

CORSO ECM RES



Malattie Rare del Metabolismo Osseo

22 MAGGIO 2024

RAMADA NAPLES

NAPOLI

Un progetto di Nume Plus



Con il patrocinio di



RAZIONALE

Il Progetto DRIP ha l'obiettivo di coinvolgere e sensibilizzare la Pediatria di famiglia alle Malattie Rare del Metabolismo Osseo. In tal senso, i partecipanti al progetto svolgeranno un caso clinico e proveranno ad ipotizzare la diagnosi corretta considerando alcune malattie rare, come le seguenti: Ipofosfatasia (HPP), Ipofosfatemia (XLH) e Osteogenesi imperfetta (OI).

Per questi quadri clinici rari (HPP, XLH, OI), oltre al pediatra, vi sono altre figure specialistiche che possono supportare e confermare i sospetti diagnostici. Per questo motivo, il progetto DRIP, si pone l'ulteriore obiettivo di far emergere la complessità di questi quadri che consistono, ad esempio, in segni e sintomi a carico del sistema osteoarticolare, di alterazioni muscolo-scheletriche e dentali o della crescita ridotta; per questo è necessario un approccio non settoriale, bensì globale e multidisciplinare fin dalla diagnosi della malattia.

Infatti, in considerazione della natura multisistemica, le più recenti linee guida raccomandano il supporto da parte di un team di specialisti ed esperti di varie discipline mediche al fine di ottimizzarne il percorso terapeutico-assistenziale e ridurre il grave impatto che la patologia esercita sui pazienti affetti da queste rare patologie.

Questo progetto formativo consente al Pediatra di famiglia, di interagire con gli specialisti di riferimento e di percorrere il processo clinico-diagnostico corretto da adottare. Lo svolgimento dei casi clinici simulati, consente ai Pediatri di famiglia, di valutare, richiedere ed analizzare attività diagnostiche di tipo laboratoriale o strumentale. I partecipanti saranno divisi in gruppi, ciascuno dei quali affronterà un percorso che sarà poi discusso in plenaria con il supporto dello Specialista.

Per ulteriori informazioni è possibile consultare il sito del Progetto DRIP <https://progettodrip.it/> dove, oltre a spiegare il rationale del progetto, è presente una specifica sezione, destinata ai soli medici, con articoli scientifici su specifiche patologie, tabelle parametriche di biomarcatori e algoritmi diagnostici sotto forma di pillole, le principali FAQ riguardanti Ipofosfatasia (HPP), Ipofosfatemia (XLH) e Osteogenesi imperfetta (OI) e ulteriori casi clinici enigmatici da risolvere.

Per tutti i partecipanti, inoltre, è prevista la consegna di un Poster scientifico (50x70 a colori), realizzato appositamente per DRIP e creato con le più recenti evidenze della letteratura e le innumerevoli esperienze cliniche degli Specialisti coinvolti nella sua ideazione.

RESPONSABILE SCIENTIFICO
Dott. Giuseppe Di Mauro
Responsabile Scientifico FIMP

PROGRAMMA SCIENTIFICO

- 18:00** Arrivo dei partecipanti e registrazione
- 18:30** Saluto dello Specialista e descrizione della metodologia **(Nume)**
- 18:45** Descrizione del Caso Clinico ed avvio della simulazione da parte dei partecipanti divisi in gruppi **(Dott. Giuseppe Di Mauro)**
- 19:45** Presentazione dei percorsi di simulazione da parte dei partecipanti
- 20:45** Discussione e approfondimento sulle malattie del metabolismo **(Prof.ssa Anna Grandone e Dott.ssa Francesca Aiello)**
- 21:30** Conclusioni
- 21:45** Questionario ECM e chiusura

RELATORI

Prof.ssa Anna Grandone

Professoressa associata di Pediatria presso l'Università degli Studi della Campania "L. Vanvitelli" - NAPOLI

Dott.ssa Francesca Aiello

Medico Chirurgo in Formazione in Pediatria, Scuola di Specializzazione in Pediatria dell'Università degli Studi della Campania "L. Vanvitelli" - NAPOLI

Dott. Giuseppe Di Mauro

Pediatra di Famiglia della Regione Campania ASL CE/2 Distretto 17 - CASERTA

DATA E SEDE DEL CORSO

22 MAGGIO 2024

Ramada Naples

Via Galileo Ferraris, 40

80142 – NAPOLI

MODALITÀ DI PARTECIPAZIONE

La partecipazione è gratuita. Per iscriversi al corso, compilare in ogni sua parte la scheda di iscrizione in allegato e inviarla per e-mail all'indirizzo segreteria@nume.plus

ID ECM: 634-412378 Ed. 1

CREDITI ASSEGNATI: 3,3 crediti ECM

DESTINATARI DELL'EVENTO: Medico con specializzazione in Pediatria, Pediatria (pediatri di libera scelta), Nefrologia, Ortopedia e traumatologia, Endocrinologia, Medicina fisica e riabilitazione, Neurochirurgia, Laboratorio di genetica medica, Genetica medica

NUMERO MASSIMO DI PARTECIPANTI: 30 persone

OBIETTIVO NAZIONALE: Documentazione clinica. Percorsi clinico-assistenziali diagnostici e riabilitativi, profili di assistenza - profili di cura

OBIETTIVO FORMATIVO: Consentire al Pediatra di famiglia, di interagire con gli Specialisti di riferimento e di simulare le conseguenze di una mancata diagnosi, proiettate nel futuro

TOTALE ORE FORMATIVE: 3 ore, con interattività

RICONOSCIMENTO DEI CREDITI ECM

L'evento è accreditato nel programma di Educazione Continua in Medicina con l'identificativo **634-412378 Ed. 1**

Per ottenere i crediti formativi, il partecipante dovrà:

- compilare il modulo raccolta dati in ogni sua parte;
- appartenere ad una professione e disciplina medica inclusa tra le figure a cui è destinato l'evento;
- partecipare al 90% delle ore formative dell'evento;
- apporre firma ed orario di entrata ed uscita negli appositi fogli firma;
- superare la verifica di apprendimento, con almeno il 75% di risposte corrette;
- compilare il questionario di gradimento.

Tutti i partecipanti e i relatori, attenendosi alle attuali normative ministeriali (indipendentemente dai crediti e dalle discipline accreditate), sono tenuti a compilare e consegnare il materiale rilasciato dalla segreteria.

PROVIDER ECM

Federazione Italiana Medici Pediatri (FIMP)

Via Parigi, 11 - 00185 - Roma

Provider ECM: n° 634

www.fimp.pro

nume+

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

Nume Plus srl,

Via Panciatichi, 40/11

50127 - Firenze

www.nume.plus

Con la sponsorizzazione non condizionante di

ALEXION
AstraZeneca Rare Disease