

Le anomalie del fattore von Willebrand:

dalla patologia emorragica congenita a implicazioni ubiquitarie

Parma, 20 novembre 2024



RAZIONALE

Il fattore von Willebrand svolge un ruolo fondamentale nel processo emostatico, essendo coinvolto sia nell'emostasi primaria, con il suo ruolo di proteina adesiva mediatrice dell'interazione endotelio-piastrine, che in quella secondaria, quale carrier dell'attività coagulante del fattore VIII. Le acquisizioni fisiopatologiche rivelano, inoltre, ulteriori funzioni pleiotropiche di questa glicoproteina multimerica, tra le quali particolare interesse riveste la modulazione dell'angiogenesi. Ciò rende ragione delle implicazioni ubiquitarie delle alterazioni della funzione del VWF, congenite quando provocate da un deficit legato a varianti nel gene che codifica la proteina, acquisite quando subentrano condizioni che ne accelerano la degradazione o interferiscono con le molteplici attività del VWF. Comuni alla malattia di von Willebrand (VWD) congenita e alle sindromi di von Willebrand acquisite [aVWS] sono le manifestazioni emorragiche eterogenee per sede e gravità e le difficoltà di identificazione dei pazienti e di una diagnosi accurata, anche a causa della scarsa conoscenza della patologia e diffusione dei test di laboratorio specifici al di fuori degli ambiti specialistici. La VWD è la più comune patologia emorragica congenita, ma molte forme non sono diagnosticate perché alcuni sintomi 'rivelatori' (menometrorragie, emorragie al parto, epistassi, emorragie digestive) non di rado, non vengono adeguatamente inquadrati; analogamente manifestazioni emorragiche in pazienti con malattie oncoematologiche, angiodisplasie gastrointestinali e cardiopatie valvolari o associate ad aumentato shear stress sono, almeno in parte, legate ad aVWS.

Scopo del Corso è, dunque, fare il punto sulla diagnosi e trattamento della VWD, anche alla luce degli attuali progressi terapeutici e della recente stesura di linee guida internazionali e nazionali, e sensibilizzare alla collaborazione multidisciplinare per l'identificazione tempestiva e la gestione appropriata dei pazienti con anomalie congenite e acquisite del VWF.

CON IL PATROCINIO DI:







PROGRAMMA

13.30	Apertura Segreteria e registrazione dei partecipanti
14.00	Saluti delle Autorità Introduzione ai lavori - <i>Antonio Coppola (Parma)</i>
	I Sessione - Identificare e gestire la malattia di von Willebrand, le nuove raccomandazioni Moderatori: <i>Aderville Cabassi (Parma)</i> , <i>Annarita Tagliaferri (Parma)</i>
14.10	La malattia di von Willebrand, dall'epidemiologia alla diagnosi: i bleeding assessment tools e i test di laboratorio - <i>Alberto Tosetto (Vicenza)</i>
14.35	Genetica e indagini molecolari nella malattia di von Willebrand Federica Riccardi (Parma)
14.50	L'analisi dei multimeri del fattore von Willebrand: prospettive Elisabetta D'Aversa (Ferrara)
15.05	La gestione e il trattamento della malattia di von Willebrand: acido tranexamico, DDAVP, concentrati plasmatici e ricombinante Giancarlo Castaman (Firenze)
15.30	Real-world experience and challenges Chiara Biasoli (Cesena) - Luca Sarti (Modena) - Maria Cristina Leone (Reggio Emilia)
16.00	Coffee Break
	Il Sessione - Il fattore von Willebrand, tra anomalie congenite e acquisite Moderatori: <i>Nicola Giuliani (Parma)</i> , <i>Giuseppe Regolisti (Parma)</i>
16.30	Sindromi di von Willebrand acquisite - Marco Marietta (Modena)
17.00	Fattore von Willebrand e angiodisplasie gastrointestinali: il punto di vista del gastroenterologo endoscopista e dello specialista in emostasi <i>Lucas Giovanni Cavallaro (Parma) - Gabriele Quintavalle (Parma)</i>
17.30	Identificare e gestire la donna con malattia di von Willebrand: il punto di vista del ginecologo e dello specialista in emostasi Stefania Fieni (Parma) - Antonio Coppola (Parma)
18.00	Real-world experience and challenges Raffaella Benedetti (Piacenza) - Paola Pedrazzi (Cesena) - Anna Rocci (Parma)
18.30	Take home messages
18 // 0	Conclusione dei lavori e consegna dei questionari di valutazione

SEDE CONGRESSUALE:

NH Parma

Viale Paolo Borsellino 31 - Parma

RESPONSABILE SCIENTIFICO:

Antonio Coppola

SSD Centro Hub Emofilia e Malattie Emorragiche Congenite Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma

EDUCAZIONE CONTINUA IN MEDICINA:

EVENTO ECM n° 429997

Crediti Formativi: 5

Il Corso è stato accreditato per n. 90 partecipanti.

Professioni accreditate: Medici Chirurghi, Biologi, Tecnici Sanitari di Laboratorio Biomedico, Assistenti Sanitari, Farmacisti, Infermieri e Infermieri Pediatrici.

Obiettivo Formativo: Linee guida, protocolli e procedure.

Per ottenere i crediti formativi è necessario:

- Partecipare nella misura del 90% ai lavori congressuali.
- Compilare l'anagrafica ECM, la scheda di valutazione evento e superare il questionario ECM con almeno il 75% delle risposte esatte.

Attestati di partecipazione: a tutti i partecipanti verrà rilasciato un attestato di frequenza.

CON IL CONTRIBUTO NON CONDIZIONANTE DI:











SEGRETERIA ORGANIZZATIVA



Via Maestro Gaetano Capocci, 11 - 00199 Roma

tel.: 342 0680078 | segreteria@elleventi.it | www.elleventi.it