

**VIAGRANDE**  
24 MAGGIO 2025

con il contributo non condizionante di:



**Maya Idee Sud s.r.l.**  
Via Ausonia, 110 - Palermo 90146  
tel 091.541042  
P.Iva 05385630826  
mayaideesud@libero.it  
www.mayaideesud.it  
 Mayaideesud

**PROVIDER ECM**  
**SEGRETERIA ORGANIZZATIVA**



**ID EVENTO: 449-442113 - CREDITI ECM: 5**

**Il corso è rivolto a N. 50 partecipanti**

**OBIETTIVO FORMATIVO:**

Documentazione clinica. Percorsi clinico-assistenziali diagnostici e riabilitativi, profili di assistenza - profili di cura

# **AMILOIDOSI DA TRANSTIRETINA**

## **Esperienze a confronto**

---

Responsabili Scientifici:  
**INES MONTE | CLARA CHISARI**

---

**GRAND HOTEL VILLA ITRIA**  
Via Aniante 3 - Viagrande (CT)

- 8.30** Registrazione dei partecipanti
- 09.00** Saluti di benvenuto ed apertura dei lavori  
**M. Zappia**
- 09.30** Overview sull'amiloidosi e protocolli diagnostici  
**I. Monte**
- 10.00** Il ruolo della medicina nucleare  
**C. Vigneri**
- 10.30** Il ruolo della genetica  
**C. Romano**
- 11.00** Discussione
- 11.15** **Coffee break**
- 11.30** Gestione del paziente con fenotipo cardiaco  
**D. C. Faro**
- 12.00** Gestione del paziente con fenotipo neurologico  
**C. Chisari**
- 12.30** Attualità terapeutiche e prospettive  
**I. Monte**
- 13.00** Discussione
- 13.15** Percorso Hub & Spoke: difficoltà e ottimizzazione  
**C. Chisari, D. C. Faro, I. Monte, C. Romano, C. Vigneri**
- 13.45** Take home message  
**I. Monte**
- 13.50 | 14.20** Questionario di verifica ECM

L' Amiloidosi ereditaria da mutazione della transtiretina è una patologia genetica ad ereditarietà autosomica dominante e a coinvolgimento multisistemico, ad elevata eterogeneità genetica e fenotipica, caratterizzata da manifestazioni del sistema nervoso, periferico ed autonomico, cardiaco, oculare e renale e che necessita pertanto un approccio clinico di tipo multidisciplinare per la corretta gestione diagnostica e terapeutica. L'andamento è purtroppo progressivo e, se non rapidamente diagnosticata e trattata, può condurre a grave disabilità ed avere esito fatale. La diagnosi precoce è spesso complessa e costituisce una vera e propria sfida per il clinico proprio a causa della notevole eterogeneità delle manifestazioni cliniche all'esordio della malattia. È fondamentale arrivare alla diagnosi in maniera tempestiva, perché i provvedimenti terapeutici oggi disponibili permettono di rallentare la progressione, migliorare la sintomatologia ed aumentare la sopravvivenza. Per tale motivo è necessario un aggiornamento continuo dei diversi specialisti coinvolti nella gestione della patologia e che fornisca tutti gli strumenti necessari alla gestione dei pazienti affetti da amiloidosi ereditaria da transtiretina.

## faculty

### CLARA CHISARI

Ricamatore Universitario di Neurologia  
PO G. Rodolico, Catania

### DENISE CRISTIANA FARO

Dottoranda di Ricerca Dipartimento CHIRMED  
Università degli Studi di Catania

### INES MONTE

Professore Associato di Malattie Cardiovascolari Dipartimento CHIRMED,  
Università degli Studi di Catania C.R.R. per la Malattia di Fabry dell'adulto  
e per l'amiloidosi cardiaca, PO G. Rodolico, Catania

### CORRADO ROMANO

Professore Associato di Genetica Medica Sezione di Biochimica Clinica e  
Genetica Medica Dipartimento BIOMETEC  
Università degli Studi di Catania, PO G. Rodolico, Catania

### CARLO VIGNERI

Dirigente Medico di Medicina Nucleare  
PO San Marco, Catania

### MARIO ZAPPIA

Professore Ordinario di Neurologia  
Università degli Studi di Catania