

Requisiti di sistema

Connessione internet:

- Connessione ADSL o tecnologia superiore

Sistema Operativo:

- Windows XP o superiori
- Mac OS 10.3 Leopard (consigliato)
- Linux Ubuntu 12.04 o superiori (consigliato)

Browser:

- Safari 5 o superiore
- Firefox 21.0 o superiore (consigliato in particolar modo per corsi con contenuto interattivo)
- Chrome 28.0 o superiore (consigliato)
- Scheda audio
- Scheda video
- Monitor con risoluzione minima 1024x768 pixel
- Potrebbe essere richiesto / necessario avere installato il software gratuito Adobe Acrobat Reader per poter fruire di alcuni contenuti.

Possibile fruizione da tablet

iOS:

- Sistema Operativo: iOS 5 / iOS 6 / iOS 7
- Browser: Chrome, Safari
- Dispositivi: iPad2 / iPadMini / iPad3

Android:

- Sistema Operativo: tested by Android 4.x (consigliato)
- Browser: browser proprietario (browser Samsung), Chrome e Firefox (consigliato in particolar modo per corsi con contenuto interattivo)
- Dispositivi: Nexus 7, Samsung Galaxy Tab 2

N.B. nel caso di contenuti in cui è previsto l'ausilio di Adobe Flash Player (<https://get.adobe.com/it/flashplayer/otherversions>) non può essere garantita la fruizione attraverso tablet.

In alcuni casi potrebbe essere richiesto l'aggiornamento della versione.

Provider accreditante

Imagine

Imagine Srl a socio unico N. ID ECM 6

Segreteria scientifico organizzativa

edra

Edra spa
Via Spadolini 7, 20141 Milano

Con il supporto non condizionante di

Alnylam
PHARMACEUTICALS

Con il patrocinio di

Sin
SOCIETÀ ITALIANA DI NEUROLOGIA

Associazione Italiana
Sistema Nervoso Periferico

ECM33

**Approccio
multidisciplinare
nell'amiloidosi
ereditaria da
transtiretina:**
inquadramento, diagnosi e strategie
terapeutiche - **update 2020**

CORSO ECM FAD

ON LINE: 10 aprile 2020 - 09 aprile 2021

4 CREDITI ECM



Razionale scientifico

Le amiloidosi rappresentano un grande gruppo di malattie caratterizzate dall'accumulo patologico, in sede extracellulare, di materiale proteico insolubile, denominato amiloide o sostanza amiloide. Si tratta, in genere, di malattie sistemiche che compromettono la funzionalità di vari organi vitali. Attualmente, si conoscono circa 30 tipologie di amiloidosi, ereditarie o meno, classificate in base ai segni clinici e alle caratteristiche biochimiche della sostanza amiloide coinvolta.

Una delle forme più frequenti è l'amiloidosi ATTR (da accumulo di transtiretina). L'amiloidosi ereditaria da transtiretina (hATTR) è una malattia progressivamente invalidante e con esito spesso fatale, causata da mutazioni del gene TTR. Questa forma di amiloidosi si caratterizza per il prevalente coinvolgimento del sistema nervoso e del cuore. La diagnosi di amiloidosi richiede il coinvolgimento di diversi specialisti che pongano il sospetto diagnostico in un contesto clinico suggestivo. L'hATTR, classificata come malattia rara, colpisce circa 50.000 persone in tutto il mondo e rappresenta una delle principali esigenze mediche non soddisfatte, con notevole morbidità e mortalità. La sopravvivenza media è di 4,7 anni dalla diagnosi, con una sopravvivenza ridotta (3,4 anni) per i pazienti con cardiomiopatia. In Europa, le opzioni terapeutiche in grado di modificare il decorso della malattia sono limitate ed esiste un'urgente necessità di nuovi medicinali per i pazienti affetti da amiloidosi da hATTR.

Questo corso si prefigge quindi di fornire agli specialisti che potrebbero venire in contatto con pazienti affetti da amiloidosi ereditaria da transtiretina conoscenze adeguate delle basi fisiopatologiche della malattia e del percorso clinico e diagnostico specifico fino alle opzioni terapeutiche disponibili.

Programma scientifico

Modulo 1 - Amiloidosi ereditaria da transtiretina (hATTR) Dott.ssa Laura Obici, Dr.ssa Giulia Bisogni

Modulo 2 - Il percorso diagnostico Dr. Francesco Cappelli, Dr.ssa Giulia Bisogni

Modulo 3 - Nuove acquisizioni terapeutiche per il trattamento con paziente con amiloidosi ereditaria da transtiretina Dott.ssa Laura Obici

Modulo 4 - Il ruolo della RNA interference nella cura dell' hATTR Dott.ssa Laura Obici

Responsabili Scientifici e Docenti

Dr.ssa Giulia Bisogni - Neurologa -
Centro Clinico NeMO, Fondazione Serena Onlus, Roma

Dr. Francesco Cappelli - Cardiologo -
Centro di riferimento regionale Toscana per la cura e lo studio della amiloidosi,
Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi

Dott.ssa Laura Obici - Internista -
Centro per lo Studio e la Cura delle Amiloidosi Sistemiche
Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo Pavia

Destinatari

Professione: Medico chirurgo
Discipline: Cardiologia, Medicina interna, Neurologia

N. ID ECM Corso FAD: 6-289437

N. ore formative: 4 ore

N. crediti: 4 crediti

Obiettivo formativo N. 18:

Contenuti tecnico-professionali (conoscenze e competenze) specifici di ciascuna professione, di ciascuna specializzazione e di ciascuna attività ultraspecialistica, malattie rare.

Area formativa:

acquisizione competenze tecnico-professionali.

Come iscriversi al corso FAD

- **Digitare l'indirizzo web:**
fad-amiloidosi-2020.ecm33.it
- Registrarsi alla comunità di Medikey, se non si è ancora iscritti; digitare le proprie credenziali Medikey, se si è già iscritti

Come partecipare al corso FAD

- Prendere visione del materiale didattico contenuto in ogni modulo
- Compilare il questionario di gradimento
- Superare il questionario ECM al termine di ogni modulo, rispondendo in modo corretto almeno al 75% delle domande entro 5 tentativi
- Scaricare l'attestato comprovante i 3 crediti formativi ECM, direttamente on line.

Per richieste di assistenza scrivere a: fad-amiloidosi-2020@ecm33.it