

A I P O

ASSOCIAZIONE
ITALIANA
PNEUMOLOGI
OSPEDALIERI

ASSOCIAZIONE ITALIANA PNEUMOLOGI OSPEDALIERI
SOCIETÀ SCIENTIFICA CERTIFICATA UNI EN ISO 9001:2008
PER LA PROGETTAZIONE E L'EROGAZIONE DI
EVENTI FORMATIVI E CONGRESSI IN AMBITO SANITARIO (EA37)
Certificato TÜV Italia N. 5010004505 - Rev. 2



Responsabili Scientifici

Bruno Balbi

Divisione di Pneumologia. Fondazione Salvatore Maugeri
I.R.C.C.S. Istituto di Veruno (NO)

Loris Ceron

Pneumologia ULSS 12 Veneziana

Sede del Corso

Albergo NOVOTEL
Via Ceccherini
30174 Venezia Mestre Castellana

Educazione Continua in Medicina

Evento inserito nel Piano Formativo AIPO 2011
Provider 442

Segreteria Organizzativa

A I P O 
RICERCHE

Via Antonio da Recanate, 2 - 20124 MILANO
Tel. +39 02 36590350
Fax +39 02 67382337
segreteria@aiporicerche.it
www.aiporicerche.it

 **aiponet**

Dal 2004 al servizio della Pneumologia Italiana
aiposegreteria@aiporicerche.it
www.aiponet.it

Evento realizzato grazie al contributo volontario non vincolante di


KEDRION



A I P O

ASSOCIAZIONE
ITALIANA
PNEUMOLOGI
OSPEDALIERI

**Deficit^{di} alfa1
antitripsina:
conoscere per riconoscere**

Mestre 17 Settembre 2011

Albergo NOVOTEL

Faculty

Bruno Balbi, Veruno (NO)
Divisione Di Pneumologia
Fondazione Salvatore Maugeri
I.R.C.C.S. Istituto di Veruno (NO)

Loris Ceron, Mestre
Pneumologia ULSS 12 Veneziana

Luciano Corda, Brescia
U.O. Medicina Generale
A.O. Spedali Civili (BS)

Marco Confalonieri
S.C. di Pneumologia
Ospedale Cattinara, Trieste

Giulio Donazzan
Divisione di Pneumologia
Ospedale Generale Regionale di Bolzano

Enzo Faccini, Dolo (VE)
U.O. Di Pneumologia
Ospedale Civile di Dolo (VE)

Ilaria Ferrarotti, Pavia
Fondazione I.R.C.C.S.
Policlinico San Matteo, Pavia

Pierfranco Foccoli, Brescia
U.O.C. di Endoscopia e Laserterapia
dell'Apparato Respiratorio
Spedali Civili di Brescia

Paolo Fontana, Mestre
Chirurgia Toracica
Ospedale Dell'Angelo di Mestre

Giuseppe Idotta
U.O.A. Pneumologia
ULSS 15 Alta Padovana
Ospedale di Cittadella, Cittadella (PD)

Maurizio Luisetti, Pavia
Divisione di Pneumologia
I.R.C.C.S. Policlinico S. Matteo, Pavia

Paolo Melchiorre
U.O. Fisiopatologia Respiratoria
Azienda Servizi Sanitari n. 2 Isontina
P.O. di Gorizia, Gorizia

Claudio Micheletto, Bussolengo (VR)
U.O.C. Di Pneumologia
Ospedale Orlandi di Bussolengo (VR)

Rolando Negrin, Vicenza
U.O. Pneumologia
Ospedale San Bortolo di Vicenza

Federico Rea, Padova
Chirurgia Toracica Clinica
Azienda Ospedaliera di Padova

Diego Tempesta, Mestre
U.O. Epatologia
Ospedale dell'Angelo di Mestre

Il deficit di alfa-1 antitripsina (AATD) rappresenta assieme alla fibrosi cistica (CF) la malattia genetica respiratoria più importante. Mentre nel nostro Paese i pazienti con CF vengono seguiti per la gran parte dai Colleghi Pediatri, i pazienti con AATD dovrebbero essere diagnosticati e seguiti dai Pneumologi. Questo corso vuole venire incontro alle esigenze di aggiornamento dei Pneumologi e dei Medici Internisti sul tema dell'AATD. Infatti questa condizione era ritenuta fino a pochi anni fa come del tutto assente o quasi in Italia. Recenti dati epidemiologici e la costituzione di Gruppi di studio e di un registro del AATD hanno invece evidenziato come almeno nell'Italia del Nord la prevalenza della condizione genetica sia simile a quella riscontrata in altre nazioni europee. Pur trattandosi sempre di una malattia rara è quindi necessario e qualificante per il SSN e la professionalità degli operatori conoscerla e saperla quindi riconoscere tra i nostri pazienti. Tra le manifestazioni cliniche dell'AATD vi sono senza dubbio quelle respiratorie, in primo luogo la BPCO, evidenti specialmente nei pazienti con storia di fumo di tabacco. Ma non vanno sottovalutate le altre manifestazioni cliniche, tra cui molto importanti sono le epatopatie. Una volta posto il sospetto clinico, la diagnosi va raggiunta con accertamenti di laboratorio, dal semplice dosaggio della proteina nel siero, fino alla genotipizzazione. L'approccio terapeutico non si discosta da quello della BPCO non associata a AATD.

Vi sono quindi misure farmacologiche e non-farmacologiche e tra queste ultime vanno attentamente valutati anche gli aspetti chirurgici, fino al trapianto di polmone, e quelli riabilitativi respiratori. Vi è però un aspetto peculiare che riguarda la terapia sostitutiva con proteina esogena infusa settimanalmente *quo ad vitam*.

PROGRAMMA SCIENTIFICO

Mestre
17 Settembre 2011

Ore 08.45	Apertura del Corso C. Donazzan, G. Idotta, P. Melchiorre	
Ore 09.00	Introduzione all'ALFA DAY 2011	M. Luisetti
	Prima Sessione INQUADRAMENTO CLINICO Moderatori: E. Faccini, R. Negrin	
Ore 09.30	Enfisema polmonare	C. Micheletto
Ore 10.00	Il deficit ereditario di alfa-1 antitripsina ed il rischio respiratorio	M. Luisetti
Ore 10.30	Il deficit ereditario di alfa-1 antitripsina ed il rischio epatico	D. Tempesta
Ore 11.00	Coffee Break	
Ore 11.30	Diagnosi di laboratorio di deficit ereditario di alfa1-antitripsina	I. Ferrarotti
Ore 12.00	Alfa1-antitripsina: le più recenti novità dal web e da Medline	M. Confalonieri
Ore 12.30	Domande e risposte tra Pazienti e Relatori	
Ore 13.00	Lunch	
	Seconda Sessione GESTIONE DEL PAZIENTE Moderatori: L. Ceron, P. Fontana	
Ore 14.00	Terapia medica delle condizioni associate al deficit ereditario di alfa1-antitripsina	L. Corda
Ore 14.30	La terapia endoscopica	P. Foccoli
Ore 15.00	La terapia chirurgica dell'enfisema polmonare	P. Fontana
Ore 15.30	Il trapianto polmonare	F. Rea
Ore 16.00	L'approccio riabilitativo	B. Balbi
Ore 16.30	Discussione	
Ore 17.00	Compilazione questionario e chiusura lavori	M. Luisetti, L. Ceron
Ore 17.10	INFO ALFA DAY Riunione dell'Associazione dei pazienti ALFA 1- Antitripsina	