

II INCONTRO DI AGGIORNAMENTO SULLA GESTIONE DELL'ADPKD

5 Ottobre 2020

4 Ottobre 2021

Accreditamento
ECM



SEGRETERIA ORGANIZZATIVA



Fenicia Events & Communication

Via Tor de' Conti, 22 - 00184 Roma

Tel. 06.87671411 - Fax 06.62278787

info@fenicia-events.eu

RAZIONALE SCIENTIFICO

Il Rene Policistico Autosomico Dominante dell'Adulto (ADPKD) è la principale malattia renale ereditaria e rappresenta la quarta causa di insufficienza renale terminale (ESKD) nell'adulto. La storia naturale della malattia è contraddistinta dalla crescita progressiva delle cisti renali e mediamente intorno ai 60 anni oltre il 50% dei soggetti può manifestare ESKD. Le mutazioni genetiche sono a carico del gene PKD1 e PKD2 e si distinguono per le diverse età di comparsa dell'ESKD (intorno ai 55 anni nella prima e intorno a 79 anni nella seconda). I trattamenti convenzionali (controllo della PA, restrizione di sale, aumento introito idrico, statine) non hanno modificato l'incidenza dell'inizio del trattamento emodialitico.

Da alcuni anni è disponibile un farmaco in grado di rallentare la progressione della malattia: Tolvaptan, antagonista del recettore V2 della vasopressina. Dapprima approvato dall'EMA e poi anche dall'FDA, gli è stata riconosciuta l'indicazione a rallentare il declino della funzione renale in adulti con ADPKD a rischio di rapida progressione. In Italia la rimborsabilità del farmaco introdotto nel 2017 ha permesso di trattare pazienti affetti da questa malattia selezionati secondo i criteri AIFA.

Successivamente si ha aggiunta la disponibilità di utilizzare l'Octreotide, analogo della somatostatina, che sembrerebbe in grado di rallentare la progressione della malattia nei pazienti con stadio 4 della malattia renale cronica.

L'obiettivo di questo incontro è quello di focalizzare la gestione del paziente con ADPKD alla luce delle ultime conoscenze scientifiche. Particolare risalto verrà dato alla nascita del registro nazionale del rene policistico che permetterà finalmente di raccogliere in un unico data base tutte le informazioni inerenti la malattia.

L'incontro si concluderà con il confronto tra i diversi centri prescrittori per valutare con attenzione l'esperienza fino ad oggi maturata, con l'obiettivo di ottimizzare la terapia, ridurre le possibili complicanze e aumentare la compliance da parte del paziente.



PROGRAMMA SCIENTIFICO

Nuovi scenari terapeutici	<i>Fulvio Floccari</i>
Tolvaptan vs Octreotide	<i>Antonio Pisani</i>
Il registro del rene policistico	<i>Claudia Izzi</i>
La gravidanza nell'ADPKD	<i>Anna Rachele Rocca</i>
Approccio al paziente pediatrico	<i>Laura Massella</i>
Gestione ADPKD: esperienza canadese	<i>Luca Calvaruso</i>
Volume renale: come e quando misurarlo	<i>Francesco Iorio</i>

INFORMAZIONI GENERALI

ISCRIZIONI

La partecipazione al Corso FAD non prevede quota alcuna di iscrizione, è previsto un numero massimo di 500 partecipanti, al fine di confermare la propria partecipazione è indispensabile procedere alla registrazione nel portale di Fenicia Events & Communication presso la sessione Prossimi Congressi.

Al termine del Corso FAD sarà possibile scaricare il proprio attestato di partecipazione presso l'area riservata del sito <https://fenicia-events.eu/>

ACCREDITAMENTO ECM

il Corso partecipa al Programma di Formazione Continua in Medicina (eCM) e sarà accreditato per le seguenti categorie: Medici Chirurghi specializzati in nefrologia, Medicina interna, Cardiologia, Chirurgia generale, anatomia Patologica, genetica, radiodiagnostica, Medicina generale (Medici di Famiglia) e infermieri. Sulla base del regolamento applicativo approvato (Simulaid Provider 4156) assegna alla presente attività ECM (n. 298319) – **N. 5 Crediti Formativi ECM.**

Il rilascio della certificazione con i crediti ECM avverrà mediante e-mail e sarà subordinato a:

- registrazione sul sito del Corso FAD,
- superamento on-line del questionario di apprendimento. La compilazione on-line dei questionari di gradimento ed apprendimento.

L'attestato ECM verrà inviato al termine della compilazione del questionario di apprendimento a tutti coloro che ne avranno diritto all'indirizzo e-mail indicato.