

CLASSIFICAZIONE COMPLETA DELLE MALATTIE REUMATOLOGICHE

(FONTE SOCIETÀ ITALIANA DI REUMATOLOGIA SIR)

1 - MALATTIE INFIAMMATORIE ARTICOLARI E PERIARTICOLARI	1.1 ARTRITI PRIMARIE	1.1.1 Artrite reumatoide e forme correlate 1.1.1.1 Artrite reumatoide 1.1.1.2 Reumatismo palindromico 1.1.1.3 Artrite indifferenziata 1.1.2 Spondiloentesoartriti 1.1.2.1 Forme prevalentemente assiali • Radiografica (Spondilite anchilosante) • Non radiografica (Spondiloentesoartrite assiale non radiografica) 1.1.2.2 Forme prevalentemente periferiche • Artrite psoriasica • Spondiloentesoartriti enteropatiche • Spondiloentesoartriti reattive 1.1.2.3 Spondiloentesoartriti indifferenziate
	1.2 POLIMIALGIA REUMATICA	1.2.1 Isolata 1.2.2 Associata ad arterite gigantocellulare
	1.3 SINDROME RS3PE	(Remitting Seronegative Symmetrical Synovitis with Pitting Edema)
2 - CONNETTIVITI E VASCULITI SISTEMICHE	2.1 CONNETTIVITI	2.1.1 Lupus Eritematoso Sistemico e forme correlate 2.1.1.1 Lupus eritematoso sistemico 2.1.1.2 Lupus indotto da farmaci 2.1.1.3 Lupus neonatale 2.1.2 Sclerosi Sistemica 2.1.3 Sindromi simil-sclerodermiche 2.1.3.1 Fascite diffusa con o senza eosinofilia 2.1.3.2 Sclerodermia da agenti fisici, chimici e farmaci 2.1.3.3 Graft versus host disease (GVHD) 2.1.3.4 Scleromixedema 2.1.4 Miopatie 2.1.4.1 Miopatie infiammatorie • Dermatomiosite (inclusa la variante amiotopica e quella sine dermatite) • Polimiosite • Miosite necrotizzante autoimmune 2.1.4.2 Altre miopatie • Miopatia da corpi inclusi • Altre 2.1.5 Sindrome di Sjögren 2.1.5.1 Sindrome di Sjögren primaria 2.1.5.2 Sindrome di Sjögren associata ad altre malattie 2.1.6 Sindromi da Sovrapposizione (Overlap) 2.1.6.1 Sindromi da Sovrapposizione con anticorpi specifici • Connettivite Mista (antiU1RNP) • Sindrome da anti-sintetasi (antiamminoacil-tRNA sintetasi) • Sindrome sclero-miosite (antiPM-Scl) 2.1.6.2 Sindromi da Sovrapposizione senza anticorpi specifici • Artrite reumatoide - Lupus eritematoso sistemico (Rhupus) • Sclerosi sistemica - Lupus eritematoso sistemico (Sclero-lupus) • Sclerosi sistemica - Colangite biliare primitiva • Altre 2.1.7 Connettivite indifferenziata 2.1.8 Sindrome da anticorpi antifosfolipidi

