

ISCRIZIONI

La modalità di partecipazione al Convegno è GRATUITA, previa ISCRIZIONE ONLINE, sul sito centrocongressibergamo.com, nella sezione calendario, entro e non oltre il 07 aprile 2025.

<http://centrocongressibergamo.onlinecongress.it/MalattieColestatiche2025>

CREDITI ECM

La giornata formativa è ACCREDITATA presso il Ministero della Salute per l'attribuzione dei crediti ECM. La partecipazione al Convegno darà diritto all'assegnazione di nr. 6 CREDITI ECM, per le seguenti figure professionali:

- Medico Chirurgo specialista in: allergologia ed immunologia clinica, endocrinologia, gastroenterologia, medicina interna, scienza dell'alimentazione e dietetica, reumatologia;
- Dietista
- Infermiere

La presenza effettiva dei partecipanti verrà rilevata con elenchi da firmare a cura dei discenti. È OBBLIGATORIA ALMENO IL 90% DI PRESENZA IN AULA, la compilazione e riconsegna del materiale ECM (scheda anagrafica, scheda valutazione di apprendimento e valutazione dell'evento formativo), pena l'impossibilità, da parte del Provider, di conferire i crediti ECM al partecipante. Il Provider ECM invierà tramite PEC l'attestato che certifica l'acquisizione dei crediti previsti, entro i termini previsti dalla normativa.

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA e PROVIDER ECM

Centro Congressi Giovanni XXIII SRL

PROVIDER 1013

Viale Papa Giovanni XXIII, 106

24121 Bergamo

Mail: eventi@centrocongressibergamo.com

Chiara Vitali: 3346171167

Giada Martinelli: 3314405878



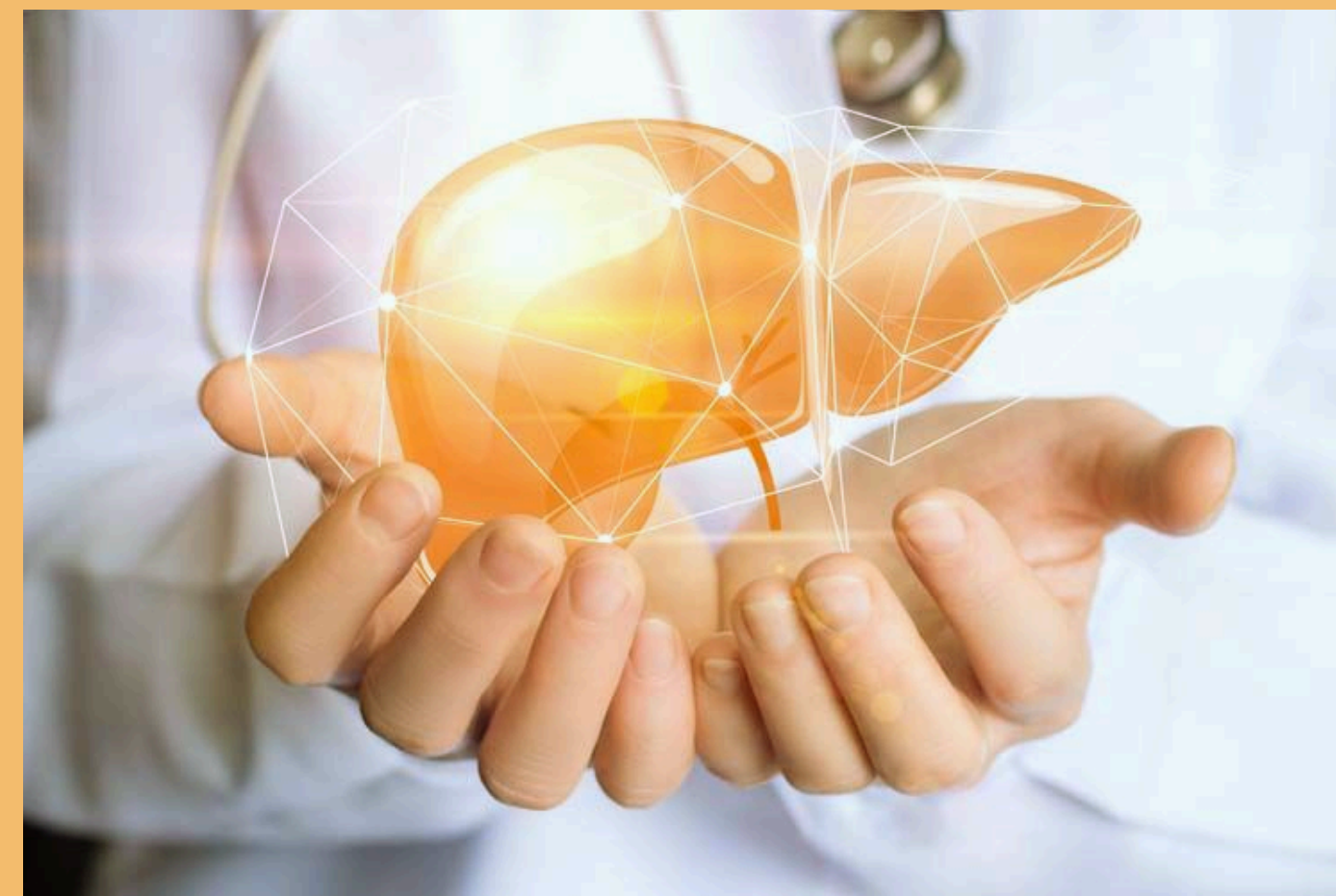
L'evento è promosso da:



Con il supporto non condizionante di:



LE MALATTIE COLESTATICHE: DALLA DIAGNOSI ALLA TERAPIA



Mercoledì 09 aprile 2025

Aula 6 Formazione, Torre 7
ASST Papa Giovanni XXIII
Piazza OMS 1, 24127 Bergamo

RAZIONALE SCIENTIFICO

Le malattie rare colestatiche, come la Colestasi Intraepatica Familiare Progressiva (PFCI) e la Colangite Biliare Primitiva (PBC), continuano a rappresentare un'importante sfida in termini di diagnosi e trattamento.

