

Patologia	Ortopedia – Traumatologia – Reumatologia.
Caratteristiche	<p>Acrocefalopolisindattilia: Sindrome di Noack, Sindrome di Carpenter, Sindrome di Sakati-Nyhan, Sindrome di Goodman. Simile alla Acrocefalosindattilia ma la persistenza della membrana interdigitale, completa o incompleta, può interessare più dita degli arti superiori e inferiori.</p> <p>Acrocefalosindattilia: gruppo di malattie genetiche molto rare caratterizzate da chiusura prematura delle articolazioni delle ossa del cranio così che la testa appare appuntita in modo anomalo e palmatura o fusione di alcune dita delle mani e/o dei piedi. Sindrome di Pfeiffer, Sindrome di Apert, Sindrome di Chotzen, Sindrome di Apert Crouzon, Sindrome di Saethre-Chotzen. Possono essere presenti altre malformazioni craniofacciali e delle dita.</p> <p>Albers-Schönberg, Morbo di: vedi Osteopetrosi.</p> <p>Anca, Lussazione dell': malformazione congenita caratterizzata dalla fuoriuscita della testa del femore dalla sua sede naturale del bacino.</p> <p>Antley–Bixler, Sindrome di: malattia genetica rara generalmente a carattere autosomico recessivo caratterizzata da malformazioni del cranio, del viso e dello scheletro.</p> <p>Apert Crouzon, Sindrome di: vedi Acrocefalosindattilia.</p> <p>Apert, Sindrome di: malattia genetica rara congenita ereditaria a carattere autosomico dominante caratterizzata da malformazioni del cranio, del viso, delle mani e dei piedi. Vedi Acrocefalosindattilia.</p> <p>Apert-Crouzon, Sindrome di: variante della Sindrome di Apert con le malformazioni digitali della Sindrome di Apert e con le malformazioni facciali della Sindrome di Crouzon.</p> <p>Baller – Gerold, Sindrome di: malattia genetica rara congenita ereditaria a carattere autosomico recessivo caratterizzata da malformazioni del cranio, del viso e delle ossa dell'avambraccio e delle mani.</p> <p>Camurati-Engelmann, Malattia di: vedi Malattia di Engelmann.</p> <p>Carpenter, Sindrome di: malattia genetica rara ereditaria a carattere autosomico recessivo caratterizzata da malformazioni del cranio, del viso, delle dita delle mani e dei piedi. Le dita possono essere in numero superiore o inferiore al normale. Vedi Acrocefalopolisindattilia.</p> <p>Chotzen, Sindrome di: vedi Acrocefalosindattilia, vedi Sindrome di Saethre-Chotzen.</p> <p>Crouzon, Sindrome di: malattia genetica rara che può essere ereditaria a carattere autosomico dominante e può essere congenita. La malattia è caratterizzata da malformazioni craniofacciali.</p> <p>Deficienza della Vitamina D: vedi Rachitismo.</p> <p>Ehlers – Danlos, Sindrome di: malattia ereditaria dominante caratterizzata da lassità legamentosa.</p> <p>Ekman-Lobstein, Malattia di: vedi Osteogenesi Imperfetta.</p> <p>Engelmann, Malattia di, Malattia di Camurati-Engelmann: malattia genetica ereditaria estremamente rara a carattere autosomico dominante caratterizzata da malformazioni delle ossa lunghe, anomalie dello scheletro, sottosviluppo di vari muscoli.</p> <p>Epifisite: vedi Osteocondrosi Epifisaria e Osteocondrosi.</p> <p>Eteroplasia Ossea Progressiva: malattia estremamente rara caratterizzata da anomalo sviluppo osseo in zone del corpo dove l'osso normalmente non è presente.</p> <p>Goodman, Sindrome di: malattia genetica estremamente rara caratterizzata da serie malformazioni craniofacciali, delle mani e dei piedi e malattie cardiache congenite. La malattia è ereditaria a carattere autosomico recessivo e viene talvolta considerata come una variante della Sindrome di Carpenter. Vedi Acrocefalopolisindattilia.</p> <p>Gordon, Sindrome di: malattia genetica ereditaria estremamente rara a carattere autosomico dominante caratterizzata da ridotta o assente mobilità delle articolazioni.</p> <p>Greig, Sindrome di: malattia ereditaria molto rara che può essere a carattere autosomico dominante caratterizzata da malformazioni delle dita e craniofacciali.</p> <p>Jackson-Weiss, Sindrome di: rara malattia genetica che può essere ereditaria a carattere autosomico dominante caratterizzata da malformazioni craniofacciali e dei piedi.</p> <p>Jarcho-Levin, Sindrome di: malattia genetica rara ereditaria a carattere autosomico recessivo caratterizzata da malformazioni delle ossa della colonna vertebrale e delle costole con conseguente insufficienza respiratoria. Possono essere presenti altre anomalie.</p> <p>Karsch-Neugebauer, Sindrome di: malattia malformativa genetica caratterizzata dalla mancanza delle dita o di loro parti di solito contemporaneamente alla spaccatura della mano tanto da farle assumere l'aspetto di un artiglio. Quando è presente la spaccatura, questa interessa entrambe le mani ed i piedi.</p> <p>Kast, Sindrome di: vedi Sindrome di Maffucci.</p> <p>Kenny-Caffe, Sindrome di: malattia scheletrica ereditaria estremamente rara spesso a carattere autosomico dominante e congenita. La malattia è caratterizzata da statura bassa, inspessimento delle ossa lunghe, assottigliamento delle cavità midollari delle ossa, malformazioni della testa e degli occhi.</p> <p>Klippel-Feil, Sindrome di: rara malattia congenita caratterizzata da anomala unione o fusione di due o più ossa della colonna vertebrale. Talvolta presente collo corto, movimenti ristretti della testa e del collo, scoliosi, malformazioni scheletriche e craniofacciali.</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.

