

INFORMAZIONI GENERALI

SEDE

FONDAZIONE IRCCS POLICLINICO SAN MATTEO - PAVIA
Padiglione DEA - Aula Didattica n. 1 Torre A
Strada Privata Campeggi, 40

ECM - RIF. N. 1147-246831

N. 7,8 Crediti assegnati per le seguenti figure professionali:
MEDICO CHIRURGO (discipline: Allergologia e Immunologia Clinica, Cardiologia, Malattie dell'Apparato Respiratorio, Genetica Medica, Patologia Clinica)
BIOLOGO
Obiettivo Formativo: Linee Guida - Protocolli - Procedure

ISCRIZIONE

L'iscrizione è gratuita, ma obbligatoria e si effettua inviando la scheda a Congress Team Project via fax 0382 33822 entro il 28 FEBBRAIO 2019.
E' possibile iscriversi on-line al sito www.congressteam.com

ATTESTATO DI PARTECIPAZIONE

Al termine del Convegno verrà rilasciato un attestato di frequenza a chi ne farà richiesta.

RESPONSABILI SCIENTIFICI

Dr. Stefano Ghio

U.O Cardiologia, FOND. IRCCS Policlinico San Matteo, Pavia

Dr.ssa Laura Scelsi

U.O Cardiologia, FOND. IRCCS Policlinico San Matteo, Pavia

PROVIDER ECM E SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

Congress Team Project Srl
Via Fratelli Cuzio, 42-27100 Pavia
Tel. 0382 / 22650 fax 0382 / 33822
email eventi@congressteam.com
www.congressteam.com

Con il contributo non condizionato di



1° INCONTRO SU GENETICA IN IAP

LA VALUTAZIONE GENETICA NEL PAZIENTE CON IPERTENSIONE ARTERIOSA POLMONARE

*IMPORTANZA CLINICA,
SVILUPPI DI RICERCA*



PAVIA

18 MARZO 2019

FONDAZIONE IRCCS POLICLINICO SAN MATTEO
PADIGLIONE DEA - AULA DIDATTICA N. 1 TORRE A

RAZIONALE SCIENTIFICO

Il riconoscimento delle basi genetiche dell'ipertensione arteriosa polmonare (IAP) è una acquisizione piuttosto recente che, prevedibilmente, porterà in un prossimo futuro a meglio comprendere la patogenesi di questa malattia. Quello che noi sappiamo è che le mutazioni di BMPR2 eterozigoti rappresentano circa il 75% delle forme di IAP familiare e fino al 25% delle forme apparentemente sporadiche di malattia. BMPR2 codifica per un recettore di tipo 2 proteine morfogenetiche ossee coinvolte nel controllo vascolare proliferazione cellulare. Inoltre, mutazioni di geni che codificano per l'attivazione del recettore chinasi 1 e endoglinina sono stati identificati in pazienti con IAP con una storia personale o familiare di teleangiectasia ereditaria emorragica, così come mutazioni di BMPR1B e SMAD9, geni anche questi che codificano proteine morfogenetiche.

Tuttavia, solo la collaborazione tra centri di riferimento ed il sequenziamento dell'intero esoma di ampie popolazioni di pazienti affetti potrà in futuro fornire chiarimenti sul significato clinico delle mutazioni già note, aiutarci ad identificare basi genetiche diverse nei pazienti che non sono portatori di mutazioni su BMPR2 e, si spera, realizzare farmaci rivolti a nuovi bersagli terapeutici efficaci in questa malattia dalla prognosi ancora molto scadente.

L'obiettivo di questo incontro è di discutere le ultime conoscenze della ricerca genetica nell'IAP e diffondere il ricorso alla valutazione genetica ed al counseling genetico nei pazienti affetti da questa malattia.

FACULTY

Prof. Cesare Danesino - Pavia

Dr. Stefano Ghio - Pavia

Dr.ssa Alessandra Greco - Pavia

Dr.ssa Carla Olivieri - Pavia

Dr.ssa Sara Plumitallo - Pavia

Dr.ssa Claudia Raineri - Pavia

Dr.ssa Laura Scelsi - Pavia

Dr.ssa Annalisa Turco - Pavia

Dr. Patrizio Vitulo - Palermo

PROGRAMMA

- 11.00 Apertura segreteria
- 11.15 Introduzione all'incontro (**S. Ghio - L. Scelsi**)
- 11.30 Il ruolo della genetica secondo le linee Guida Europee. Serve ai fini della scelta della terapia? (**L. Scelsi**)
- 12.10 C'è una genetica per il ventricolo destro? (**C. Raineri**)
- 12.50 Il counselling: perché, come e quando (**C. Danesino**)
- 13.30 *light lunch*
- 14.00 **DISCUSSIONE CASI CLINICI**
Caso Clinico 1 (**A. Greco**)
Caso Clinico 2 (**S. Plumitallo**)
Caso Clinico 3 (**A. Turco**)
Caso clinico 4 (**P. Vitulo**)
- 17.00 Update sul primo congresso dell' "International Consortium for Genetic Studies in PAH" (**C. Olivieri**)
- 17.30 Una rete italiana per la genetica dell'IAP (**S. Ghio**)
- 18.00 Considerazioni conclusive
- 18.15 Verifica di apprendimento ECM con questionario

1° INCONTRO SU GENETICA IN IAP

**LA VALUTAZIONE GENETICA NEL PAZIENTE CON IPERTENSIONE ARTERIOSA POLMONARE
IMPORTANZA CLINICA, SVILUPPI DI RICERCA**

Pavia, 18 marzo 2019

SCHEDA DI ISCRIZIONE

Inviare compilata in stampatello leggibile a:
CONGRESS TEAM PROJECT
Fax 0382/33822 - email: eventi@congressteam.com
oppure on line al sito www.congressteam.com
Entro il: 28 febbraio 2019

Cognome

Nome

Cap Città

Tel. Fax

Cellulare

E mail

Luogo e data di nascita

Codice Fiscale

Partita IVA

Ente/Istituto di appartenenza

Indirizzo Ente/Istituto

Dati personali (indispensabili ai fini ECM)

Dipendente Libero Professionista

Convenzionato Privo di Occupazione

Qualifica professionale

Medico Chirurgo Biologo

Dichiaro di:

NON essere iscritto da sponsor commerciale

ESSERE iscritto dal seguente sponsor commerciale

Autorizzo Congress Team Project srl ad inserire i miei dati nelle sue liste per il trattamento degli stessi ai fini divulgativi e/o scientifici. In ogni momento, a norma dell'art. 13 del Regolamento UE 2016/679, potrò avere accesso ai miei dati, chiederne la modifica o la cancellazione oppure oppormi gratuitamente

Data _____ Firma _____