

DIMENSIONE CUORE DESTRO



Responsabile scientifico:
Dott. Michele D'Alto

NAPOLI 11 NOVEMBRE 2024

OSPEDALE MONALDI
CENTRO RICERCHE IN CARDIOLOGIA (Via Leonardo Bianchi)

Info

ECM

L'evento è inserito tra i progetti di Educazione Continua in Medicina.
Provider LOMEA soc. cooperativa ID 6226
ecm@lomea.it - www.lomea.it

Rif. ECM: 425761

Accreditato per Medico Chirurgo, discipline: Cardiologia,
Reumatologia

Crediti riconosciuti: 6

La partecipazione è a numero chiuso su invito

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA



Via Marechiaro 81 - 80123 Napoli

Tel. +39 081402093

Fax +39 081 19020797

congressi@defla.it -   - www.defla.it

Con il contributo non condizionante di:



Johnson&Johnson

L'ipertensione Arteriosa Polmonare (PAH) è una condizione patologica del circolo arterioso polmonare. L'insorgenza può essere spontanea, e in questo caso si parla di malattia 'idiopatica' oppure essere causata da altri fattori come le connettivopatie.

La Sclerosi Scutanea (SSc) e il Lupus Eritematoso Sistemico sono le malattie reumatiche a maggiore incidenza di sviluppo di PAH. L'ipertensione Arteriosa Polmonare è un elemento prognostico drammaticamente sfavorevole nei pazienti affetti da **Sclerodermia**.

La qualità di vita e la sopravvivenza sono fortemente compromesse ragion per cui è importante individuare precocemente l'insorgenza della patologia.

L'Ecocardiografia transtoracica rappresenta l'esame di screening di riferimento tant'è che le **Linee Guida ESC 2022** raccomandano l'esecuzione annuale del test diagnostico nei pazienti asintomatici affetti da SSc.

Le Linee Guida suggeriscono, inoltre, di porre maggiore attenzione in quei pazienti SSc con una storia di malattia maggiore di 3 anni e con un valore DLCO <60% ragion per cui l'applicazione sistematica dell'algoritmo **Detect** permette di individuare la vasculopatia sistemica nelle fasi iniziali.

L'obiettivo di questo corso è quello di condividere con gli specialisti di riferimento un corretto percorso di screening, basandosi su quanto definito dalle Linee Guida per la diagnosi e la terapia della PAH in corso di connettivopatie, e in particolare di approfondire l'utilizzo dell'algoritmo **Detect** per l'individuazione precoce della patologia nei pazienti affetti da Sclerodermia.

PROGRAMMA

09.00 Registrazione e welcome coffee

10.00 Introduzione - *Michele D'Alto*

PRIMA SESSIONE

10.30 Epidemiologia e definizione dell'ipertensione polmonare
Emanuele Romeo

11.00 L'algoritmo diagnostico nello screening della PAH: il ruolo dell'ecocardiogramma
Paola Argiento

PROGRAMMA

11.30 La diagnosi di certezza: il ruolo del cateterismo destro
Emanuele Romeo

12.00 Risk assessment nell'ipertensione Arteriosa Polmonare
Paola Argiento

12.30 News dal 7° Simposio Mondiale sulla PAH
Michele D'Alto

13.00 Discussione

13.20 Light lunch

SECONDA SESSIONE

15.00 Malattie del Connettivo e Ipertensione Polmonare: la complessità del problema
Giovanna Cuomo

15.30 L'importanza del team multidisciplinare nella valutazione multiparametrica del paziente SSc-PAH
Serena Vettori

16.00 Il ruolo dello pneumologo nella gestione del paziente complesso
Marialuca Bocchino, Bianca Baino

16.30 Le terapie di combinazione e i dati di sopravvivenza
Michele D'Alto

17.00 Presentazione di casi clinici
Valentina Di Spirito, Antonio Orlando, Carlo Iandoli

17.30 Discussione

18.00 Take Home Messages - *Michele D'Alto*

18.20 Fine lavori