



ISTITUTO GIANNINA GASLINI

ISTITUTO PEDIATRICO
DI RICOVERO E CURA
A CARATTERE SCIENTIFICO



Centro per le Malattie Emorragiche e Congenite e l'individuazione del rischio Trombotico Ereditario

[Centro di Alta Specialità e di riferimento regionale]

Centro per le Malattie Emorragiche e Congenite e l'individuazione del Rischio Trombotico Ereditario

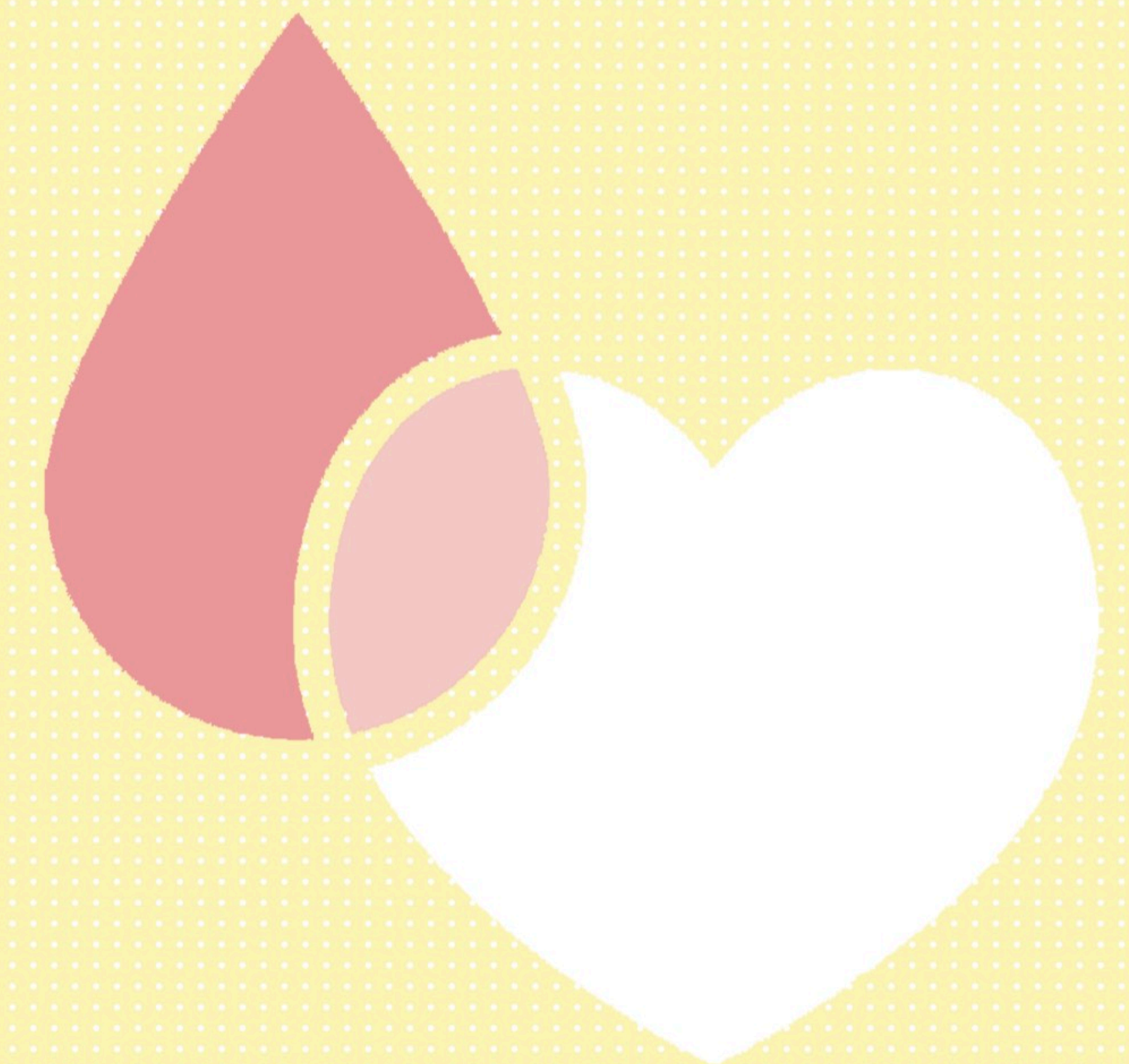
Sede Ambulatorio: Padiglione 3, 2° piano

Sede Uffici: Padiglione 12, 2° piano

Tel: 010 56362551 (segreteria ambulatorio)

010 56363528 (uffici)

Email: emofiliaetrombosi@gaslini.org



Gaslini



Il Centro Emofilia al Gaslini

L'Istituto Gaslini è l'unico ospedale pediatrico con una unità operativa dedicata alle alterazioni della Emostasi e della Trombosi.

