

FACULTY

Gianluca Albanese, *Rieti*
Giacomo Aquilino, *Milano*
Enrico Attardi, *Roma*
Francesco Buccisano, *Roma*
Laura Cannella, *Roma*
Tommaso Caravita di Toritto, *Roma*
Ida Carmosino, *Roma*
Raffaella Cerretti, *Roma*
Laura Cicconi, *Roma*
Matteo Giovanni Della Porta, *Milano*
Marianna De Muro, *Roma*
Rita De Vito, *Roma*
Arianna Di Napoli, *Roma*
Ambra Di Veroli, *Viterbo*
Susanna Fenu, *Roma*
Antonella Ferrari, *Frosinone*
Luana Fianchi, *Roma*
Katia Girardi, *Roma*
Svitlana Gumenyuk, *Roma*
Carmelo Gurnari, *Roma*
Maria Antonietta Irno-Consalvo, *Roma*
Anna Paola Iori, *Roma*
Roberto Latagliata, *Roma*
Franco Locatelli, *Roma*

Sabrina Mariani, *Roma*
Riccardo Masetti, *Roma*
Luca Maurillo, *Roma*
Cristina Mecucci, *Perugia*
Pietro Merli, *Roma*
Jacopo Micozzi, *Roma*
Francesca Monardo, *Roma*
Francesco Onida, *Milano*
Raffaele Palmieri, *Roma*
Anna Lina Piccioni, *Roma*
Monica Piedimonte, *Roma*
Federica Pilo, *Cagliari*
Alessandro Pulsoni, *Roma*
Martina Quintini, *Perugia*
Enrico Santinelli, *Roma*
Michela Santopietro, *Roma*
Chiara Sarlo, *Roma*
Loredana Sarmati, *Roma*
Francesco Sparano, *Roma*
Agostino Tafuri, *Roma*
Marinella Veltroni, *Firenze*
Maria Teresa Voso, *Roma*
Gina Zini, *Roma*

RESPONSABILI SCIENTIFICI

Francesco Buccisano

Prof. Associato di Ematologia
Dipartimento di Biomedicina e Prevenzione - Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"

Svitlana Gumenyuk

UO Ematologia e Trapianti - Istituto Nazionale Tumori Regina Elena, Roma

Luca Maurillo

Dirigente Medico U.O.C. Ematologia - Policlinico Tor Vergata, Roma

Anna Lina Piccioni

Dirigente Medico U.O.C. Ematologia - Azienda Ospedaliera S. Giovanni Addolorata, Roma

Chiara Sarlo

Dirigente Medico UOC Ematologia - Policlinico Universitario Campus Bio-Medico, Roma

COMITATO SCIENTIFICO

Enrico Attardi, Marianna De Muro, Carmelo Gurnari, Sabrina Mariani

COORDINATRICI GROM-L

Susanna Fenu, Maria Teresa Voso



PROVIDER ECM E SEGRETERIA ORGANIZZATIVA



Provider Standard accreditato presso la
Commissione Nazionale ECM - ID 680

Via Flaminia, 54 | 00196 Roma
Tel. 06 4061370 | Fax 06 3242600
E-Mail: info@dotcomeventi.com | www.dotcomeventi.com

ECM - 405137

L'evento è accreditato per le seguenti figure professionali:

- Medico - Chirurgo** Allergologia ed Immunologia Clinica; Ematologia; Geriatria; Malattie Infettive; Medicina Generale (Medici di Famiglia); Medicina Interna; Medicina Trasfusionale; Oncologia; Patologia Clinica (Laboratorio di Analisi Chimico-Cliniche e Microbiologia); Pediatria
- Biologo**
- Infermiere**
- Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico**

Assegnati n. 15 crediti formativi ECM

L'attestazione dei crediti ottenuti è subordinata alla partecipazione del 90% della durata dei lavori, alla compilazione della scheda di valutazione dell'evento e al superamento della prova di apprendimento (questionario, almeno 75% risposte esatte).

