, Inc.	001.3016.709292 www.lupus.org
	Towson	Immune Deficiency Foundation	001.410.321.6647 www.primaryimmune.org
	Bethesda	NIH. National Institute of Arthritis and Musculoskeletal and Skin Diseases	001.3014.968188 www.nih.gov/niams/
		NIH. National Institute of Allergy and Infectious Diseases	001.3014.965717 www.niaid.nih.gov/
		NIH. National Arthritis and Musculoskeletal and Skin Diseases Information Clearinghouse	001.3014.954484
CANADA			
	Alberta	Lupus Canada	001.4032.745599 www.lupuscanada.org
INDIRIZZI UTILI			
Romberg Connection		Chicago, Illinois, U.S.A.	www.geocities.com/rombergs/
Pityriasis Rubra Pilaris (PRP) Online Support Group			http://personal.nbnet.nb.ca/mdetild/Webpage/index.html

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.