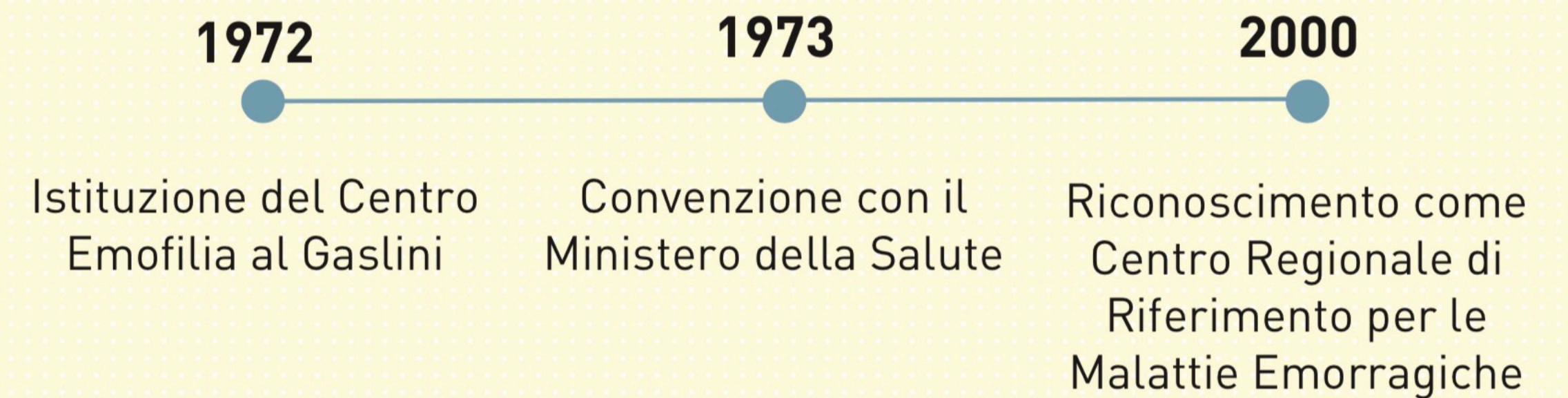
La U.O.S.D. Emostasi e Trombosi persegue, in collaborazione con altri Centri e con l'industria, attraverso la sperimentazione di nuovi farmaci e l'ideazione e la verifica di protocolli diagnostico-terapeutici innovativi, l'obiettivo del miglioramento costante dell'assistenza ai pazienti affetti da coagulopatie congenite.

La UOSD Emostasi e Trombosi è altrettanto impegnata sul fronte delle manifestazioni trombotiche e dello stroke in età neonatale e pediatrica, problematica emergente e spesso complicanza delle cure sempre più aggressive attuate per gravi patologie infantili, al fine di identificare i trattamenti ottimali e attuare una efficace prevenzione attraverso l'individuazione dei soggetti a rischio.

Principali prestazioni

- Inquadramento diagnostico anamnestico, clinico, strumentale, radiologico e laboratoristico delle malattie congenite e d'acquisite della coagulazione.
- Infusione fattori della coagulazione
- Consulenza agli altri ospedali della regione per la gestione delle alterazioni della coagulazione
- Diagnosi plasmatica di secondo livello delle Coagulopatie Congenite e Acquisite
- Caratterizzazione molecolare dell'Emofilia A, B e C
- Diagnostica di base delle alterazioni funzionali/strutturali delle piastrine.
- Caratterizzazione biochimica (tipi e sottotipi) e molecolare della malattia di von Willebrand.
- Diagnosi di portatrice, diagnosi prenatale di Emofilia A e B con studio molecolare dei fattori VIII e IX e consulenza genetica.
- Sperimentazioni cliniche di farmaci innovativi per il trattamento dell'emofilia e della trombosi pediatrica

IL CENTRO DI EMOFILIA IN NUMERI



430 pazienti in follow up di cui 330 liguri



10% entro i 14 anni



10 nuove diagnosi ogni anno



800 visite ambulatoriali all'anno