

“MALATTIE RARE: Sindrome da Chilomicronemia Familiare (FCS): referral, diagnosi precoce e possibilità di trattamento”

Responsabili Scientifici: Prof. Marcello Arca - Prof. Maurizio Averna

Relatori: Dr.ssa Patrizia Suppressa – Prof. Alberto Zambon

Il corso resterà on-line dal 31/03/2020 al 31/12/2020

Target: Professione: Medico Chirurgo – **Discipline:** Gastroenterologia – Medicina interna – Endocrinologia – Malattie metaboliche e Diabetologia – Cardiologia – Biochimica clinica

Target: Professione: Biologo – **Disciplina:** Biologo

Target: Professione: Farmacista – **Discipline:** Farmacia territoriale – Farmacia ospedaliera

OBIETTIVI FORMATIVI

Scopo dell'evento di formazione a distanza FAD è quello di informare e sensibilizzare il medico nei confronti della FCS presentando un razionale percorso che, partendo dai segnali di allarme clinico (*red flag*) consentano di individuare i possibili pazienti e inviarli (*refer*) al centro specialistico per la corretta gestione del caso. Il corso FAD sarà arricchito di contenuti formativi digitali (videointervista e workbook).

RAZIONALE

La FCS è una malattia genetica caratterizzata da ridotta o assente attività della Lipoprotein lipasi (LPL), con conseguente accumulo di chilomicroni ricchi di trigliceridi (TGs) nel sangue. La FCS è una patologia ultra-rara colpisce fra le 3.000 e le 5.000 persone in tutto il mondo. Fino al 2018 era da considerarsi una malattia orfana, nessuna cura evitava ai pazienti il ripetersi di pericolosi episodi di pancreatite acuta. Uno studio del 2019 ha dimostrato l'efficacia del volanesorsen nel bloccare l'espressione genica di una proteina che ostacola il metabolismo dei TGs nel sangue. Nella pratica clinica corrente il principale problema è l'individuazione dei pazienti affetti da FCS da inviare al centro specialistico di riferimento per il corretto approccio diagnostico e terapeutico.

UBICAZIONE PIATTAFORMA

Questo corso sarà erogato dalla Consorzio Formazione Medica Srl tramite il proprio sito internet www.coformed.org con rimando al sito di riferimento della FAD e la sede della piattaforma è sita in Salerno, Via Terre Risaie, 13/B.

PROGRAMMA

Il corso si articola su 3 moduli, costituiti da slides della durata complessiva di 9 ore. I moduli del corso sono progettati in formato multimediale e sono fruibili da tutti i PC collegati ad Internet. I discenti potranno far scorrere la presentazione a loro piacimento e passare da una schermata all'altra senza alcun vincolo di propedeuticità. Il test di valutazione delle conoscenze acquisite potrà essere effettuato dopo la lettura delle schermate dei moduli e ripetuto fino ad un massimo di 5 volte. Al termine del corso, per ottenere i crediti formativi ECM/FAD è necessario compilare i questionari “Analisi dei fabbisogni formativi” e “Scheda qualità percepita”. Al completamento di tutte le risposte al “Questionario di Valutazione delle conoscenze acquisite”, il discente avrà notizia dell'eventuale risposta corretta ad almeno il 75% del test, quoziente minimo per considerare superata la prova.

Il corso sarà disponibile dal **dal 31 marzo 2020 fino al 31 dicembre 2020** e dà diritto all'acquisizione di **9 crediti ECM**, validi su tutto il territorio nazionale.

Il corso è disponibile al sito: www.familial-chylomicronaemia-fad.it

CONTENUTI DEL CORSO

TEST VALUTATIVO DI INGRESSO

MODULI DIDATTICI

INDICE

MODULO 1 – 3 h

Questioni chiave nell'identificazione della Sindrome da Chilomicronemia Familiare: definizione ed eziologia

MODULO 2 – 2 h

Manifestazioni cliniche e diagnosi della FCS

MODULO 3 – 4 h

Management della FCS e nuove terapie

ANALISI FABBISOGNI FORMATIVI

VALUTAZIONE EVENTO

QUESTIONARIO FINALE DI APPRENDIMENTO