		<p>2.1.8.1 Sindrome da anticorpi antifosfolipidi primaria</p> <p>2.1.8.2 Sindrome da anticorpi antifosfolipidi associata ad altre malattie</p>
	2.2 VASCULITI SISTEMICHE	<p>2.2.1 Vasculiti dei vasi prevalentemente di grosso calibro</p> <p>2.2.1.1 Arterite gigantocellulare</p> <p>2.2.1.2 Arterite di Takayasu</p> <p>2.2.1.3 Aortite isolata</p> <p>2.2.2 Vasculiti dei vasi prevalentemente di medio calibro</p> <p>2.2.2.1 Poliarterite nodosa</p> <p>2.2.2.2 Malattia di Kawasaki</p> <p>2.2.3 Vasculiti dei vasi prevalentemente di piccolo calibro (ANCA-associate)</p> <p>2.2.3.1 Granulomatosi con poliangioite</p> <p>2.2.3.2 Granulomatosi eosinofila con poliangioite</p> <p>2.2.3.3 Poliangioite microscopica</p> <p>2.2.4 Vasculiti dei vasi di piccolo calibro</p> <p>2.2.4.1 Malattia da anticorpi antimembrana basale</p> <p>2.2.4.2 Vasculite crioglobulinemica</p> <p>2.2.4.3 Vasculite da IgA</p> <p>2.2.4.4 Vasculite orticarioide ipocomplementemica</p> <p>2.2.4.5 Vasculite da ipersensibilità</p> <p>2.2.5 Vasculiti dei vasi di calibro variabile</p> <p>2.2.5.1 Malattia di Behçet</p> <p>2.2.5.2 Sindrome di Cogan</p>
3 - ARTRITI INFETTIVE E POST-INFETTIVE	3.1 ARTRITI INFETTIVE	<p>3.1.1 Artriti e spondilodisciti batteriche</p> <p>3.1.1.1 Da Piogeni</p> <p>3.1.1.2 Da Gonococco</p> <p>3.1.1.3 Da Brucella</p> <p>3.1.1.4 Da Micobatteri</p> <p>3.1.1.5 Malattia di Lyme</p> <p>3.1.1.6 Malattia di Whipple</p> <p>3.1.1.7 Altre</p> <p>3.1.2 Artriti e spondilodisciti fungine</p> <p>3.1.3 Artriti virali</p> <p>3.1.3.1 Da Parvovirus B19</p> <p>3.1.3.2 Da Alphavirus</p> <p>3.1.3.3 Altre</p> <p>3.1.4 Artriti parassitarie</p>
	3.2 ARTRITI POST-INFETTIVE	<p>3.2.1 Artrite post-streptococcica</p> <p>3.2.2 Febbre reumatica</p>
4 - ARTROPATIE DA MICROCRISTALLI	4.1 DA DEPOSITO DI CRISTALLI DI URATO MONOSODICO (GOTTA)	<p>4.1.1 Acuta</p> <p>4.1.2 Cronica (inclusa la forma tofacea)</p>
	4.2 DA DEPOSITO DI CRISTALLI DI PIROFOSFATO DI CALCIO	<p>4.2.1 Acuta (pseudogotta)</p> <p>4.2.2 Cronica</p> <p>4.2.3 Asintomatica (condrocalcinosi)</p>
	4.3 DA DEPOSITO DI CRISTALLI DI FOSFATO BASICO DI CALCIO	<p>4.3.1 Acuta</p> <p>4.3.2 Cronica</p> <p>4.3.3 Periartrite calcifica</p>
	4.4 DA ALTRI MICROCRISTALLI	
5 - ARTROSI	5.1 PRIMARIA	<p>5.1.1 Artrosi nodosa (Heberden, Bouchard)</p> <p>5.1.2 Artrosi trapezio-metacarpale (Rizoartrosi)</p> <p>5.1.3 Artrosi erosiva delle mani</p> <p>5.1.4 Altre sedi</p>
	5.2 SECONDARIA	<p>5.2.1 Ad incongruenza dei capi articolari</p> <p>5.2.2 Ad altre malattie</p>

