

CORSO RES

Malattie Rare del Metabolismo Osseo

22 MARZO 2023
THE SYDNEY HOTEL
BOLOGNA



nume+

Un progetto di Nume Plus

Con il patrocinio di

fimp Federazione Italiana Medici Pediatrici

SIEDP

RAZIONALE

Il Progetto DRIP ha l'obiettivo di coinvolgere e sensibilizzare la Pediatria di famiglia alle Malattie Rare del Metabolismo Osseo. A tal proposito, i partecipanti al progetto avranno la possibilità di formulare delle ipotesi diagnostiche considerando le seguenti malattie rare: Ipofosfatasia (HPP), Ipofosfatemia (XLH) e Osteogenesi imperfetta (OI).

All'interno di questi quadri clinici specifici, 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'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, rendono ragione della necessità di un approccio che non sia 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 mettere in campo quando ci si trova di fronte a questi quadri clinici specifici. Lo svolgimento dei casi clinici simulati, consente ai Pediatri di famiglia, di valutare, richiedere ed analizzare attività diagnostiche di tipo laboratoriale o strumentale. Ad esempio, è possibile richiedere specifiche valutazioni ematochimiche ed urinarie, è possibile consultare referti come rx degli arti inferiori, valutazioni densitometriche, percorsi di educazione logopedica o nutrizionali, impostare trattamenti e monitorare gli esiti del paziente nel tempo. I partecipanti sono divisi in gruppi, ciascuno dei quali affronta un percorso di simulazione, che poi sarà discusso in dettaglio con il confronto che avviene con lo 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 dalla quale è possibile accedere a contenuti come: 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

- 17:00** Arrivo dei partecipanti e registrazione
- 17:30** Saluto dello Specialista e descrizione della metodologia
(Dott.ssa Emanuela Scarano/Dott.ssa Valeria Scialpi)
- 17:45** Descrizione del Caso Clinico ed avvio della simulazione **(Dott.ssa Valeria Scialpi)**
- 18:15** Approfondimento sulle malattie rare del metabolismo osseo **(Dott.ssa Emanuela Scarano)**
- 18:45** Percorsi evolutivi di simulazione da parte dei partecipanti divisi in gruppi
(Dott.ssa Emanuela Scarano/Dott.ssa Valeria Scialpi)
- 19:15** Presentazione delle conclusioni da parte dei partecipanti
(Dott.ssa Emanuela Scarano/Dott.ssa Valeria Scialpi)
- 19:45** Discussione conclusiva **(Dott.ssa Emanuela Scarano)**
- 20:15** Chiusura dei lavori **(Dott.ssa Emanuela Scarano/Dott.ssa Valeria Scialpi)**
- 20:30** Questionario ECM

RELATORI

Dott.ssa Emanuela Scarano

Responsabile SS-UI Malattie Rare Congenito-Malformative, UI Pediatria, IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria Sant'Orsola - BOLOGNA

Dott.ssa Valeria Scialpi

Pediatra di libera scelta, Rappresentante FIMP - BOLOGNA

DATA E SEDE DEL CORSO

22 marzo 2023
The Sydney Hotel
Via Michelino, 73
40127 - Bologna

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 lc@nume.plus.

ID ECM: 634-370949 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 **634-370949 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



SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

Nume Plus srl,
Via Panciatichi, 40/11
50127 - Firenze
www.nume.plus



Con la sponsorizzazione non condizionante di

