



BEHAVE & TRANSFORM

SCRIVIAMO
LA NUOVA STORIA
DELLA  BETA
TALASSEMIA

30 - 31 MAGGIO 2023, ROMA
HOTEL THE HIVE
VIA TORINO 6

Con il patrocinio di



RAZIONALE

In Italia, vivono circa 7.000 pazienti con la beta-talassemia, una malattia genetica causata da un difetto di produzione dell'emoglobina, che costringe gli individui affetti a sottoporsi a regolari trasfusioni di sangue ad intervalli di 2-3 settimane per tutta la vita.

Dal punto di vista clinico le forme rilevanti sono quelle intermedie e la major. Nell'ambito delle stesse forme intermedie però si può operare un'ulteriore distinzione in forme lievi o severe. Nel caso delle forme più gravi sono necessarie regolari trasfusioni per sostenere i valori di emoglobina tra 9-10 g/dl.

Le numerose trasfusioni provocano un apporto di ferro in quantità molto maggiore alla capacità di utilizzo da parte dell'organismo. Per evitare quindi i danni causati da questo accumulo (specie su cuore, fegato e ghiandole endocrine) è necessario anche sostenere una terapia ferrochelante che si protrarrà per tutta la vita. Lo scenario terapeutico per questa patologia è in evoluzione. Opzioni terapeutiche recentemente approvate aprono uno scenario importante per il trattamento di questa patologia, grazie a innovativi meccanismi di azione in grado di migliorare la maturazione dei precursori dei globuli rossi e ridurre quindi la necessità di trasfusioni.

La complessità di questo nuovo scenario apre la possibilità di definire nuovi modelli di presa in carico dei pazienti BetaTalassemici. Per farlo è però necessario organizzare un programma di divulgazione scientifica con un percorso integrato che, step by step, attraverso il coinvolgimento di diversi attori del sistema, ridisegni priorità e promuova l'empowerment di clinici e operatori sanitari sull'adozione delle nuove opzioni terapeutiche.

1 30 MAGGIO 2023

11.00 - 11.15 Introduzione e presentazione del corso – *A.G. de Belvis, R. Origa*

11.15 - 12.45 **SESSIONE 1: ERITROPOIESI INEFFICACE E NUOVE PROSPETTIVE TERAPEUTICHE**

Moderatore: G. Forni

11.15 - 11.45 Eziologia della Beta Talassemia: focus sull'eritropoiesi inefficace – *V.M. Pinto*

11.45 - 12.15 Nuove prospettive terapeutiche a partire dai trial clinici – *R. Origa*

12.15 - 12.45 Q&A

12.45 - 13.45 *Lunch*

13.45 - 16.45 **SESSIONE 2: ESPERIENZE DI REAL LIFE E GESTIONE CLINICA DEL PAZIENTE
CON BETA-THALASSEMIA TRASFUSIONE-DIPENDENTE**

Moderatori: F. Longo, R. Origa

13.45 - 14.15 Efficacia nella *real life* – *I. Motta*

14.15 - 14.45 Sicurezza nella *real life* – *A. Vitucci*

14.45 - 15.15 Profilazione dei pazienti e gestione clinica – *S. Perrotta*

15.15 - 15.30 Q&A

15.30 - 15.45 *Coffee Break*

15.45 - 16.30 Esperienze cliniche a confronto – *R. Rosso, P.M. Sanna, I. Tartaglione*

16.30 - 16.45 Q&A

16.45 - 18.15 **SESSIONE 3: COME COMUNICARE PER TRASFORMARE**

16.45 - 17.15 Cosa & Come comunicare la Beta Talassemia – *F. Pirovano*

17.15 - 18.00 Comunicare efficacemente il cambiamento – *F. Pirovano*

18.00 - 18.15 Q&A

18.15 - 18.30 Conclusioni

08.30 - 08.50 Introduzione e summing up del giorno precedente

08.50 - 09.50 **SESSIONE 4: IL PAZIENTE AL CENTRO**

Moderatore: R. Origa

08.50 - 09.35 Tavola Rotonda: La voce dei pazienti-Come il paziente vive il cambiamento
M. Casale, S. Mangano, V. Orlandi

09.35 - 09.50 Q&A

09.50 - 13.15 **SESSIONE 5: CONDIVISIONE DI ESPERIENZE**

09.50 - 10.20 Dalla riorganizzazione dei centri ai nuovi PDTA – *A.G. de Belvis*

10.20 - 11.20 Modelli organizzativi a confronto – *S. Barella, F. Longo, A.M. Pasanisi*

11.20 - 11.30 Q&A

11.30 - 11.45 Coffee Break

Moderatore: A.G. de Belvis

11.45 - 12.45 Tavola Rotonda: Modelli organizzativi di gestione del paziente con Beta-Talassemia – *S. Barella, D. Croce, F. Longo, A.M. Pasanisi*

12.45 - 13.15 Q&A

13.15 - 14.15 Lunch

14.15 - 15.30 **SESSIONE 6: I NUOVI PARADIGMI DI CURA**

Moderatore: R. Lisi

14.15 - 15.00 La Beta Talassemia oggi e le prospettive future – *F. Longo*

15.00 - 15.30 Q&A

15.30 - 15.45 Take Home Messages – *G. Forni, S. Perrotta*

BOARD SCIENTIFICO

Giulio Antonio de Belvis - Roma
Gianluca Forni - Genova
Roberto Lisi - Catania

Filomena Longo - Ferrara
Raffaella Origa - Cagliari
Silverio Perrotta - Napoli

FACULTY

Susanna Barella - Cagliari
Maddalena Casale - Napoli
Davide Croce - Castellanza (VA)
Irene Motta - Milano
Sergio Mangano - Palermo
Valentino Orlandi - Ferrara
Anna Maria Pasanisi - Brindisi

Valeria Maria Pinto - Genova
Fabrizio Pirovano - Milano
Rosamaria Rosso - Catania
Paola Maria Grazia Sanna - Sassari
Immacolata Tartaglione - Napoli
Angelantonio Vitucci - Gravina In Puglia (BA)

ECM & ISCRIZIONE

Il percorso formativo è stato accreditato nell'ambito del programma nazionale di Educazione Continua in Medicina con l'obiettivo formativo tecnico-professionale n° 3 Documentazione Clinica. Percorsi Clinico-Assistenziali Diagnostici e Riabilitativi, Profili di Assistenza-Profili di Cura. Il percorso formativo è stato accreditato dal Provider Prex (Rif. ECM: 75-380275-1).

I crediti formativi assegnati sono 12. Il corso è riservato a Medici Chirurghi specialisti in Ematologia, Oncologia, Genetica medica, Pediatria, Cardiologia, Endocrinologia, Nefrologia, Neuroradiologia, Medicina interna, Reumatologia, Patologia clinica (lab. di analisi chimico-cliniche e microbiologia), Allergologia e immunologia clinica, Geriatria, Infettivologia, Farmacisti Ospedalieri, Infermieri e Biologi.

L'ottenimento dei crediti formativi è subordinato alla frequenza dell'intero progetto, al superamento del test di verifica dell'apprendimento e alla compilazione della scheda di valutazione.

La richiesta di iscrizione può essere effettuata al link:
<https://www.prex.it/eventi/behave-transform>

Con la sponsorizzazione non condizionante di

 Bristol Myers Squibb™

 PREX

Provider ECM e Segreteria Scientifico-Organizzativa
Via A. Fava, 25 - 20125 Milano - Tel. 02/67972201
Fax 02/67972300 - E-mail: segreteria@prex.it
Website: www.prex.it