

**Malattia di Castleman:
focus sulla diagnosi differenziale istopatologica nell'ambito delle linfadenopatie reattive.
24 Novembre 2023
Aula Ex-Biblioteca Farmacologia, Cubo 2, Neurofarba, Università degli Studi di Firenze
ID ECM 4351 - 397650**

RAZIONALE SCIENTIFICO

La malattia di Castleman (MC) rappresenta un insieme eterogeneo di disordini linfoproliferativi caratterizzati da tipiche, ma non specifiche, modificazioni istopatologiche. Il quadro clinico può essere estremamente vario, con il coinvolgimento di una sola stazione linfonodale (MC unicentrica) o di più stazioni linfonodali (MC multicentrica) e con la presenza o meno di sintomi sistemici e alterazioni laboratoristiche dovute ad una disregolazione citochinica con un ruolo chiave svolto dall'interleuchina 6. Si tratta di una malattia rara, la cui incidenza stimata è inferiore a un caso per anno per 100000 abitanti e che può osservarsi sia in età pediatrica che in età adulta.

L'assenza di una presentazione clinica tipica e l'ampio spettro di entità nosologiche da considerare nella diagnosi differenziale istopatologica rendono complessa l'identificazione dei pazienti affetti MC, in particolare nei casi di MC multicentrica idiopatica (iMCD). Ne consegue una scarsa riconoscibilità diagnostica e un possibile ritardo nell'impostare una appropriata strategia terapeutica, in tempi recenti arricchitasi di farmaci nuovi ed efficaci. Obiettivo dell'evento formativo è proporre un focus sulle linfadenopatie reattive che possono presentare caratteristiche istologiche di sovrapposizione con la malattia di Castleman quali quelle dovute a patologie infettive e reumatologiche

Programma

- 13.30 Accoglienza e registrazione partecipanti/Coffee station
- 14.00 La malattia di Castleman multicentrica HHV-8-positiva e sue diagnosi differenziali
S. Lazzi
- 14.30 La malattia di Castleman multicentrica HHV-8-negativa e sue diagnosi differenziali
R. Santi
- 15.00 Disordini proliferativi vascolari e stromali linfonodali
R. Santi
- 15.30 Pausa
- 15.45 La refertazione della patologia linfonodale non neoplastica
G. Di Stefano
- 16.00 Sessione interattiva presentazione casi (nn. 8-10 casi)
Modera: **G. Di Stefano**
- 18.00 Chiusura lavori

INFORMAZIONI GENERALI

RESPONSABILI SCIENTIFICI

Prof.ssa Raffaella Santi

SEDE DEGLI INCONTRI

Aula Ex-Biblioteca Farmacologia, Cubo 2, Neurofarba, Università degli Studi di Firenze

PROVIDER ECM

Siapec Servizi – ID 4351

OBIETTIVO FORMATIVO

Linee Guida Protocolli Procedure

CATEGORIA PROFESSIONALE

- Medico Chirurgo (Anatomia Patologica)

N. 40 posti disponibili

I crediti formativi saranno assegnati solamente a seguito della presenza al 90% dei lavori ed al superamento del test di valutazione dell'apprendimento.

QUOTE D'ISCRIZIONE

- Socio Siapec Gratuita (in regola con la quota associativa 2023)*
- Non Socio Siapec a pagamento

*(le quote d'iscrizione non sono rimborsabili)

L'ISCRIZIONE COMPRENDE

- Partecipazione ai lavori scientifici
- Attestato di partecipazione
- Attestato ECM (previo superamento test)

ATTESTATI

Gli attestati di partecipazione verranno rilasciati a tutti i partecipanti regolarmente iscritti.

CON IL CONTRIBUTO NON CONDIZIONANTE DI:

