

INFORMAZIONI GENERALI

Modalità di Partecipazione

La partecipazione al Corso non prevede quota di iscrizione. È previsto un numero massimo di 50 partecipanti (l'iscrizione avverrà in ordine di tempo fino ad esaurimento dei posti disponibili). Al fine di rendere valida la propria iscrizione è necessario completare la procedura di registrazione presente nel sito <https://fenicia-events.eu> riportata nella sessione "Prossimi Congressi" selezionando il Corso in oggetto.

Accreditamento ECM

Il Corso partecipa al Programma di Formazione Continua in Medicina (ECM) e stato accreditato per le seguenti categorie: Anatomia Patologica, Cardiologia, Chirurgia Generale, Genetica, Medicina Interna, MMG, Nefrologia, Radiologia. Sulla base del regolamento applicativo approvato (Simulaid provider 4156) assegna alla presente attività ECM (294067): **N. 6 Crediti ECM - N. 6 ore Formative.**

La compilazione on-line dei questionari di gradimento ed apprendimento sarà possibile dal **3 al 5 Ottobre 2020.**

Con il contributo incondizionato di



Segreteria Organizzativa

Fenicia Events & Communication

Via Tor de' Conti, 22 - 00184 Roma

Tel. 06.87671411 - Fax 06.62278787

info@fenicia-events.eu - www.fenicia-events.eu



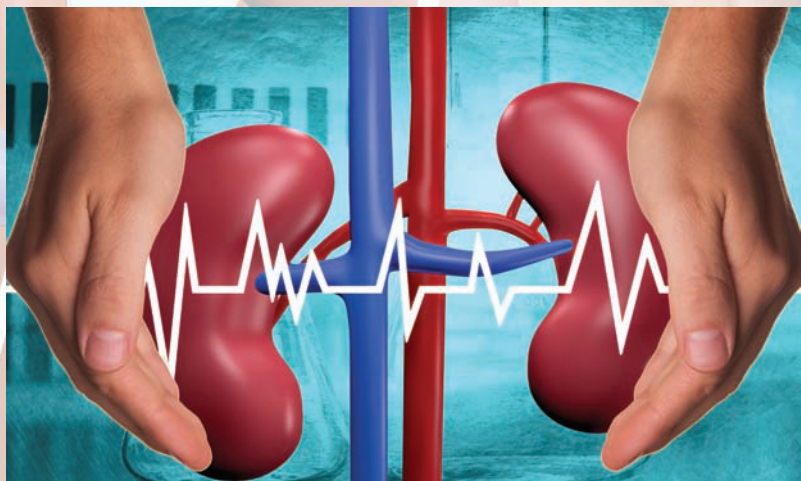
Incontro di aggiornamento sulla gestione dell'ADPKD

Lecce, 2 Ottobre 2020

Responsabile Scientifico

Antonio De Pascalis

U.O. Nefrologia, Dialisi e Trapianto
Ospedale V. Fazzi - Lecce



Sede del Corso

Grand Hotel Tiziano

Via Porta d'Europa, 5 - 73100 Lecce

RAZIONALE SCIENTIFICO

La malattia policistica renale autosomica dominante dell'adulto (*Autosomal dominant polycystic kidney disease, ADPKD*) è una delle malattie genetiche più comuni, con un'incidenza di 1 su 1000, ed è la principale causa genetica di insufficienza renale dell'adulto. Nel mondo, è la causa di terapia sostitutiva emodialitica nel 5-10% dei pazienti. La caratteristica principale della malattia consiste nel formarsi di cisti in entrambi i reni che progressivamente aumentano in numero e dimensioni fino a causare la perdita critica della funzionalità renale; tuttavia la patologia si può manifestare in altri organi (fegato, intestino, circolo cerebrale, cuore) caratterizzandosi come una vera e propria malattia sistemica. Scopo del congresso è quello di focalizzare clinica e genetica della ADPKD con un approfondimento sulle più recenti acquisizioni in termini di terapia e prognosi. Inoltre la tavola rotonda tra esperti della malattia permetterà di affrontare eventuali problematiche prescrittive-gestionali locali ed eventualmente di elaborare linee di soluzione condivise.

PROGRAMMA SCIENTIFICO

- Ore 8.30** **Welcome coffee e registrazione partecipanti**
(coffee station attiva)
- Ore 9.00** Introduzione: M. Napoli, L. Gesualdo
Approccio alla gestione del paziente ADPKD
Moderatori: M. Napoli, L. Gesualdo
- Ore 9.30** **ADPKD: inquadramento clinico e genetico**
A. Di Maggio
- Ore 10.00** **Terapia dell'ADPKD**
A. De Pascalis
- Ore 10.30** **Volume renale: come e quando misurarlo**
A. Zito
- Ore 11.00** **Alterazioni cardiologiche nel paziente con ADPKD**
L. Vernaglione
- Ore 11.00** **La terapia con Tolvaptan; esperienza di un singolo centro**
R. Magistroni
- Discussione*
- Ore 12.00** **Light Lunch**
- Ore 14.00** **Tavola Rotonda: problematiche aperte, come ottimizzare la terapia, esperienze centri prescrittori**
Moderatori: M. Napoli, L. Morrone, A. Di Maggio, A. De Pascalis, R. Magistroni, L. Vernaglione
- Ore 16.00** **Chiusura lavori**