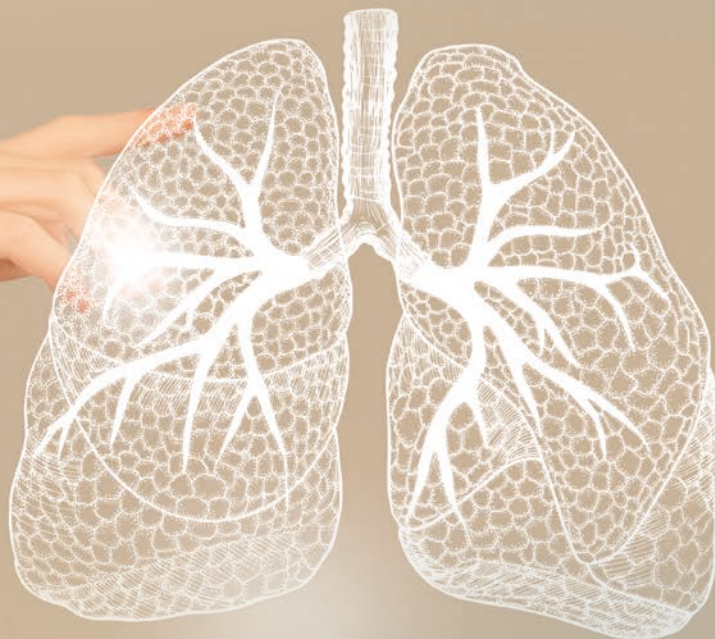


7
dicembre
2021

Crown Plaza Hotel
Via Belgio 16
Verona



The
**CHANGING FACE
of INTERSTITIAL
LUNG DISEASES:**
novità sulla diagnosi,
gestione clinica e trattamento



The
CHANGING FACE
of INTERSTITIAL
LUNG DISEASES:
novità sulla diagnosi,
gestione clinica e trattamento

razionale

Le pneumopatie interstiziali diffuse sono un gruppo eterogeneo di disturbi caratterizzati da ispessimento dei setti alveolari, proliferazione dei fibroblasti, deposizione di collagene e, se il processo permane incontrollato, fibrosi polmonare. Le patologie polmonari interstiziali possono essere classificate in base a criteri diversi (p. es., acuta versus cronica, non granulomatosa versus granulomatosa, da causa nota versus causa sconosciuta, primaria versus malattia polmonare secondaria a malattia sistemica).

Tra le numerose cause possibili, le più frequenti sono associate a patologie del tessuto connettivo, a esposizione polmonare professionale e a diversi farmaci. Numerose pneumopatie interstiziali ad eziologia sconosciuta hanno istologia, aspetti clinici o modalità di presentazione caratteristiche e quindi sono considerate malattie a connotazione individuale, includendo:

- Malattie polmonari eosinofile
- Istiocitosi polmonare a cellule di Langherans (grunolocitosi)
- Linfangioleiomiomatosi
- Proteinosi alveolare polmonare
- Sarcoidosi

Fino al 30% dei pazienti con malattie interstiziali al polmone senza causa nota ha disturbi istopatologici che si distinguono per peculiari caratteristiche; queste patologie sono denominate polmoniti interstiziali idiopatiche.

La Fibrosi Polmonare Idiopatica (IPF) è caratterizzata da un quadro anatomopatologico di polmonite interstiziale usuale (UIP), che va differenziato dalla polmonite interstiziale desquamativa (DIP), dalla bronchiolite respiratoria associata a interstiziopatia polmonare (RBILD), dalla polmonite interstiziale linfoide (LIP) e dalla polmonite organizzativa associata a bronchiolite obliterante (BOOP). La Fibrosi Polmonare Idiopatica (IPF) rappresenta la forma più frequente (circa il 50-60%) e più grave tra le malattie polmonari interstiziali (ILD). La teoria patogenetica prevalente per la IPF è, attualmente, quella non infiammatoria, ove un danno dell'epitelio/endotelio è seguito da mancata riepitelizzazione e da proliferazione e attivazione dei fibroblasti e mio-fibroblasti, che porta ad esagerata produzione di matrice extracellulare con distruzione del parenchima e fibrosi polmonare.

La possibilità di trattare questi Pazienti con farmaci antifibrotici rende necessario un corretto iter diagnostico, che consenta una corretta tipizzazione della patologia, sulla base dei dati anamnestici, funzionali, radiologici, laboratoristici e istologici.

Lo scopo di questo corso di aggiornamento è di creare una rete efficiente tra le varie figure specialistiche professionali che si confrontano nella diagnosi e nella gestione del Paziente in un gruppo multidisciplinare provinciale.

programma

14.00
Registrazione partecipanti
14.15
Introduzione al corso
C. Micheletto

Moderatori
C. Micheletto, E. Crisafulli

14.30
**Interstitial lung disease: improving
classification and prognosis**
F. Luppi

15.00
**Update sul trattamento
farmacologico**
G. Festi

15.30
**Fibrosi polmonare
e rischio oncologico**
L. Carobene

16.00
**Ipertensione polmonare e fibrosi
polmonare interstiziale**
M. Confalonieri

16.30
**Linee guida ERS sul trattamento
della sarcoidosi**
C. Micheletto

16.45
Discussione sui temi trattati

17.15
Caso Clinico 1
A. Fassio

17.45
Caso Clinico 2
S. Barbuto

18.15
Caso Clinico 3
S. Lonni

18.30
Caso Clinico 4
Arjola Ustalli

18.45
**Discussione sui temi trattati,
consegna e compilazione
questionario ECM**

Responsabile Scientifico

Dott. Claudio Micheletto

*Direttore Pneumologia Azienda Ospedaliera
Universitaria Integrata di Verona*

Faculty

Dott.ssa Sarah Barbuto *Verona*
Dott.ssa Loredana Carobene *Verona*
Prof. Marco Confalonieri *Trieste*
Prof. Ernesto Crisafulli *Verona*
Dott. Angelo Fassio *Verona*

Dott.ssa Giuliana Festi *Verona*
Dott.ssa Sara Lonni *Peschiera del Garda (VR)*
Prof. Fabrizio Luppi *Milano*
Dott.ssa Arjola Ustalli *Negrar (VR)*

Crediti ECM

3,5

Con il contributo incondizionato di



Provider ECM 6207
Segreteria Organizzativa



EOLo GROUP
EVENTI

Via Vittorio Veneto 11
35043 Monselice (PD)

tel. 0429 767 381
cell. 392 697 9059
info@eolocongressi.it



**Doppia modalità
di partecipazione online/onsite**



ISCRIZIONE GRATUITA ONLINE
su **www.eolocongressi.it**
indicando la propria preferenza