

FACULTY

Massimo Breccia, Roma
Francesco Buccisano, Roma
Alessia Campagna, Milano
Ida Carosino, Roma
Laura Cicconi, Roma
Giuseppe Cimino, Latina
Gioia Colafigli, Roma
Marianna Criscuolo, Roma
Antonio Cristiano, Roma
Gottardo De Angelis, Roma
Ambra Di Veroli, Viterbo
Giulia Dragonetti, Roma
Giulia Falconi, Roma
Luana Fianchi, Roma
Vito Pier Gagliardi, Statte (TA)
Svitlana Gumenyuk, Roma
Roberto Latagliata, Viterbo
Luca Maurillo, Roma

Roberta Merola, Roma
Pellegrino Musto, Bari
Raffaele Palmieri, Roma
Giovangiaco Paterno, Roma
Sara Pepe, Roma
Anna Lina Piccioni, Roma
Monica Piedimonte, Roma
Martina Quintini, Perugia
Angela Rainaldi, Roma
Francesco Restuccia, Pescara
Giulia Rivoli, Genova
Michelina Santopietro, Roma
Chiara Sarlo, Roma
Emilia Scalzulli, Roma
Francesco Sorrentino, Roma
Francesco Sparano, Roma
Agostino Tafuri, Roma

RESPONSABILI SCIENTIFICI

Svitlana Gumenyuk
Dirigente Medico UOSD Oncoematologia
e Trapianti IFO Istituto Nazionale Tumori
"Regina Elena" di Roma

Chiara Sarlo
Dirigente Medico UOC Ematologia Policlinico
Universitario Campus Bio-Medico di Roma

COORDINAMENTO 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 680 - 329269

L'evento è accreditato per n° 500 partecipanti per le seguenti figure professionali:

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

Assegnati n. 15 crediti formativi ECM

L'attestazione dei crediti ottenuti è subordinata alla presenza rilevata dalla piattaforma, alla compilazione della scheda di valutazione dell'evento e al superamento della prova di apprendimento (questionario online con doppia randomizzazione, almeno 75% risposte esatte).

OBIETTIVO 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 fino a esaurimento posti (n. 500 partecipanti) e potrà essere effettuata cliccando su <http://lin-k.it/grom-l>

Con la sponsorizzazione non condizionante di



Con il Patrocinio di



EVENTO ECM FAD
webinar



CITOPENIE CLONALI VS NON CLONALI

Quali controversie nella diagnosi e nelle scelte terapeutiche?

Responsabili Scientifici
Svitlana Gumenyuk
Chiara Sarlo

28 settembre 2021

16 novembre 2021

21 gennaio 2022

15 marzo 2022



RAZIONALE SCIENTIFICO

Le Sindromi Mielodisplastiche (SMD) rappresentano un gruppo di patologie particolarmente complesso per la peculiare eterogeneità degli aspetti clinico-biologici.

La diagnosi differenziale verso condizioni di citopenia di natura non ematologica risulta difficile (dispoiesi clonali vs non clonali), rappresentando, spesso, una delle cause del ritardo diagnostico.

Negli ultimi decenni la ricerca ha ottenuto risultati significativi nella comprensione del processo neoplastico "multi step" delle Sindromi Mielodisplastiche (SMD) identificando le aberrazioni citogenetiche e molecolari coinvolte.

Lo studio citogenetico e molecolare è fondamentale per la conferma diagnostica ma soprattutto per identificare i fattori prognostici (r IPSS) e quali pazienti possano/potranno beneficiare di trattamenti innovativi (Luspatercept, farmaci ipometilanti, ecc).

La condivisione dell'esperienze diagnostiche, cliniche e terapeutiche, la standardizzazione delle metodiche di inquadramento, sia nella fase della diagnosi, sia nel monitoraggio della malattia, risultano vincenti nel combattere questa complessa malattia, con l'intento di migliorare la qualità di vita del paziente affetto da Sindrome Mielodisplastica.

L'avanzamento delle conoscenze scientifiche e farmacologiche ha permesso da una parte di fare luce sui processi biologici di questa patologia e di identificare i sottotipi, integrando i dati clinici, citogenetici e di biologia molecolare, ma allo stesso tempo ha generato nuovi dubbi e controversie nella definizione della Sindrome Mielodisplastica.

