

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*