

ACCREDITAMENTO AI FINI E.C.M.

Target formativo e accreditamento

Il corso teorico pratico, al fine di massimizzare il risultato di apprendimento e consentire un ampio dibattito con i discenti, si rivolgerà ad un pubblico già con buone conoscenze della materia.

E' stato pertanto accreditato per le seguenti figure professionali:

• Medico Chirurgo:

cardiologia; ematologia; endocrinologia; gastroenterologia; genetica medica; laboratorio di genetica medica; medicina generale; medicina interna; medicina trasfusionale; patologia clinica; pediatria; pediatri di libera scelta; radiodiagnostica.

• Tecnico sanitario di radiologia medica

• Tecnico sanitario laboratorio biomedico

• Biologo

• Infermiere

• Infermiere pediatrico

L'evento formativo è stato accreditato per le succitate categorie professionali per un massimo di 100 discenti per 12 ore formative ed ha ottenuto 12 crediti.

Metodologie didattiche e verifiche di apprendimento

- Format educativo: evento formativo RES
- Obiettivi di apprendimento: acquisizione/miglioramento di competenze tecniche e professionali
- Livello di apprendimento: sviluppo delle competenze da livello base ad eccellente o retraining
- Relazioni su tema preordinato
- Verifica della presenza: con badge elettronico e lettore ottico
- Verifica dell'apprendimento: mediante questionario
- Verifica della qualità percepita: mediante scheda di valutazione dell'evento residenziale.

Attestazione crediti E.C.M.

La certificazione per i crediti ottenuti è vincolata alla presenza continuativa ai lavori dell'evento formativo e sarà disponibile nella sezione ECMonline del sito di Symposia www.grupposymposia.it una volta concluse le operazioni di controllo dei questionari di apprendimento e di chiusura dell'evento ai fini ministeriali.

Tutti i partecipanti riceveranno in quel momento per mail le password necessarie per poter accedere all'area E.C.M. e scaricare il proprio certificato attestante i crediti ottenuti.

INFORMAZIONI GENERALI

Modalità di iscrizione

La partecipazione al convegno dà diritto all'attestato di presenza. E' possibile iscriversi attraverso la scheda online disponibile all'indirizzo: <http://grupposymposia.onlinecongress.it/SITE2015>.

Le iscrizioni online si chiuderanno venerdì **6 novembre** alle h **23.59**. La partecipazione a tale evento formativo sarà subordinata all'ordine di arrivo delle richieste di iscrizione.

Le quote

Le quote si distinguono in:

- Soci in regola e Non soci, in base all'appartenenza alla S.I.T.E;
- Early e Late, in base alla data di registrazione;
- Standard ed Extra in base ai servizi inclusi.

Di seguito il riepilogo delle quote d'iscrizione al corso:

	SOCIO S.I.T.E. IN REGOLA	NON SOCIO S.I.T.E.
Standard Early	€ 90,00	€ 130,00
Standard Late	€ 110,00	€ 150,00
Extra Early	€ 145,00	€ 185,00
Extra Late	€ 165,00	€ 205,00

Il costo indicato è al netto dell'IVA e si intende per persona.

La **quota Early** sarà valida fino alle 23.59 del **20 settembre**; alle 00.00 del 21 settembre scatterà la **quota Late** e sarà valida fino a giorno **8 novembre** 2015.

Per conoscere i dettagli, le modalità di pagamento e le politiche di cancellazione, consultare il sito web <http://www.site-italia.org>.

Si ringraziano per il contributo educativo:

Platinum Sponsor



SEGRETERIA ORGANIZZATIVA
PROVIDER E.C.M. STANDARD N. 463



Via Augusto Riboty, 21 - 00195 Roma - Tel. 06.39725540/5 - Fax 06.39725541
e-mail: info@grupposymposia.it www.facebook.com/Symposia Srl



EMOGLOBINOPATIE E PATOLOGIE DEL GLOBULO ROSSO

un evento formativo S.I.T.E.
in collaborazione con il **Club del Globulo Rosso**

ROMA, 13 e 14 NOVEMBRE 2015

Centro Congressi Frentani - *Via dei Frentani, 4*

Presidenti del Convegno:

Dr. Gian Luca Forni
Prof. Achille Iolascon

Responsabili Scientifici:

Dr. Antonino Giambona
Dr.ssa Susanna Barella



SITE

SOCIETA' ITALIANA
TALASSEMIE ED EMOGLOBINOPATIE

RAZIONALE

Le emoglobinopatie sono forme di anemia ereditaria con severità variabile che, fin dalla nascita, compromettono fortemente la qualità di vita dei pazienti affetti. Tali patologie sono particolarmente diffuse in molte regioni d'Italia quali la Sardegna, la Sicilia, il Delta Padano, il Piemonte, la Calabria e la Puglia ove si contano 9000 soggetti affetti. Le recenti immigrazioni hanno favorito la diffusione della talassemia anche nei paesi del Nord Europa e del Nord e Sud America.

I difetti molecolari che interessano i geni globinici sono oltre un migliaio e possono dare origine a forme di talassemia o a varianti dell'emoglobina. Gli esami di 1° livello sono finalizzati, soprattutto, alla prevenzione della talassemia ma permettono anche l'individuazione di una variante emoglobinica. Le successive indagini molecolari (analisi di II livello) consentono di definire il difetto genetico che colpisce i geni globinici e permettono, quindi, di correlare il fenotipo ad uno specifico genotipo. Alcune varianti Hb hanno una alta frequenza tra le popolazioni già interessate dai difetti talassemici che oggi vengono riscontrate tra gli immigrati extraeuropei e dell'Europa dell'Est.

