

[Home](#)[Malattie rare](#)[Chi siamo](#)[Comitato Scientifico](#)[Documenti](#)[Link](#)[Newsletter](#)[Accreditati stampa](#)[Contatti](#)

NEWS

[Ricerca scientifica](#)[Politiche socio-sanitarie](#)[Storie](#)[Attualità](#)[Farmaci orfani](#)[Sperimentazioni](#)

COMUNICATI

[Dai Centri di Riferimento](#)[Dalle Aziende](#)[Dalle Associazioni](#)[Dalle Istituzioni](#)

APPUNTAMENTI

14 Giugno 2011, Roma. Al Sanit 'La sfida comunicativa delle malattie rare'

Maggio – Giugno 2011, gli appuntamenti di A.R.M.R Onlus

10 – 11 Giugno 2011, Roma. Tredicesimo Congresso IORS – Società Italiana di Ricerca in Ortopedia

[Home](#) » [Politiche socio-sanitarie](#) »

Reumatologia: nasce Consortium, il Network internazionale per le malattie autoimmuni



Autore: Redazione, 09 Giu 2011

Lupus, sclerodermia, artrite: 10 paesi garantiranno gli stessi standard. Vantaggi anche negli studi clinici.



Lupus Eritematoso Sistemico, Sclerodermia, Artrite Idiopatica Giovanile, Spondiloartite, Artrite Psoriasica, questi sono solo alcune delle malattie reumatiche autoimmuni, alcune rare e alcune invece croniche, di cui si occuperà **'Consortium' il Network Internazionale delle Malattie Reumatiche Autoimmuni** al quale hanno finora aderito 13 Centri di 10 Paesi, sia in Europa che in altri continenti. Il network è stato presentato ieri all'[Istituto Ortopedico Gaetano Pini](#) di Milano: a spiegare compiti e vantaggi di questa iniziativa è stato il prof. **Pierluigi Meroni**, direttore della Reumatologia e della Scuola di Specializzazione in Reumatologia dell'Università di Milano.

“Oggi – ha detto - grazie a 'Consortium', fondato da un gruppo internazionale di 10 medici e scienziati, gli oltre 3.800.000 italiani che vivono all'estero o che viaggiano spesso per lavoro potranno accedere a servizi e terapie del massimo livello, che garantiscono standard di cura univoci basati sul criterio dell' eccellenza, paragonabili a quelle erogate presso la Divisione di Reumatologia del Gaetano Pini”.

Un vantaggio di non poco conto soprattutto se si considera che queste malattie sono diffuse un po' ovunque, hanno bisogno di frequenti trattamenti, ma che capacità di diagnosi precoce e terapie adeguate sono distribuire in maniera non uniforme.

Attualmente i centri che sono consorziati al network si trovano a **Roma e Milano, Barcellona (Spagna), Bogotá (Colombia), Calgary (Canada), Tel Aviv (Israele), Brescia, Maastricht (Olanda), Porto (Portogallo), Davis (California-Usa), Londra (Gran Bretagna), Parigi (Francia)** “ma in breve tempo - assicura Meroni - se ne aggiungeranno altri”.

FOCUS

[Tumori rari](#)[Ipertensione arteriosa polmonare](#)[Distrofia](#)[Muscolare di](#)[Duchenne](#)[Emofilia](#)[Fibrosi Cistica](#)[Malattia di](#)[Gaucher](#)[Malattia di](#)[Huntington](#)[Sindrome di Rett](#)[S.L.A.](#)[Talassemia](#)[Sindrome dell'X fragile](#)

PARTNER SCIENTIFICI



10- 11 Giugno 2011, Riva del Garda. Parent Project alla Prima Conferenza nazionale delle Organizzazioni civiche per la Salute

11 – 12 Giugno 2011, la Lega Italiana Fibrosi Cistica – Associazione Veneta ospite all'Extreme Airshow di Jesolo

[Vedi l'agenda completa...](#)

“I vantaggi – spiega Meroni – sono numerosi: tra questi scambiare esperienze e casi clinici tramite un sito comune, favorire la pratica della 'second opinion' per i casi critici, fare ricerca su genotipi diversi, cooperare nel reclutamento di pazienti per studi clinici e standardizzare i test di laboratorio, comprendere ancora meglio i meccanismi di insorgenza e i fattori genetici che intervengono in queste malattie, mettere a punto terapie sempre più mirate, favorire lo scambio di studenti per brevi o lunghi periodi, educare e informare pubblico e autorità sanitarie sulle malattie reumatiche autoimmuni, promuovere la cultura del reumatologo specialista in auto-immunologia”.

Per quelle tra le malattie reumatologiche autoimmuni che sono particolarmente rare il vantaggio potrebbe essere importante anche per quello che riguarda la ricerca clinica; l'esistenza del network infatti dovrebbe rendere più facile il reclutamento multicentrico di pazienti.



Consiglia 9

ARTICOLI CORRELATI

14 -17 Giugno 2011. Roma. Al SANIT le giornate di informazione e sensibilizzazione sulla sclerodermia Lupus, il belimumab sempre più vicino all'approvazione in Europa

Fibrosi Cistica, individuato a Liverpool superbatterio infettivo

Fenomeno di Raynaud, il Sildenafil potrebbe ridurre gli attacchi

Lupus, approvato negli USA un nuovo farmaco prodotto da HGS e Glaxo

Nefrite Lupica, ricercatori italiani scoprono come le cellule dendritiche entrano nei reni dei malati

Sclerosi sistemica, il Paquinimod diviene farmaco orfano in Europa

Sclerodermia, una guida pratica alla malattia Sclerodermia, stop all'uso alternativo della Lidocaina.

Ipertensione Arteriosa Polmonare, può essere una complicanza di sclerosi sistemica o lupus

Lupus, individuato il difetto di regolazione degli anticorpi

Sindrome Antifosfolipidi, facciamo il punto della situazione con il prof. Meroni



CON IL CONTRIBUTO DI



Informazioni Mediche



Tutte le

informazioni presenti nel sito **non sostituiscono** in alcun modo il giudizio di un **medico specialista**, l'unico autorizzato ad effettuare una consulenza e ad esprimere un parere medico.

Tag più frequenti

terapia fibrosi

staminali studio

malattia italia

sindrome pazienti

telethon risultati

genetica mutazione

nuove leucemia

[Sindrome Antifosfolipidi \(APS\): la somministrazione di vitamina D aiuta a prevenire le trombosi](#)
[Malattie Reumatiche, l'associazione dei malati critica il nuovo piano sanitario](#)
[LES, dalla FDA prima approvazione per un nuovo anticorpo monoclonale](#)

[polmonare](#) [siena](#)
[farmaco](#) [genica](#)
[emofilia](#) [cistica](#)
[ipertensione](#)
[ricerca](#) [malattie](#)
[diagnosi](#)

Accessibilità

[Dimensione caratteri](#)
[Sintesi vocale](#)
[Puntamento tramite tastiera](#)
[Puntamento oculare](#)

Area riservata

[Accesso](#)
[Newsletter](#)
[Accrediti](#)
[stampa](#)
[Normativa sulla Privacy](#)
[Campagne banner](#)
[Condizioni Generali](#)

Condividi



Aderiamo allo standard HONcode per l'affidabilità dell'informazione

medica.
[Verifica qui.](#)

© Osservatorio malattie rare 2010 | Testata in attesa di registrazione presso il Tribunale di Roma | info@osservatoriomalattierare.it

Online 2 Visite tot. 58772

Via Amedeo, Genelli, 59, 00177 Roma | Piva. 02991370541
Valid CSS | Valid XHTML | Webcoding by Digitest