

SEDE •

Habita79 Pompeii MGallery Hotel Collection
Via Roma 10 - 80045 Pompei (NA)

REGISTRAZIONE •

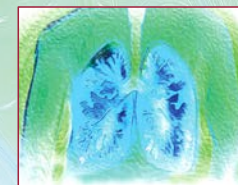
La partecipazione al convegno è gratuita. Gli interessati potranno registrarsi sul sito della Center Comunicazione e Congressi al seguente link: <https://centercongressi.com>

DESTINATARI DEL PROGRAMMA FORMATIVO •

A questo evento formativo, accreditato nel programma nazionale di Educazione Continua in Medicina, sono stati assegnati **6 crediti** formativi (ECM) per la professione di **Medico Chirurgo** con le seguenti specialità: Allergologia e Immunologia Clinica, Geriatria, Malattie dell'Apparato Respiratorio, Medicina Interna, Patologia clinica (laboratorio di analisi chimico-cliniche e microbiologia), Radiodiagnostica, Radioterapia, Reumatologia.

RES FORMAZIONE
IN PRESENZA
center

6 CREDITI
ECM



AGGIORNAMENTI IN IPF E ILDS

POMPEI, 18 NOVEMBRE 2022

PROGRAMMA

Con il contributo non condizionante di:



**Boehringer
Ingelheim**

center
Albo Naz. AGENAS n.726
comunicazione
e congressi

Segreteria organizzativa e Provider ECM   

Via G. Quagliariello, 27 • 80131 Napoli • ☎ 081.19578490
info@centercongressi.com • www.centercongressi.com

RAZIONALE • Le malattie interstiziali polmonari (ILD) sono un gruppo ampio ed eterogeneo di patologie del polmone, caratterizzate da un'estesa alterazione dell'architettura del polmone. Esistono oltre 200 tipi di ILD, la maggior parte delle quali sono classificate come rare. Alcune ILD hanno una causa nota: sono, ad esempio, la conseguenza di una patologia reumatica autoimmune quale la sclerosi sistemica o l'artrite reumatoide, o sono la risposta ad un antigene a cui il paziente è stato esposto. Altre non hanno una causa nota e vengono denominate "idiopatiche", tra le quali la più frequente è la fibrosi polmonare idiopatica (IPF). Circa un terzo delle ILD evolve in fibrosi polmonare, uno sviluppo grave della malattia interstiziale polmonare, che può comportare un danno irreversibile dell'organo con conseguente peggioramento dei sintomi respiratori ed una ridotta qualità della vita. In alcune persone, la fibrosi polmonare è progressiva, peggiora, cioè, nel corso del tempo.

La Fibrosi Polmonare Idiopatica (IPF) è, tra le malattie interstiziali del polmone, quella caratterizzata da più elevata gravità e mortalità e che pertanto richiede particolare attenzione nella gestione dei pazienti. Proprio la complessità della patologia, unitamente alla sua prognosi, richiedono che sia individuato ed attivato un percorso diagnostico terapeutico assistenziale (PDTA) integrato che preveda la partecipazione di figure professionali diverse, quali pneumologo, radiologo, reumatologo e patologo. Questo approccio multidisciplinare è considerato oggi il "gold standard" per la gestione dei pazienti con IPF e ILD e deve essere applicato nelle diverse realtà. Il potenziamento del network Hub e Spoke sanitario rappresenta un'opportunità per favorire l'emersione e la diagnosi precoce della patologia. In quest'ottica, con l'organizzazione del nostro incontro, cerchiamo di offrire l'opportunità di "accorciare la distanza" tra ospedale e strutture sanitarie territoriali, favorendo la collaborazione e l'interazione tra gli specialisti e collocando il paziente al centro della cura. Il progetto mira al miglioramento di un modello organizzativo di gestione del paziente con ILD, favorendo l'emersione della patologia ed una diagnosi precoce, migliorando il processo di cura del paziente stesso, individuando e ottimizzando strumenti operativi efficaci al fine di verificare quali siano i punti di forza per valorizzarli e gli aspetti di criticità per risolverli.

RESPONSABILI SCIENTIFICI

Dr. Antonio Russo

*Dirigente Medico UOC Pneumologia e Fisiopatologia Respiratoria
Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale A. Cardarelli - Napoli*

Prof. Alessandro Vatrella

*Professore Ordinario di Malattie dell'Apparato Respiratorio
Cattedra di Malattie dell'Apparato Respiratorio Facoltà di Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Salerno*

FACULTY

Ludovica Capitelli, *Napoli*

Chiara Cardamone, *Salerno*

Marina De Martino, *Napoli*

Fausto De Michele, *Napoli*

Angelantonio Maglio, *Salerno*

Anna Parisi, *Napoli*

Gaetano Rea, *Napoli*

Antonio Russo, *Napoli*

Christian Russo, *Napoli*

Stefano Sanduzzi Zamparelli, *Napoli*

Carlo Santoriello, *Napoli*

Massimo Triggiani, *Salerno*

Alessandro Vatrella, *Salerno*

Carolina Vitale, *Salerno*

AGGIORNAMENTI IN IPF E ILDS VENERDÌ, 18 NOVEMBRE 2022

- 09.00 Introduzione e obiettivi del corso
A. Russo, A. Vatrella
- I SESSIONE** • Moderatori: *C. Santoriello, A. Vatrella*
- 09.20 IPF: Classificazione, progressione ed evidenze scientifiche (PNE)
C. Russo
- 09.50 Il ruolo dell'imaging in IPF e stato dell'arte
G. Rea
- 10.10 Ruolo del Centro Hub nella diagnosi, nel trattamento e Follow up dei pazienti con IPF: Esperienza a confronto:
- PNE A. Cardarelli: *M. De Martino*
- PNE San G. di Dio e R. D'Aragona: *A. Maglio*
- 10.50 Discussione e approfondimenti con il panel dei docenti
- 11.10 Coffee break
- II SESSIONE** • Moderatori: *F. De Michele, M. Triggiani*
- 11.30 ILDS: Classificazione, progressione ed evidenze scientifiche
L. Capitelli
- 11.50 Artrite Reumatoide e compromissione polmonare
A. Parisi
- 12.10 La Sclerodermia e compromissione polmonare
C. Cardamone
- 12.30 Diagnostica differenziale delle ILDS, con fenotipo progressivo
G. Rea
- 12.50 Lunch
- III SESSIONE** • Dalla diagnosi precoce al trattamento delle ILDS: risoluzione dei casi clinici
Moderatori: *A. Russo, C. Vitale*
- 14.00 Scenario clinico
S. Sanduzzi Zamparelli
- 14.30 Scenario clinico
C. Vitale
- 15.00 Discussione e approfondimenti con il panel dei docenti
- 15.30 Condivisione output
- 16.00 Chiusura dei lavori