L'obiettivo di questi incontri sulle "Sindromi Mielodisplastiche" è quello di fare il punto sulle più recenti acquisizioni e novità diagnostiche e terapeutiche e di valutare quale possa essere il loro impatto nella pratica clinica quotidiana, in particolare nei casi controversi.

Primo Incontro - 28 SETTEMBRE 2021

LE SINDROMI MIELODISPLASTICA LOW RISK: quando e come definirle

Chairmen: **R. Latagliata - P. Musto**

- 16.00** Diagnosi SMD Low risk /intermedio-1: percorso diagnostico, quali indagini necessarie? - **I. Carmosino**
- 16.20** Citogenetica vs NGS: come e quando utilizzarle - **G. Colafigli**
- 16.40** Citopenie unilineari clonali vs non clonali: una trappola nella Sindrome Mielodisplastica - **G. Dragonetti**
- 17.00** Terapia di supporto con ESA, vecchie e nuove prospettive - **R. Palmieri**
- 17.20** Trattamenti innovativi /protocolli nella SMD: controversie nei criteri di risposta **G. Paterno**
- 17.40** SMD con mutazioni di SF3B1: ruolo dell'attivazione del pathway TGFbeta e attività del Luspatercept - **A. Cristiano**

- 18.00** SMD con sideroblasti ad anello: trattamento con Luspatercept e altri farmaci **F. Restuccia**
- 18.20** Discussione
- 18.50** Chiusura dei lavori

Secondo Incontro - 16 NOVEMBRE 2021

FERROCHELAZIONE NELLE SINDROMI MIELODISPLASTICHE E NELLE ALTRE PATOLOGIE CON ACCUMULO DI FERRO

Chairmen: **A. Andriani - A. Tafuri**

- 16.00** Accumulo di ferro nell'ipertrasfuso: questioni aperte - **M. Santopietro**
- 16.20** Metabolismo del ferro: dalla fisiologia alla patologia - **V.P. Gagliardi**
- 16.40** Terapia Trasfusionale, controversie, quanto e se trasfondere nelle SMD? **A. Rainaldi**
- 17.00** Comorbidità SMD, un problema aperto: lo score nella scelta della terapia ferrochelante? - **A. Campagna**
- 17.20** Ferrochelazione nelle SMD, quale futuro? - **G. Rivoli**
- 17.40** Ferrochelazione nelle patologie non Mielodisplastiche: emoglobinopatie vs EPN - **F. Sorrentino**
- 18.00** Discussione
- 18.30** Chiusura dei lavori

Terzo Incontro - 21 GENNAIO 2022

SINDROMI MIELODISPLASTICHE SECONDARIE: dalla patogenesi alla terapia

Chairmen: **L. Fianchi - G. Cimino**

- 16.00** Ruolo delle cellule mesenchimali nella patogenesi delle SMD, de novo e therapy-related - **G. Falconi**
- 16.20** Dalla diagnosi alla terapia: farmaci innovativi - **M. Criscuolo**

- 16.40** SMD secondarie Low Risk, esistono? - **E. Scalzulli**
- 17.00** Mieloma Multiplo e SMD secondarie - **L. Cicconi**
- 17.20** Citogenetica convenzionale e Citogenetica molecolare - **R. Merola**
- 17.40** Patologie congenite e citopenie - **A.L. Piccioni**
- 18.00** Discussione
- 18.30** Chiusura dei lavori

Quarto Incontro - 15 MARZO 2022

SINDROME MIELODISPLASTICA RISCHIO INTERMEDIO 2 VS LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA: controversie nella diagnosi e nelle decisioni terapeutiche

Chairmen: **M. Breccia - F. Buccisano**

- 16.00** Rischio intermedio - 2 Vs LAM MRC - **M. Piedimonte**
- 16.20** Controversie nella diagnosi differenziale: dalla morfologia alla citogenetica/biologia molecolare - **S. Pepe**
- 16.40** SMD INT2 vs AEL (esistono le Eritroleucemie?) - **M. Quintini**
- 17.00** Terapie standard e nuovi farmaci: quando e come utilizzarli - **A. Di Veroli**
- 17.20** Sindromi Mielodisplastiche ad alto rischio: qualità di vita e risposta alla terapia **F. Sparano**
- 17.40** Il trapianto allogenico vs autologo nelle SMD alto rischio - **G. De Angelis**
- 18.00** Discussione
- 18.30** Chiusura dei lavori