OBBIETTIVO FORMATIVO

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

TIPOLOGIA DI EVENTO

L'evento si svolgerà in modalità live streaming su piattaforma web dedicata

ISCRIZIONE

L'iscrizione è gratuita e potrà essere effettuata cliccando su <https://lin-k.it/grom-l-2024>

Con la sponsorizzazione non condizionante di



EVENTO ECM FAD
SINCRONA

Con il Patrocinio di



EVENTO GROM-L 2024



sConfinamenti ematologici, quando perché e come: dalla diagnosi alla terapia

RESPONSABILI SCIENTIFICI

Francesco Buccisano
Svitlana Gumenyuk
Luca Maurillo
Anna Lina Piccioni
Chiara Sarlo

Date incontri 2024

01 marzo
22 aprile
17 maggio



www.grom-l.it

RAZIONALE

Le neoplasie mielodisplastiche (MDS) sono un gruppo di malattie clonali delle cellule staminali ematopoietiche con caratteristiche di complessità e eterogeneità peculiari. La complessità è secondaria al danno genotossico a patogenesi polifattoriale e alla proteiforme composizione del microambiente midollare, tumorigenico e proinfiammatorio. La eterogeneità è legata a alterazioni, genetiche e molecolari, che ne giustificano un comportamento evolutivo dinamico quindi, talvolta, scarsamente prevedibile.

Le citopenie, che si possono presentare sia in età adulta che pediatrica con un andamento clinico variabile, impongono una veloce e corretta diagnosi differenziale, mandatoria per distinguerle in citopenie clonali, di pertinenza ematologica, e non clonali, di pertinenza internistica

L' identificazione di alcuni meccanismi chiave nella emopoiesi neoplastica ha generato non solo una rivoluzione diagnostica, con nuove entità clonali "di confine" riconosciute nella 5° edizione della classificazione WHO, ma anche il loro intrinseco valore prognostico nell' utilizzare nuovi score system, basati sui dati molecolari" (IPSS-M) per il "management clinico" delle MDS.

La ridefinizione del percorso diagnostico e della stratificazione prognostica in categorie di rischio si ripercuote altresì sulla strategia terapeutica, in particolare nella difficile scelta trapiantologica.

L'obiettivo di questi incontri è favorire nelle patologie emato-oncologiche "sConfine", la discussione tra laboratorio e clinica, con un focus sulle più recenti acquisizioni e novità diagnostico-terapeutiche e valutarne l' impatto nella pratica clinica, con l'intento di ottenere uno scambio continuo di informazioni per offrire la scelta terapeutica più innovativa, senza dimenticare la necessità di garantire ai pazienti una vita quanto più possibile "normale".

PROGRAMMA

Primo incontro - Venerdì **01 marzo 2024**

CITOPENIE CLONALI vs NON CLONALI: INQUADRAMENTO DIAGNOSTICO

14.30 Registrazione dei partecipanti

14.45 Saluti e introduzione

Sessione I - Citopenie in età pediatrica: una trappola nella diagnosi e terapia

Moderatori: F. Locatelli, M.T. Voso

15.00 **Lettura:** Le Sindromi Mielodisplastiche in pediatria dalle condizioni predisponenti alla terapia **F. Locatelli**

15.25 Neutropenie congenite in età pediatrica: diagnosi e terapia - **K. Girardi**

15.40 Discussione

Sessione II - Le citopenie di incerto significato

Moderatori: L. Sarmati, A. Tafuri

15.50 Le infezioni quali causa delle citopenie non clonali dell'adulto - **E. Santinelli**

16.05 Le citopenie clonali dell'adulto: gli acronimi a 4 lettere - **C. Gurnari**

16.20 Discussione

Sessione III - Le insufficienze midollari nella diagnosi differenziale delle citopenie

