

RESPONSABILE SCIENTIFICO

Dott.ssa Susanna Barella

Direttrice Sc Centro Microcitemie E Anemie Rare

Ospedale Pediatrico Microcitemico "Antonio Cao" - Cagliari

ORGANIZZATIVA E PROVIDER

ACROSS SARDINIA CONGRESSI

Provider Standard Agenas n. 311

V.le Italia, 12 - 07100 Sassari - Tel. 079/2010120

Email: across@acrosscongressi.com

www.acrosscongressi.com

SEDE DEL CORSO

Caesar's Hotel, Via Charles Darwin 2/4 - Cagliari

CREDITI FORMATIVI ECM

L'evento formativo n° 491462 è stato accreditato presso l'agenas con 6 crediti ECM per n° 30 partecipanti delle seguenti discipline: Medico Chirurgo: PEDIATRIA, EMATOLOGIA, MEDICINA INTERNA, CARDIOLOGIA, MALATTIE METABOLICHE E DIABETOLOGIA, ENDOCRINOLOGIA, RADIOLOGIA

OBIETTIVO FORMATIVO

Linee guida – protocolli – procedure

ISCRIZIONE

L'iscrizione è gratuita ma obbligatoria tramite compilazione di un form on line sul sito: www.acrosscongressi.com nella sezione "eventi in corso" entrando nell'evento di riferimento o tramite il seguente link:

<https://iscrizioni.acrosscongressi.com/Login.asp?IDcommessa=A26113&Lang=IT>

I dati personali del titolare della certificazione non vengono registrati dalla app a tutela della privacy.

METODO DI VERIFICA

Il quiz ecm sarà on-line a partire dalle ore 12.00 del giorno successivo all'evento. Si ricorda che è previsto un UNICO TENTATIVO e che i requisiti di idoneità per poter compilare i quiz sono:

- Avere la specializzazione in una delle discipline accreditate
- Aver compilato i questionari anonimi (Rilevazione attività formative e gradimento)

L'assegnazione dei crediti formativi sarà subordinata a:

- presenza in sala per il 90% della durata dell'evento;
- aver risposto correttamente al 75% dei quesiti del questionario di apprendimento;

FACULTY

Isabella Atzeni, San Gavino

Susanna Barella, Cagliari

Giusy Cabiddu, Lanusei

Rossella Caria, Cagliari

Maria Grazia Clemente, Sassari

Francesco Corongiu, Cagliari

Antonella Cossu, Nuoro

Margherita Costa, Cagliari

Martina Eliana Deidda, Cagliari

Annarita Denotti, Cagliari

Maria Giulia Fadda, Cagliari

Gioacchino Greco, Alghero

Pietro Carmelo Manca, Sassari

Antonella Massa, Olbia

Mauro Murgia, Oristano

Valeria Orecchia, Cagliari

Raffaella Origa, Cagliari

Maria Paola Pilia, Cagliari

Eugenia Piras, Cagliari

Simona Piras, Cagliari

Antonio Piroddi, Cagliari

Valentina Pisano, Cagliari

Paola Maria Grazia Sanna, Sassari

Grazia Stacca, Ozieri

Nadia Vacca, Sassari

Eleonora Zaccheddu, Cagliari

CON IL CONTRIBUTO NON CONDIZIONANTE DI

TALASSEMIA

TRA PASSATO, PRESENTE E FUTURO...