<p>6 - MALATTIE E SINDROMI</p>	<p>DOLOROSE EXTRA-ARTICOLARI</p> <p>6.2 FORME LOCALIZZATE</p>	<p>6.1 FORME DIFFUSE 6.1.1 Fibromialgia 6.1.2 Dolore muscoloscheletrico diffuso</p> <p>6.2.1 Sindromi dolorose miofasciali 6.2.2 Borsiti 6.2.3 Tendiniti, tenosinoviti ed tentesopatie 6.2.4 Fasciti ed aponeurosi 6.2.5 Altre sindromi dolorose locoregionali</p>
<p>7 - SINDROMI NEUROLOGICHE E NEUROVASCOLARI</p>	<p>7.1 NEUROPATIE DA COMPRESSIONE</p> <p>7.2 ARTROPATIE NEUROPATOGENE</p> <p>7.3 ANGIONEUROSIS</p>	<p>7.1.1 Sindromi canalicolari periferiche 7.1.2 Sindromi canalicolari del rachide 7.1.3 Sindromi dello stretto toracico</p> <p>7.3.1 Fenomeno di Raynaud primario 7.3.2 Acrocianosi 7.3.3 Eritromelalgia</p>
<p>8 - MALATTIE DELL'OSSO</p>	<p>8.1 OSTEOPOROSI</p> <p>8.2 OSTEOMALACIE</p> <p>8.3 DISPLASIE OSSEE</p> <p>8.4 OSTEOPATIE ADDENSANTI NON NEOPLASTICHE</p> <p>8.5 OSTEOPATIE NEOPLASTICHE</p> <p>8.6 MALATTIE VASCOLARI DELL'OSSO</p> <p>8.7 OSTEITI INFIAMMATORIE</p> <p>8.8 OSTEOCONDRI</p>	<p>8.1.1 Sistemica 8.1.1.1 Primitiva 8.1.1.2 Secondaria (incluse le forme iatrogene) 8.1.2 Localizzata 8.1.2.1 Regionale migrante 8.1.2.2 Transitoria dell'anca 8.1.2.3 Da disuso</p> <p>8.2.1 Da carenza di vitamina D 8.2.2 Da deficit di calcio 8.2.3 Da deficit di fosforo 8.2.4 Geneticamente determinate</p> <p>8.3.1 Malattia di Paget 8.3.2 Displasia fibrosa (malattia di McCune-Albright) 8.3.3 Fibrodisplasia ossificante progressiva</p> <p>8.4.1 Ereditarie 8.4.2 Acquisite</p> <p>8.6.1 Osteonecrosi asettiche 8.6.2 Sindrome dolorosa regionale complessa di tipo I (algodistrofia)</p> <p>8.7.1 Osteomieliti settiche 8.7.2 Osteomieliti asettiche 8.7.3 Osteoma osteoide</p>
<p>9 - MALATTIE EREDITARIE DEL TESSUTO CONNETTIVO</p>	<p>9.1 SINDROME DI MARFAN</p> <p>9.2 SINDROMI DI EHLERS - DANLOS (inclusa la Sindrome da ipermobilità articolare)</p> <p>9.3 OSTEOGENESI IMPERFETTA</p> <p>9.4 ALTRE</p>	
<p>10 - NEOPLASIE SINOVIALI E SINDROMI PARANEOPLASTICHE</p>	<p>10.1 NEOPLASIE SINOVIALI BENIGNE E MALIGNI</p> <p>10.2 SINDROMI PARANEOPLASTICHE</p>	<p>10.1.1 Condromatosi e osteocondromatosi sinoviale 10.1.2 Tumore tenosinoviale a cellule giganti 10.1.3 Sinovialsarcoma 10.1.4 Altre</p> <p>10.2.1 Osteoartropatia ipertrofica pneumica 10.2.2 Osteomalacia oncogenica 10.2.3 Altre</p>

11 - MALATTIE E SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE	11.1 MALATTIE AUTOINFIAMMATORIE MONOGENICHE	11.1.1 Febbre mediterranea familiare (FMF) 11.1.2 Sindrome associata al recettore del TNF (TRAPS) 11.1.3 Sindrome da deficit di mevalonato kinasi (MKD) o Sindrome da Iper-IgD 11.1.4 Sindromi associate agli inflammasomi 11.1.5 Sindromi piogeniche 11.1.6 Sindromi associate a mutazioni di NOD2 (NLRC2) 11.1.7 Altre
	11.2 MALATTIA DI STILL DELL'ADULTO	
	11.3 SINDROME PFAPA	(febris periodica, aftosi orale, faringite, linfadenopatie laterocervicale)
	11.4 SINDROME SAPHO	(sinovite, acne, pustolosi, iperostosi e osteite)
	11.5 OSTEOMIELETTA MULTIFOCALE RICORRENTE CRONICA (CRMO)/OSTEOMIELETTA CRONICA NON BATTERICA (CNO)	
	11.6 SINDROME DI SCHNITZLER	
12 - ALTRE MALATTIE CON POSSIBILI MANIFESTAZIONI REUMATOLOGICHE	12.1 MALATTIE ENDOCRINO-METABOLICHE	12.1.1 Tireopatie 12.1.2 Malattie delle paratiroidi 12.1.3 Acromegalia 12.1.4 Ocronosi 12.1.5 Diabete mellito 12.1.5.1 Cheiroartropatia fibrosante
	12.2 MALATTIE EMATOLOGICHE	12.2.1 Sindrome mielodisplasica e patologie linfoproliferative 12.2.2 Emocromatosi 12.2.3 Emofilia 12.2.3.1 Emartro di grandi articolazioni 12.2.4 Anemia falciforme
	12.3 MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE	12.3.1 Celiachia 12.3.2 Altre
	12.4 SARCOIDOSI	
	12.5 AMILOIDOSI	
	12.6 ALTRE	
13 - MISCELLANEA	13.1 PANNICULITI	13.1.1 Eritema Nodoso 13.1.2 Altre
	13.2 POLICONDRITE RICORRENTE	
	13.3 MALATTIA IGG4-CORRELATA	
	13.4 OSTEOARTROPAZIA IPERTROFICA PRIMITIVA	
	13.5 POLIENTESOPATIA IPEROSTOSANTE DISMETABOLICA (DISH)	
	13.6 OSTEITE CONDENSANTE DELL'ILEO	
	13.7 SINDROME DI TIETZE	
	13.8 COCCIGODINIA	