Kohler, Malattia di: malattia rara delle ossa del piede caratterizzata da piede dolorante e gonfio che può causare zoppicamento. La malattia di solito colpisce bambini tra i tre ed i cinque anni e più i maschi che le femmine. Il recupero avviene di solito in meno di un anno.

Lobstein, Malattia di: vedi Osteogenesi Imperfetta.

Maffucci, Sindrome di, Sindrome di Kast: malattia genetica rara ereditaria a carattere autosomico dominante caratterizzata da eccessiva crescita delle cartilagini, deformità scheletriche e da angiomi cutanei.

Malattia dell'epifisi prossimale del Femore: vedi Osteocondrosi Epifisaria e Osteocondrosi.

Melnick-Needles, Sindrome di: malattia genetica caratterizzata da anormale sviluppo delle ossa. Possono essere presenti occhi sporgenti, mandibola molto piccola, incurvamento delle ossa delle braccia e delle gambe ed altre anomalie ossee.

Meyenburg-Altherr-Uehlinger, Sindrome di: vedi Policondriti.

Noack, Sindrome di: vedi Acrocefalopolisindattilia.

Ollier, Malattia di: rara malattia scheletrica congenita caratterizzata da anormale sviluppo e malformazioni delle ossa e delle cartilagini.

Osgood-Schlatter, Malattia di: vedi Osteocondrosi Apofisaria e Osteocondrosi.

Osteocondrosi Apofisaria: Malattia di Sever-Blenke o Osteocondrosi dell'apofisi posteriore del Calcagno, Malattia di Osgood-Schlatter o Osteocondrosi dell'apofisi Tibiale anteriore. Vedi Osteocondrosi.

Osteocondrosi dell'apofisi posteriore del Calcagno: vedi Osteocondrosi Apofisaria e Osteocondrosi.

Osteocondrosi dell'apofisi Tibiale anteriore: vedi Osteocondrosi Apofisaria e Osteocondrosi.

Osteocondrosi Epifisaria o Epifisite: Malattia di Perthers o dell'epifisi prossimale del Femore, Malattia di Scheuermann del tratto dorsale della colonna vertebrale. Può colpire i corpi vertebrali ed il piede. Vedi Osteocondrosi.

Osteocondrosi: processo necrotico degenerativo dei nuclei di ossificazione epifisari ed apofisari che porta, con la crescita dell'individuo, allo schiacciamento ed alla deformità di queste estremità. Colpisce principalmente soggetti in età evolutiva ed è dovuta probabilmente ad un difetto di vascolarizzazione di queste parti delle ossa.

