

CORSO FAD ECM SINCRONA

SVELARE LA COMPLESSITÀ:

l'interstiziopatia polmonare
nella diagnosi differenziale
del deficit di
sfingomielinasi acida
(ASMD)

4,5 CREDITI ECM

12 DICEMBRE
2023

DALLE 15:00
ALLE 18:00

CON IL PATROCINIO DI

Razionale Scientifico

La Malattia di Niemann-Pick fa parte di un gruppo di malattie metaboliche ereditarie caratterizzate da un **eccessivo e dannoso accumulo di lipidi** (grassi) **in diversi organi** - in particolare di cervello, milza, fegato, polmoni e midollo osseo.

La NPD è storicamente classificata in 3 sottotipi: NPD **A**, NPD **B**, e NPD **C**.

I **sottotipi A e B** sono conosciuti anche come **deficit di sfingomielinasi acida (o ASMD)** e sono causati da mutazioni del gene sfingomielina fosfodiesterasi (SMPD1)

Nell'ASMD, il non corretto smaltimento delle molecole è causato dalla carenza o dalla totale assenza dell'enzima sfingomielinasi acida, dovuta a propria volta da una mutazione genetica che si trasmette ai figli da genitori entrambi portatori della mutazione stessa. Si tratta di una patologia genetica cronica e degenerativa che può esordire sia in età pediatrica sia in età adulta, con sintomi iniziali da lievi a gravi.

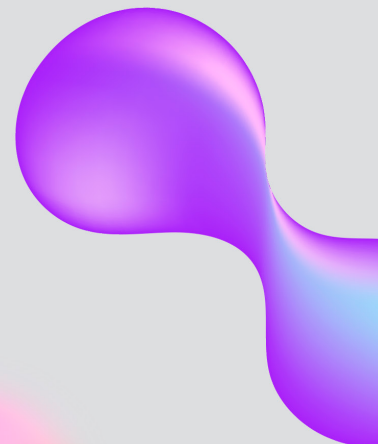
L'ASMD è una condizione estremamente rara con una prevalenza alla nascita di 0,4 - 0,6 per 100.000 nati vivi all'anno.

Si stima che in Europa vi siano 1.400-2.000 pazienti.

I pazienti ASMD possono celarsi all'interno di più ampi gruppi clinici che le recenti raccomandazioni considerano gruppi clinici a rischio.

Il sospetto trova ulteriore sostegno se ai suddetti segni si associano ulteriori specifici elementi sintomatologici.

L'obiettivo del corso è pertanto accrescere le conoscenze sulla malattia da deficit della sfingomielinasi acida (ASMD) in un'ottica di ottimizzazione del *patient journey* per una diagnosi precoce.



Programma Scientifico

- h. 15.00 - h. 15.40** **ASMD: aspetti essenziali, ricerca e terapie in sviluppo**
M. Scarpa
- h. 15.40 - h. 16.20** **Dal sospetto alla diagnosi precoce: il ruolo chiave dello pneumologo - F. Varone**
- h. 16.20 - h. 17.00** **Diagnosi differenziale: le red flags che guidano la diagnosi**
M. Mondoni
- h. 17.00 - h. 17.40** **Presentazione di casi clinici - C. Vimercati**
- h. 17.40 - h. 17.55** **Q&A**
- h. 17.55 - h. 18.00** **Closing remarks - M. Scarpa**

RESPONSABILE SCIENTIFICO

Prof. Maurizio Scarpa - *Professore Associato, Dipartimento di Salute della Donna e del Bambino, Università degli Studi di Padova - Direttore Centro di riferimento regionale per le Malattie Rare, Azienda Sanitaria Universitaria Integrata - Udine*

DOCENTI

Dr. Michele Mondoni - *Dirigente Medico, Clinica di Malattie Respiratorie Università degli Studi di Milano - Ospedale San Paolo - Milano*

Prof. Maurizio Scarpa - *Professore Associato, Dipartimento di Salute della Donna e del Bambino, Università degli Studi di Padova - Direttore Centro di riferimento regionale per le Malattie Rare, Azienda Sanitaria Universitaria Integrata - Udine*

Dr. Francesco Varone - *Dirigente Medico, U.O.C. Pneumologia, Policlinico Gemelli - Roma*

Dr.ssa Chiara Vimercati - *Pediatra, Ospedale San Gerardo - Monza*

Data di svolgimento: 12 dicembre 2023

Segreteria Organizzativa: EDRA SpA

Provider Accreditante: EDRA SpA N. ID 4252

N. ID ECM: 4252-395092

Crediti formativi assegnati: 4,5

Ore di formazione: 3

Numero partecipanti: 30

OBIETTIVO FORMATIVO 18:

18 - 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.

AREA FORMATIVA:

Acquisizione competenze tecnico-professionali

DESTINATARI:

Professione: Medico Chirurgo

Discipline: Malattie dell'apparato respiratorio

ISTRUZIONI per iscriversi al corso

1. Effettuare l'iscrizione accedendo al sito <https://fad-asmd.ecm33.it>
2. Inserire le proprie credenziali Medikey (Username e Password) oppure, se si è un nuovo utente, registrarsi a Medikey e creare il proprio account
3. L'iscrizione verrà confermata a seguito dell'iscrizione all'interno della sezione "ACCEDI AL CORSO"

ISTRUZIONI per completare il percorso formativo ECM

1. Collegarsi al sito <https://fad-asmd.ecm33.it>
2. Inserire le proprie credenziali Medikey (Username e Password)
3. Completare l'indagine di gradimento
4. Compilare e superare il questionario di apprendimento, rispondendo in modo corretto ad almeno il 75% delle domande
5. Scaricare e stampare l'attestato ECM

Si ricorda che il questionario ECM sarà disponibile per la compilazione e per superamento solo per i tre giorni successivi alla conclusione del corso, il termine ultimo sarà il 08/12/2023.

In base alla normativa ECM per la FAD sincrona avrà a disposizione 5 tentativi per superare il questionario.

Per richieste di assistenza scrivere a: fad.asmd@ecm33.it



Con il contributo non condizionante di

