



MENU

GIORNALE DI SICILIA



OGGI IN EDICOLA

CERCA SU GDS



SALUTE E BENESSERE

**Dossier Sarcomi:**
centri di riferimento**Lezioni in corsia**
per 70.000 bimbi e
ragazzi in tutta
Italia**Vaccini: lotta a**
disinformazione,
arriva
raccomandazione
Ue

0 COMMENTI

STAMPA DIMENSIONE TESTO

SALUTE E BENESSERE

HOME > SALUTE E BENESSERE > AL VIA LA BANCA DATI DELL'OCCHIO, PER LE MALATTIE
EREDITARIE DELLA RETINA

Al via la Banca dati dell'occhio, per le malattie ereditarie della retina

07 Dicembre 2018



Al via la Banca dati dell'occhio, per le malattie ereditarie della retina

© ANSA

Al via un progetto pilota per lo sviluppo di una banca dati senza precedenti nel mondo per le malattie retiniche ereditarie: sarà un database virtuale multicentrico e conterrà tutte le informazioni riguardanti gli occhi dei pazienti, dalla capacità visiva (con i risultati di esami oculistici), le immagini della retina e la firma molecolare e genetica dell'occhio, con i dati relativi a geni importanti per il corretto funzionamento della retina.

Lo ha spiegato in un'intervista all'ANSA Andrea Cusumano dell'Università di Roma Tor Vergata, Presidente della Onlus MACULA & GENOMA Foundation. Coordinato dalla onlus, il progetto nasce in collaborazione con l'Unione Italiana dei Ciechi e degli Ipovedenti (ONLUS-APS) - Presidenza Nazionale e si gioverà dell'expertise e dell'eccellenza di istituti di ricerca quali la Fondazione Policlinico Gemelli IRCCS, (Benedetto Falsini, referente per l'ambulatorio di



Di' che ti piace prima di tutti i tuoi amici

I PIÙ LETTI

OGGI

**Paternò, un uomo**
stermina la sua
famiglia: uccide la
moglie e i due figli di
6 e 4 anni, poi si toglie**Il vento di burrasca**
colpisce la Sicilia: a
Palermo danni e
alberi in strada**Messina, muore**
Maurizio Attina:
mondo della
pallavolo in lutto**Mafia, nella "nuova**
cupola" gli Insulti e le
minacce tra i clan
passano anche da
Facebook**Morti in discoteca,**
identificato il minore
che ha spruzzato lo



genetica oftalmica), e la Fondazione Santa Lucia di Roma, (Emiliano Giardina, Direttore Laboratorio di Medicina Genomica).

"Già nel giro dei prossimi sei mesi - spiega Cusumano - dovremmo avere accesso a un patrimonio di circa 1500 pazienti con una documentazione consistente". La banca dati servirà oltre a fini di ricerca - ad esempio per creare collegamenti internazionali specie sul fronte delle malattie rare della vista - soprattutto per capire quanti dei pazienti coinvolti siano potenzialmente candidabili alle terapie innovative in sviluppo, specie nell'ambito della terapia genica.



spray urticante

ISCRIVITI ALLA NEWSLETTER
DEL GIORNALE DI SICILIA.

 la tua email

☐ Ho letto l'informativa sulla la tutela della privacy e presto il consenso al trattamento dei miei dati personali inseriti.

ISCRIVITI

© Riproduzione riservata

COMMENTA PER PRIMO LA NOTIZIA

COMMENTA CON **facebook**

NOME *

E-MAIL *

COMMENTO *

☐ Ho letto l'[informativa sulla la tutela della privacy](#) e presto il consenso al trattamento dei miei dati personali inseriti.

☐ Aggiornami via e-mail sui nuovi commenti

INVIA

* CAMPI OBBLIGATORI

CONTRIBUISCI ALLA NOTIZIA:



INVIA
FOTO O VIDEO



SCRIVI
ALLA REDAZIONE

ALTRE NOTIZIE



CRONACA

12

Tragedia in discoteca, altri due fermi per droga: si indaga anche su una banda di rapinatori