

LIVE EDITION

LA GESTIONE OTTIMALE DELLA MASTOCITOSI SISTEMICA:

L'IMPORTANZA DI UN APPROCCIO MULTIDISCIPLINARE

ORE 14.00 | 17.10

4 NOVEMBRE 2020

Responsabili Scientifici: Prof.ssa Daniela Cilloni, Dott.ssa Patrizia Pregno

PROGRAMMA

14.00 | 14.10

Introduzione al corso ed obiettivi

D. Cilloni, P. Pregno

I SESSIONE:

Inquadramento diagnostico e clinico della mastocitosi

14.10 | 14.20

Inquadramento clinico della mastocitosi

P. Pregno**14.20 | 14.40**

Inquadramento anatomopatologico ed immunofenotipico della malattia

L. Godio**14.40 | 15.00**

La terapia della mastocitosi sistemica

D. Cilloni

II SESSIONE:

Problematiche cliniche in real life nella mastocitosi

15.00 | 15.20

Il ruolo del dermatologo

P. Quaglini**15.20 | 15.40**

Il ruolo dell'allergologo

F. Marengo**15.40 | 16.00**

Il ruolo dello specialista del metabolismo osseo

G. Osella**16.00 | 16.20**

Il ruolo del gastroenterologo

M. Bruno**16.20 | 17.00**

Discussione e sessione Q&A

17.00 | 17.10

Conclusioni e take home messages

D. Cilloni, P. Pregno

Chiusura del Corso e Questionario ECM

DOCENTI

Dott. Mauro Bruno

AOU Città della Salute e della Scienza - Torino

Prof.ssa Daniela Cilloni

AOU San Luigi Gonzaga - Orbassano

Dott.ssa Laura Godio

AOU Città della Salute e della Scienza - Torino

Dott.ssa Fulvia Marengo

AOU Città della Salute e della Scienza - Torino

Dott. Giangiacomo Osella

AOU San Luigi Gonzaga - Orbassano

Dott.ssa Patrizia Pregno (Tutor)

AOU Città della Salute e della Scienza - Torino

Dott. Pietro Quaglini

Università degli Studi - Torino

RAZIONALE

La mastocitosi sistemica è una malattia riconosciuta fra le patologie rare. Si riconoscono diverse espressioni cliniche da una forma indolente a prevalente localizzazione cutanea a forme più aggressive con localizzazioni negli organi profonde anche ossei, con problematiche allergiche fino ad una forma molto aggressiva leucemica acuta. La mastocitosi aggressiva (ASM) è una forma rara e grave di mastocitosi sistemica (SM) caratterizzata da una significativa infiltrazione di mastociti nei tessuti. Rappresenta meno del 10% dei casi di SM e la prevalenza mondiale è stimata tra 1/400.000 e 1/250.000. La ASM di solito non colpisce i bambini. In genere non infiltra la cute. I pazienti presentano sintomi gravi secondari all'invasione dei mastociti e al rilascio massivo di mediatori: sincopi, flush ricorrenti, diarrea, dolori, organomegalia e disfunzioni d'organo, difetto della funzione ematopoietica (che può esitare in alterazioni dell'emogramma, che variano dalla citopenia isolata alla pancitopenia più o meno accentuata), coinvolgimento osseo con osteoporosi e rischio di fratture e malassorbimento. La complicazione più grave di ASM è lo shock anafilattico, potenzialmente fatale. I pazienti non mostrano i segni di un'emopatia non mastocitaria. L'eziologia della ASM è poco nota, anche se esiste l'evidenza di una mutazione attivante del gene KIT, di solito D816V, nella maggior parte dei pazienti. La diagnosi si basa sulle analisi istologiche e citologiche sul midollo osseo. Le analisi citologiche rivelano una percentuale di mastociti midollari superiore al 5%, ma inferiore al 20% e, nella maggior parte dei pazienti, mastociti midollari dall'aspetto atipico, immaturo con un nucleo bi- o multilobato o, a volte, dall'aspetto morfologico blastico. Il dosaggio della concentrazione della triptasi nel siero mostra valori sistematicamente superiori ai 20 ng/mL e l'individuazione delle mutazioni attivanti del gene KIT è positiva nella maggior parte dei casi. Nel corso degli ultimi anni, anche grazie all'avvento di nuovi farmaci la prognosi sfavorevole di questi pazienti è migliorata, ma è importante un corretto inquadramento sia al momento della diagnosi sia durante il decorso clinico. L'interessamento di organi molto diversi fra loro rende necessario il coinvolgimento di specialisti diversi fra loro.

