

Le Sindromi Mielodisplastiche (SMD) sono un gruppo di disordini primitivi del midollo osseo che interessano tipicamente, ma non esclusivamente, soggetti anziani e coinvolgono la cellula staminale emopoietica. Il difetto maturativo midollare, alla base di questo gruppo di malattie, determina tipicamente anemia (refrattaria al trattamento), neutropenia e piastrinopenia persistenti (o varie combinazioni delle stesse). La storia naturale della malattia, in assenza di trattamento, è caratterizzata da un progressivo aggravamento dell'emopoiesi inefficace e dei sintomi ad essa correlati (affaticabilità e dispnea da sforzo imputabili all'anemia, complicanze infettive secondarie alla neutropenia, emorragie da piastrinopenia) e da un rischio di evoluzione in leucemia acuta mieloide.

Le SMD sono un gruppo eterogeneo di malattie caratterizzate da un rischio di evoluzione in leucemia acuta di entità variabile. È importante, quindi, poter effettuare una diagnostica precisa che consenta al medico di stratificare pazienti con prognosi progressivamente peggiore per una corretta prevenzione e cura. Questo oggi è possibile utilizzando indagini di alta specializzazione svolte in centri ematologici da personale formato, aggiornato e altamente qualificato. La predisposizione genetica (es. alcune malattie genetiche o variabilità individuale), alcuni agenti esogeni leucemogenici, come agenti ambientali (benzene), stili di vita non corretti (esposizione a fumo di sigaretta) o precedenti malattie o terapie che causano danni al DNA, rappresentano i fattori di rischio per tali malattie, pertanto il medico, il biologo e il tecnico devono essere capaci, in base alle loro competenze, di gestire una patologia così particolare.

Approfondendo il significato dei metodi diagnostici utilizzati per questa patologia, vale a dire la citomorfologia, l'istologia, la citogenetica convenzionale e molecolare, il corso si prefigge di migliorare e/o affinare le conoscenze scientifiche e professionali nell'ambito della diagnosi e terapia delle SMD, compreso l'uso appropriato dei nuovi farmaci che rappresentano la nuova frontiera terapeutica per una cura migliore.

STRUTTURA DEL PERCORSO FORMATIVO

Il corso è composto da un percorso formativo unico di tipo misto (Blended) strutturato su due moduli.

Il primo modulo è previsto on-line attraverso l'utilizzo della piattaforma web COPFOR VIRTUAL CLASSROOM contenente le unità didattiche, il materiale di approfondimento e i casi di studio realizzati attraverso il simulatore EUREKA!

Il secondo modulo è previsto con incontro in presenza, ossia di tipo residenziale. L'incontro si terrà a ROMA presso l'Aula Formazione del Centro di Ematologia del Policlinico Umberto I.

RESPONSABILE SCIENTIFICO

Professoressa Giuliana Alimena

Professore Ordinario di Ematologia, Sapienza Università di Roma

SEDE del modulo in presenza

Aula Formazione

Centro di Ematologia del Policlinico Universitario Umberto I

Via Benevento, 27 - 00135 Roma

ECM (N. 130257)

L'evento rientra nel piano formativo ECM 2015 della DOTCOM s.r.l. ed è rivolto alle seguenti figure professionali:

- **Medico- Chirurgo** (Ematologia, Medicina Interna)
- **Biologo**

Assegnati n. 11,5 crediti formativi ECM

Per avere diritto ai crediti ECM è necessario completare l'intero percorso formativo partecipando e completando entrambi i moduli previsti.

PROVIDER E SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

DOTCOM SRL

Via Flaminia, 54 - 00196 Roma

Tel. 06 4061370 - Fax 06 3242600 - E-Mail: info@dotcomeventi.com

www.dotcomeventi.com

ISCRIZIONI

Corso a numero chiuso e riservato ai primi 40 iscritti.

Per iscriversi utilizzare l'apposita funzione ONLINE collegandosi al sito www.dotcomeventi.com

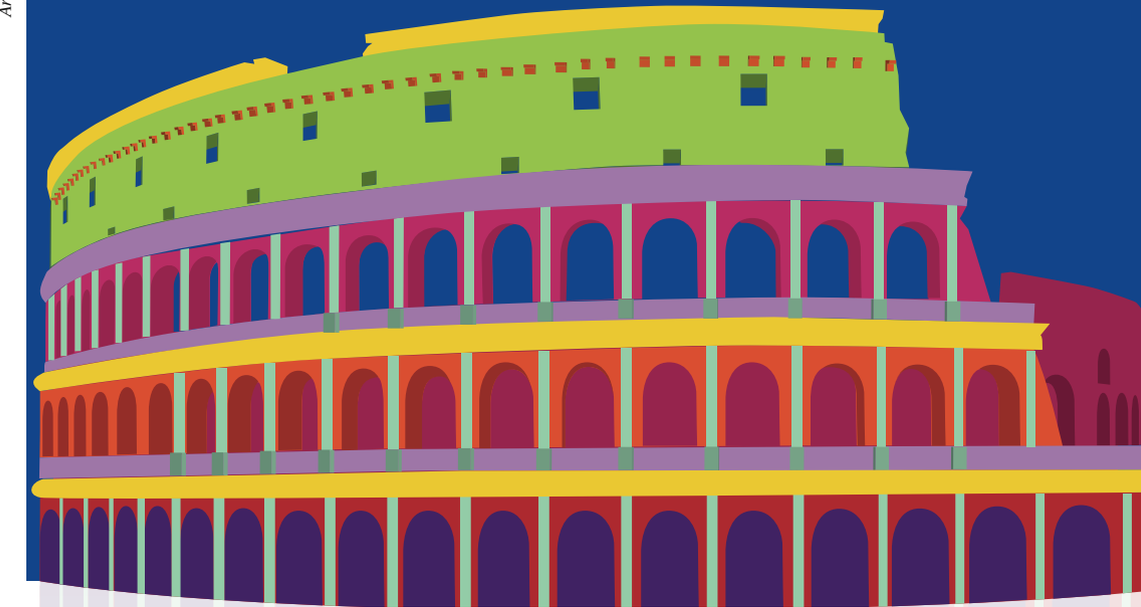
La partecipazione è gratuita.

