

Responsabili Scientifici

Enrico Balleari

Dipartimento di Terapie Oncologiche Integrate
Ospedale Policlinico S. Martino - IRCCS Genova
Sistema Sanitario regionale Liguria
Genova

Matteo G. Della Porta

Humanitas Cancer Center
Istituto Clinico Humanitas IRCCS
Rozzano (MI)

Valeria Santini

Unità Funzionale di Ematologia
A.O.U. Careggi
Firenze

Segreteria Scientifica

Emanuele Angelucci

Dipartimento di Terapie
Oncologiche Integrate
Ospedale Policlinico S. Martino
IRCCS Genova
Sistema Sanitario regionale
Liguria
Genova

Enrico Balleari

Dipartimento di Terapie
Oncologiche Integrate
Ospedale Policlinico S. Martino
IRCCS Genova
Sistema Sanitario regionale
Liguria
Genova

Matteo G. Della Porta

Humanitas Cancer Center
Istituto Clinico Humanitas
IRCCS
Rozzano (MI)

Elisa Masiera

Fondazione Italiana Sindromi
Mielodisplastiche (FISM)
Alessandria

Valeria Santini

Unità Funzionale di Ematologia
A.O.U. Careggi
Firenze

Relatori

Emanuele Angelucci, Genova - Enrico Balleari, Genova -
Lorenza Borin, Monza - Fabio Ciceri, Milano - Daniela Cilloni,
Orbassano - Marino Clavio, Genova - Matteo G. Della Porta,
Rozzano (MI) - Dario Ferrero, Torino - Elisa Masiera, Alessandria
- Alfredo Molteni, Cremona - Francesco Onida, Milano -
Paolo Giorgio Pasini, Milano - Anna Maria Pelizzari, Brescia
- Federica Pilo, Cagliari - Antonella Poloni, Ancona - Valeria
Santini, Firenze - Renato Zambello, Padova

ECM

Sulla base del regolamento applicativo approvato dalla CNFC,
Accademia Nazionale di Medicina (provider n. 31), assegna alla
presente attività ECM (31-231875): **7 crediti formativi**.

Obiettivo formativo: contenuti tecnico professionali (conoscenze e
competenze) specifici di ciascuna professione, di ciascuna spe-
cializzazione 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 ad almeno il 90% della durata dell'evento;
- compilazione della scheda di valutazione dell'evento;
- superamento della prova di apprendimento (questionario, almeno 75% risposte esatte).

Si rammenta al partecipante che il limite massimo dei crediti for-
mativi ricondotti al triennio di riferimento 2017-2019 acquisibili
mediante invito da sponsor è di 1/3.

Modalità di iscrizione

La partecipazione è gratuita. Per iscriversi è necessario inviare
tempestivamente a Accademia Nazionale di Medicina - Galleria
Ugo Bassi 2, 40121 Bologna Fax 0510569162, e comunque **entro
il 17 ottobre 2018**:

- > scheda di iscrizione, debitamente compilata;
- > consenso al trattamento dei dati personali riportato nel retro della
scheda di iscrizione.

In alternativa è possibile effettuare l'iscrizione on-line all'indirizzo
www.accmed.org

Non saranno considerate valide le domande pervenute con scheda
incompleta. L'iscrizione sarà confermata a mezzo posta elettro-
nica, si chiede pertanto di riportare sulla scheda di iscrizione il
proprio indirizzo.

Sede

Hotel Michelangelo

Piazza Luigi di Savoia, 6
Milano

Indicazioni per raggiungere la sede del corso:

L'Hotel si trova a pochi passi dalla Stazione Ferroviaria.

Promosso da

FONDAZIONE ITALIANA
SINDROMI MIELODISPLASTICHE (FISM)

In collaborazione con

ACCADEMIA NAZIONALE DI MEDICINA
PROVIDER ECM (ID n. 31)

Direttore Generale: Stefania Ledda



Informazioni e iscrizioni:

www.accmed.org

Tel 051 6360080 - Fax 051 0569162

info.bologna@accmed.org

Con la sponsorizzazione non condizionante di



Le sindromi mielodisplastiche: attualità nell'approccio clinico

Milano, 25 ottobre 2018

7 crediti ECM

Responsabili Scientifici

Enrico Balleari, Matteo G. Della Porta, Valeria Santini

Obiettivi

Le sindromi mielodisplastiche sono un gruppo di malattie clonali caratterizzati da citopenia del sangue periferico e da un aumentato rischio di evoluzione leucemica. Questi disordini sono frequenti soprattutto nei soggetti anziani e hanno un comportamento clinico estremamente eterogeneo, includendo forme a “basso-rischio” con lunga sopravvivenza accanto a situazioni a cattiva prognosi rapidamente evolutive in leucemia acuta mieloide.