Osteogenesi Imperfetta, Malattia di Ekman-Lobstein, Malattia di Lobstein, Malattia di Vrolik: gruppo di malattie genetiche rare del tessuto connettivo caratterizzate da estrema fragilità ossea. La malattia può essere ereditaria a carattere autosomico dominante.

Osteopetrosi Maligna Infantile: vedi Osteopetrosi.

Osteopetrosi o Morbo di Albers-Schönberg, Osteopetrosi Maligna Infantile: malattia genetica ereditaria autosomica recessiva a carico degli osteoclasti dello scheletro caratterizzata da aumento della densità e fragilità ossea, malformazioni scheletriche.

Pachidermoperiostasi, Sindrome di Touraine-Solente-Gole, Sindrome di Rosengeld-Kloepfers: rara malattia ereditaria a carattere autosomico dominante caratteristica dell'infanzia/adolescenza che progredisce lentamente per circa dieci anni. I sintomi maggiori sono allargamento delle dita delle mani e dei piedi, lineamenti del viso rudi, malformazioni cutanee del cuoio capelluto, eccessiva sudorazione delle mani e dei piedi.

Perthers, Malattia di: vedi Osteocondrosi Epifisaria e Osteocondrosi.

Pfeiffer, Sindrome di: vedi Acrocefalosindattilia.

Piede Torto: deformazione congenita del piede.

Policondriti, Sindrome di Meyenburg-Altherr-Uehlinger, Malattia di von Meyenburg: rara malattia degenerativa caratterizzata da ricorrenti infiammazioni delle cartilagini del corpo.

Rachitismo, Deficienza della Vitamina D: malattia che compare nell'infanzia a causa di insufficienza del livello della vitamina D nel corpo causata da denutrizione, scarsa esposizione al sole o malassorbimento intestinale. I sintomi maggiori coinvolgono le ossa e la crescita.

Rosengeld-Kloepfers, Sindrome di: vedi Pachidermoperiostasi.

Saethre-Chotzen, Sindrome di, Sindrome di Chotzen: gruppo di malattie genetiche rare caratterizzate da chiusura prematura delle giunzioni delle ossa del cranio ed unione di alcune dita delle mani e dei piedi, asimmetria craniofacciale.

Saethre-Chotzen, Sindrome di: vedi Acrocefalosindattilia.

Sakati, Sindrome di, Sindrome di Sakati-Nyhan: gruppo di malattie genetiche rare caratterizzate da prematura chiusura delle giunzioni delle ossa del cranio, fusione di alcune dita delle mani e dei piedi, anomalie delle ossa degli arti, malformazioni cardiache congenite.

Sakati-Nyhan, Sindrome di: vedi Acrocefalopolisindattilia. Vedi Sindrome di Sakati.

Scheuermann, Malattia di: vedi Osteocondrosi Epifisaria e Osteocondrosi.

Sever-Blenke, Malattia di: vedi Osteocondrosi Apofisaria e Osteocondrosi.

Sindattilia: malformazione congenita data dalla fusione totale o parziale delle dita delle mani o dei piedi.

Sprengel, Deformità di: rara malattia congenita caratterizzata da scapola sporgente. Questo provoca un blocco nella parte posteriore del collo con limitazione dei movimenti del braccio. Possono essere presenti altre anomalie scheletriche e muscolari.

Stenosi Spinale: rara condizione che può essere ereditaria a carattere autosomico dominante caratterizzata dal restringimento del canale del midollo spinale, dei canali delle radici dei nervi spinali, delle vertebre.

Tietze, Sindrome di: rara malattia infiammatoria caratterizzata da dolori toracici ed infiammazioni delle cartilagini delle costole. I sintomi dolorosi possono coinvolgere le spalle e le braccia.

Touraine-Solente-Gole, Sindrome di: vedi Pachidermoperiostasi.

