



## Programma

Il IX Congresso Nazionale SITE è l'evento formativo che la SITE rivolge agli operatori (medici, biologi, infermieri) coinvolti nell'assistenza globale ai pazienti affetti da emoglobinopatie. Il nostro Paese vanta una consolidata ed avanzata tradizione che lo pone ai vertici mondiali in questo settore. Partendo da questo patrimonio d'esperienza, il IX Congresso Nazionale SITE si pone l'ambizioso programma di disegnare nuove strategie anche innovative utili ad affrontare le emergenti problematiche di diagnostica, di cura e gestionali create da una ormai omogenea diffusione delle emoglobinopatie su tutto il territorio italiano.

### Giovedì, 6 ottobre 2016

Ore 08:30 **Apertura delle registrazioni e welcome coffee**

Ore 10:00 **Introduzione ai lavori congressuali**  
Presidente SITE, *Gian Luca Forni*  
Presidente del Congresso, *Vincenzo Caruso*  
Presidente UNITED, *Valentino Orlandi*  
Saluti delle Autorità

#### Sessione I

##### Le beta-talassemie

Moderatori: *C. Borgna Pignatti, M. D. Cappellini*

10:20 - Talassemia major ed invecchiamento, *G. L. Forni*

10:40 - La terapia ferro-chelante, *R. Origa*

11:00 - Nuovi approcci terapeutici, *A. G. Piga*

11:20 - Discussione

#### Sessione II

##### La presa in carico globale del paziente con emoglobinopatia

Moderatori: *V. Caruso, S. Perrotta*

11:30 – L'Epatopatia, *V. Di Marco*



11:50 – Il rene, *R. Russo*

12:10 – Le patologie dell'osso nelle emoglobinopatie, *L. Dalle Carbonare*

12.30 – Presentazione delle raccomandazioni SITE sull'osso, *per il gruppo di lavoro L. De Franceschi*

12:50 – Discussione

13.00- Lettura con il supporto di Novartis (fuori accreditamento ECM):

***Perché i pazienti talassemici possono guardare lontano?*** *M.D. Cappellini*

13:30 - **Light lunch**

### **Sessione III**

#### **Le problematiche emergenti**

Moderatori: *G. Russo, A. Melpignano*

14:30 – Le alfa talassemie: malattia da HbH, *S. Barella*

14:50 – Le varianti emoglobiniche non più rare, *F. Longo*

15:10 – Mortalità e morbilità di soggetti eterozigoti per beta talassemia, *A. Maggio*

15:30 – Report del gruppo di lavoro SITE-AIEOP sullo Screening neonatale della drepanocitosi, *D. Venturelli*

15:40 – Discussione

### **Sessione IV**

#### **La terapia trasfusionale**

Moderatori: *P. Bonomo, S. Sciacca, N. Maserà*

16:00 – Le reazioni trasfusionali, causa e gestione, *A. Vassanelli*

16:20 – Eritrocitoferesi e trasfusione nella SCD, *C. Fidone*

16:40 – Presentazione della survey SITE – SIMTI – AIEOP sulla terapia Trasfusionale nelle SCD, *per il gruppo di lavoro G. Graziadei*

17:00 Discussione

17:10 - **Coffee break**



17:30 - *Letture magistrale: introduce F. Di Raimondo*

*L'opzione trapiantologica nelle emoglobinopatie, E. Angelucci*

18:00 - Consegna targa al Prof. Antonino Leocata

**18:10 - Sessione poster**

Tutor *E. Cassinero, M. Vinciguerra*

Discussione interattiva tra Tutor e presentatori dei Poster con dibattito e momenti di Domande e Risposte.

19.40 Chiusura lavori

**Venerdì, 7 ottobre 2016**

**Sessioni educazionali cliniche, laboratoristiche, infermieristiche h. 8.00-11.00**

**v. programmi separati**

9:00 In contemporanea allo svolgimento dei lavori dei seminari avverrà l'apertura del seggio elettorale della S.I.T.E

11:00 **Coffee break**

**Sessione V**

**L'anemia drepanocitica aspetti terapeutici**

Moderatori: *G.L. Forni, P. Rigano*

11:20 – L'idrossiurea, *L. Sainati*

11:40 – Anemia Falciforme in Italia: risultati dello studio SITE-AIEOP sull'uso e l'efficacia dell' Idrossiurea, *P. Rigano*

12:00 – Nuovi approcci terapeutici, *L. De Franceschi*

12:20 – Discussione

12.30 – Medicina Narrativa: esperienza con il contributo di un paziente affetto da emoglobinopatia, *C. Galvani ,  
C. Pagmogda*