Moderatori: A. P. Iori, F. Buccisano

16.30 Sindromi da insufficienza midollare congenita nell'adulto: un puzzle diagnostico - **E. Attardi**

16.45 EPN ed aplasia midollare: dal profilo molecolare alle nuove strategie terapeutiche - **J. Micozzi**

17.00 Discussione

17.10 Tavola Rotonda: **Il laboratorio dalla parte del clinico: un terreno di scontro/incontro**

Coordinatori: C. Mecucci, G. Zini

Discussant: A. Di Napoli, R. Latagliata, A.L. Piccioni, M.T. Voso

MORFOLOGIA vs ISTOLOGIA: PRO & CONTROLLO, le difficoltà interpretative

La diagnosi in età pediatrica

- Morfologia - **M. Veltroni**
- Istologia - **R. De Vito**

La diagnosi in età adulta

- Morfologia - **S. Fenu**
- Istologia - **F. Monardo**

Il referto integrato: dalla morfologia all'NGS (moderatori e speakers)

18.10 Chiusura della giornata

Secondo incontro - Lunedì **22 aprile 2024** **NEOPLASIE MIELODISPLASTICHE/MIELOPROLIFERATIVE (MDS/MPN) E MONOCITOSI REATTIVE vs CLONALI**

14.30 Registrazione dei partecipanti

14.45 Saluti e introduzione

Sessione I - Monocitosi reattive vs clonali: le indagini di laboratorio nel percorso diagnostico

Moderatori: R. Latagliata, A. Pulsoni

15.00 Diagnostica morfologica dei monociti atipici - **M. Quintini**

15.15 Diagnostica immunofenotipica delle monocitosi - **M. A. Irno Consalvo**

15.30 Discussione

Sessione II - Monocitosi clonali

Moderatori: R. Masetti, F. Onida

15.40 Profilo molecolare e score di rischio della CMML - **S. Mariani**

15.55 JMML: monocitosi in età pediatrica - **P. Merli**

16.10 Discussione

Sessione III - Neoplasie mielodisplastiche/mieloproliferative: la scelta terapeutica... una questione aperta

Moderatori: M. G. Della Porta, R. Cerretti

16.20 CMML: le nuove strategie terapeutiche - **M. Santopietro**

16.35 LMCr ATIPICA e LNC - **G. Albanese**

16.50 Sindromi Mielodisplastiche/Mieloproliferative: trapianto allogenico, quando? **G. Aquilino**

17.05 Discussione

17.20 Tavola Rotonda - Strategie terapeutiche: come non farsi confondere dal monocita

Coordinatori: R. Masetti, F. Onida

Discussant: M. G. Della Porta, R. Latagliata, A. Pulsoni, R. Cerretti

18.20 Chiusura della giornata

Terzo incontro - Venerdì **17 maggio 2024**

LA CITOPENIA: LO SPETTRO DELLE SINDROMI MIELODISPLASTICHE

14.30 Registrazione dei partecipanti

14.45 Saluti e introduzione

Sessione I - Sindromi mielodisplastiche a basso rischio

Moderatori: F. Buccisano, T. Caravita

15.00 Fisiopatologia delle anemie sideroblastiche congenite e acquisite - **F. Pilo**

15.15 Sindromi Mielodisplastiche non sideroblastiche: NGS i nuovi orizzonti - **L. Cicconi**

15.30 MDS-RS cosa è cambiato nella scelta terapeutica - **A. Di Veroli**

15.45 Discussione

Sessione II - MDS Alto rischio vecchi e nuovi orizzonti

Moderatori: A. Ferrari, L. Fianchi

16.00 MDS HR BLASTOSI <5% una questione aperta - **M. De Muro**

16.15 MDS HR vs AMLMRC (WHO-ICC) - **I. Carmosino**

16.30 MDS -HR vs AML MRC: sono la stessa malattia? quale la scelta terapeutica? **M. Piedimonte**

16.45 Discussione

Sessione III - Il benessere del paziente

Moderatori: S. Gumenyuk, C. Sarlo

17.00 La fitness del paziente nella scelta del trattamento - **R. Palmieri**

17.15 Qualità di vita - **F. Sparano, L. Cannella**

17.30 Discussione

17.40 Tavola Rotonda: **La scelta terapeutica**

Coordinatori: F. Buccisano, L. Maurillo

Discussant: T. Caravita, A. Ferrari, Fianchi, S. Gumenyuk, C. Sarlo

18.20 Chiusura dei lavori