QUATTRO ANNI DOPO



24 OTTOBRE 2026

Cagliari, Caesar's Hotel

PROGRAMMA

8.30 Registrazione dei partecipanti

8.45 Presentazione del corso
Susanna Barella

9.00 Saluto della Presidente della
Società Scientifica Talassemie ed
Emoglobinopatie (SITE)
Raffaella Origa

I SESSIONE

Moderatori: *Giusy Cabiddu - Grazia Stacca*
Gioacchino Greco

9.15 La risorsa sangue: stato dell'arte in Sardegna
Pietro Carmelo Manca

9.45 Complessità della gestione sangue nel
Centro di Cagliari
Rossella Caria - Martina Deidda

10.15 Importanza del ruolo della Psicologa nel
team multidisciplinare
Margherita Costa

10.45 Discussione

11.15 Coffee break

II SESSIONE

Moderatori: *Isabella Atzeni - Nadia Vacca*
Antonella Cossu

11.30 La terapia ferro-chelante e la protezione
cardiaca
Valeria Orecchia

CASI CLINICI COMPLESSI RISOLTI E
NON RISOLTI

11.50 1 Caso Clinico
Una severa anemia immuno-emolitica
Antonella Massa

12.20 2 Caso Clinico
Non solo anemia
Maria Paola Pilia

III SESSIONE

Moderatori: *Susanna Barella - Mauro Murgia*

12.50 La Malattia da Emoglobina H
Anna Rita Denotti

13.20 Discussione

13.30 Colazione di Lavoro

IV SESSIONE: NUOVI FARMACI

Moderatori: *Isabella Atzeni - Valentina Pisano*

14.30 Luspatercept: Il centro di Cagliari
Eleonora Zaccheddu

15.00 Luspatercept: Il centro di Sassari
Paola Maria Grazia Sanna

15.30 Mitapivat: a che punto siamo?
Raffaella Origa

V SESSIONE: LA GUARIGIONE

Moderatori: *Susanna Barella*
Maria Grazia Clemente

16.00 Trapianto di midollo nella talassemia
Antonio Piroddi

TERAPIA GENICA NELLA TALASSEMIA

16.20 Il Centro di Patologia
Francesco Corongiu - Simona Piras

16.40 Il Centro di Terapia
Eugenia Piras

17.00 Il Centro Aferesi
Maria Giulia Fadda

17.30 Discussione

18.00 Conclusione dei lavori
Susanna Barella

RAZIONALE

Negli ultimi decenni la prognosi della beta-talassemia si è progressivamente modificata, trasformandola da patologia dell'età pediatrica in patologia a prognosi aperta, con potenziale interessamento multiorgano. Ciò è avvenuto grazie alla ottimizzazione della terapia trasfusionale, alla introduzione dei farmaci ferro-chelanti orali e alla possibilità di valutare il sovraccarico marziale in modo più accurato e preciso mediante tecniche di imaging (Risonanza Magnetica Nucleare- RM T2*), consentendo un utilizzo ottimale della terapia chelante, anche mediante schemi di terapia combinata, o alternata, personalizzando il trattamento e migliorando, in tal modo, la compliance dei pazienti e l'outcome clinico. Inoltre l'armamentario terapeutico si è arricchito di un nuovo farmaco, l'unico modulatore dell'eritropoiesi finora disponibile, il Luspatercept, che può ridurre il fabbisogno trasfusionale, anche se in misura variabile nei diversi pazienti. Un altro farmaco, Mitapivat, si sta affacciando nel mondo delle Talassemie e, sebbene con meccanismo d'azione differente, può consistentemente ridurre il fabbisogno di trasfusioni. Infine la possibilità di guarigione, che finora era possibile solo in un gruppo selezionato di pazienti mediante trapianto di cellule staminali ematopoietiche, attualmente è diventata possibile anche mediante terapia genica, con l'approvazione da parte di AIFA della rimborsabilità di Casgevy. Anche in questo caso la terapia sarà possibile per un numero limitato di pazienti ma costituisce una tappa storica nel campo delle Talassemie ed Emoglobinopatie. Per il momento la grande maggioranza dei pazienti continuerà ad essere trattato con la terapia convenzionale nella quale la risorsa sangue ha un ruolo di primaria importanza, ancor più in Regioni come la Sardegna che non hanno ancora raggiunto l'autosufficienza. Nonostante i notevoli progressi raggiunti la Talassemia impatta fortemente sulla qualità di vita dei pazienti, anche per le possibili complicanze; sempre più spesso, inoltre, ci si deve confrontare con le problematiche dell'invecchiamento. Diventa quindi essenziale disporre di un team multidisciplinare, che comprenda anche l'importante figura dello Psicologo che possa lavorare in sinergia con il team; ciò consente non solo di migliorare l'aspettativa ma anche la qualità di vita dei pazienti con Talassemia ed Emoglobinopatie.