

# LA GESTIONE CLINICA MULTIDISCIPLINARE DELLA MALATTIA DI CASTLEMAN: APPROCCIO DIAGNOSTICO E TERAPEUTICO

**Edizione** nr. 1

**Destinatari dell'iniziativa:**

**Professione Discipline**

BIOLOGO;

TECNICO SANITARIO LABORATORIO BIOMEDICO;

MEDICO CHIRURGO EMATOLOGIA; ONCOLOGIA; PEDIATRIA; ANATOMIA PATOLOGICA; BIOCHIMICA CLINICA; LABORATORIO DI GENETICA MEDICA; IMMUNOLOGIA; MALATTIE INFETTIVE; REUMATOLOGIA; MEDICINA INTERNA; PEDIATRIA (PEDIATRI DI LIBERA SCELTA);

## **Area obiettivi**

Obiettivi formativi tecnico-professionali

Obiettivo formativo

18 - Contenuti tecnico-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

Acquisizione competenze tecnico-professionali

Approccio diagnostico terapeutico Malattia di Castleman

## **Metodo di insegnamento:**

Serie di relazioni su tema preordinato; confronto/dibattito tra il pubblico e gli esperti guidato da un conduttore; presentazione di casi clinici

## **Verifica apprendimento partecipanti:**

con questionario

## **Razionale:**

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). Obiettivo di questo evento formativo è di illustrare i diversi punti di vista specialistici (ematologia, immunologia, infettivologia, reumatologia, medicina interna, anatomia patologica) la cui integrazione è necessaria per la corretta gestione diagnostica e terapeutica dei pazienti.

Luca Nassi, Raffaella Santi

## **PROGRAMMA SCIENTIFICO**

09.00-09.30 Registrazione dei Partecipanti

09.30-09.45 Saluti Istituzionali

09.45-10.15 Associazione AMLca

Claudio Savà

Presidente Associazione AMLca

**10-15-13.00 SESSIONE I: APPROCCIO DIAGNOSTICO Moderatore: Dott. Simone Ferrero**

- 10.15-10.40 Istopatologia: Criteri Diagnostici **Dott. Raffaella Santi**  
10.40-11.05 Istopatologia: Diagnosi Differenziale **Prof. Lorenzo Leoncini**  
11.05-11.30 Ematologia: Inquadramento Generale della Malattia di Castleman e Criteri Diagnostici  
**Dott. Luca Nassi**  
11.30-11.55 Diagnosi differenziale tra Malattia di Castleman e Malattia IgG4-correlata  
**Prof. Augusto Vaglio**  
11.55-12.20 Malattia di Castleman: il Punto di Vista del Reumatologo **Prof. Silvia Bellando Randone**  
12.20-12.45 Malattia di Castleman: il Punto di Vista dell'Infettivologo **Dr. Marcello Mazzetti**  
12.45-13.00 Q&A  
13.00-14.00 Pranzo  
14.00-14.25 Lettura Introduce: **Dott. Raffaella Santi**  
14.00-14.25 "Nel cuore della tempesta": la via di segnale di IL-6 nell'eziopatogenesi della Malattia di Castleman **Prof. Francesco Annunziato**

**14.25-17.00 SESSIONE II: APPROCCIO TERAPEUTICO Moderatore: Dott. Benedetta Puccini**

- 14.25-14.50 Linee Guida Internazionali di Trattamento **Dott. Emanuele Cencini**  
14.50-15.15 Gestione clinica e terapeutica del paziente con iMCD nella real-life  
**Dott. Simone Ferrero**  
15.15-16.15 TAVOLA ROTONDA **Moderatore: Dott. Alessandro Morettini**  
15.15-15.25 Caso clinico **Dott. Alberto Fabbri**  
*Donna con patologia linfoproliferativa reattiva presenta trombocitopenia riportando fatigue. Approfondimento clinico secondo linee guida.*  
15.25-15.35 Caso clinico **Dott. Edoardo Benedetti**  
*Uomo con linfonodi ingrossati e dolenti presenta PCR alta e quadro clinico con epatomegalia ed edemi.*  
15.35-15.45 Caso clinico **Dott. Benedetta Puccini**  
*Uomo presenta un quadro istologico plasmocellulare con centri germinali iperplastici compatibile con malattia di Castleman agli esami di laboratorio si hanno ANA positivi ipergammaglobulinemia policlonale ed ipoalbuminemia.*  
15.45-16.30 Discussione  
16.30-16.45 Conclusioni **Dott. Luca Nassi, Dott. Raffaella Santi**  
16.45-17.00 Questionario ECM

**Sponsor:** Eusapharma

**Segreteria Organizzativa e Provider ECM**

Cantiereventi srl  
Via Livorno 54/2  
50142 Firenze  
Tel.: 0557323160  
[info@cantiereventi.com](mailto:info@cantiereventi.com)  
[www.cantiereventi.com](http://www.cantiereventi.com)

**Luogo di Svolgimento**

Firenze

**INFORMAZIONI**

**Iscrizione:** a titolo gratuito per 60 partecipanti, rilascio di crediti ECM

**Registrazioni** La quota di iscrizione comprende attestato di partecipazione, crediti ECM, coffee break, colazione di lavoro, materiale didattico dei relatori che ne hanno approvato la divulgazione, in formato digitale.

La segreteria confermerà la partecipazione al corso contestualmente al ricevimento delle richieste fino ad esaurimento dei posti disponibili.

Norme anti-COVID: si rende noto che è consentito l'accesso alla sala convegni ed all'area espositiva soltanto ai partecipanti, relatori ed espositori muniti di greenpass. E' inoltre obbligatorio l'uso di mascherina e misurazione della temperatura.

**Crediti assegnati** xx, Evento nr. 5920-xxxxxx

Si rende noto che, ai fini dell'acquisizione dei crediti formativi, è necessaria la presenza effettiva al 100% della durata complessiva dei lavori ed almeno il 75% delle risposte corrette al test di valutazione dell'apprendimento;

Provider: Cantiereventi srl - reg Minsan 5920