I meccanismi biologici alla base di questi disordini sono complessi e solo in parte conosciuti; negli ultimi anni sono stati fatti tuttavia in questo ambito notevoli progressi, grazie anche alla disponibilità di tecnologie di analisi genomica di nuova generazione. La diagnosi clinica di sindrome mielodisplastica è spesso difficile per l'assenza di marcatori specifici di malattia. Inoltre l'eterogeneità di comportamento clinico complica il processo clinico decisionale per la scelta del trattamento nel singolo paziente.

La Fondazione Italiana delle Sindromi Mielodisplastiche (FISM) e Accademia Nazionale di Medicina hanno organizzato questo evento che si svolge in occasione della giornata mondiale delle Sindromi Mielodisplastiche e che ha lo scopo di discutere le implicazioni cliniche delle nuove acquisizioni biologiche nelle sindromi mielodisplastiche e fornire linee guida pratiche per l'ottimizzazione del processo diagnostico, della definizione prognostica e della scelta terapeutica più appropriata nei pazienti.

Rivolto a

Medici specialisti e specializzandi in ematologia, farmacologia, oncologia, medicina interna, anatomia patologica, genetica medica, medicina trasfusionale, patologia clinica. Biologi, farmacisti e infermieri. Non sarà possibile erogare crediti per professioni/discipline non previste.

Programma

Giovedì, 25 ottobre

8.30 Registrazione dei partecipanti

9.00 **Introduzione al corso**
Valeria Santini

9.15 **La giornata mondiale delle Sindromi Mielodisplastiche**
Paolo Pasini

I SESSIONE

Fondazione Italiana Sindromi Mielodisplastiche: presente e futuro
Moderatore: Valeria Santini

9.30 **FISM: organizzazione ed attività**
Elisa Masiera

9.45 **La Rete Nazionale dei Registri Regionali delle Sindromi Mielodisplastiche**
Enrico Balleari

10.00 **Il Progetto Harmony**
Valeria Santini

II SESSIONE

Moderno inquadramento diagnostico e prognostico delle Sindromi Mielodisplastiche
Moderatore: Matteo Della Porta

10.15 **Algoritmo diagnostico**
Alfredo Molteni

10.35 **La “nuova” classificazione delle Sindromi Mielodisplastiche WHO 2016**
Dario Ferrero

10.55 **Ruolo delle mutazioni somatiche nella diagnosi e prognosi delle Sindromi Mielodisplastiche**
Matteo Della Porta

11.15 Discussione

11.30 *Pausa caffè*

III SESSIONE

Il trattamento dei pazienti a basso rischio
Moderatore: Enrico Balleari

11.45 **Il trattamento con fattori stimolanti l'eritropoiesi (ESAs): quando e come**
Anna Maria Pellizzari

12.05 **La sindrome 5q**
Antonella Poloni

12.25 **Le SMD ipocellulari**
Renato Zambello

12.45 Discussione

13.00 *Pausa pranzo*

IV SESSIONE

Il trattamento dei pazienti ad alto rischio
Moderatore: Francesco Onida

14.00 **Il trattamento con ipometilanti: quando e come**
Marino Clavio

14.20 **Il trapianto allogenico: quando e come**
Fabio Ciceri

14.40 **La leucemia mielo-monocitica cronica**
Francesco Onida

V SESSIONE

La terapia di supporto nelle Sindromi Mielodisplastiche
Moderatore: Daniela Cilloni

15.00 **Il problema delle infezioni batteriche e fungine nelle MSD e il trattamento del paziente neutropenico febbrile**
Lorenza Borin

15.20 **Il trattamento del paziente piastrinopenico**
Federica Pilo

15.40 **Il trattamento del paziente con sovraccarico marziale**
Daniela Cilloni

16.00 Discussione

VI SESSIONE

Nuovi trends nel trattamento delle Sindromi Mielodisplastiche
Moderatore: Emanuele Angelucci

16.20 **Nuovi farmaci per i pazienti resistenti/refrattari agli ESAs**
Emanuele Angelucci

16.40 **Nuovi farmaci per i pazienti resistenti/refrattari agli HMAs**
Valeria Santini

17.00 Discussione

17.30 Chiusura dei lavori e questionario di valutazione dell'apprendimento

