

## Responsabile Scientifico e Relatore

FRANCESCHI PAOLO

## Relatori

SARA MANISCALCO  
SIMONE MENNELLA

CARLO MINUTI  
CELESTE PUGLIARO

## Crediti formativi ECM

Evento nr. 2496-375155/1 Nr. 6 Crediti Formativi E.C.M.

Obiettivo formativo: Documentazione clinica, percorsi clinico assistenziali diagnostici e riabilitativi, profili di assistenza-profilo di cura

I Crediti Formativi saranno erogati a fronte di: presenza effettiva del 90% rispetto alla durata complessiva dell'evento, superamento della verifica di apprendimento con almeno il 75% delle risposte corrette, compilazione della scheda valutazione evento.

## Iscrizioni

Evento a titolo gratuito; per la partecipazione è obbligatoria l'iscrizione da effettuarsi online al seguente link:

<https://ecm.upcongr.it/front/single/303>

## Provider e segreteria organizzativa



Update International Congress S.r.l.  
L.go Don Rusconi, 9 - 20017 Rho - Milano  
Tel. 02 70125490 - [segreteria@upcongr.it](mailto:segreteria@upcongr.it) - [www.upcongr.it](http://www.upcongr.it)  
Provider nr. 2496 - Società Certificata ISO 9001

Con il contributo educativo non condizionante di



Boehringer  
Ingelheim

# 1° Meeting Savonese Pneumopatie interstiziali diffuse e Malattie Rare Polmonari.



**13 MAGGIO 2023**

**SAVONA**  
**NH Hotel Darsena**  
**Via Agostino Chiodo, 9**

Evento Formativo E.C.M. accreditato per n.30 Medici Chirurghi specializzati in Malattie dell'Apparato Respiratorio, Medicina Interna, Geriatria, Anatomia patologica, Radiodiagnostica, Reumatologia, Medicina Generale (MMG), Medicina del Lavoro.

## Razionale scientifico

Le malattie dell'apparato respiratorio siano esse comuni o rare, rappresentano una delle sfide più appassionanti e critiche in medicina.

Una malattia si definisce rara quando la sua prevalenza, intesa come il numero di casi presenti su una data popolazione, non supera una soglia stabilita. In UE la soglia è fissata allo 0,05 per cento della popolazione, ossia 5 casi su 10.000 persone. Molte delle malattie rare fino a poco tempo fa erano ignorate dai medici e non esistevano conoscenze mediche e scientifiche adeguate. Per la maggior parte di esse ancora oggi non esiste una cura ma dei trattamenti appropriati possono migliorare la qualità e la durata della vita.

Il tempestivo riconoscimento di ciascuna di queste patologie è determinante nell'ambito dell'indicazione terapeutica corretta, soprattutto in un contesto in cui gli studi sempre più approfonditi costringono a ripensare in modo nuovo sia gli aspetti diagnostici che terapeutici.

La Fibrosi polmonare idiopatica (IPF) è una malattia rara classificata tra le polmoniti interstiziali idiopatiche, caratterizzata da esordio subdolo, con sintomi aspecifici persistenti (tosse secca e dispnea da sforzo), che in alcune categorie di soggetti devono accendere il sospetto medico. Nella diagnosi giocano un ruolo chiave l'anamnesi, l'esame TC del torace e talvolta la biopsia polmonare. L'IPF ha una prognosi infausta, con una sopravvivenza mediana paragonabile a quella di alcuni gravi tumori maligni, oggi in parte modificabile con le terapie disponibili. Questo rende sempre più necessario pervenire ad una diagnosi precoce.

Le Fibrosi Polmonari Progressive rappresentano una percentuale consistente delle altre pneumopatie interstiziali diffuse non IPF, ed hanno anch'esse una evolutività ingravescente nonostante le terapie comunemente in uso. Anche per queste patologie è oggi disponibile una terapia efficace nel rallentare l'evoluzione della fibrosi, per cui è necessario anche in questo caso il rapido riconoscimento delle forme di interstizio-patie ed evoluzione fibrosante progressiva per poter precocemente instaurare la terapia antifibrotica.

La bronco pneumopatia cronica ostruttiva (BPCO) è una malattia respiratoria caratterizzata da tosse cronica, produzione di catarro e dispnea, con una progressiva riduzione del flusso aereo respiratorio, misurabile attraverso la spirometria, che negli stadi più avanzati, conduce a insufficienza respiratoria con richiesta di ossigenoterapia e conseguente disabilità.

Il corso si propone di approfondire gli aspetti sintomatologici, diagnostici e terapeutici delle malattie polmonari, anche mediante numerose discussioni in aula con l'obiettivo formativo di svilupparne la conoscenza e le adeguate competenze tecnico-professionali.

## Programma 13 maggio 2023

- 8.45 – 9.00 *Accoglienza e registrazione partecipanti*
- 9.00 - 9.15 Presentazione del Corso e obiettivi formativi (R. Tassara - M. Milanese)
- 9.15 - 9.45 La storia, i sintomi, i segni nelle pneumopatie interstiziali e altre malattie rare del polmone (P. Franceschi)
- 9.45-10.15 I patterns HRCT (S. Mennella)
- 10.15-10.45 Le tecniche endoscopiche (S. Maniscalco)
- 10.45-11.15 Discussione guidata con i docenti
- 11.15-11.45 *Coffee break*
- 11.45-12.15 Fibrosi Polmonare Idiopatica e Fibrosi Polmonari Progressive non IPF. (P. Franceschi)
- 12.15-12.45 Gestione della BPCO. (C. Minuti)
- 12.45-13.15 Discussione guidata con i docenti. Esperienze cliniche a confronto (P. Franceschi, S. Maniscalco, S. Mennella, C. Minuti)
- 13.15 -14.15 *Light Lunch*
- 14.15-15.15 Gestione delle Fibrosi Polmonari Progressive: dalle Linee Guida alla real life (P. Franceschi-S. Mennella – C. Pugliaro)
- 15.15-15.30 Discussione guidata con i docenti
- 15.30-16.00 Esperienze cliniche a confronto (P. Franceschi, S. Maniscalco, S. Mennella, C. Minuti)

*Il questionario di verifica ECM si svolgerà online entro 72 ore fine evento*