

Sede del corso

Sala convegni SITECS
Via G. Balzaretti, 7
20133 - Milano

Segreteria Organizzativa

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

Provider ECM

S.I.Te.C.S.

SOCIETÀ ITALIANA DI TERAPIA CLINICA E SPERIMENTALE

SITeCS - Società Italiana di Terapia Clinica e Sperimentale
PROVIDER N. 200 con accreditamento standard
Via Balzaretti, 7 - 20133 Milano
Tel: 02 49636373 Fax: 02 49633384
E-mail: ecm@sitecs.it, info@sitecs.it, segreteria@sitecs.it
Web: www.sitecs.it
FAD: www.ecmsitecs.it

ECM - Educazione Continua In Medicina

Codice evento: 200 - 212896
Ore previste: 4
Crediti assegnati: 5,2
Numero partecipanti: 20

Rivolto alle seguenti Professioni e Discipline:

Medico Chirurgo: cardiologia; ematologia; endocrinologia; genetica medica; geriatria; malattie metaboliche e diabetologia; medicina interna; biochimica clinica; farmacologia e tossicologia clinica; laboratorio di genetica medica; patologia clinica (laboratorio di analisi chimico-cliniche e microbiologia); pediatria; medicina generale (medici di famiglia);



IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE: DIAGNOSI E TERAPIA

Milano, 28 dicembre 2017

Sala convegni SITECS
Via G. Balzaretti, 7

Razionale

Nella popolazione italiana sono relativamente frequenti le alterazioni a carattere familiare del metabolismo lipidico associate ad un significativo aumento del rischio di eventi cardiovascolari: in genere, nei gruppi familiari affetti, l'infarto miocardico o la morte improvvisa sono infatti molto più frequenti rispetto a quanto accade nella popolazione generale. Le dislipidemie familiari sono dovute a mutazioni di un singolo gene del nostro cromosoma, o di più geni, e sono ereditarie. Possono essere presenti difetti nella sintesi delle apoproteine, difetti di sintesi o di attività dei recettori delle lipoproteine LDL, oppure difetti della funzionalità delle lipasi.

L'identificazione precoce di queste patologie è indispensabile per instaurare precocemente il trattamento aggressivo necessario per prevenire e/o limitare il danno dovuto alla prolungata esposizione a livelli molto elevati di lipidi plasmatici.

Da alcuni anni, la Società Italiana per lo Studio dell'Aterosclerosi (SISA) tramite Fondazione SISA sostiene il Network LIPIGEN per la diagnosi clinica e molecolare delle dislipidemie primitive. Questa rete, che comprende centri specializzati nella gestione di pazienti affetti da dislipidemie primitive in tutto il territorio nazionale, incoraggia lo scambio di informazioni e conoscenze tra i partecipanti e la promozione di attività in linea con protocolli condivisi, secondo le raccomandazioni delle società scientifiche. Sfruttando tale rete e le attività svolte nei centri coinvolti, è stato disegnato lo studio LIPIGEN con lo scopo di creare un database nazionale di pazienti con FH o altre forme rare di dislipidemie primitive.

Questo corso "IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE: DIAGNOSI E TERAPIA" si rivolge ai ricercatori coinvolti nello studio e si pone come obiettivo la condivisione delle metodologie cliniche e dei migliori sistemi laboratoristici compatibili con la pratica clinica per una diagnosi più accurata delle dislipidemie familiari.

Comitato Scientifico LIPIGEN

Maurizio Averna - Università degli Studi di Palermo

Marcello Arca - Università di Roma "La Sapienza"

Alberico L. Catapano - Università degli Studi di Milano

Sebastiano Calandra - Università di Modena e Reggio Emilia

Stefano Bertolini - Università degli Studi di Genova

Patrizia Tarugi - Università di Modena e Reggio Emilia

Programma

IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE: DIAGNOSI E TERAPIA

Chairman: G.D. Norata

11.00 – 11.30 **Lo studio LIPIGEN: lo stato dell'arte** • **M. Casula**

11.30 – 12.00 **Analisi preliminare dei dati LIPIGEN** • **M. Casula**

12.00 – 12.30 **I prelievi ematici e l'e-CRF** • **K. Garlaschelli**

12.30 – 13.00 **Discussione**

13.00 – 14.00 **Lunch**

14.00 – 15.00 **The genetic analysis** • **G.D. Norata**

15.00 – 16.00 **Dibattito** • **M. Casula, K. Garlaschelli, G.D. Norata**

Responsabili Scientifici

A.L. Catapano, M. Casula, G.D. Norata

Relatori e Moderatori

Manuela Casula

Centro Interuniversitario di Epidemiologia e Farmacologia Preventiva SEFAP, Dipartimento di Scienze Farmacologiche e Biomolecolari, Università degli Studi di Milano;

Katia Garlaschelli

Centro per lo Studio dell' Aterosclerosi, Ospedale Bassini, Milano;

G. Danilo Norata

Centro per lo Studio dell' Aterosclerosi, Ospedale Bassini, Milano; Dipartimento di Scienze Farmacologiche e Biomolecolari, Università degli Studi di Milano