

Data e sede del Corso

12 febbraio 2020
Sede Società Italiana di Cardiologia
Via Po 24
00198 Roma
Tel. : 06.85.355.854

ECM (Educazione Continua in Medicina)

L'evento è stato inserito nel programma Educazione Continua in Medicina secondo i termini vigenti ed è parte del piano formativo della Società Italiana di Cardiologia, Provider standard riconosciuto dall'Agenas con il numero 91.

L'evento n. **282071** è riservato a **25 partecipanti** ed ha ottenuto **7.8 crediti formativi**.

Professioni: Medico chirurgo

Discipline accreditate: cardiologia, medicina interna, nefrologia.

Per ottenere i crediti formativi sarà necessario:

- Partecipare nella misura del 90% ai lavori scientifici per i quali è stato richiesto l'accreditamento
- Compilare il questionario di apprendimento (rispondere correttamente almeno al 75% delle domande), la scheda di valutazione dell'evento, la scheda di iscrizione
- Riconsegnare al termine dell'evento, presso la segreteria, tutta la documentazione debitamente compilata e firmata

Tutti i partecipanti e i relatori, attenendosi alle attuali normative ministeriali (indipendentemente dai crediti e dalle discipline accreditate), sono tenuti a compilare e consegnare il materiale rilasciato dalla Segreteria.

OBIETTIVO FORMATIVO: 18. 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

Provider ECM



SOCIETÀ ITALIANA DI CARDIOLOGIA
Via Po, 24 - 00198 ROMA
TEL. 06.85.355.854 - FAX 06.84.081.665
E-mail: segreteria@sicardiologia.it
corsi@sicardiologia.it
www.sicardiologia.it

Segreteria Organizzativa

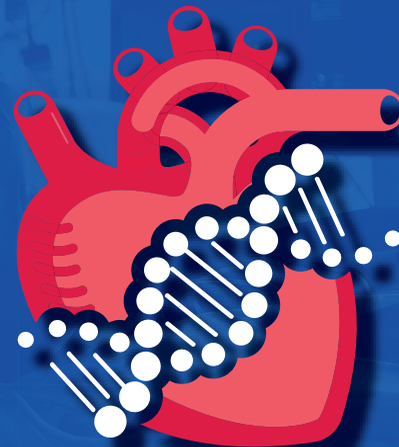


SUMMEET Srl
Via P. Maspero, 5 - 21100 Varese
Tel. 0332 231416 - Fax 0332 317748
info@summeet.it - www.summeet.it
Provider ECM n° 604

CON LA SPONSORIZZAZIONE
NON CONDIZIONANTE DI



AGGIORNAMENTO IN TEMA DI CARDIOMIOPATIE E MALATTIE RARE



12 FEBBRAIO 2020
SOCIETÀ ITALIANA DI CARDIOLOGIA, ROMA

RAZIONALE SCIENTIFICO

La malattia di Fabry è una grave malattia ereditaria caratterizzata da accumulo lisosomiale di un particolare gruppo di zuccheri chiamati sfingolipidi. La malattia di Fabry è causata da mutazioni del gene alfa-GAL A, codificante per un enzima (alfa-galattosidasi). Il gene è localizzato sul cromosoma X e la modalità di trasmissione è recessiva legata all'X: i maschi presentano la forma più grave della malattia, ma le femmine consanguinee sono tutt'altro che esenti dal suo sviluppo.

Le prime manifestazioni della Malattia avvengono in genere durante l'età pediatrica:

- acroparestesie,
- angiocheratomi,
- ipoidrosi,
- opacità della cornea (cornea verticillata),
- alterazioni cardiache rilevate occasionalmente con l'ecocardiogramma,
- micro o macroproteinuria,
- ipertensione arteriosa erroneamente interpretata come essenziale.

Le terapie sostitutive a disposizione permettono di allungare di molto la durata media della vita, che altrimenti sarebbe di circa 40 anni, e di rallentare o prevenire la comparsa del danno irreversibile a carico di rene, cuore e/o cervello. Come è ben noto: prima viene iniziata la terapia sostitutiva, maggiori saranno i benefici ottenuti dalla medesima. La diagnosi precoce è, pertanto, tanto fondamentale quanto – purtroppo – rara.

MODERATORI

CIRO INDOLFI, Catanzaro
GIUSEPPE MERCURO, Cagliari

RELATORI

ELOISA ARBUSTINI, Pavia
CAMILLO AUTORE, Roma
ANDREA FRUSTACI, Roma
ROBERTO PALUMBO, Roma
MAURIZIO PIERONI, Arezzo

PROGRAMMA SCIENTIFICO

- 08.30 Apertura Segreteria
- 09.00 Introduzione dei lavori
Ciro Indolfi, Giuseppe Mercurio
- 09.15 Overview introduttiva sulle cardiomiopatie "rare": tipologia, epidemiologia
Camillo Autore
- 10.00 Descrizione della malattia di Fabry, con particolare focus sugli aspetti della genetica (tipologia di mutazioni, correlazioni genotipo-fenotipo, ruolo della genetica)
Eloisa Arbustini
- 10.45 Coffee break
- 11.00 Manifestazioni cardiache della malattia di Fabry
Andrea Frustaci
- 11.45 Manifestazioni renali della malattia di Fabry
Roberto Palumbo
- 12.30 Terapia della malattia di Fabry
Maurizio Pieroni
- 13.15 Tavola Rotonda
 - Esperienza condivisa in tema di malattia di Fabry – Primo esempio dalla real life
 - Esperienza condivisa in tema di malattia di Fabry – Secondo esempio dalla real life
- 14.30 Discussione finale interattiva
- 15.00 Compilazione questionario ECM
- 15.15 Chiusura dell'incontro