

NUOVI ORIZZONTI IN FIBROSI CISTICA

Presidenti

Prof.ssa Paola Giordano - Dott.ssa Giuseppina Leonetti



Bari 21 ottobre 2023 - The Nicolaus Hotel

INFORMAZIONI GENERALI

Sede

The Nicolaus Hotel
Via Cardinal A.Ciasca, 27 - 70124 Bari

Segreteria Scientifica

Giuseppina Leonetti - Domenica De Venuto - Isabella Colella - Claudia Fontana
Centro Regionale Pugliese Specializzato di riferimento per la Fibrosi Cistica

Federico Schettini

S.C. Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale Ospedale SS. Annunziata - Taranto

Accreditamento ECM

N° 7 crediti ECM per:

- Biologo;
- Psicologo: psicoterapia; psicologia;
- Medico chirurgo: Malattie dell'apparato Respiratorio; Medicina Fisica e Riabilitazione; Medicina Interna; Pediatria; Otorinolaringoiatria; Igiene, Epidemiologia e Sanità Pubblica; Igiene degli Alimenti e della Nutrizione; Pediatria (Pediatri di Libera Scelta); Malattie Infettive; Pneumologia; Cardiologia; Gastroenterologia; Microbiologia; Ematologia; Endocrinologia; Chirurgia Generale;
- Infermiere pediatrico;
- Fisioterapista; iscritto nell'elenco speciale ad esaurimento;
- Infermiere

Iscrizione

L'iscrizione è gratuita ma obbligatoria e include la partecipazione alle sessioni scientifiche e l'attestato di partecipazione; l'iscrizione potrà essere effettuata sul sito www.cicsud.it nella sessione PROSSIMI CONGRESSI

Attestati

Gli attestati ECM verranno inviati entro 90 giorni dalla conclusione dell'evento, previa correttezza del questionario per l'apprendimento; gli attestati di partecipazione verranno inviati solo al termine di tutte le sessioni.

PATROCINI RICHIESTI



RAZIONALE

La fibrosi cistica (CF) è una delle malattie genetiche più comunemente diagnosticate, dovuta a mutazioni nel gene CFTR, che determina la sintesi della proteina cystic fibrosis transmembrane conductance regulator (CFTR), con conseguente alterazione della sua funzione e/o quantità. Le alterazioni della proteina CFTR generano una compromissione del flusso di sali e acqua tra l'interno e l'esterno delle cellule di molti organi. A livello polmonare si verifica un accumulo di muco vischioso e denso che determina infezioni croniche e danni polmonari progressivi ed ingravescenti. Si tratta di una patologia sistemica con complicanze multiple (gastrointestinali, metaboliche, renali e psicologiche), cronica e progressiva che può risultare nel decesso prematuro del soggetto affetto. Fino a poco tempo fa, gli approcci terapeutici per questa malattia cronica miravano unicamente a ridurre la sintomatologia presente. Un ruolo particolarmente rilevante è costituito dalle terapie con broncodilatatori a breve e lunga durata, l'uso di antimicrobici per uso orale, sistemico o per via inalatoria, l'utilizzo dei fluidificanti del muco. Un corretto approccio nutrizionale assume fondamentale importanza per la prognosi. Oggi, il progresso della ricerca ha permesso di individuare trattamenti in grado di agire direttamente sul meccanismo di azione sottostante la patologia. In questo scenario si inserisce un gruppo di farmaci di recente scoperta che, agendo a livello del canale CFTR, correggono e potenziano l'attività, per alcune mutazioni genetiche, contribuendo a migliorare significativamente la funzione polmonare e il quadro clinico complessivo. L'efficienza di un team multidisciplinare, costantemente aggiornato sulla gestione corretta e condivisa di malati affetti da una malattia così complessa come la Fibrosi Cistica, rappresenta, un valido strumento di implementazione di processi ed interventi, in linea con l'avanzamento della ricerca scientifica.

PROGRAMMA

08.45. Saluto delle Autorità



1^a sessione

Presidente: **Mauro Carone**, Bari

Moderatori: **Paola Giordano**, Bari - **Giuseppina Leonetti**, Bari

Discussant: **Antonio Manca**, Bari



09.00 **Letture Magistrali: La fibrosi Cistica oggi** - **Francesco Blasi**, Milano

09.20 **Il ruolo dei modulatori** - **Giulia Paiola**, Verona

09.40 **I batteri più frequenti il ruolo del microbiologo** - **Carmela De Carlo**, Bari

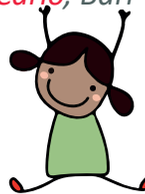
10.00 Discussione

2^a sessione

Presidente: **Ruggiero Francavilla**, Bari

Moderatori: **Mariantonietta Monteduro**, Bari – **Ugo Procoli**, Bari

Discussant: **Elisiana Carpanano**, Bari



10.20 **Il ruolo dell'ORL in fibrosi cistica** - **Nicola De Candia**, Bari

10.40 **Fibrosi Cistica e prove funzionali respiratorie quali similitudini con la BPCO**
Alberto Carrassi, Bari

11.00 **Emottisi e angiografia in fibrosi cistica** - **Nicola Lucarelli**, Bari

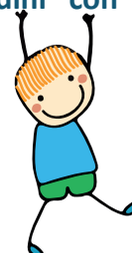
11.20 Discussione

3^a sessione

Presidente: **Nicola Laforgia**, Bari

Moderatori: **Francesco Di Gennaro**, Bari - **Angelo Acquafredda**, Cerignola

Discussant: **Maria Felicia Faienza**, Bari



11.40 **Strategie terapeutiche: antibiotici e farmaci mucoregolatori** - **Vincenzo Carnovale**, Napoli

12.00 Osteopenia e osteoporosi in fibrosi cistica - **Silvana De Giorgi**, Bari

12.20 Diabete in F.C. - **Annalisa Natalicchio**, Bari

12.40 Discussione

13.00 Lunch



4^a sessione

Presidente: **Angela Pezzolla**, Bari

Moderatori: **Lucrezia De Michele**, Bari - **Lucia Peccarisi**, Corato

Discussant: **Pamela Vitullo**, Cerignola

14.00 Apporto dietetico nel paziente con fibrosi cistica - **Giulia Paiola**, Verona

14.20 Gastroenterologia ed Epatopatia in F.C. - **Antonino Castellaneta**, Bari

14.40 Il ruolo del Chirurgo in F.C. - **Daniele Paradies**, Bari

15.00 Il ruolo del pediatra e del medico di base - **Luigi Nigri**, Bisceglie - **Luigi Santoiemma**, Bari

15.20 Discussione

15.40 Tavola rotonda "La voce dei pazienti: criticità, analisi e prospettive" a cura di Lega Italiana Fibrosi Cistica Puglia OdV

Giuseppe Ardillo, Barletta - **Matteo Silba**, Stornara - **Antonio Manca**, Bari

Luigi Ratclif, Cerignola

16.40 Discussione

17.30 Chiusura dei lavori