OBIETTIVI

L'incontro via web mediante discussione fra diversi specialisti di patologia con gli ematologi ha l'obiettivo di consentire un corretto inquadramento clinico del paziente affetto da mastocitosi sistemica mediante un approccio multidisciplinare sugli aspetti diagnostici e terapeutici della malattia.

LA GESTIONE OTTIMALE DELLA MASTOCITOSI SISTEMICA: L'IMPORTANZA DI UN APPROCCIO MULTIDISCIPLINARE

INFORMAZIONI SCIENTIFICHE

CREDITI FORMATIVI - ECM: L'evento è stato accreditato al Ministero della Salute dal Provider Collage S.p.A. (cod. rif. Albo Nazionale Provider 309) rif. ECM n. **309-304502** per: **Medico Chirurgo** [Ematologia, Medicina Interna, Geriatria, Anatomia Patologica, Endocrinologia, Gastroenterologia, Dermatologia e Venereologia, Allergologia ed Immunologia clinica]

OBIETTIVI FORMATIVI: Linee guida - protocolli - procedure

AREA FORMATIVA: Obiettivi formativi di sistema

CREDITI ECM: Sono stati assegnati all'evento n. **4,5** Crediti Formativi.

Per avere diritto ai crediti formativi ECM è obbligatorio:

- Appartenere ad una delle discipline per le quali è stato accreditato l'evento
- Partecipare almeno al 90% dell'attività formativa dichiarata
- Svolgere la prova di verifica di apprendimento (che è garantita dalla rilevazione delle operazioni registrate dal sistema)
- La prova di verifica dovrà essere effettuata entro massimo 3 giorni dal termine del corso.
- Il test può essere ripetuto più volte, sino ad un massimo di 5 tentativi e sarà considerato superato al corretto completamento del 75% dei quesiti proposti

Il provider prevederà specifiche verifiche dell'identità del professionista

ATTESTATI E CERTIFICATI: Nell'area "Il mio pannello" si potrà visualizzare e scaricare l'attestato di partecipazione al corso. Il relativo attestato che certifica i crediti ottenuti sarà scaricabile a partire dal 15° giorno successivo alla data dell'evento, dopo la verifica dei requisiti di partecipazione, dei risultati del test finale e della compilazione delle schede di rilevazione della qualità percepita.

MODALITÀ DI PARTECIPAZIONE

■ **REGISTRAZIONE** si consiglia di effettuare la pre-iscrizione alla piattaforma tramite il sito www.collage-spa.it che sarà disponibile a partire dal 15° giorno prima dell'evento e sino ad esaurimento posti. La registrazione va eseguita solo la prima volta ed è indispensabile per poter richiedere la partecipazione alla Fad. Una volta terminata questa operazione, si potrà effettuare il login inserendo l'indirizzo e-mail e la password da qualsiasi postazione internet.

■ **COLLEGARSI AL SITO:** **www.collage-spa.it** *nel giorno e nell'ora stabilita (si consiglia almeno 15 minuti prima dell'inizio)*
Entrare nell'area FAD/E-LEARNING e seguire le indicazioni suggerite dal sistema. Individuare il corso a cui si vuole partecipare, seguire le procedura on-line per accedere alle lezioni in diretta. I dati forniti al momento della registrazione saranno trattati nel pieno rispetto del nuovo regolamento UE sulla Privacy (GDPR - UE 2016/679).

ALTRE MODALITÀ DI COLLEGAMENTO:

AREA MULTIMEDIALE

■ **CLICCA QUI**



■ **collegati al il seguente indirizzo:**

www.fadcollage.it

■ **collegati al nostro sito:**



con la sponsorizzazione non condizionante di



Segreteria Organizzativa e Provider ECM

COLLAGE S.p.A.

Via U. Giordano, 55 - 90144 Palermo - Tel. 091 6867.401 - Fax 091 9889354
e-mail: paola.dimastrorocco@collage-spa.it - web: www.collage-spa.it