

hATTR  
(amiloidosi ereditaria  
da accumulo  
di transtiretina):  
la **diagnosi**  
differenziale

Giovedì 4 febbraio 2021



# Presentazione

La diagnosi di polineuropatia amiloïdosa familiare legata a mutazioni del gene della Transtiretina (TTR-FAP) rappresenta una sfida per il neurologo in particolare nelle regioni non endemiche (forma late-onset) dove il ritardo diagnostico è mediamente di 3-4 anni. Tale ritardo, legato alle frequenti misdiagnosi, ha naturalmente importanti ripercussioni sulla prognosi dei pazienti che potrebbero invece giovare di trattamenti efficaci ancor di più se iniziati precocemente.

Questo problema ha portato nel corso degli anni a diverse raccomandazioni da parte di esperti al fine di individuare precocemente elementi suggestivi di TTR-FAP.

La definizione del tipo di neuropatia da un punto di vista clinico e strumentale è certamente un momento fondamentale nell'impostazione dell'iter diagnostico e per indirizzare il prima possibile un paziente all'indagine genetica per la ricerca di mutazioni nel gene della TTR.

La metodologia didattica utilizzata in questa FAD sincrona prevede, inoltre, un approccio innovativo altamente coinvolgente per tutti i partecipanti mediante la presentazione di casi clinici interattivi.

L'evento sarà preceduto da una Survey on line sugli argomenti trattati, che costituirà un'importante base di partenza per il lavoro che verrà sviluppato durante la FAD.

I risultati verranno elaborati ottenendo una statistica che sarà presentata durante il corso dal board scientifico, il punto di partenza per un confronto interattivo.

## Board Scientifico

Tiziana Cavallaro, *Verona*  
Gian Maria Fabrizi, *Verona*  
Pietro Guaraldi, *Bologna*  
Davide Pareyson, *Milano*  
Luca Pradotto, *Torino*

# Programma

- 16.45** Saluto di apertura, introduzione ai lavori e commento del pre-work
- 17.00** { **hATTR (amiloidosi ereditaria da accumulo di transtiretina):  
fisiopatologia e percorso diagnostico** *Luca Pradotto*  
*Questions & Answers*
- 17.25** { **La disautonomia nei pazienti con hATTR  
(amiloidosi ereditaria da accumulo di transtiretina)** *Pietro Guaraldi*  
*Questions & Answers*
- 17.50** Break
- 18.00** { **Diagnosi di hATTR (amiloidosi ereditaria da  
accumulo di transtiretina): caso clinico interattivo** *Davide Pareyson, Silvia Fenu*  
*Questions & Answers*
- 18.30** { **Approccio terapeutico dell'hATTR (amiloidosi  
ereditaria da accumulo di transtiretina)** *Gian Maria Fabrizi, Tiziana Cavallaro*  
*Questions & Answers*
- 18.55** Conclusione e chiusura dei lavori

# Informazioni Generali

## Tipologia evento

Formazione a distanza (FAD) sincrona: corso in diretta su piattaforma multimediale dedicata.

## Iscrizione

L'iscrizione, gratuita, obbligatoria e a numero chiuso, si effettua on line sul sito [www.mccstudio.org](http://www.mccstudio.org) (sezione Congressi) oppure inviando la scheda allegata alla Segreteria MCC **entro il 31 gennaio 2021.**

*L'iscrizione include:*

- *partecipazione ai lavori scientifici*
- *attestato di partecipazione*

Qualora ci fosse interesse a partecipare alla Survey che viene inviata alla conferma dell'iscrizione, la deadline **è anticipata al 24 gennaio 2021.**

## Dotazione necessaria all'utente per partecipare all'evento

Indirizzo e-mail (necessario ai fini della registrazione all'evento), browser web aggiornato, connessione ad Internet, dispositivi per usufruire dei contenuti didattici (pc, smartphone o tablet), casse audio o cuffie.

In prossimità dell'evento ciascun iscritto riceverà via e-mail le credenziali e tutte le informazioni necessarie per il collegamento alla diretta streaming.

## Segreteria organizzativa



**MCC srl**

Viale A. Oriani, 2 - 40137 Bologna

Tel. 051 263703 - Fax 051 238564

[segreteria@mccstudio.org](mailto:segreteria@mccstudio.org) - [www.mccstudio.org](http://www.mccstudio.org)



Società con Sistema Qualità Certificato  
ISO 9001:2015