Con il contributo non condizionante di



PERCORSO FORMATIVO ECM DI TIPO BLENDED

Approccio Diagnostico **Multidisciplinare** nelle **Sindromi Mielodisplastiche** per una **Terapia Mirata**



Periodo di svolgimento

15 luglio • 26 ottobre 2015

Modulo in presenza

Roma, **lunedì 26** ottobre

Aula Formazione

Centro di Ematologia del Policlinico Universitario Umberto I

Via Benevento, 27

RESPONSABILE SCIENTIFICO
Professoressa Giuliana Alimena

Formazione a distanza (on line)

15 luglio • 6 ottobre 2015

Struttura del corso

La parte del corso in modalità on line sarà formato da un percorso formativo suddiviso in due fasi:

- Nella prima fase il partecipante potrà seguire, attraverso l'aula virtuale sulla piattaforma COPFOR (<http://cop4vc.copfor.com>) le quattro **Unità Didattiche** con ulteriori approfondimenti sugli argomenti affrontati.
- Nella seconda fase il partecipante, dovrà affrontare la soluzione di quattro esemplari casi di studio con l'ausilio del simulatore computerizzato EUREKA! (<http://eureka.copfor.com/>) e svolgere on-line il questionario di apprendimento ECM.

Dettagli delle Unità Didattiche (UD)

Le 4 Unità Didattiche che costituiscono il percorso formativo del corso saranno le seguenti:

- UD 1: l'approccio clinico: l'anamnesi del paziente, il significato e l'interpretazione dei dati di medicina di laboratorio;
- UD 2: l'approccio diagnostico specialistico: le analisi citomorfologiche e genetiche utili all'inquadramento della patologia
- UD 3: l'approccio terapeutico: la scelta e l'uso del farmaco più adatto
- UD 4: la corretta gestione di un eventuale follow-up

Casi di studio modulo EUREKA!

1^ CASO DI STUDIO: l'approccio diagnostico specialistico: l'analisi citomorfologica utile all'inquadramento della patologia

2^ CASO DI STUDIO: l'approccio diagnostico specialistico: le analisi di citogenetica convenzionale e molecolare utili all'inquadramento della patologia

3^ CASO DI STUDIO: l'approccio terapeutico: la scelta e l'uso del farmaco più adatto

4^ CASO DI STUDIO: la corretta gestione di un eventuale follow-up

Docenti: **M. Breccia, S. Fenu, M. Mancini, M. Miglino**

Incontro in presenza

26 Ottobre 2015

Sede: Aula Formazione

Centro di Ematologia del Policlinico Umberto I di Roma

PROGRAMMA

10.00 *Welcome coffee*

10.30 Registrazione dei partecipanti
Presentazione degli obiettivi formativi, **G. Alimena**

SESSIONE I - SINDROMI MIELODISPLASTICHE

11.00 Inquadramento della patologia e punti chiave dell'approccio diagnostico morfologico (**S. Fenu**)

11.20 Punti chiave dell'approccio diagnostico citogenetico (**M. Mancini**)

11.40 Corretto approccio terapeutico (**M. Breccia**)

12.00 Follow-up della malattia (**M. Miglino**)

12.20 Discussione

13.00 *Light lunch*

SESSIONE II - SINDROMI MIELODISPLASTICHE

13.45 - 17.45

Discussione interattiva con i docenti sui 4 casi di studio affrontati attraverso il simulatore EUREKA!

1^ CASO DI STUDIO: l'approccio diagnostico specialistico: l'analisi citomorfologica utile all'inquadramento della patologia

2^ CASO DI STUDIO: l'approccio diagnostico specialistico: le analisi di citogenetica convenzionale e molecolare utili all'inquadramento della patologia

3^ CASO DI STUDIO: l'approccio terapeutico: la scelta e l'uso del farmaco più adatto

4^ CASO DI STUDIO: la corretta gestione di un eventuale follow-up

Docenti: **M. Breccia, S. Fenu, M. Mancini, M. Miglino**

Conduttori: **G. Alimena, E. Angelucci, M. Gobbi, C. Mecucci**

17.45/18.15

Conclusioni e verifica di apprendimento ECM

faculty

Giuliana Alimena

Professore Ordinario di Ematologia Sapienza Università di Roma

Emanuele Angelucci

Direttore SC Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo, Ospedale Oncologico di Riferimento Regionale "A. Businco" ASL 8, Cagliari

Massimo Breccia

Dirigente Medico, UOC di Ematologia AO Umberto I di Roma

Susanna Fenu

Dirigente Medico, UOC di Ematologia, AO San Giovanni-Addolorata, Roma

Marco Gobbi

Direttore Clinica Ematologica, AOU San Martino Genova

Marco Mancini

Dirigente Medico, UOC di Ematologia AO Umberto I di Roma

Cristina Mecucci

Professore Ordinario di Ematologia Università degli Studi di Perugia

Maurizio Miglino

Ricercatore Confermato, Cattedra di Ematologia, Università degli Studi di Genova