

FRAGILI

- PERSONE ESTREMAMENTE VULNERABILI, INTESE COME PERSONE AFFETTE DA CONDIZIONI CHE PER DANNO D'ORGANO PREESISTENTE, O CHE IN RAGIONE DI UNA COMPROMISSIONE DELLA RISPOSTA IMMUNITARIA A SARS-COV-2 HANNO UN RISCHIO PARTICOLARMENTE ELEVATO DI SVILUPPARE FORME GRAVI O LETALI DI COVID-19.
- MALATTIE RESPIRATORIE - FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA; ALTRE MALATTIE RESPIRATORIE CHE NECESSITINO DI OSSIGENOTERAPIA.
- MALATTIE CARDIOCIRCOLATORIE - SCOMPENSO CARDIACO IN CLASSE AVANZATA (III-IV NYHA); PAZIENTI POST SHOCK CARDIOGENO.
- MALATTIE NEUROLOGICHE - SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA E ALTRE MALATTIE DEL MOTONEURONE; SCLEROSI MULTIPLA; DISTROFIA MUSCOLARE; PARALISI CEREBRALI INFANTILI; PAZIENTI IN TRATTAMENTO CON FARMACI BIOLOGICI O TERAPIE IMMUNODEPRESSIVE*; MIASTENIA GRAVIS; PATOLOGIE NEUROLOGICHE DISIMMUNI.
- DIABETE/ALTRE ENDOCRINOPATIE SEVERE (QUALI MORBO DI ADDISON) - SOGGETTI CON DIABETE DI TIPO 1; SOGGETTI CON DIABETE DI TIPO 2 CHE NECESSITANO DI ALMENO 2 FARMACI PER IL DIABETE O CHE HANNO SVILUPPATO COMPLICANZE; SOGGETTI CON MORBO DI ADDISON; SOGGETTI CON PANIPOPITUITARISMO.
- FIBROSI CISTICA - PAZIENTI DA CONSIDERARE PER DEFINIZIONE AD ALTA FRAGILITÀ PER LE IMPLICAZIONI RESPIRATORIE TIPICHE DELLA PATOLOGIA DI BASE.
- INSUFFICIENZA RENALE/PATOLOGIA RENALE.
- PAZIENTI SOTTOPOSTI A TRATTAMENTO DIALITICO CRONICO.
- MALATTIE AUTOIMMUNI - PAZIENTI CON GRAVE COMPROMISSIONE POLMONARE O MARCATA IMMUNODEFICIENZA* - PAZIENTI CON IMMUNODEPRESSIONE SECONDARIA A TRATTAMENTO TERAPEUTICO*.
- MALATTIA EPATICA - PAZIENTI CON DIAGNOSI DI CIRROSI EPATICA.
- MALATTIE CEREBROVASCOLARI - EVENTO ISCHEMICO-EMORRAGICO CEREBRALE CHE ABBIAM COMPROMESSO L'AUTONOMIA NEUROLOGICA E COGNITIVA DEL PAZIENTE AFFETTO; PERSONE CHE HANNO SUBITO UNO "STROKE" NEL 2020 E PER GLI ANNI PRECEDENTI CON RANKING MAGGIORE O UGUALE A 3.
- PATOLOGIA ONCOLOGICA - PAZIENTI CON PATOLOGIA TUMORALE MALIGNA IN FASE AVANZATA NON IN REMISSIONE; PAZIENTI ONCOLOGICI E ONCO-EMATOLOGICI IN TRATTAMENTO CON FARMACI IMMUNOSOPPRESSIVI, MIELOSOPPRESSIVI O A MENO DI 6 MESI DALLA SOSPENSIONE DELLE CURE*.
- EMOGLOBINOPATIE -PAZIENTI AFFETTI DA TALASSEMIA, ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI.
- SINDROME DI DOWN - TUTTI I PAZIENTI CON SINDROME DI DOWN IN RAGIONE DELLA LORO PARZIALE COMPETENZA IMMUNOLOGICA E DELLA ASSAI FREQUENTE PRESENZA DI CARDIOPATIE CONGENITE SONO DA RITENERSI FRAGILI.
- TRAPIANTO DI ORGANO SOLIDO E DI CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE - PAZIENTI IN LISTA D'ATTESA O TRAPIANTATI DI ORGANO SOLIDO ; - **PAZIENTI IN ATTESA O SOTTOPOSTI A TRAPIANTO (SIA AUTOLOGO CHE ALLOGENICO) DI CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE (CSE) DOPO I 3 MESI E FINO AD UN ANNO, QUANDO VIENE GENERALMENTE SOSPESA LA TERAPIA IMMUNOSOPPRESSIVA;** - PAZIENTI TRAPIANTATI DI CSE ANCHE DOPO IL PRIMO ANNO, NEL CASO CHE ABBIANO SVILUPPATO UNA MALATTIA DEL TRAPIANTO CONTRO L'OSPITE CRONICA, IN TERAPIA IMMUNOSOPPRESSIVA*;
- GRAVE OBESITÀ - PAZIENTI CON BMI MAGGIORE DI 35. HIV - PAZIENTI CON DIAGNOSI DI AIDS O HIV - PAZIENTI CON DIAGNOSI DI AIDS O HIV - PAZIENTI CON DIAGNOSI DI AIDS O * VACCINARE ANCHE I CONVIVENTI (NEL CASO DI MINORI CHE RIENTRANO NELLA DEFINIZIONE DI ESTREMAMENTE VULNERABILI E CHE NON POSSONO ESSERE VACCINATI PER MANCANZA DI VACCINI INDICATI PER LA LORO FASCIA DI ETÀ, VACCINARE I RELATIVI GENITORI/TUTORI/AFFIDATARI).