13:00 **Light lunch**



## Sessione VI

### L'anemia drepanocitica aspetti clinici

Moderatori: *L. De Franceschi, G.B. Ruffo*

14:00 – Eventi acuti in età pediatrica, *G. Palazzi*

14:20 - Epatopatia nella SCD, *V. Pinto*

14:40 - Neuro imaging, *R. Manara*

15:00 - Discussione

15.10 - Lavoro congiunto SITE-UNITED-ISTUD: Talassemia Burden of Illness, *P. Chesi*

15.30 – Discussione

15.30 Chiusura del seggio elettorale e spoglio dei voti a cura della commissione elettorale

15.45 Programmi di collaborazione con il Centro Nazionale Sangue, *G. Liunbruno*

16.00 **Report sui progetti SITE in corso e futuri ed aggiornamento sul “Registro Italiano Emoglobinopatie Renzo Galanello” a cura del Comitato Direttivo SITE**

*(G. L. Forni, S. Barella, L. De Franceschi, G. Graziadei, A. Giambona, P. Rigano, G. Robello)*

16.15- Lettura con il supporto di ApoPharma (fuori accreditamento ECM):

**Terapia ferro-chelante: aggiornamento e nuovi sviluppi**, *F. Tricta*

16.45 **Coffee break**

17.10 Lettura con il supporto di Menarini (fuori accreditamento ECM):

**Presentazione di un nuovo sistema separativo in HPLC per la determinazione delle emoglobinopatie: Hb9210 Resolution**, *G. Ivaldi*

### 17.40 Sessione Poster

Tutor *F. Sorrentino, C. Rosatelli*

Discussione interattiva tra Tutor e presentatori dei Poster con dibattito e momenti di Domande e Risposte.

19:15 Chiusura dei lavori

**19:15-19.45 Assemblea dei Soci Site**



**Sabato, 8 ottobre 2016**

**Sessione VII**

**Club del Globulo Rosso Up to date**

Moderatori: *A. Iolascon, A. Piperno*

- 8:30 – News sul ferro, *L. Silvestri*
- 8:50 – Diagnostica e trattamento della sideropenia, *A. Piperno*
- 9.10 – Nuovi approcci diagnostici per le anemie, *A. Iolascon*
- 9:40 – Discussione

**Sessione VIII**

Sessione congiunta SITE-SIE

Moderatori: *P. Moi, E. Angelucci*

- 9.50 – Terapia genica delle emoglobinopatie: il punto sull'esperienza italiana, *G. Ferrari*
- 10.10 – Discussione
- 10.20 – Le mielodisplasie a basso rischio: un'anemia cronica, *E. Oliva*
- 10.40 – Discussione

10.50 **Coffee break**

**Sessione X**

**Comunicazioni orali**

**Aula Pegaso - Presentazione 5 comunicazioni di area clinica**

Moderatori: *D. D'Ascola, A. Ciancio, M.D. Cappellini*

- 11.20 – Identification of mutations in the KLF1 gene in atypical beta thalassemia phenotypes, *M. Grosso*
- 11.30 – Adrenal insufficiency: an emerging challenge in talassemia?, *M. Mancarella*
- 11.40 – Tollerabilità, sicurezza ed efficacia del trattamento con farmaci antivirali, *R. Origa*



- 11.50 – Trattamento in gravidanza di una paziente talassodrepanocitica con alloimmunizzazione complessa, *S. Travali*  
12.00 – Predittori di severità della sindrome toracica acuta in casistica americana e italiana di pazienti affetti da drepanocitosi, *B. Vania*

**Aula B - Presentazione 5 comunicazioni di area di laboratorio**

Moderatori: *A. Giambona, L. De Franceschi*

- 11.20 – Screening CMV AB IGG ed IGM su unità di sangue da destinare a tutte le categorie di paziente definite a rischio e pazienti talassemici: esperienza del SIT di Salerno, *E. De Michele*  
11.30 – Soluble hemojuvelin in thalassaemic subjects, *E. Ferro*  
11.40 – Alfa talassemia: la nostra esperienza e rivalutazione del percorso diagnostico, *V. Giannone*  
11.50 – Identificazione di una nuova mutazione nonsense nel gene CP in un paziente, *M. C. Renda*  
12.00 – Analisi del fluido telematico, *C. Passarello*

12:10 - Consegna dei Premi “Renzo Galanello” per il miglior lavoro per ognuna delle due tematiche;

12.25- Considerazioni conclusive, *G.L. Forni, V. Caruso*

13:00 - Chiusura lavori e Distribuzione e riconsegna questionari di apprendimento

13:30 **Farewell brunch**