

FORMAZIONE ECM – FSC GRUPPO DI MIGLIORAMENTO**TARGET HATTR: scoprire per curare***Lecce, 19 giugno - 9 novembre 2026*

Ospedale Vito Fazzi Lecce Piazza Filippo Muratore, 1 - 73100 Lecce

PROVIDER ECM: AIM Education – ID 93-484472

SEDE: Ospedale Vito Fazzi Lecce Piazza Filippo Muratore, 1, 73100 Lecce

OBIETTIVO FORMATIVO TECNICO-PROFESSIONALE: 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;

DESTINATARI DELLA FORMAZIONE: 10 Medici chirurghi con specializzazione in Neurologia, Cardiologia, Medicina Interna, Gastroenterologia, Ortopedia e Nefrologia

RESPONSABILI SCIENTIFICI: Stefania Marazia, Filomena My

ORE FORMATIVE: 20

CREDITI ECM: 30

OGGETTO DELLA TEMATICA TRATTATA: Amiloidosi ereditaria da transtiretina (hATTR): diagnosi precoce e gestione multidisciplinare del paziente

RAZIONALE SCIENTIFICO

L'amiloidosi ereditaria da transtiretina (ATTRv, detta anche hATTR) è una malattia genetica rara, multisistemica e progressiva causata da varianti patogenetiche del gene TTR, con deposizione extracellulare di fibrille amiloidi derivate da transtiretina. Una delle manifestazioni più invalidanti è la polineuropatia sensitivo-motorio e autonoma (hATTR-PN), che conduce a perdita di autonomia, peggioramento della qualità di vita e mortalità prematura se non riconosciuta e trattata tempestivamente. La fenomenologia clinica è eterogenea (neuropatia pura, fenotipo misto con coinvolgimento cardiaco, ecc.) e l'esordio e decorso variano.

Il riconoscimento della patologia avviene tipicamente con molti anni di ritardo, solo dopo che il paziente si è sottoposto all'attenzione di diversi specialisti senza giungere a una diagnosi definitiva. Questa odissea diagnostica comporta non solo una sofferenza prolungata per il paziente, ma anche una progressione della malattia che potrebbe essere evitata con un intervento precoce.

La natura multisistemica della patologia rende indispensabile un aggiornamento continuo per tutti gli specialisti che hanno la possibilità di entrare in contatto con questi pazienti per definire la diagnosi in tempi brevi, così da ridurre la progressione della polineuropatia sensitivo-motorio e autonoma ed assicurare

AIM EDUCATION | aimeducation.it

Viale E. Forlanini 23
20134 Milan, Italy
T +39 02 566011
info.aimeducation@aimgroup.eu

Company with quality System Certified by SGS - ISO 9001:2008 | AIM Education S.r.l.
Reg. Imprese di Milano, Cod. Fisc. e P. IVA 10553070151 Capitale sociale € 20.400
Società a responsabilità limitata con unico socio soggetta ad attività di direzione e coordinamento della AIM Group International Spa - Cod. Fisc. 05075630482

Let's__together



precocemente il trattamento, migliorando significativamente la QoL dei pazienti. Questo progetto, costituito da un training innovativo, si propone di portare formazione specialistica ad un team multidisciplinare di specialisti. L'obiettivo è aumentare la capacità di sospetto diagnostico e applicare un percorso terapeutico chiaro e strutturato, utile a favorire l'inizio tempestivo del trattamento e ad ottimizzare la gestione complessiva del paziente dall'esordio dei sintomi alla terapia

PROGRAMMA SCIENTIFICO

1 INCONTRO INIZIALE DI GRUPPO - 19 giugno 2026 – 2h15 ORE FORMATIVE

16.00 – 16.10 Introduzione al progetto *Filomena My, Stefania Marazia*

16.10 – 16.40 AMILOIDOSI *Filomena My, Stefania Marazia*

- classificazione e dimensione del problema
- epidemiologia
- clinica:
 - progressione della malattia
 - sintomatologia
- criteri di diagnosi e test genetico
- diagnosi differenziale
- schede di screening
- terapie disponibili ad oggi
- follow-up: modalità e tempistica in base alla tipologia del paziente e alla terapia specifica instaurata
- patient journey

16.40 – 17.10 Presentazione di esperienze cliniche di pazienti con Amiloidosi dalla diagnosi alla terapia portati dall'esperienza del tutor o portati dai discenti, in quanto riscontrati nei loro Centri di appartenenza.

Filomena MY, Stefania Marazia

17.10 – 17.40 APPROCCIO MULTIDISCIPLINARE

- segni clinici per il sospetto diagnostico – RED FLAGS

Filomena My, Stefania Marazia

17.40 – 18.00 Discussione *All*

18.00 – 18.15 Consegna di Red flag map e compiti di osservazione *Filomena My, Stefania Marazia, M. Falconieri*

FASE INCONTRI INDIVIDUALI 4 ORE FORMATIVE a discente /mese per n.4,5 mesi

La fase di incontri individuali rappresenta il momento applicativo e operativo del percorso formativo e si configura come attività di **formazione sul campo (FSC)**, finalizzata al trasferimento delle competenze nella pratica clinica quotidiana.