DISABILITÀ GRAVI. DISABILITÀ (FISICA, SENSORIALE, INTELLETTIVA, PSICHICA), OVVERO DISABILI GRAVI AI SENSI DELLA LEGGE 104/1992 ART.3 COMMA 3, E FAMILIARI CONVIVENTI E "CAREGIVER" CHE FORNISCONO ASSISTENZA CONTINUATIVA IN FORMA GRATUITA O A CONTRATTO.



ULTRAFRAGILI

1. ABETALIPOPROTEINEMIA
2. ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE
3. ACONDROGENESI
4. ACONDROPLASIA
5. AGAMMAGLOBULINEMIA
6. ALANINEMIA
7. ALBINISMO
8. ALCAPTONURIA
9. AMAUROSIS CONGENITA DI LEBER
10. ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI
11. ANEMIA DI BLACKFAN-DIAMOND
12. ANEMIA DI FANCONI
13. ANEMIE SIDEROBLASTICHE
14. ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE
15. ATASSIA DI FRIEDREICH
16. ATASSIA FRIEDREICH-LIKE
17. ATASSIA PERIODICA
18. ATASSIA TELEANGECTASICA
19. CISTINOSI
20. CITRULLINEMIA
21. CORNEA GUTTATA
22. CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA
23. DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE
24. DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLOACILTRANSFERASI
25. DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA
26. DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA
27. DEGENERAZIONE MARGINALE
28. DEGENERAZIONE NODULARE
29. DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE
30. DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES
31. DISCONDROSTEOSI
32. DISORDINI EREDITARI TROMBOFILICI
33. DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE
34. DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA
35. DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA
36. DISPLASIA EPIFISARIA EMIMELICA
37. DISPLASIA FIBROSA
38. DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE
39. DISPLASIA MAXILLONASALE
40. DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA
41. DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT
42. DISTROFIA COMBINATA DELLA CORNEA
43. DISTROFIA CORNEALE ENDOTELIALE POSTERIORE POLIMORFA
44. DISTROFIA CORNEALE GRANULARE
45. DISTROFIA CORNEALE MACULARE
46. DISTROFIA CORNEALE RETICOLARE
47. DISTROFIA DEI CONI
48. DISTROFIA DI BECKER
49. DISTROFIA DI COGAN
50. DISTROFIA DI DUCHENNE



ULTRAFRAGILI

51. DISTROFIA DI ERB
52. DISTROFIA DI LANDOUZY-DEJERINE
53. DISTROFIA DI MEESMANN
54. DISTROFIA ENDOTELIALE DI FUCHS
55. DISTROFIA IALINA DELLA RETINA
56. DISTROFIA MUSCOLARE
OCULO-GASTRO-INTESTINALE
57. DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE
58. DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST
59. DISTROFIA VITREO RETINICA
60. DISTROFIE STROMALI DELLA CORNEA
61. DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO
DEGLI ACIDI GRASSI E DEI MITOCONDRI
62. EMOCROMATOSI EREDITARIA
63. EMOFILIA A
64. EMOFILIA B
65. ESOSTOSI MULTIPLA
66. FAVISMO
67. FRUTTOSEMIA
68. GALATTOSEMIA
69. GLICOGENOSI
70. IMINOACIDEMIA
71. IPERAMMONIEMIA EREDITARIA
72. IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE
OMOZIGOTE TIPO II_a
73. IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE
OMOZIGOTE TIPO II_b
74. IPERISTIDINEMIA
75. IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA
76. IPERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE
77. IPERVALINEMIA
78. IPOBETALIPOPROTEINEMIA
79. IPOPLASIA MEGACARIOCITICA IDIOPATICA
80. ISTIOCITOSI X
81. ITTIOSI CONGENITA
82. ITTIOSI HYSTRIX, CURTH-MACKLIN TYPE
83. ITTIOSI LAMELLARE RECESSIVA
84. ITTIOSI TIPO HARLEQUIN
85. ITTIOSI X-LINKED
86. KNIEST DISPLASIA
87. LEUCODISTROFIA METACROMATICA
88. MALASSORBIMENTO CONGENITO DI
SACCAROSIO ED ISOMALTOSIO
89. MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO
90. MALATTIA DI STARGARDT
91. MALATTIA DI ALEXANDER
92. MALATTIA DI BATTEN
93. MALATTIA DI CANAVAN
94. MALATTIA DI CHARCOT MARIE TOOTH
95. MALATTIA DI CROUZON
96. MALATTIA DI DEJERINE SOTTAS
97. MALATTIA DI ENGELMANN
98. MALATTIA DI FABRY
99. MALATTIA DI FAIRBANK
100. MALATTIA DI GAUCHER
101. MALATTIA DI HARTNUP
102. MALATTIA DI KENNEDY
103. MALATTIA DI KRABBE
104. MALATTIA DI KUFS
105. MALATTIA DI KUGELBERG-WELANDER



