

CON IL CONTRIBUTO
NON CONDIZIONANTE DI:



TRAPANI
13 maggio 2023



ID evento: 378513
Crediti ECM: 4
Il corso è rivolto a
N. 40 partecipanti
Obiettivo formativo:
Documentazione clinica.
Percorsi clinico-assistenziali
diagnostici e riabilitativi,
profili di assistenza - profili di cura

PROVIDER ECM E
SEGRETERIA ORGANIZZATIVA



Maya Idee Sud s.r.l.

Via Ausonia, 110

Palermo 90146

tel 091.541042

fax 091.6260622

P.Iva 05385630826

mayaideesud@libero.it

www.mayaideesud.it

 Mayaideesud



IPERROSSALURIA

PRIMITIVA

RESPONSABILE SCIENTIFICO:

Dott.ssa Andreina Burgio

HOTEL L'APPRODO DI ANGELINO

Via Enea, 3 Pizzolungo (TP)

Mayaideesud è accreditato dalla commissione Nazionale/Regionale ECM a fornire programmi di formazione continua per tutte le professioni. Mayaideesud si assume la responsabilità per i contenuti, la qualità e la correttezza etica di questa attività ECM.

08.45 Registrazione partecipanti

I SESSIONE

Moderatori: **P. Formica - V. Barraco**

09.30 Calcolosi nell'età pediatrica
A. Burgio

10.10 Iperossaluria -diagnosi differenziale-esami di laboratorio
M. M. D'Alessandro

10.50 Network italiano iperossaluria
A. Burgio

11.30 Discussione

12.00 Coffee break

II SESSIONE

Moderatori: **P. Clemente - M. Napoli**

12.10 Esperienza dell'ospedale Di Cristina di Palermo
M. M. D'Alessandro

12.50 "Screening attivo" nella popolazione trapanese
A. Burgio

13.30 Discussione

14.00 Take home message
A. Burgio

14.05 Questionario di verifica ECM

L'iperossaluria primitiva è una rara malattia genetica caratterizzata dall'accumulo di ossalato di calcio in vari organi e tessuti che provoca problematiche quali atrofia ottica, aritmie, miocardite, soppressione della funzionalità del midollo osseo, neuropatia, artropatia, fratture.

A livello renale, il deposito di ossalato di calcio comporta la formazione di calcoli che causano ostruzioni o infezioni delle vie urinarie e danno renale permanente.

Solitamente la malattia si manifesta prima dei 5 anni, con lo sviluppo di nefrolitiasi a insorgenza precoce prima dei 20 anni. Sulla base dell'osservazione clinica e della storia familiare del paziente, è possibile formulare la diagnosi di iperossaluria primitiva grazie a test di laboratorio e analisi genetica, con ricerca delle mutazioni nel gene coinvolto.

Il 20% circa dei pazienti con iperossaluria, tuttavia, giunge alla diagnosi tardivamente, in età adulta, in seguito allo sviluppo di un'insufficienza renale cronica oppure dopo il trapianto renale.

L'identificazione dei pazienti in una fase precoce del decorso richiede indagini basate sul sospetto clinico.

L'obiettivo del corso è quello di sensibilizzare sulla diagnosi e presa in carico specializzata.

Comitato Scientifico

Dott.ssa ANDREINA **BURGIO**
Dirigente Medico Chirurgia Pediatrica
Ospedale Sant'Antonio Abate di Trapani

Dott. PEPPINO **CLEMENTE**
Direttore Dipartimento Materno Infantile, ASP Trapani

Dott.ssa MARIA MICHELA **D'ALESSANDRO**
Nefrologo - U.O. di Nefrologia e Dialisi Pediatrica
del P.O. "G. Di Cristina", Palermo

Dott. PAOLO **FORMICA**
Responsabile U.O.S.D. di Chirurgia Pediatrica Presidio
Ospedaliero "Sant'Antonio Abate" di Trapani

Dott. MATTEO **NAPOLI**
Responsabile U.O.C. Urologia Presidio Ospedaliero
"Sant'Antonio Abate" di Trapani