

Accreditamento

Professione: Medico Chirurgo
Discipline: Ematologia, Medicina Interna, Pediatria, Radiodiagnostica, Reumatologia, Oftalmologia, Otorinolaringoiatria, Genetica Medica, Oncologia, Gastroenterologia, Medicina Generale, Endocrinologia, Ortopedia e Traumatologia

Codice evento 142-133067

Obiettivi nazionali

Contenuti tecnico professionali (conoscenze e competenze) specifici di ciascuna professione, di ciascuna specializzazione e di ciascuna attività ultra-specialistica. Malattie rare.

Area obiettivi

Tecnico-professionali

Questa attività è stata predisposta, secondo la normativa indicata dalla Commissione Nazionale ECM, da Springer Healthcare Italia Srl, Provider ECM N. 142.

La partecipazione è gratuita. Il corso è stato validato per un numero massimo di 1000 partecipanti. Il corso rilascia 4,5 crediti ECM. Il rilascio dei crediti è subordinato alla partecipazione effettiva all'intero programma formativo, al superamento del test di apprendimento e alla corrispondenza tra la professione e la disciplina del partecipante e la/le professione/i e disciplina/e per le quali l'evento è accreditato, verificabile sul sito www.springerhealthcare.it.

Al termine del corso sarà possibile scaricare elettronicamente l'attestato di partecipazione.

L'attestato dei crediti ECM, se conseguito, sarà scaricabile direttamente dal sito.

Attivazione del corso

- 1) Collegarsi a <http://www.springerhealthcare.it/FAD.asp>
- 2) Individuare il corso prescelto
- 3) Cliccare su "Ulteriori informazioni" e seguire le procedure indicate

Evento formativo realizzato grazie al contributo non condizionato di

genzyme
A SANOFI COMPANY

E.C.M. Educazione Continua in Medicina

SEGRETERIA SCIENTIFICA
E
ORGANIZZATIVA:

Springer Healthcare Italia Srl

Via P.C. Decembrio, 28
20137 Milano

Tel. 02 5425971
Fax 02 54259703

ecm.springeritaly@springer.com



AZIENDA CON
SISTEMA DI GESTIONE QUALITÀ
UNI EN ISO 9001:2008
CERTIFICATO DA QUASER

Le malattie da accumulo lisosomiale:

un percorso interattivo

per vincere la sfida

FAD 2015-16

Inizio del corso
27/10/2015

Il corso rilascia
4,5 crediti ECM

Codice evento
142-133067

Termine del corso
26/10/2016

Responsabili Scientifici

M.D. Cappellini, M. Di Rocco, G. Parenti, M. Sibilio

 Springer Healthcare

Education

Le malattie da accumulo lisosomiale:

un percorso interattivo

per vincere la sfida

RAZIONALE

Le malattie da accumulo lisosomiale rappresentano un gruppo di malattie genetiche rare, caratterizzate dalla mortalità infantile elevata e, nelle forme meno gravi, da lesioni multi-organo e disabilità, qualora non siano riconosciute e trattate precocemente e in modo adeguato.

Il corso qui presentato è dedicato in particolare alla malattia di Gaucher dell'adulto e del bambino e alla Mucopolisaccaridosi I ed è curato da Esperti riconosciuti a livello internazionale nella cura di queste rare malattie.

A causa dell'ampia variabilità nella presentazione clinica, il percorso diagnostico per questi pazienti spesso è tortuoso, prevede il consulto di Specialisti in diverse discipline e può essere complicato da diagnosi errate e terapie non adeguate. Ne deriva un ritardo nel riconoscimento delle malattie e nella prescrizione di trattamenti specifici.

Per questa ragione, è importante che i Medici di diverse Discipline considerino queste rare patologie genetiche nell'ambito delle possibili diagnosi differenziali, pongano il sospetto diagnostico quando fondato e provvedano all'invio dei pazienti ai centri di riferimento.

OBIETTIVI

Il corso intende fornire al Pediatra, al Medico di Medicina Generale e ad altri Medici Specialisti un aggiornamento sulle malattie da accumulo lisosomiale, in particolare la malattia di Gaucher e la Mucopolisaccaridosi I, per favorire l'elaborazione di un fondato sospetto diagnostico e promuovere un corretto referral ai centri di riferimento. L'obiettivo è migliorare le cure di questi pazienti, contribuendo a una diagnosi tempestiva e a un trattamento adeguato e precoce, per limitare le lesioni e le disabilità correlate alle malattie e aggravate dal ritardo diagnostico e terapeutico.

PROGRAMMA SCIENTIFICO

Il corso, fruibile su piattaforma informatica, è suddiviso in tre moduli didattici. Ciascun modulo presenta un caso clinico, corredato di snodi decisionali e brevi quiz di autovalutazione. In corrispondenza degli snodi, il Partecipante, chiamato a effettuare alcune scelte diagnostico-terapeutiche, riceverà un feedback immediato sulla correttezza della risposta e potrà accedere a un approfondimento scientifico.

Al termine del percorso formativo, è previsto il questionario finale di valutazione dell'apprendimento (soglia di superamento 75%; ripetibile 5 volte).

MODULO "Malattia di Gaucher nel paziente adulto"

A cura di *Maria Domenica Cappellini*
Unità Operativa di Medicina Interna, Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano, Università di Milano

MODULO "Malattia di Gaucher nel paziente pediatrico"

A cura di *Maja di Rocco*
Struttura Semplice Dipartimentale Malattie Rare, Istituto G Gaslini, Genova

MODULO "Mucopolisaccaridosi I"

A cura di *Giancarlo Parenti*
Dipartimento di Scienze Mediche Traslazionali, Sezione di Pediatria, Università Federico II di Napoli e di *Michelina Sibilio*, Unità di Pediatria e Neonatologia, Ospedale "S. Giuseppe Moscati" - Aversa

FAD
2015-16