ULTRAFRAGILI

106. MALATTIA DI LESCH-NYHAN
107. MALATTIA DI MORQUIO
108. MALATTIA DI NIEMANN PICK
109. MALATTIA DI PELIZAEUS-MERZBACHER
110. MALATTIA DI REFSUM
111. MALATTIA DI STEINERT
112. MALATTIA DI TANGIER
113. MALATTIA DI THOMSEN
114. MALATTIA DI VON EULENBURG
115. MALATTIA DI VON WILLEBRAND
116. MALATTIA DI WERDNIG-HOFFMAN
117. MIOPATIA CENTRAL CORE
118. MIOPATIA CENTRONUCLEARE
119. MIOPATIA DESMIN STORAGE
120. MIOPATIA NEMALINICA
121. NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE
122. NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE
123. NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA
124. NEUROPATIA TOMACULARE
125. OMOCISTINURIA
126. OSTEOGENESI IMPERFETTA
127. OSTEOPETROSI
128. PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA
129. PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA
130. RETINITE PIGMENTOSA
131. RETINITE PUNCTATA ALBESCENS
132. SFEROOCITOSI EREDITARIA
133. SINDROME C
134. SINDROME CAMPTOMELICA
135. SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA
136. SINDROME DI APERT
137. SINDROME DI BARTTER
138. SINDROME DI BERNARD SOULIER
139. SINDROME DI CONN
140. SINDROME DI CONRADI-HUNERMANN
141. SINDROME DI DI GEORGE
142. SINDROME DI ELLIS-VAN CREVELD
143. SINDROME DI GOODMAN
144. SINDROME DI HALLERMAN-STREIFF
145. SINDROME DI HUNTER
146. SINDROME DI HURLER
147. SINDROME DI MARINESCO-SJOGREN
148. SINDROME DI MAROTEAUX-LAMY
149. SINDROME DI McCUNE-ALBRIGHT
150. SINDROME DI NETHERTON
151. SINDROME DI NEZELOF
152. SINDROME DI PIERRE ROBIN
153. SINDROME DI ROSENBERG-CHUTORIAN
154. SINDROME DI ROUSSY-LEVY
155. SINDROME DI SANFILIPPO
156. SINDROME DI SCHEIE
157. SINDROME DI SCHMIDT
158. SINDROME DI TREACHER COLLINS
159. SINDROME EMOLITICO UREMICA - COMPLESSO PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA
160. SINDROME IPERFERRITINEMIA-CATARATTA CONGENITA
161. STORAGE POOL DEFICIENCY
162. TALASSEMIE
163. TROMBOASTENIA
164. XANTINURIA
165. XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA



**DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI CERTIFICAZIONE E DELL'ATTO DI NOTORIETÀ
(Art. 46 e 47 DPR 28 Dicembre 2000, 445)**

Il/la sottoscritto/a _____

Nato/a a _____ Prov. _____ Il _____ Codice Fiscale _____

Identificato/a a mezzo di documento di riconoscimento tipo _____ numero _____

rilasciato il _____ Da _____

DICHIARA SOTTO LA PROPRIA RESPONSABILITÀ

di essere convivente e/o caregiver del sig/sig.ra

_____ nato/a a _____ - il _____

soggetto affetto da "condizione di estrema vulnerabilità", come previsto dal documento del Ministero della Salute "Raccomandazioni ad interim sui gruppi target della vaccinazione anti-SARS-CoV-2/COVID-19" (rel. 10/03/2021).

La dichiarazione è resa ai sensi degli art. 46 e 47 del DPR n. 445/00 e s.m.i. (T. U. sulla documentazione amministrativa). Con la sua sottoscrizione, il dichiarante è consapevole che può essere soggetto ai controlli previsti dall'art. 71 e in caso di dichiarazioni false, falsità negli atti o contenenti dati non corrispondenti a verità, può procedere alla segnalazione agli organi competenti per l'applicazione delle sanzioni penali ed amministrative previste dagli art. 75 e 76 DPR n. 445/00

_____, lì..... (Firma)

**Integrazione informativa agli interessati ex art. 13 Regolamento UE n. 679/2016
"Regolamento generale sulla protezione dei dati"
Vaccinazione SARS-CoV2/COVID-19 - Comunicazione dati personali conviventi/caregiver**

Ai sensi dell'articolo 13 del Reg. UE/679/2016 La informiamo che i dati personali, da Lei comunicati, dei suoi conviventi e/o caregiver sono acquisiti e trattati dalla locale Azienda sanitaria al fine di pianificare la vaccinazione COVID-19 e saranno trattati in modo lecito, corretto e trasparente.

Informativa completa disponibile sul sito della Regione Basilicata