



A I P P O

ASSOCIAZIONE ITALIANA PNEUMOLOGI OSPEDALIERI
ITALIENISCHE VEREINIGUNG DER KRANKENHAUSPNEUMOLOGEN

MALATTIA GENETICA DA DEFICIT ALFA 1 ANTITRIPSINA *DEFIZIT ALPHA 1 ANTITRYPSIN – EINE GENETISCHE ERKRANKUNG*

9 Aprile 2016 / 9. April 2016

**Bressanone /
Brixen**

Aula Magna Università di Padova / Aula Magna der Universität Padua

MALATTIA GENETICA DA DEFICIT ALFA 1 ANTITRIPSINA DEFIZIT ALPHA 1 ANTITRYPSIN – EINE GENETISCHE ERKRANKUNG

9 Aprile 2016 / 9. April 2016

Bressanone /
Brixen

Aula Magna Università di Padova / Aula Magna der Universität Padua

Razionale

Il deficit di alfa 1 antitripsina (DA1AT) rappresenta assieme alla fibrosi cistica (CF) la malattia genetica respiratoria più importante e diffusa.

In particolare se ne è rilevata una discreta presenza nella nostra provincia.

Mentre nel nostro paese i pazienti con CF vengono seguiti per la gran parte dai colleghi Pediatri, i pazienti con DA1AT dovrebbero essere diagnosticati e seguiti dagli Pneumologi, Internisti ed anche dai medici di medicina generale.

Questo convegno vuol venire incontro alle esigenze aggiornate sul tema del DA1AT e delle sue manifestazioni cliniche, in primo luogo la BPCO, evidente specialmente nei pazienti con storia di fumo di tabacco.

Una volta posto il sospetto clinico, ed in questa fase è importante il ruolo del medico di medicina generale, la diagnosi va raggiunta con accertamenti di laboratorio, dal semplice dosaggio della proteina nel siero fino alla genotipizzazione. Seguono poi le valutazioni di funzionalità respiratoria. Verranno anche affrontati gli aspetti relativi alla gestione del paziente, in particolare: la tecnica diagnostica, il trattamento sostitutivo con prolantina, praticabile nello studio del medico di medicina generale, ed il trapianto polmonare.

Das Defizit von Alpha 1 Antitrypsin (DA1AT) ist nach der Mukoviszidose die zweithäufigste genetische Lungenerkrankung und kommt in unserer Provinz gehäuft vor. Während die Patienten mit Mukoviszidose größtenteils von den Pädiatern betreut werden, sollten die Patienten mit DA1AT von den Pneumologen, Internisten oder auch von den Allgemeinmedizinern diagnostiziert und betreut werden.

Diese Tagung behandelt die letzten Erkenntnisse über das DA1AT, seine klinischen Manifestationen, vor allem COPD, insbesondere wenn es sich um Raucher handelt.

Bei Verdacht auf DA1AT, der oft schon vom Allgemeinmediziner ausgeht, wird die Diagnose durch Labortests erhärtet, die von einer einfachen Dosierung des Alpha 1 Antitrypsin, bis zur Genotypisierung geht. Lungenfunktionstest sollten daraufhin ausgeführt werden. Bei der Tagung kommen auch organisatorische Probleme zur Sprache, die technische Durchführung der Labortests, die Substitutionstherapie mit Prolastin – auch zuhause durchführbar – und die Lungentransplantation.

Faculty

Luciano Corda, Brescia
Angelo Guido Corsico, Pavia
Giulio Donazzan, Bolzano
Patrizia De Nitto, Bolzano
Ilaria Ferrarotti, Pavia
Daniel Höfer, Innsbruck - A
Patrizia Pernter, Bolzano
Christine Seebacher, Bolzano

- | | | |
|---------------------------------|--|---------------|
| 09.30-09.50 | Registrazione dei Partecipanti / <i>Registrierung der Teilnehmer</i> | |
| 09.50-10.00 | Saluto e introduzione / <i>Begrüßung und Einleitung</i> | A. Corsico |
| I SESSIONE - 1. SESSION | | |
| | Moderatori / <i>Moderatoren:</i> A.Corsico, Ch. Seebacher | |
| 10.00-10.40 | Il deficit ereditario di alfa-1 antitripsina ed il rischio respiratorio / <i>Defizit Alpha 1 Antitrypsin und die Erkrankung der Lungen</i> | L. Corda |
| 10.40-11.10 | Diagnosi di laboratorio di deficit ereditario di alfa-1 antitripsina / <i>Labordiagnose des Defizit Alpha 1 Antitrypsin</i> | I. Ferrarotti |
| 11.10-11.25 | La radiologia toracica nel deficit ereditario di alfa-1 antitripsina / <i>Die Röntgenuntersuchung des Thorax bei Defizit Alpha 1 Antitrypsin</i> | P. Pernter |
| 11.25-11.40 | Coffee Break | |
| II SESSIONE - 2. SESSION | | |
| | Moderatori / <i>Moderatoren:</i> L.Corda, G.Donazzan | |
| 11.40-11.55 | Malattie da deficit alfa-1 antitripsina: esperienza del Reparto Pneumologia / <i>Erkrankungen durch Alpha 1 Antitrypsin: Erfahrung aus dem Referenzzentrum Pneumologie Bozen</i> | Ch. Seebacher |
| 11.55-12.10 | Il trapianto polmonare / <i>Lungentransplantation als Therapie</i> | D. Höfer |
| 12.10-12.25 | Terapia sostitutiva domiciliare: realtà e criticità in Provincia di Bolzano / <i>Substitutionstherapie zu hause: Realität und Problematik in der Provinz Bozen</i> | P. De Nitto |
| 12.25-12.35 | Vivere con deficit alfa-1 antitripsina: la parola al paziente / <i>Leben mit Defizit Alpha 1 Antitrypsin: das Wort an die Patienten</i> | |
| 12.35-13.15 | Discussione e Conclusione / <i>Diskussion und Schlusswort</i> | G. Donazzan |
| 13.15-13.30 | Compilazione questionario ECM e chiusura dei lavori / <i>Ausfüllen des CME Fragebogen und Beendigung der Tagung</i> | |

