

## LA CARDIOMIOPATIA ARITMOGENA. LE MALATTIE DEI CANALI IONICI (BRUGADA, LQTS)

13 dicembre 2023

Ospedale Santa Scolastica  
Via San Pasquale - 03043 Cassino (FR)

**RAZIONALE SCIENTIFICO:** Le cardiomiopatie sono malattie del cuore infrequenti o rare, spesso famigliari, su base genetica. Dal punto di vista clinico, queste patologie hanno in comune una storia naturale caratterizzata da un'insufficienza cardiaca progressiva che porta alcuni pazienti al trapianto cardiaco. In altri casi, è l'impronta aritmica a dominare il quadro clinico, e alcune cardiomiopatie possono manifestarsi per la prima volta, specialmente in soggetti giovani, con un arresto cardiaco e con la morte improvvisa. Sappiamo dai risultati epidemiologici che la morte improvvisa dovuta a queste malattie costituisce circa il 20% del totale delle morti improvvise cardiache, ma questa percentuale include il numero più alto di morti in giovane età. Sappiamo inoltre che mentre la mortalità globale per cause cardiovascolari ha registrato un significativo decremento nei paesi industrializzati grazie agli incessanti progressi terapeutici e di prevenzione, la morte cardiaca improvvisa non ha viceversa goduto di un parallelo declino statistico. Riconoscere precocemente queste condizioni e stratificare efficacemente il rischio aritmico sono i pilastri su cui è fondata la prevenzione della morte cardiaca improvvisa giovanile. È quindi fondamentale disporre di strumenti per la diagnosi precoce, mezzi per lo screening familiare e terapie salva-vita, per evitare il devastante impatto clinico e umano di questo evento fatale.

Nel campo delle cardiomiopatie si è sviluppata in questi ultimi anni una grande attenzione grazie all'impiego di nuovi strumenti diagnostici, nuovi algoritmi per la stratificazione del rischio e nuove opzioni terapeutiche, farmacologiche e non farmacologiche. Tutti questi progressi rendono sempre più importante il riconoscimento più precoce possibile di queste patologie per poter iniziare le cure appropriate ed evitare o ritardare al massimo le possibili complicanze. I pazienti con cardiomiopatie giungono spesso tardivamente alla diagnosi, dopo aver consultato molti medici, ricevendone opinioni diverse e spesso discordanti e, non di rado, un inquadramento non corretto e un trattamento inadeguato. I seminari hanno come obiettivo quello di condividere lo stato dell'arte delle conoscenze sulle cardiomiopatie (epidemiologia, diagnosi, trattamento) al fine di far crescere consapevolezza ("awareness"), attenzione e sensibilità degli operatori sanitari verso queste malattie del cuore.

## PROGRAMMA

### RESPONSABILE SCIENTIFICO

Prof. Camillo Autore - Docente Università Sapienza e Collaboratore Scientifico San Raffaele Cassino

14:15

#### REGISTRAZIONE DEI PARTECIPANTI

14:30

#### APERTURA DEI LAVORI E SALUTI INTRODUTTIVI

#### I SESSIONE

**MODERATORE: CAMILLO AUTORE**

15:00 - 15:40

#### LA CARDIOMIOPATIA ARITMOGENA: EPIDEMIOLOGIA, CAUSE, GENETICA, STRATIFICAZIONE DEL RISCHIO, TRATTAMENTO

Relatore: Giacomo Tini Melato

#### II SESSIONE

**MODERATORE: CAMILLO AUTORE**

16:00 - 16:40

#### LA SINDROME DI BRUGADA E LA SINDROME DEL QT LUNGO: EPIDEMIOLOGIA, GENETICA, DIAGNOSI, STRATIFICAZIONE DEL RISCHIO, TRATTAMENTO

Relatore: Carmen Adduci

16:40 - 17:00

#### DISCUSSIONE E CHIUSURA LAVORI

17:00

#### CONSEGNA QUESTIONARIO ECM

**L'iscrizione è gratuita e obbligatoria sia per partecipanti interni al Gruppo San Raffaele che per i partecipanti esterni.**

**Chiusura iscrizioni on line 13 dicembre**

#### MODALITÀ DI ISCRIZIONE

I professionisti a cui è indirizzato il percorso formativo dovranno iscriversi individualmente al seguente link: [Formazione ECM IRCCS SAN RAFFAELE](#) inserendo le proprie credenziali nella finestra di Login. Se non ancora registrato, nella sezione [Come iscriversi a un corso](#) è descritta la procedura di verifica account, se già presente, o la procedura di Creazione account. Successivamente effettuare iscrizione al corso al seguente link [Corso: La cardiomiopatia aritmogena. Le malattie dei canali ionici \(Brugada, LQTS\)-13 dicembre](#)

#### Numero massimo partecipanti: 25

Ai fini del conferimento dei crediti formativi ECM, i partecipanti sono tenuti a: partecipare al 90% dell'intera attività formativa. Le presenze saranno registrate su apposito registro sia in entrata che in uscita presso il desk della Segreteria Organizzativa sia in entrata che in uscita. consegnare al desk della Segreteria organizzativa la scheda di Anagrafica del partecipante, la scheda ECM di valutazione dell'evento, nonché la dichiarazione di reclutamento. La mancata presentazione di uno solo dei suddetti documenti comporterà l'impossibilità di rilasciare la certificazione. Gli attestati ECM saranno scaricabili all'interno della propria Area riservata della Piattaforma a procedure ECM espletate (90 giorni dalla data di fine evento)

#### FACULTY

**Giacomo Tini Melato**, Centro di Diagnosi e Cura delle Cardiomiopatie e delle Malattie Aritmogene Ereditarie Azienda Ospedaliero-Universitaria Sant'Andrea Dipartimento di Medicina Clinica e Molecolare, Università Sapienza, Roma

**Carmen Adduci**, Laboratorio di Elettrofisiologia ed Elettrostimolazione Cardiaca U.O.C. Cardiologia, Azienda Ospedaliero-Universitaria Sant'Andrea Dipartimento di Medicina Clinica e Molecolare, Università Sapienza

#### Segreteria Organizzativa:

IRCCS San Raffaele Roma

**IRCCS San Raffaele**

#### Ufficio Formazione:

- 06 5225 3774
- [ufficio.formazione@sanraffaele.it](mailto:ufficio.formazione@sanraffaele.it)

**Codice ECM: 1449-401145 Ed. 1**

**Ore Formative: 2**

**Crediti ECM attribuiti: 2,6**

#### Obiettivo Formativo:

(18) CONTENUTI TECNICI-PROFESSIONALI (CONOSCENZE E COMPETENZE) SPECIFICI DI CIASCUNA PROFESSIONE, DI CIASCUNA SPECIALIZZAZIONE E DI CIASCUNA ATTIVITÀ ULTRASPECIALISTICA, IVI INCLUSE LE MALATTIE RARE E LA MEDICINA DI GENERE;

#### Figura professionale accreditata ECM:

- **MEDICO-CHIRURGO:** Cardiologia, Medicina Interna, Medicina Generale, Radiodiagnostica, Anatomia Patologica, Igiene, Epidemiologia e Sanità Pubblica
- **INFERMIERE**