ASLCagliari

Presidio Ospedaliero

Microcitemico.

Clinica Pediatrica, Talassemie e Malattie Rare

17 MAR. 2015

Università degli Studi di Cagliari

CONTRIBUTO PER LO SULLO STUDIO DELLE MALATTIE EREDITARIE DEL METABOLISMO NEL BAMBINO

PROGETTO ANNO 2014

"Studio delle Malattie Ereditarie del Metabolismo nel Bambino: Screening Neonatale, Malattie da Accumulo Lisosomiale, Malattia di Wilson e Malattia Celiaca."

Il Responsabile del Progetto

Prof. Paolo Moi

Azienda USL 8 CAGLIARI - Università degli Studi di Cagliari Ospedale Regionale per le Microcitemie
Via Jenne: 10212: 126LIARI
Clinica Pediatrice 28
Diversore Por Book 865 Direttore: Prof. Paolo Moi

Tel. 070.6095656 - Fax 070.6095558

ALLEGATO pag. n. 2

Studio delle Malattie Ereditarie del Metabolismo nel Bambino: Screening Neonatale, Malattie da Accumulo Lisosomiale, Malattia di Wilson, e Malattia Celiaca.

Le malattie metaboliche ereditarie anche se rare, sono globalmente numerose. Il loro numero è, infatti, stato redefinito e aumentato notevolmente in questi ultimi 25 anni.

Questo fattore (la rarità) determina però la conseguenza che vi sia anche un numero esiguo di esperti medici e di centri che si occupano in maniera sistematica di tali patologie, per questo definite "orfane", e sono "orfane" anche sotto il profilo terapeutico perché in taluni casi, pur se sono stati identificati farmaci capaci di trattare queste malattie, le aziende farmaceutiche sono restie a produrli perché, essendo riservati ad un numero esiguo di pazienti, vengono giudicati antieconomici.

Il neonato o il bambino affetto da una malattia conseguente ad errore congenito del metabolismo intermedio, cioè degli aminoacidi, degli acidi organici, dei carboidrati, dell'ossidazione degli acidi grassi e nelle iperammoniemie ereditarie, già dalle prime giornate di vita presenta anoressia, vomito, ipotonia, letargia, convulsioni cui fanno seguito ipertonia, a volte ittero, ipotermia e dopo un certo periodo, un più o meno grave deficit psicomotorio. Per questi motivi la tempestività della diagnosi riveste un'importanza vitale per evitare l'instaurarsi di danni irreversibili ai vari organi.

Come chiaramente indicato dalla Commissione "Malattie Metaboliche Ereditarie", e da quella sulle malattie rare, del Centro Studi Ministero della Sanità, la riorganizzazione sul territorio dei programmi assistenziali necessita di nuovi modelli che curino soprattutto l'approccio multidisciplinare al paziente con malattia rara, con particolare riguardo alle malattie metaboliche, attraverso l'azione coordinata di Centri ad alta qualificazione e di comprovata esperienza dotati di servizi e delle strumentazioni indispensabili per la "presa in carico" dei pazienti.

Ci si propone quindi con questo progetto di rafforzare e ampliare i risultati ottenuti fino ad oggi dalla nostra Struttura Ospedaliera nel campo delle malattie ereditarie del metabolismo, con particolare riguardo a:

Screening Neonatale, Malattie da Accumulo Lisosomiale, Mucopolisaccaridosi, Malattia di Wilson.

Un'altra patologia che ha un percorso di studio particolare, già avviato dal nostro Centro, è la malattia celiaca, il cui studio è incentrato sul miglioramento del potere predittivo dell'algoritmo ESPGHAN per la diagnosi di malattia celiaca senza dover necessariamente ricorrere alla biopsia duodenale.

L'ultimo progetto attuato, "Utilità degli anticorpi anti-actina in combinazione con le nuove linee guida ESPGHAN per la diagnosi della malattia celiaca", aveva visto l'osservazione di 20 pazienti.

Lo studio sarà rafforzato con il reclutamento di ulteriori 30 pazienti, fino a un raggiungimento di almeno 50, nei quali eseguire la determinazione degli anticorpi anti-transglutaminasi, anti actina filamentosa e attribuire il genotipo HLA di classe II. Si prevede inoltre, nell'arco di questo progetto, di ottenere lo score istologico per tutti e 50 i pazienti. Verranno eseguiti gli esami indispensabili per applicare il nostro algoritmo per la diagnosi di malattia celiaca senza esecuzione della biopsia duodenale: la determinazione degli anticorpi anti-transglutaminasi, degli anticorpi anti actina filamentosa e del rischio genetico per malattia celiaca.

Ci si propone quindi di completare gli studi menzionati tramite la collaborazione di personale laureato in biologia, personale tecnico di laboratorio e per l'elaborazione dati.

Azienda USL 8 CAGLIARI - Università degli Studi di Cagliari Ospedale Regionale per le Microcitemie Via Jenner - 09121 CAGLIARI Clinica Pediatrica 2º Dipettore: Prof. Paplo Moi Tel. 070.6095656 - Fax 070.6095558

ALLEGATO ALLA DELIBERAZIONE

N. ____ DEL_

2 5 AGO. 2014

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO (Dati Sergip Salis) IL DIRETTORE SANITARIO (Dou. Ugo Stortili)

DIRETTORE GENERALE

Il presente allegato è composto da n° 03 fogli di n° 03 pagine

SU. 2



Presidio Ospedaliero Microcitemico U.O.C. Clinica Pediatrica, Talassemie e Malattie Rare Università degli Studi di Cagliari

ALLEGATO ALLA DELIBERAZIONE

1 7 MAR. 2015

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO IL DIRETTORE SANIFARIO Dott.ssa Amtonella Carreras Dott. Pier Paolo Pani IMINISTRATIVO IL DIRETTORE SANIFARIO

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO Dbti/ssd Savina Ortu

IL PRESENTE ALLEGATO E' COMPOSTO

fualt 20 FOGLI. a Apgelaigiori)

CONTRIBUTO PER LO STUDIO DELLE MALATTIE EREDITARIE DEL METABOLISMO NEL BAMBINO

PIANO FINANZIARIO 2014

"Studio delle Malattie Ereditarie del Metabolismo nel Bambino: Screening Neonatale, Malattie da Accumulo Lisosomiale, Malattia di Wilson, e Malattia Celiaca."

Spese per il Personale:	190.000,00
Spese per gestione laboratorio:	10.000,00
Totale complessivo	€ 200.000,00
LEGATO ALLA DELIBERAZIONE	

AL

Z 5 AGU, 2014

IL DIRETTORE SANITARIO (Dott. Ugo Storelli) IL DIRETTOREA MMINISTRATIVO (Dott.

RETTORE GENERALE (Dott. Emit of Simeone)

> Il Responsabile del Progetto Prof. Paolo Moi

Azienda USL 8 CAGLIARI - Università degli Studi di Cagliari Ospedale Regionale per le Microcitemie Via Jenner - 09121 CAGLIARI

Clinica Pediamica 2ª Direttore: Prof. Paolo Moi Fax 070.6095558 Tel/070)6095656 -

Asl Cagliari Via Piero della Francesca, 1 09047 Selargius c.f. e p. iva 02261430926 www.aslcagliari.it

Il presente allegato è composto da nº pagine Clinica Pediatrica, Talassemia e Malattie rare Direttore: Prof. Paolo Moi Via Jenner 09121 Cagliari Tel 070/6095656 -5660 Fax 070/6095558