

CORSO
DI FORMAZIONE
A DISTANZA

Le SINDROMI MASTENICHE congenite e disimmuni

La FAD sarà attiva a partire
dal 1 aprile 2020, fino al 31 Dicembre 2020.
Per iscriversi potrà collegarsi al nostro
sito www.fclassevents.com a partire
dal 1 aprile 2020

help desk: fad@fclassevents.com

Accreditamento ECM

L'evento è stato accreditato per la professione
di Medico Chirurgo con le seguenti Discipline:
Medicina generale (Medici di Famiglia),
Neurofisiopatologia, Neurologia

Numero di crediti ECM erogati: 3

Con il contributo non condizionante

B:OMARIN®

Responsabile Scientifico:

Prof. Renato Mantegazza
*UOC Neuroimmunologia
e Malattie Neuromuscolari
Fondazione IRCCS Istituto Neurologico
Carlo Besta, Milano*

Docenti e Membri del Board Scientifico:

Prof. Renato Mantegazza
*UOC Neuroimmunologia
e Malattie Neuromuscolari
Fondazione IRCCS Istituto Neurologico
Carlo Besta, Milano*

Dott. Vidmer Scaioli
*Dirigente Medico Neurologo e Neurofisiopatologo
UOC 6a Neurologia Adulti
Direttore SOS EMG e PE
Fondazione IRCCS Istituto Neurologico
Carlo Besta, Milano*

Provider ECM 362/Segreteria Organizzativa



First Class - Meetings and Conferences
Viale Carducci, 11 - 20123 Milano
Tel. +39 0586 849811 - Fax 0586.349920

Viale Italia, 173 - 57128 Livorno
Tel. +39 0586 849811 - Fax: +39 0586 349920
leonardo.visani@fclassevents.com

CORSO
DI FORMAZIONE
A DISTANZA

Le SINDROMI MASTENICHE congenite e disimmuni



Responsabile Scientifico
Prof. Renato Mantegazza

CORSO
DI FORMAZIONE
A DISTANZA

Le SINDROMI MASTENICHE congenite e disimmuni

Responsabile Scientifico
Prof. Renato Mantegazza

Razionale Scientifico

Le **sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni** sono state inserite nell'ultimo elenco delle malattie rare, insieme alla Sindrome di Lambert Eaton, già riconosciuta precedentemente.

Questo corso di formazione a distanza si pone lo scopo di fornire maggiori informazioni e un aggiornamento sulle terapie attualmente disponibili, con particolare attenzione alla Sindrome di Lambert Eaton. La sindrome miastenica di Eaton-Lambert (LEMS) è una rara malattia autoimmune in cui anticorpi diretti contro il recettore del calcio voltaggio-dipendente provocano una alterazione del rilascio dei quanti di acetilcolina a livello presinaptico nella giunzione neuromuscolare.

La LEMS è caratterizzata da un quadro clinico che comprende debolezza muscolare, riflessi osteotendinei ridotti, un reperto elettromiografico molto caratteristico (potenziamento posttetanico) e disturbi della sfera vegetativa.

Circa la metà dei pazienti è portatore di un disturbo oncologico, il più frequente dei quali è il carcinoma polmonare a piccole cellule.

La malattia può essere facilmente confusa sul piano clinico con la Miastenia Gravis, una malattia autoimmune, anch'essa rara, con anticorpi contro antigeni sulla membrana postsinaptica della giunzione neuromuscolare. La LEMS è una malattia molto rara e, probabilmente sotto-diagnosticata, per la sua scarsa conoscenza anche in ambito neurologico.

Con questo corso intendiamo fare aggiornamento sui meccanismi patogenetici della LEMS, sulla diagnostica anche differenziale, sui fenotipi clinici, sulle novità terapeutiche e quindi aumentare con questa forma di comunicazione la consapevolezza di malattia e la sua possibilità di gestione anche terapeutica.

Programma

- Meccanismi Patogenetici
R. Mantegazza
- Diagnosi: Neurofisiologia
V. Scaioli
- Clinica
R. Mantegazza
- Terapia
R. Mantegazza