Ciò rappresentano una nuova emergenza per quanto riguarda la prevenzione in Italia delle emoglobinopatie, così come accadeva negli anni '60 nelle aree industrializzate del Nord con gli immigrati dalle regioni del Sud.

Le emoglobinopatie oggi vengono studiate in contesti molto diversi: laboratori di analisi chimico cliniche, laboratori di genetica o di ematologia, laboratori di Aziende Universitarie o di Aziende Ospedaliere, laboratori privati ed in altre realtà. E' quindi importante un costante aggiornamento al fine di permettere un'adeguata e costante adesione alle linee guida più recenti anche nell'ottica di un favorevole rapporto costo-beneficio. L'obiettivo formativo principale del corso "Emoglobinopatie e patologie del Globulo Rosso" è di fornire, attraverso lezioni frontali un aggiornamento avanzato e specialistico nella diagnostica di primo e secondo livello delle talassemie e delle varianti emoglobinoche e nella diagnostica differenziale delle anemie microciti che atipiche. Particolare enfasi sarà data all'approfondimento delle basi molecolari e genetiche delle emoglobinopatie e delle patologie del globulo rosso. Ampio spazio sarà dato alla discussione per una appropriata diagnosi dal punto di vista ematologico, molecolare e clinico.

Le emoglobinopatie costituiscono un capitolo importante delle patologie ematologiche che sono tradizionalmente trattate in discipline quali la genetica medica, la pediatria e l'Ematologia.

Il corso è indirizzato a personale sanitario che intenda acquisire una professionalità specifica da utilizzare per lo sviluppo o il potenziamento di strutture orientate o dedicate alla diagnosi, cura e prevenzione di queste patologie.

PROGRAMMA

VENERDI 13 NOVEMBRE

- 08.15** RegISTRAZIONI al convegno
- 08.45** Intervento introduttivo e presentazione dell'evento, *G.L. Forni*
- I sessione: "Dalla provetta al paziente: focus sulla diagnostica ematologica"**
Moderatori: S. Barella, A. Giambona
- 09.00** Il laboratorio di I livello: raccomandazioni, percorsi E problematiche nello studio del portatore sano di Emoglobinopatie, *Monica Cannata*
- 09.30** Il laboratorio di II livello: raccomandazioni, percorsi e problematiche, *Cristina Passarello*
- 10.00** Dal fenotipo al genotipo con particolare riguardo all'HbA2 borderline, *Maria Carla Sollaino*
- 10.30** Varianti Emoglobinoche e SNV del gene beta globinico: problematiche correnti, *Margherita Vinciguerra*
- 11.00** Discussione interattiva
- 11.30** **Coffee break**
- II sessione: "Dal Genotipo al Fenotipo"**
Moderatori: G.L. Forni, A. Giambona
- 12.00** Cambiamenti nell'approccio alla diagnostica emoglobinica per effetto dei fenomeni migratori, *Antonio Amato*
- 12.30** Interazione fenotipica e counseling, *Susanna Barella*
- 13.00** Lavoro di gruppo: su interazione genotipica e counseling
- 13.30** **Light lunch**
- 14.00** **Assemblea dei soci SITE**
- 14.30** La diagnosi prenatale: raccomandazioni, percorsi e problematiche, *Cristina Rosatelli*
- 15.00** Diagnosi prenatale precoce di talassemia mediante Celocentesi: dalla sperimentazione all'applicazione clinica, *Cristina Passarello*
- 15.30** L'esperienza del Laboratorio di Genetica di Milano: percorsi e criticità, *Cristina Curcio*

- 16.00** **Coffee break**
- 16.30** Presentazione e discussione su particolari fenotipi da parte dei relatori e corsisti
- 17.10** Presentazione e discussione su particolari fenotipi da parte dei relatori e corsisti
- 18.10** **Conclusioni e commenti ai lavori della giornata**

SABATO 14 NOVEMBRE

III sessione: "Problemi di diagnostica delle anemie emolitiche"

Moderatori: G.L. Forni, S. Barella

- 09.00** Regolazione reciproca tra ferro ed eritropoiesi, *Laura Silvestri*
- 09.30** Quando e come sospettare una sferocitosi ereditaria od una elissocitosi ereditaria, *Achille Iolascon*
- 10.00** Quando e come sospettare un deficit enzimatico, *Alberto Zanella*
- 10.30** Discussione interattiva
- 11.00** **Coffee break**

IV sessione: "Ematologia non-oncologica" spiegata per casi clinici

Moderatori: G. L. Forni, A. Iolascon

- 11.30** Casi di non semplice soluzione
Caso clinico di anemia iporigenerativa, *Ugo Ramenghi*
Caso clinico di patologia stomatocitica, *Imma Andolfo*
Un caso insoluto, *Anna Rita Denotti*
Altri Casi Clinici: da definire
- 13.00** Discussione interattiva
- 13.30** **Considerazioni conclusive e chiusura dei lavori,**
G.L. Forni, A. Iolascon

Riunione dei gruppi di lavoro SITE
(durante un working brunch)