Il tutor infermiere dedicato incontrerà **ciascuno dei 10 discenti individualmente**, per un totale di **4 incontri per partecipante**, con **cadenza mensile** e una durata di **4 ore per ogni sessione**. Il tutor articolerà la sua attività nell'arco di 20 settimane.

Gli incontri saranno strutturati secondo un approccio progressivo e personalizzato, con i seguenti obiettivi:

- **Analizzare il contesto clinico-organizzativo** del singolo Centro, con particolare attenzione ai flussi di accesso dei pazienti e alle interazioni multidisciplinari;
- **Identificare criticità diagnostiche e gestionali** legate al sospetto e alla presa in carico dell'amiloidosi hATTR;
- **Rafforzare le competenze sul sospetto diagnostico**, attraverso l'applicazione pratica delle red flags neurologiche e multisistemiche;

- **Supportare la gestione multidisciplinare del paziente**, favorendo il coordinamento tra specialisti coinvolti nel percorso di cura;
- **Affiancare il discente nell'attività ambulatoriale**, con osservazione diretta e discussione di casi clinici reali;
- **Ottimizzare il patient journey**, dalla comparsa dei sintomi alla diagnosi e al follow-up;
- **Promuovere l'educazione del paziente e dei caregiver**, con attenzione agli aspetti di qualità di vita;
- **Raccogliere e condividere situazioni sospette** utili alla valutazione degli outcome del progetto.

Questa modalità formativa consente un apprendimento altamente interattivo e contestualizzato, favorendo l'integrazione tra conoscenze teoriche e pratica clinica e migliorando la capacità di riconoscimento precoce e gestione appropriata del paziente con sospetta amiloidosi hATTR.

1° INCONTRO – MESE 1 (4 ore a discente)

1 ora - Analisi del contesto clinico e organizzativo del Centro:

Valutazione del contesto organizzativo del Centro: flussi di accesso dei pazienti, interazioni con altri specialisti, criticità diagnostiche e gestionali - *M. Falconieri*

Mappatura iniziale del “patient journey” reale nel Centro - *M. Falconieri*

1 ora Revisione delle conoscenze di base su: red flags neurologiche e multisistemiche, criteri di sospetto diagnostico-
M. Falconieri

2 ora Affiancamento in attività ambulatoriale - *M. Falconieri*

2° INCONTRO – MESE 2 (4 ore a discente)

1 ora - Gestione multidisciplinare del paziente - *M. Falconieri*

Coordinamento del percorso clinico-assistenziale- *M. Falconieri*

1 ora Analisi di casi “-” - *M. Falconieri*

2 ore Affiancamento in attività ambulatoriale - *M. Falconieri*

3° INCONTRO – MESE 3 (4 ore a discente)

2 ore - Follow-up del paziente - *M. Falconieri*

2 ore - Patient journey e qualità di vita - *M. Falconieri*

Educazione del paziente e dei caregiver - *M. Falconieri*

4° INCONTRO – MESE 4 (4 ore a discente)

2 ore - Valutazione dei risultati e preparazione alla fase finale - *M. Falconieri*

Condivisione dei casi sospetti individuati durante il percorso - *M. Falconieri*

Preparazione dei materiali per l'incontro finale - *M. Falconieri*

2 ore - Stesura preliminare della flowchart del patient journey del Centro - *M. Falconieri*

Sintesi delle best practice emerse - *M. Falconieri*

INCONTRO FINALE DI GRUPPO - 9 novembre 2026 – 2 ORE FORMATIVE

16.00 – 17.30 Condivisione dei KPI del progetto

- Condivisione dei casi sospetti riportati
- Preparazione di una flowchart per la gestione del patient journey nel Centro

Filomena My, Stefania Marazia, M. Falconieri

17.30 – 18.00 Conclusioni e take home messages *Filomena My, Stefania Marazia*

ACRONIMI Hattr : Amiloidosi ereditaria da transtiretina

FACULTY ECM

COGNOME-NOME	LAUREA	SPECIALIZZAZIONE	AFFILIAZIONE/ENTE DI APPARTENENZA	ATTIVITA' PROFESSIONALE/FORMATIVA
Marazia Stefania	Medicina e Chirurgia	Cardiologia	Ospedale Vito Fazzi di Lecce	Dirigente Medico di Cardiologia -
My Filomena	Medicina e Chirurgia	Neurologia	zienda Sanitaria locale di Lecce	Servizio di Neurofisiopatologia A
Falconieri Maria Angela	Infermiere		Azienda Sanitaria locale di Lecce	Dipartimento Neurologia

CV dei relatori/moderatori/tutor sono archiviati e consultabili presso l'ente accreditante

Il provider, ai sensi dall' art. 47 del DPR n.445/2000, consapevole delle conseguenze previste dall'art. 76, dichiara:

- di aver fornito all'interessato l'informativa sul trattamento dei dati personali (art. 13 del Regolamento europeo 2016/679; artt. 68, 70, 76, 96 Accordo Stato-Regioni 2017 "La formazione continua nel settore salute" - Rep. Atti 14/CSR del 2.2.2017 - Par. 4.6, lett. j) Manuale Nazionale di Accreditemento per l'Erogazione di Eventi ECM);

- di aver informato l'interessato che il programma dell'evento ECM, di cui le suddette informazioni contribuiscono a formarne il contenuto minimo, verrà inserito nel catalogo degli eventi E.C.M. tenuto dall'ente accreditante.