

FACULTY

Esccara
Milano
Roma
Roma
Roma
Roma
Roma
Latina
Milano
Frosinone
Roma
Roma
Viterbo
Roma
Frosinone
Roma
Viterbo
Roma
Roma
Roma
Roma
Roma
Roma
Roma
Roma

Roma
Bologna
Roma
Perugia
Roma
Roma
Milano
Roma
Roma
Roma
Roma
Cagliari
Latina
Perugia
Roma
Roma
Roma
Roma
Roma
Roma
Roma
Firenze
Roma

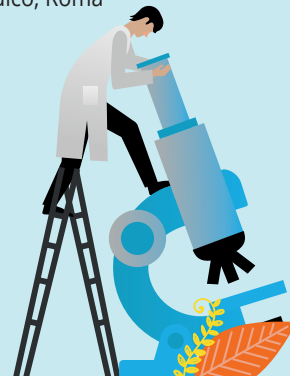
Roma

RESPONSABILI SCIENTIFICI

Prof. Associato di Ematologia
Dipartimento di Biomedicina e Prevenzione Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
UO Ematologia e Trapianti - Istituto Nazionale Tumori Regina Elena, Roma
Dirigente Medico U.O.C. Ematologia - Policlinico Tor Vergata, Roma
Dirigente Medico U.O.C. Ematologia - Azienda Ospedaliera S. Giovanni Addolorata, Roma
Dirigente Medico UOC Ematologia - Policlinico Universitario Campus Bio-Medico, Roma

COMITATO SCIENTIFICO

COORDINATRICI GROM-L



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

Allegologia 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

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).

ciascuna specializzazione e di ciascuna attività ultraspecialistica, ivi incluse le malattie rare e la medicina di genere

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

Con la sponsorizzazione non condizionante di



EVENTO GROM-L 2024
GRUPPO ROMANO - LAZIALE MDS

Artwork: Simona Reniè - Stampa



Date incontri 2024

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 - **R. Latagliata**

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) - **A.L. Piccioni**

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, S.Fenu

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, S. Fenu

18.20 Chiusura dei lavori
verifica di apprendimento Ecm