

INFORMAZIONI

Il convegno è **GRATUITO**

Sede Congressuale

Auditorium Totti

**Azienda Ospedaliero Universitaria
"Ospedali Riuniti" Ancona**

Via Conca, 71 - Torrette di Ancona (AN)

Accreditamento ECM

Evento N. 687-201897

n. **6** crediti ECM - n. 100 partecipanti

Obiettivo formativo n. 18

L'evento è a scopo educativo secondo il programma di educazione continua in medicina ECM, organizzato dalla B. E. Beta Eventi Srl sotto la supervisione ed il coordinamento scientifico del Dott.ssa Anna Ficcadenti.

L'evento è accreditato per:

- **Biologo;**
- **Infermiere;**
- **Infermiere Pediatrico;**
- **Medico Chirurgo;**

Cardiologia; Dermatologia e Venereologia; Ematologia; Endocrinologia; Genetica Medica; Medicina Interna; Malattie Metaboliche e Diabetologia; Nefrologia; Neonatologia; Neurologia; Neuropsichiatria Infantile; Oncologia; Pediatria; Reumatologia; Oftalmologia; Ortopedia e Traumatologia; Laboratorio di Genetica Medica; Radiodiagnostica; Pediatria (Pediatri di Libera Scelta); Patologia Clinica (Laboratorio di Analisi Chimico-Cliniche e Microbiologia); Medicina Generale (Medici di Famiglia)

Provider ECM e segreteria organizzativa

B. E. Beta Eventi srl

Via B. Buozzi, 3 - 60131 Ancona (AN)
Tel. 071 2076468 - Cell. 334 5322445
info@betaeventi.it
Provider ECM Standard n. 687



Iscrizione online

Collegarsi al sito:

www.betaeventi.it

sezione CORSI E CONVEGNI
area ALTRE PROFESSIONI

Patrocini richiesti



Si ringrazia per il contributo non condizionante

SANOFI GENZYME

FOCUS SU

MALATTIA DI FABRY E MALATTIA DI GAUCHER: APPROCCIO MULTIDISCIPLINARE, DALLA GENETICA ALLA TERAPIA



ANCONA 27 OTTOBRE 2017

AUDITORIUM TOTTI

Azienda Ospedaliero Universitaria

"Ospedali Riuniti" Ancona

Via Conca, 71 - Torrette di Ancona (AN)



PRESENTAZIONE

Le Malattie Rare sono un insieme eterogeneo di patologie nella cui gestione è fondamentale il lavoro in equipe, in una multidisciplinarietà coordinata.

Tale approccio è tanto più importante per le malattie lisosomiali, nelle quali il deficit enzimatico, geneticamente determinato, provoca un accumulo progressivo di molecole non digerite, tossiche per tutto l'organismo.

L'attuale disponibilità di terapie sostitutive rende ancor più importante la sensibilizzazione e formazione dei sanitari, dal momento che la diagnosi precoce ed il precoce avvio terapeutico può cambiare la storia naturale di tali patologie.



PROGRAMMA DELLA GIORNATA

08.30-09.00 Registrazione partecipanti

09.00-09.20
Saluto delle Autorità ed Associazioni Pazienti ed
Introduzione alle tematiche dell'incontro
DOTT. CAPOROSSI, DR. VOLPINI
STEFANIA TOBALDINI - AIAF (Fabry)
FERNANDA TORQUATI - AIG (Gaucher)

I SESSIONE LA MALATTIA DI ANDERSON-FABRY

Moderatori:
Ermanno Ruffini, Andrea Ranghino,
Samuele Angeletti

09.20-09.40
La Malattia di Fabry: inquadramento clinico della
patologia, dall'età pediatrica a quella adulta
ANNA FICCADENTI

09.40-10.00
La Malattia di Fabry: dalla biochimica alla genetica
AMELIA MORRONE

10.00-10.20
Il coinvolgimento del sistema nervoso centrale e
periferico: red flags per la diagnosi differenziale
GIOVANNI FLAMMA

10.20-10.40
Il coinvolgimento renale:
red flags per la diagnosi differenziale
RENZO MIGNANI

10.40-11.00 Coffee break

11.00-11.20
Il coinvolgimento cardiaco:
red flags per la diagnosi differenziale
ALICE FRANGIONE

11.20-11.40
La risonanza magnetica cardiaca nel percorso
diagnostico terapeutico
NICOLÒ SCHICCHI

11.40-12.00
Obbiettivi terapeutici: quando iniziare la terapia e
quali risultati aspettarsi
RENZO MIGNANI

12.00-12.20 *Discussione*

12.20-13.00 Light Lunch

II SESSIONE LA MALATTIA DI GAUCHER

Moderatori:
Andrea Giovagnoni, Giancarlo Balercia,
Maria Paola Celani

13.00 -13.20
La diagnosi della Malattia di Gaucher:
dalla biochimica alla genetica
AMELIA MORRONE

13.20-13.40
La Malattia di Gaucher nel bambino: come e quando
sospettirla
PAOLO PIERANI

13.40-14.00
Il ruolo dell'internista nella Malattia di Gaucher
PAOLO FRATICELLI

14.00-14.20
La diagnostica per immagini
LUCIA AMICI

14.20-14.40
La patologia ossea nella Malattia di Gaucher
GILBERTA GIACCHETTI

14.40-15.00
Le splenomegalie: diagnosi differenziale e
presentazione di casi clinici
SERENA RUPOLI

15.00-15.20
Approcci terapeutici: oggi e domani
ANNA FICCADENTI

15.20-15.40 *Discussione*

15.40-16.00
Take Home Messages
(la gestione del paziente tra centro di riferimento e
territorio, multidisciplinarietà)
ANNA FICCADENTI

16.00-16.10
Chiusura e Questionario ECM