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 22

	<p>Von Meyenburg, Malattia di: vedi Policondriti.</p> <p>Vrolik, Malattia di: vedi Osteogenesi Imperfetta.</p> <p>Weismann-Netter, Sindrome di: vedi Sindrome di Weismann-Netter-Stuhl.</p> <p>Weismann-Netter-Stuhl, Sindrome di, Sindrome di Weismann-Netter: malattia scheletrica estremamente rara ereditaria a carattere autosomico dominante caratterizzata da anomalo sviluppo delle ossa e conseguente bassa statura.</p>
--	---

Centri Specializzati di Diagnosi, Ricerca, Ricovero e Cura

Verona	Servizio Reumatologico della Clinica Pediatrica del Policlinico di Borgo Roma	045/8074744
Padova	Az. Ospedaliera, Dipartimento di Pediatria, Unità Operativa Clinica Pediatrica, Reumatologia	049/8213500
Milano	Istituto Ortopedico Gaetano Pini, Dipartimento di Reumatologia Centro di Reumatologia Infantile. Clinica Pediatrica I	02/582961-58296260 www.g-pini.unimi.it 02/57992458 – 59
Pavia	IRCCS, Policlinico San Matteo, Pediatria Generale e Reumatologia	0382/502907
Torino	Ospedale Infantile Regina Margherita	011/3134444
Genova	Istituto Pediatrico Giannina Gaslini, Divisione di Ortopedia e Traumatologia I ^a Istituto Pediatrico Giannina Gaslini, Divisione di Ortopedia e Traumatologia II ^a	010/5636278 010/5636429
Bologna	Istituti Ortopedici Rizzoli, VIII Divisione Ortopedia Pediatrica	051/6366111-6366704-6366837-6390777 www.ior.it
l'Aquila	Laboratori di Biopatologia dell'Osso per l'Osteopetrosi, Università dell'Aquila	0862/433510
Roma	Laboratori di Biopatologia dell'Osso per l'Osteopetrosi, Università "La Sapienza" Ospedale Pediatrico, Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico, Bambin Gesù Ospedale C.T.O., Centro Traumatologico Ortopedico, Dipartimento di Ortopedia e Traumatologia, II Unità Operativa	06/49766575 06/68591 06/51003553-3554
U.S.A.		
Maryland	Towson International Center for Skeletal Dysplasia. Saint Joseph's Hospital	+1.410.3371250
Illinois	Bloomington Pediatric Orthopaedic Institute	+1.630.5297708 www.orthoseek.com/poi.html

Associazioni Specifiche di Volontariato e Mediche

ITALIA		
Padova	AS.IT.O.I. Associazione Italiana Osteogenesi Imperfetta	049/8726077
Venezia	LIMAR. Lega Italiana contro le Malattie Reumatiche e per l'aiuto ai malati reumatici	041/5295318 www.reumatologia.it/limar.htm
Venezia Lido	A.N.Ma.R. Associazione Nazionale Malati Reumatici, c/o Centro Reumatologico Ospedale al Mare del Lido di Venezia Lungomare	041/5900423 www.reumatologia.it/anmar.htm
Milano	SIR. Società Italiana di Reumatologia Associazione Italiana per Bambini con Arti Superiori Artificiali	02.7382330 www.reumatologia.it 0322/660464
Monza (MI)	SITOP. Società Italiana di Traumatologia e Ortopedia Pediatrica. C/o Cl. Ortopedica II ^a , Università di Milano, Osp. S. Gerardo	039/2333021 www.cilea.it/ortopedia/sitop.html
Pavia	SIP, Gruppo di Studio in Reumatologia, Segretario-Policlinico S. Matteo, Cl. Pediatrica AMRI Ass.ne per le Malattie Reumatiche Infantili, Cl. Pediatrica Policlinico S. Matteo	0382/ 502759 – 320783 0382/527241 www.amri.it
Torino	SITOP. Società Italiana di Traumatologia e Ortopedia Pediatrica, Istituto di Discipline Pediatriche, Clinica Pediatrica III	011/635695