A I P O

ASSOCIAZIONE
ITALIANA
PNEUMOLOGI
OSPEDALIERI

PROVIDER NAZIONALE n°5079

SOCIETÀ SCIENTIFICA CERTIFICATA UNI EN ISO 9001:2008
PER LA PROGETTAZIONE, GESTIONE ED EROGAZIONE DI
EVENTI FORMATIVI E CONGRESSI NELL'AMBITO SANITARIO
E NELL'EDUCAZIONE CONTINUA IN MEDICINA (IAF37)

Certificato TÜV Italia N. 501004504 - Rev.05



AIPO DICHIARA CHE LE ATTIVITÀ ECM SONO SVOLTE IN MANIERA AUTONOMA ASSUMENDOSI LA RESPONSABILITÀ
DEI CONTENUTI FORMATIVI, DELLA QUALITÀ SCIENTIFICA E DELLA CORRETTEZZA ETICA DI DETTE ATTIVITÀ

RESPONSABILI SCIENTIFICI / WISSENSCHAFTLICHE LEITER

Giulio Donazzan

Pneumologia - Ospedale Centrale di Bolzano
Pneumologie - Krankenhaus Bozen

Christine Seebacher

Pneumologia - Ospedale Centrale di Bolzano
Pneumologie - Krankenhaus Bozen

SEDE CONGRESSUALE/KONGRESSORT

Aula Magna - Università di Padova / *Aula Magna der Universität Padua*

Casa della Gioventù Universitaria / *Haus für Studenten*

Via Rio Bianco, 12 - 39042 Bressanone (BZ) / *Weißlahnstraße, 12 - 39042 Brixen (BZ)*

EDUCAZIONE CONTINUA IN MEDICINA / CME – STÄNDIGE MEDIZINISCHE WEITERBILDUNG

Evento inserito nel Piano Formativo AIPO 2016

Die Veranstaltung ist Teil des AIPO-Fortbildungsprogrammes 2016

Provider 5079

Codice ID / ID-Code: 151826

Obiettivo formativo 2: Linee Guida, protocolli, procedure /

Bildungsziel 2: Richtlinien, Protokolle, Verfahren

Numero partecipanti / *Teilnehmerzahl*: 50

Crediti assegnati / *Zugewiesene CME-Punkte*: 3

Figura Professionale: Medico Chirurgo, Fisioterapista, Infermiere, Assistente sanitario/
Berufsbild: Arzt/Ärztin, Physiotherapeuten, Krankenschwester, Sanitätassistent

Discipline/Fach: Malattie dell'Apparato Respiratorio, Anatomia patologica, Gastroenterologia, Geriatria,
Laboratorio di genetica medica, Patologia clinica (laboratorio di analisi chimico-cliniche e microbiologia),
Medicina Interna, Medicina fisica e Riabilitazione, Medicina generale (medici di famiglia), Radiodiagnostica, Reumatologia
*Pulmologie, Pathologie, Gastroenterologie, Geriatrie, Labor für Genetik, Labor für Klinische Chemie und Mikrobiologie,
Innere Medizin, Physikalische Medizin und Rehabilitation, Allgemeinmedizin, Radiologie, Rheumatologie.*

Ai fini dell'attestazione dei crediti formativi ECM è necessaria la presenza dei partecipanti
effettiva del 100% rispetto alla durata complessiva dell'evento formativo /

Für den Erhalt der CME-Punkte müssen die Teilnehmer 100% der Gesamtdauer der Veranstaltung anwesend sein.

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

A I P O
RICERCHE



Via Antonio da Recanate, 2 – 20124 MILANO
Tel. +39 02 36590350 – Fax +39 02 67382337
segreteria@aiporicerche.it
www.aiporicerche.it

aiponet

Dal 2004 al servizio della Pneumologia Italiana
aiposegreteria@aiporicerche.it
www.aiponet.it

Evento realizzato grazie al contributo volontario non vincolante di

GRIFOLS