

DIGITAL EVENT

Diagnosi e trattamento delle sindromi mielodisplastiche a basso rischio: presente e futuro

RESPONSABILI SCIENTIFICI

Matteo Della Porta - *Rozzano (MI)*
Esther N. Oliva - *Reggio Calabria*
Valeria Santini - *Firenze*
Maria Teresa Voso - *Roma*

Area macro-regionale **CENTRO**
28 settembre 2021
h. 14.30-16.40

3 *crediti ECM*

1981 - 2021
40 

ACCADEMIA NAZIONALE DI MEDICINA

 Area macro-regionale **NORD**
28 giugno 2021

 Area macro-regionale **ISOLE**
5 luglio 2021

 Area macro-regionale **SUD**
5 ottobre 2021



con il patrocinio di



FISM
FONDAZIONE
ITALIANA
SINDROMI
MIELODISPLASTICHE

Obiettivi

Le MDS a basso rischio, identificate dai sottogruppi IPSS-R low e very-low, rappresentano la maggioranza delle MDS. Negli ultimi anni, queste patologie sono state sempre meglio caratterizzate dal punto di vista patogenetico e sono stati definiti i diversi meccanismi che contribuiscono all'ematopoiesi inefficace, tipica di queste forme.

La disponibilità di tecniche di sequenziamento avanzato ha consentito la definizione di profili molecolari, in grado di influenzare significativamente la prognosi, con risvolti importanti sulla definizione degli iter terapeutici, nel contesto della medicina personalizzata. Questo ha un valore particolarmente evidente per identificare i pazienti con MDS, a prognosi sfavorevole nell'ambito del "basso rischio". Alcuni di questi marcatori rappresentano anche dei "bersagli" terapeutici, per i quali sono stati identificati specifici inibitori. Vista l'eterogeneità della patologia, molto promettenti appaiono anche diversi farmaci che colpiscono meccanismi generali particolarmente difettivi nelle MDS a basso rischio, quali le alterazioni epigenetiche, l'eritropoiesi inefficace, l'apoptosi, e i meccanismi di mantenimento dell'integrità genomica.

Nel corso dell'evento, verrà fornito un aggiornamento sulla caratterizzazione molecolare delle MDS a basso rischio, i trattamenti disponibili e quelli in stadio avanzato di sperimentazione clinica. La presentazione di casi clinici di particolare interesse fornirà un riscontro di attuazione pratica dei percorsi diagnostico-terapeutici proposti.

Rivolto a

Medici specialisti e specializzandi in ematologia e medici di medicina trasfusionale di Lazio, Marche, Toscana, Umbria.



Programma

Martedì, 28 settembre 2021

- 14.30 *Benvenuto e introduzione ai lavori*
Valeria Santini, Alessandro Isidori, Roberto Latagliata,
Antonella Poloni, Alessandro Sanna

SESSIONE I

MODERATORI: Alessandro Isidori, Valeria Santini

- 14.40 **Work-up diagnostico e inquadramento prognostico delle MDS**
Antonella Poloni
- 15.10 **Trattamento dell'anemia nelle MDS a basso rischio: stato dell'arte e prospettive future**
Roberto Latagliata

SESSIONE II

MODERATORI: Valeria Santini, Alessandro Sanna

- 15.40 **Situazioni cliniche didattiche sul trattamento delle MDS a basso rischio**
Natalia Cenfra, Angela Consagra, Ambra Di Veroli
- 16.40 **Take home messages e conclusioni**
Valeria Santini, Alessandro Isidori, Roberto Latagliata,
Antonella Poloni, Alessandro Sanna

Responsabili Scientifici

MATTEO DELLA PORTA

Humanitas Cancer Center
Istituto Clinico Humanitas IRCCS
Rozzano (MI)

ESTHER N. OLIVA

Divisione di Ematologia
Ospedale Bianchi Melacrino Morelli
Reggio Calabria

VALERIA SANTINI

S.O.D. Ematologia
A.O.U. Careggi
Firenze

MARIA TERESA VOSO

Dipartimento Malattie del Sangue
Università degli Studi Tor Vergata
Roma

Docenti

NATALIA CENFRA

Ematologia
Sapienza Università di Roma

ANGELA CONSGRA

S.O.D. Ematologia
A.O.U. Careggi
Firenze

AMBRA DI VEROLI

U.O. Ematologia
Ospedale Belcolle - ASL Viterbo
Viterbo

ANTONELLA POLONI

Clinica Ematologica
Ospedali Riuniti
Ancona

ROBERTO LATAGLIATA

U.O. Ematologia
P.O. Ronciglione - ASL Viterbo

ALESSANDRO ISIDORI

Ematologia e Centro Trapianti
A.O. Ospedali Riuniti Marche Nord
Pesaro

ALESSANDRO SANNA

S.O.D. Ematologia
A.O.U. Careggi
Firenze

ECM

Sulla base del regolamento applicativo approvato dalla CNFC, Accademia Nazionale di Medicina (provider n.31), assegna alla presente attività ECM (**31-326537**): **3 crediti formativi**.

Obiettivo formativo: Contenuti tecnico-professionali (conoscenze e competenze) specifici di ciascuna professione, di ciascuna specializzazione e di ciascuna attività ultraspecialistica, ivi incluse le malattie rare e la medicina di genere.

L'attestazione dei crediti ottenuti è subordinata a:

- corrispondenza professione/disciplina a quelle per cui l'evento è accreditato;
- partecipazione all'intera durata dei lavori su piattaforma FAD <https://fad.accmec.org>;
- compilazione della scheda di valutazione dell'evento disponibile on-line a fine evento;
- superamento della prova di apprendimento on-line (questionario, almeno 75% risposte esatte). La prova deve essere completata entro 3 giorni dalla conclusione dell'evento. Sono ammessi 5 tentativi.

Modalità di iscrizione

La partecipazione al corso è gratuita. È possibile iscriversi on-line all'indirizzo <https://www.accmec.org> **entro il 25 settembre 2021**. L'iscrizione sarà confermata a mezzo posta elettronica. La Segreteria invierà qualche giorno prima della data di inizio evento una mail di remind con il link al webinar.

Promosso da

ACCADEMIA NAZIONALE DI MEDICINA

Direttore Generale: Stefania Ledda

Via Martin Piaggio, 17/6

16122 Genova



INFORMAZIONI E ISCRIZIONI

www.accmed.org

Tel 010 83794239

Fax 010 83794260

E-mail segreteriaacorsi@accmed.org

Servizi Logistici e Tecnologici

Forum Service

Via Martin Piaggio 17/8

16122 Genova

Con la sponsorizzazione non condizionante di

Celgene |  Bristol Myers Squibb™
Company

