

Rare Diseases European Reference Networks – Candidature
Health Care Provider: Azienda Ospedaliera di Padova
(presidio parte della rete regionale-nazionale malattie rare ex DGR 763/2015)

ERN di interesse **RARE PULMONARY DISEASES**

Nome referenti

- Prof.ssa Marina Saetta, Dr.ssa Elisabetta Balestro, Prof. Paolo Spagnolo, UO Pneumologia
- Prof. Federico Rea, Chirurgia Toracica, Dipartimento di Scienze Cardiologiche Toraciche e Vascolari
- Prof. Carlo Agostini, dr. Francesco Cinetto, Ematologia e immunologia clinica, Dipartimento di Medicina
- Dr. Andrea Vianello, Fisiopatologia Respiratoria
- Prof. Giorgio Perilongo, Dr.ssa Zanconato Stefania, prof. Silvia Carraro. Dr.ssa Deborah Snijders, Clinica Pediatrica, Dipartimento di Salute della Donna e del Bambino
- Prof. Fiorella Calabrese, Istituto di Anatomia Patologica
- Prof. Diego Miotto, Radiologia Universitaria

Unità operative dell’Azienda Ospedaliera di Padova afferenti al Centro

- UOC Pneumologia
- Chirurgia Toracica, Dipartimento di Scienze Cardiologiche Toraciche e Vascolari
- Ematologia ed Immunologia clinica, Dipartimento di Medicina
- UOC Fisiopatologia Respiratoria
- USD Pneumologia pediatrica e Clinica Pediatrica, Dipartimento di Salute della Donna e del Bambino
- Istituto di Anatomia Patologica
- Radiologia Universitaria

Malattie d’interesse

- ERN LUNG, subgroup ILD (Interstitial Lung Disease)

1) Pneumopatie interstiziali idiopatiche (Fibrosi Polmonare Idiopatica, Fibrosi polmonare non specifica, Polmonite in organizzazione, Polmonite interstiziale desquamativa, interstiziopatia associata a bronchiolite respiratoria, polmonite interstiziale acuta)

2) Malattie granulomatoze (sarcoideosi e polmonite da ipersensibilità) - Sarcoideosi (non compresa nel DM 279/2001)

3) Pneumopatie interstiziali secondarie a patologie reumatologiche come la sclerodermia, l’artrite reumatoide, la Sindrome di Sjogren, polimiosite/dermatomiosite

4) Pneumopatie interstiziali cistiche - Istiocitosi a cellule di Langherans, Linfoangioleiomiomatosi RB0060

5) Carenza Congenita Di Alfa1 Antitripsina RC0200

- ERN LUNG, subgroup PCD (Primary Ciliary Discinesia)

1) Sindrome Di Kartagener RN0950 che include discinesia ciliare primaria, eterotassia e ciliopatia

Numero totale casi:

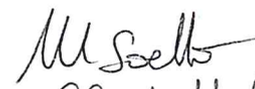
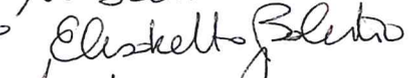
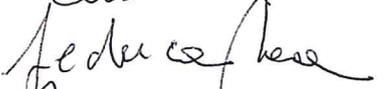
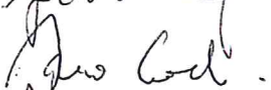
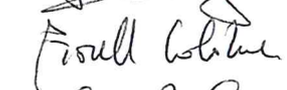
Il numero totale di casi delle malattie polmonari rare (Linfangioleiomiomatosi, codice RB0060; Deficit di alfa 1 antitripsina, codice RC0200) come da DM 279/2001 è: 101

Il numero totale di casi con sarcoidosi come da decreto 32 del 07.04.2016 è 300

Il numero totale dei casi con Sindrome di Kartagener, codice RN0950 è: 34 (da registro malattie rare)

Il numero totale dei casi per altre patologie interstiziali rare (in particolare Fibrosi Polmonare Idiopatica e Sarcoidosi) sono 100/anno. Tale numero è estraibile dalle dimissioni ospedaliere/anno a cui si aggiungono il numero di visite ambulatoriali/anno (600), numero di procedure diagnostiche, numero di trapianti.

FIRME

PROF. MARINO SAETTA	
DR.SSA ELISABETTA RAESTRÒ	
PROF. FEDERICO REA	
PROF. CARLO AGOSTINI	
DR. ANDREA VANOLLO	
DR. DEBORAH SNIJPEERS x PROF. GIORGIO PERICONE	
PROF. SA FIORELLA CALABRESE	
DR. ELISABETTA RAESTRÒ x PROF. DIEGO FLOTTO	