

Come contattarci

Segreteria

Tel. 0382.501206

Tel. 0382.501486

Tel. 0382.501487

Tel. 0382.501488

Fax 0382.501893

info.marfan@smatteo.pv.it

info.cardiomiopatie@smatteo.pv.it

geneticadelcancro@smatteo.pv.it

malattiegenetiche@smatteo.pv.it

www.sanmatteo.org

Parlaci di noi

La Fondazione effettua rilevazioni a campione di *Customer Satisfaction*, perché ritiene importante monitorare il gradimento degli Utenti rispetto i servizi offerti.

L'Ufficio Relazioni con il Pubblico è a sua disposizione per segnalazioni, encomi, suggerimenti, reclami e richieste di informazioni.

Dal lunedì al venerdì
Dalle ore 08:30 alle ore 13:30
Tel. 0382.503032
E-mail: urp@smatteo.pv.it

Carta di Accoglienza per pazienti e loro familiari

S.C. CARDIOLOGIA 3 – CENTRO PER LE MALATTIE GENETICHE CARDIOVASCOLARI

Dipartimento Ricerca

Direttore
Prof.ssa Eloisa Arbustini

Sede: Padiglione n. 4 - Ingresso B



Fondazione IRCCS
Policlinico San Matteo



Sistema Socio Sanitario
Regione
Lombardia

Gentile Signora/Gentile Signore,

nel darle il benvenuto presso la nostra Struttura, il Personale Sanitario ritiene opportuno fornirle alcune informazioni che le saranno utili in occasione del Suo accesso in Fondazione.

L'Equipe che si prenderà cura di lei e del suo percorso diagnostico-terapeutico

Direttore: Eloisa Arbustini

Dirigenti Medici

Alessandro Di Toro

Alessandra Serio

Dirigenti Biologi

Eliana Disabella

Maurizia Grasso

Marilena Tagliani

Alexandra Smirnova (ricercatore IRCCS)

Dirigente Ingegnere Biomedico

Mario Urtis

Tecnici di laboratorio genetica biomedica

Andrea Pilotto

Carmelina Giorgianni

Tecnici di laboratorio patologia cardiovascolare

Monica Concardi

Ecosonographer

Lorenzo Giuliani (collaboratore professionale di ricerca sanitaria)

Coordinatore Infermieristico

Enza Roccaro

Personale infermieristico

Manuela Badulli

Daniela Tegoni

Roberto Prazzoli

Coordinamento PDTA

Annamaria Tripi (collaboratore professionale di ricerca sanitaria)

Chiara Barbaglia (collaboratore professionale di ricerca sanitaria)

Che cosa facciamo

Gli obiettivi del Centro sono la diagnosi e la cura di malattie eredo-familiari in un modello paziente e famiglia-centrico, tramite l'organizzazione di percorsi diagnostico-terapeutici e assistenziali malattia-specifici.

ATTIVITA' CLINICA

- Genetica clinica
- Percorsi clinici per malattie cardiovascolari ereditarie con valutazione strumentale non invasiva, per patologie vascolari e cardiomiopatie passibili di terapia trapiantologica.
- Studio di sindromi complesse con coinvolgimento cardiovascolare.
- Presa in carico di pazienti e famiglie.

Con oltre 7000 famiglie in carico dal territorio nazionale, il centro è stato negli ultimi quindici anni un modello di eccellenza medica, ispiratore per la creazione di centri simili in Italia e in altri paesi Europei.

ATTIVITA' DI GENETICA MOLECOLARE (TEST GENETICI)

Con un portfolio diagnostico di oltre 500 malattie genetiche, il Centro fornisce servizi di diagnosi molecolare per:

1. ONCOGENETICA GERMINALE

- Carcinoma mammario (PDTA aziendale certificato Eusoma), ovaio, pancreas, stomaco, colon-retto, testicolo, rene, tiroide.
- Tumori rari dell'età pediatrica (in convenzione con l'IRCCS INT di MI per la diagnostica germinale).
- Sindromi rare con neoplasie cardiache (es. Carney complex) e vascolari.
- Patologie dermatologiche ereditarie (melanoma familiare, Xeroderma Pigmentoso, e sindromi rare cute-polmone-rene come Birt-Hogg-Dubé syndrome).

2. MALATTIE CARDIO-VASCOLARI EREDO-FAMILIARI

- Connettivopatie aneurismatiche ereditarie aortiche, vascolari periferiche e cerebrali.
- Cardiomiopatie genetiche, sindromiche e non (geno e fenocopie).
- Sindromi rare ad elevata complessità diagnostica-gestionale (es. MELAS).

3. CHIMERISMO POST-TRAPIANTO DI MIDOLLO (EMATOLOGIA ADULTI)

- Analisi di microsatelliti pre-trapianto da donatore e ricevente e monitoraggio del rigetto post-trapianto.

4. DIAGNOSI GENETICA MALATTIE/SINDROMI

- Diagnosi molecolare e cura di pazienti affetti da fibrosi cistica, emocromatosi, malattie cardio-neuromuscolari ereditarie (distrofinopatie, mitocondriopatie da difetti di geni nucleari e DNA mitocondriale), malattie renali su base genetica (Alstrom, Alport, iperossaluria primaria, rene policistico) e malattie da accumulo lisosomiale.
- Malattie genetiche polmonari trapiantabili.

PATOLOGIA CARDIOVASCOLARE E DEI TRAPIANTI

Diagnostica bioptica di rigetto ed infezioni opportunistiche del graft nel paziente sottoposto a trapianto di cuore e di polmone.

Diagnosi bioptica di cardiomiopatie e miocarditi.

Le emergenze/urgenze vengono gestite in tempo <6 ore.

La Struttura

La struttura è articolata in:

- **Centro clinico ambulatoriale:** rivolto alla genetica clinica, alla clinica cardiovascolare (visita cardiologica e visita medica generale), diagnostica strumentale non-invasiva (ECG ed ecocardiogramma), prelievi ematici, infusioni di farmaci per malattie rare, preparazione esami con mdc in insufficienza renale, percorsi gravidanza.
- **Laboratorio di genetica molecolare:** eroga test genetici su indicazioni di appropriatezza derivate dalla valutazione di genetica clinica.
- **Laboratorio di patologia cellulare e dei trapianti:** effettua monitoraggio bioptico del trapianto di cuore e polmone; esegue diagnosi di patologia cardiovascolare nei cuori nativi e nei polmoni rimossi al trapianto e nei campioni tissutali da pazienti con patologie cardiovascolari.