

Come accedere al corso

Per iscriversi al corso è necessario essere registrati al portale www.ecmsitecs.it. Una volta effettuato il login è possibile partecipare solamente per i professionisti della salute appartenenti alle discipline per cui il corso è accreditato

È possibile accedere al corso e fruire dei contenuti in qualsiasi momento e da qualsiasi dispositivo provvisto di connessione ad internet* e browser compatibile con le specifiche HTML5 *La fluidità di fruizione dipenderà dalla qualità della connessione e dalle caratteristiche del dispositivo in uso.

Periodo di validità del corso

Il corso sarà attivo dal 1 Novembre 2020 al 30 Aprile 2021

Assistenza ai discenti e tutoraggio

È disponibile un servizio di assistenza informatica per risolvere problemi relativi al funzionamento tecnico; l'attività formativa è inoltre supportata dalla presenza di tutor scientifici a disposizione per chiarimenti e delucidazioni inerenti alle tematiche affrontate durante il percorso formativo

Segreteria Organizzativa e Provider ECM

SITeCS - Società Italiana di Terapia Clinica e Sperimentale
Via Balzaretti, 7 - 20133 Milano - Tel: 02 49636373 Fax: 02 49633384
E-mail: ecm@sitecs.it - Web: www.sitecs.it - FAD: www.ecmsitecs.it

Evento formativo E.C.M. N. 200-302711

Crediti formativi: 4,5
Obiettivo formativo: 2 - Linee guida - protocolli - procedure
Accreditato per la professione di Medico Chirurgo per le seguenti discipline:
Cardiologia; Endocrinologia; Malattie Metaboliche e Diabetologia; Medicina Interna;

Segreteria Scientifica

 **FONDAZIONE S.I.S.A.**
Per la promozione della ricerca sulle malattie da arteriosclerosi

Fondazione SISA per la promozione della ricerca sulle malattie da arteriosclerosi
Via Balzaretti, 7 - 20133 Milano
Tel. +39 02 49637591 Fax +39 02 49633384
Email: fondazione@sisa.it



Il Paziente con Ipercolesterolemia Familiare Omozigote

Approcci Diagnostici e Terapeutici

Grazie al contributo incondizionato di



Razionale e Comitato Scientifico

L'ipercolesterolemia familiare è una malattia che può presentarsi in due forme: una meno grave (eterozigote, HeFH, 1 caso ogni 250 individui circa) e una più grave (omozigote, HoFH, 1 caso ogni 250.000 individui). La patologia è causata da mutazioni nei geni che codificano per proteine chiave quali il recettore delle LDL e coinvolte nel suo ciclo metabolico. Gli effetti potenzialmente fatali delle forme omozigoti sono legati al conseguente aumento del colesterolo LDL plasmatico, alla ritenzione di colesterolo da parte della parete arteriosa e alla formazione di cellule schiumose all'interno delle arterie, condizione che tipicamente progredisce ad aterosclerosi occlusiva con angina pectoris o rottura della placca con conseguente infarto del miocardio o ictus.

La forma omozigote è caratterizzata dall'insorgenza di malattie cardiovascolari anche in giovane età e dalla presenza di accumuli caratteristici di grasso come xantomi (noduli di colore giallastro sulle nocche delle mani e sul tendine di Achille), xantelasmi (placche giallastre sulle palpebre) e arco corneale (depositi di grasso intorno all'iride). Scopo del presente corso è fare il punto della situazione sulla diagnosi e il trattamento della Ipercolesterolemia Familiare Omozigote (HoFH), basandosi su lavori scientifici, linee guida e pratica clinica per raggiungere una uniformità di intervento.

Responsabile scientifico

Alberico L. Catapano - Università degli Studi di Milano

Relatori e tutor

Paolo Calabrò - Università degli Studi della Campania
Alberico L. Catapano - Università degli Studi di Milano
Gabiella Iannuzzo - Università degli Studi di Napoli
Alberto Zambon - Università degli Studi di Padova
Maria Grazia Zenti - Università degli Studi di Verona

Direttivo Fondazione SISA

Francesco Angelico - Università La Sapienza di Roma
Marcello Arca - Università La Sapienza di Roma
Maurizio Averna - Università degli Studi di Palermo
Alberico L. Catapano - Università degli Studi di Milano
Andrea Poli - Nutrition Foundation of Italy N.F.I. Milano
Paolo Rubba - Università degli Studi di Napoli
Alberto Zambon - Università degli Studi di Padova

Il Paziente con HoFH: Approcci Diagnostici e Terapeutici

Videoregistrazioni:

Introduzione al corso: le dislipidemie rare • A.L. Catapano

HoFH: Inquadramento della patologia e diagnosi • M.G. Zenti

Linee guida e urgenza terapeutica • A. Zambon

Caso clinico: Il punto di vista del cardiologo • P. Calabrò

Caso clinico: Il punto di vista dell'Internista • G. Iannuzzo

Articolo di studio (in formato pdf)

Identificazione e caratterizzazione genetico-molecolare della ipercolesterolemia familiare omozigote in Italia (1989-2019)

Stefano Bertolini, Sebastiano Calandra, Gruppo di Studio della Ipercolesterolemia Familiare Omozigote
HoFH today 2019;1:4-11

Materiale di approfondimento e supporto in formato pdf:

Ipercolesterolemia familiare omozigote: nuove evidenze e raccomandazioni ai medici per migliorare la diagnosi e la gestione clinica

Consensus Statement dell'EAS - European Atherosclerosis Society
Giornale Italiano dell'Arteriosclerosi 2016 - Supplemento 1

Nuove terapie ipolipemizzanti per i pazienti con ipercolesterolemia familiare

Documento di consenso della Società Italiana Studi sull'Arteriosclerosi
Giornale Italiano dell'Arteriosclerosi - Supplemento 2

Rare dyslipidaemias, from phenotype to genotype to management: a European Atherosclerosis Society task force consensus statement

Lancet Diabetes Endocrinol. 2020;8:50-67

Homozygous familial hypercholesterolemia in Italy: Clinical and molecular features

Italian Study Group of Homozygous Familial Hypercholesterolemia
Atherosclerosis 2020;312:72-78