La PFCI è una patologia a decorso progressivo che determina lo sviluppo di fibrosi epatica avanzata ed insufficienza d'organo e che si manifesta clinicamente con sintomi debilitanti, tra i più importanti il prurito intenso, che compromettono gravemente la qualità della vita dei pazienti e hanno un significativo impatto anche su familiari ed i caregiver. Sebbene sia stata storicamente considerata una patologia esclusivamente pediatrica, poiché nei bambini i sintomi sono più evidenti e severi, negli ultimi anni si è osservato che la PFCI può manifestarsi anche nel paziente adulto. Tuttavia, negli adulti la diagnosi è più complessa ed insidiosa, dato che la presentazione clinica può mimare quella di altre patologie colestatiche avendo alterazioni genetiche differenti da quelle riscontrate nei bambini. Tradizionalmente la gestione della PFCI si basa su un approccio multidisciplinare, che include l'educazione nutrizionale, la gestione farmacologica del prurito e, nei casi più gravi, i trattamenti

chirurgici come la diversione biliare e il trapianto di fegato. Negli ultimi anni, però, l'introduzione di nuove terapie ha dimostrato incoraggianti risultati in termini di riduzione dei livelli sierici degli acidi biliari e di miglioramento del prurito, rappresentando un potenziale cambiamento nella gestione terapeutica di questa patologia.

La PBC è una malattia cronica immunomediata che causa la progressiva distruzione dei dotti biliare e lo sviluppo di cirrosi epatica. La ricerca scientifica in questo ambito ha permesso di sviluppare nuove opzioni terapeutiche, che promettono di migliorare la gestione futura della patologia e di modificarne la storia naturale. Interessante è constatare come negli ultimi anni finalmente si disponga di più opzioni terapeutiche di seconda linea in caso di fallimento dell'UDCA.

L'evento si pone l'obiettivo di condividere le esperienze cliniche dei centri epatologici sul territorio, tra approfondimenti scientifici ed esperienza sul campo, e rappresenta un'opportunità per definire iter gestionali sempre più appropriati e condivisi, con lo scopo di ottimizzare il processo diagnostico e terapeutico delle malattie colestatiche rare.

Responsabile scientifico:

Prof. Stefano Fagiuoli

Direttore USC Gastroenterologia,
Epatologia e Trapiantologia
presso l'ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo

Segreteria Scientifica:

Prof. Stefano Fagiuoli

Dott. Mauro Viganò

A. O. Papa Giovanni XXIII
Piazza OMS 1 - 24127 Bergamo
Dipartimento di Gastroenterologia

FACULTY

- **Prof. L. D'Antiga** (Bergamo);
- **Prof. S. Fagiuoli** (Bergamo);
- **Dott.ssa M. Iascone** (Bergamo);
- **Prof. A. Moschetta** (Bari);
- **Dott.ssa E. V. Pesatori** (Bergamo);
- **Dott. M. Viganò** (Bergamo)

OBIETTIVI FORMATIVI

- **Obiettivi formativi tecnico-professionali:** documentazione clinica. Percorsi clinico-assistenziali diagnostici e riabilitativi, profili di assistenza - profili di cura.
- **Obiettivi formativi di processo:** integrazione tra assistenza territoriale ed ospedaliera.
- **Obiettivi formativi di sistema:** implementazione di algoritmi diagnostici terapeutici.

P	12:30 - 13:30	Registrazione dei partecipanti
R	13:30 - 13:45	Saluti e introduzione al corso - <i>S. Fagiuoli</i>
O	13:45 - 14:15	The gut-liver axis in cholangiopathies - <i>A. Moschetta</i>
G	14:15 - 14:45	PFCI: dalla diagnosi alla terapia nel paziente pediatrico - <i>L. D'Antiga</i>
R	14:45 - 15:15	PFCI: dal sospetto clinico alla diagnosi nel paziente adulto - <i>M. Viganò</i>
A	15:15 - 15:30	Discussione
M	15:30 - 16:15	Ruolo del test genetico nel paziente pediatrico e adulto nella diagnosi della PFCI - <i>M. Iascone</i>
M	16:15 - 16:45	Sketch clinici sugli algoritmi diagnostico/terapeutici nella PFIC dell'adulto: l'esperienza del PG23 - <i>E. V. Pesatori</i>
M	16:45 - 17:15	Discussione
A	17:15 - 17:45	Dalla diagnosi alla terapia della PBC - <i>E. V. Pesatori; M. Viganò</i>
M	17:45 - 18:15	La creazione di una rete di eccellenza per le malattie colestatiche - Tutti
A	18:15 - 18:30	Discussione
M	18:00 - 18:30	Take-home messages, conclusione; questionario ECM - <i>S. Fagiuoli</i>