

Digital event

LE TALASSEMIE: DALLA FISIOPATOLOGIA ALLE PROSPETTIVE DI CURA

7 Luglio 2021

h. 14.00 – 17.15

RESPONSABILI SCIENTIFICI

Maria Domenica Cappellini, Lucia De Franceschi
Gian Luca Forni, Antonio Giulio Piga

4,5 crediti ECM

per info e iscrizioni
www.accmed.org

Obiettivi

Le Sindromi Talassemiche sono anemie ereditarie molto frequenti nel bacino del Mediterraneo, in Medio Oriente e nel Sud Est Asiatico, anche se negli ultimi anni con i nuovi flussi migratori sono presenti in tutto il mondo. Per oltre quaranta anni la terapia convenzionale delle Talassemie si è fondata sulla terapia trasfusionale e sulla terapia ferrochelante assolutamente indispensabile per rimuovere il ferro accumulato con le trasfusioni. Per quanto questo approccio terapeutico abbia migliorato la sopravvivenza dei pazienti talassemici, rimane tuttavia una terapia molto faticosa per il paziente con un impatto importante sulla qualità di vita. Per questo motivo nell'ultimo decennio molta ricerca è stata fatta ai fini di meglio comprendere i meccanismi fisiopatologici alla base delle Sindromi Talassemiche con lo scopo di identificare nuovi possibili targets terapeutici. In questo percorso di ricerca sono stati ottenuti importanti risultati che hanno portato allo sviluppo di nuove terapie, alcune delle quali già approvate da FDA ed EMA. Con lo scopo di diffondere queste nuove conoscenze, l'Accademia Nazionale di Medicina ha programmato un evento educativo da riprodurre nel Nord, Centro e Sud Italia. L'evento prevede un aggiornamento sull'eritropoiesi inefficace che è risultato essere il *primum movens* fisiopatologico determinante l'espressione fenotipica delle Sindromi Talassemiche e un aggiornamento sulle molecole che agiscono sul controllo dell'eritropoiesi inefficace. Seguirà la discussione di esperienze cliniche per facilitare il percorso formativo dei discendenti in questo nuovo scenario di terapia nel mondo delle Sindromi Talassemiche.

Rivolto a

Medici specialisti e specializzandi in ematologia, medicina trasfusionale, pediatria

ECM

Sulla base del regolamento applicativo approvato dalla CNFC, Accademia Nazionale di Medicina (provider n. 31), assegna alla presente attività ECM FAD sincrona: **4,5 crediti formativi**.

Obiettivo formativo. Contenuti tecnico-professionali (conoscenze e competenze) specifici di ciascuna professione, di ciascuna specializzazione e di ciascuna attività ultraspecialistica. Malattie rare.

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.accmed.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.



Programma

MERCOLEDÌ, 7 LUGLIO

- 14.00 *Registrazione dei partecipanti on-line*
- 14.15 **Introduzione e obiettivi dell'incontro**
Maria Domenica Cappellini, Lucia De Franceschi,
Gian Luca Forni, Antonio Piga
- 14.30 **Modulazione dell'eritropoiesi nelle talassemie**
• **Le basi fisiopatologiche e le evidenze pre-cliniche**
• **Implicazioni cliniche**
• **Discussione**
Stefano Rivella
Moderatore: Antonio Piga
- 15.10 **Gli agenti di maturazione eritroide**
• **Indicazioni e obiettivo terapeutico**
• **Raccomandazioni all'impiego**
• **Profilo di sicurezza**
• **Discussione**
Maria Domenica Cappellini
- 15.40 **Complicanze delle emoglobinopatie**
• **Splenectomia: indicazioni e gestione complicanze**
• **La cardiopatia ed epatopatia**
• **Discussione**
Lucia De Franceschi
- 16.00 **Tavola rotonda con discussione di esperienze cliniche**
*Discussant: Carmen Maria Gaglioti,
Giovanna Graziadei, Valeria Pinto*
Moderatore: Gian Luca Forni
- 17.15 **Conclusione lavori e final remarks**
Gian Luca Forni

Responsabili Scientifici

Maria Domenica Cappellini
Fondazione IRCCS "Ca' Granda"
Policlinico
Università degli Studi
Milano

Lucia De Franceschi
Dipartimento Medicina Clinica
e Sperimentale
Policlinico G.B. Rossi
Università degli Studi
Verona

Gian Luca Forni
Ematologia, Centro della
Microcitemia e delle Anemie
Congenite
E.O. Ospedali Galliera
Genova

Antonio Giulio Piga
Azienda Ospedaliero-
Universitaria S. Luigi Gonzaga
Orbassano (TO)
Università degli Studi
Torino

Relatori e Discussant

Carmen Maria Gaglioti
Dipartimento di Scienze Cliniche
e Biologiche
Università degli Studi
Torino

Giovanna Graziadei
Centro Malattie Rare Internistiche
Fondazione IRCCS "Ca' Granda"
Policlinico
Università degli Studi
Milano

Valeria Maria Pinto
Ematologia, Centro della
Microcitemia e delle Anemie
Congenite
E.O. Ospedali Galliera
Genova

Stefano Rivella
Children's Hospital of Philadelphia
University of Pennsylvania
Philadelphia (USA)



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 83794224

Fax 010 83794260

E-mail segreteriaacorsi@accmed.org

Segreteria Organizzativa

Forum Service

Via Martin Piaggio 17/8
16122 Genova

Modalità di iscrizione

La partecipazione all'evento è gratuita,
i posti disponibili sono limitati.

È possibile iscriversi on-line all'indirizzo
www.accmed.org entro **il 2 luglio 2021**.

Con la sponsorizzazione non condizionante

Celgene |  Bristol Myers Squibb™
Company