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 22

Novara		Associazione Italiana per Bambini con Arti Superiori Artificiali	0321/36279	
S. Lazzaro di Savena (BO)		AS.IT.O.I. Associazione Italiana Osteogenesi Imperfetta	051/460512	www.geocities.com/Paris/4426/asi.html
Siena		LIMAR. Lega Italiana contro le Malattie Reumatiche e per l'aiuto ai malati reumatici, c/o Istituto di Reumatologia Policlinico Le Scotte	0577/233343 – 586770	
Jesi (Ancona)		A.N.Ma.R. Associazione Nazionale Malati Reumatici	0731/534591	
Roma		A.N.Ma.R. Associazione Nazionale Malati Reumatici	06/8551309	
Napoli		Società Italiana di Ortopedia Infantile. Ist. di Ortopedia Infantile, Medicina e Chirurgia II	081/7461111	
EUROPA				
U.K.	Suffolk Intl.	Osteopetrosis Support Trust	+44.0147.3328083	www.ost.org.uk
U.K.	Northamptonshire Intl.	Reach: The Association for Children with Hand or Arm Deficiency	+44.016.04.811041	www.reach.org.uk
U.K.	Leamington Spa	Craniofacial Support Group	+44.1926.334629	www.hopwood.ac.uk/~cranio
Danimarca	Vedbaek	Danisa Apert Syndrome Association	+45.4589.0300	
U.S.A.				
	Washington D.C	NIH. Osteoporosis and Related Bone Diseases National Resource Center	+1.2022.230344	www.osteo.org
Georgia	Atlanta	Arthritis Foundation	+1.4048.727100	www.arthritis.org
Washington	Bellingham	Let's Face It	+1.360.6767325	www.faceit.org/letfaceit/
Illinois	Crystal Lake Rosemont Indian Head Park	About Face Association of Children's Prosthetic/Orthotic Clinics Progressive Osseous Heteroplasia Association	+1.3123370742 +1.8476.981637 +1.7082.469410	www.aboutface2000.org www.acpoc.org
Missouri	St. Louis	Apert Syndrome Support Group	+1.314.9653356	
California	Fair Oaks	Apert Support and Information Network	+1.916.9611092	www.apert.org
New York	New York New York White Plains New York	National Foundation for Facial Reconstruction Society for the Rehabilitation of the Facially Disfigured, Inc. March of Dimes Birth Defects Foundation We Move (Worldwide Education and Awareness for Movement Disorders), Mt. Sinai Medical Center	+1.212.2636656 +1.212.3405400 +1.9144.287100 +1.212.2418567	www.nffr.org www.modimes.org www.wemove.org
Texas	Dallas Dallas Dallas	American Heart Association, National Center National Craniofacial Foundation Faces. The National Children's Craniofacial Association	+1.214.3736300 +1.8005353643 +1.9729.949902	www.americanheart.org www.ccakids.com
Tennessee	Chattanooga Chattanooga	Craniofacial Foundation of America, Tennessee Craniofacial Center Faces. The National Craniofacial Association	+1.423.7789192 +1.4232.661632	www.erlanger.org/cranio www.faces-cranio.org
South Carolina	Sumter	Ollier/Maffucci Self-Help Group	+1.8037.751757	www.ollier-maffucci.org
Massachusetts	Boston Stoughton	Polychondritis/Rheumatoid Arthritis Clinic National Scoliosis Foundation	+1.6177.352560 +1.781.3416333	
Wisconsin	Pleasant Prairie Milwaukee	Children's Brittle Bone Foundation Scoliosis Research Society	+1.8474.334981 +1.414.2899107	www.cbbf.org www.srs.org/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.

Associazione Progetto Sorriso, Onlus – Un Sorriso nella rete – Paragrafo 22

Maryland	Silver Spring	National Rehabilitation Information Center	+1.3015.622400	www.naric.com
	Baltimore	National Spinal Cord injury Hotline	+1.410.4486623	www.sciotline.org
	Gaithersburg	Osteogenesis Imperfecta Foundation, Inc.	+1.3019.470083	www.oif.org
	Bethesda	NIH. National Institute of Arthritis and Musculoskeletal and Skin Diseases	+1.3014.968188	www.nih.gov/niams/
	Bethesda	NIH. National Heart, Lung and Blood Institute Information Center	+1.301.592.8573	www.nhlbi.nih.gov/
Bethesda	NIH. National Arthritis and Musculoskeletal and Skin Diseases Information Clearinghouse	+1.3014.954484		
CANADA	Ontario	About Face International	+1.416.5972229	www.aboutfaceinternational.org
INDIRIZZI UTILI				
SIOT. Società Italiana di Ortopedia e Traumatologia		www.siot.it/index.html		
Gruppo di Studio della Scoliosi		www.gss.it/index.htm		
Società Italiana di Medicina Fisica e Riabilitazione		www.simfer.it/home.htm		
Superkids, Inc. (newsletter for families and friends of children with limb differences)		Newton, Massachusetts, U.S.A.	www.super-kids.org	
www.orthospine.com/		www.geocities.com/Paris/44		

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.