

Le immunodeficienze primitive (IDP) costituiscono una serie di disordini genetici delle funzioni del sistema immunitario che comportano aumentata suscettibilità alle infezioni, autoimmunità e tumori, che possono essere fatali nei casi più gravi fin dai primi mesi di vita. La diagnosi precoce è di estrema importanza in quanto tutte le IDP possono essere curate e molte possono guarire: quanto più presto viene iniziata la terapia, tanto maggiore è la probabilità di evitare che le infezioni provochino danni irreparabili. Inoltre, la diagnosi molecolare consente di fornire un'adeguata consulenza genetica alle famiglie. Terapia sostitutiva, terapia cellulare (trapianto di midollo) e terapia genica: presentano tutte vantaggi e limiti ben precisi che vanno conosciuti approfonditamente per offrire al singolo paziente il trattamento migliore. Proprio perché relativamente rare, le IDP richiedono la condivisione di esperienze così da consentire un approccio ottimale anche ai singoli centri che curano pochi pazienti.

Uno degli obiettivi delle raccomandazioni create dal gruppo di lavoro Immunodeficienze A.I.E.O.P. – IPINET è quello di garantire a tutti i pazienti italiani i migliori schemi di diagnosi e terapia.

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA
Ufficio Organizzazione Eventi
Coordinamento Missioni Internazionali ed Eventi (C.M.I.E.)
Ospedale Pediatrico Bambino Gesù
Piazza S. Onofrio, 4 - Roma
Tel.066859.2290/2294/3768/2411
Fax: 066859.2443

In collaborazione con:
Jennifer M. Faudella
Cattedra di Pediatria
Università di Roma Tor Vergata

Si ringraziano per il contributo

KEDRION
BIOPHARMA



CSL Behring
Biotherapies for Life™



GRUPPO DI LAVORO Immunodeficienze AIEOP-IPINet

Roma, 23-24 gennaio 2012
Aula M. Salviati

Ospedale Pediatrico Bambino Gesù
Piazza Sant'Onofrio, 4
Roma



Bambino Gesù
OSPEDALE PEDIATRICO

COMITATO D'ONORE

Giuseppe Profiti

Presidente – Osp. Ped. Bambino Gesù

Bruno Dallapiccola

Direttore Scientifico – Osp. Ped. Bambino Gesù

Massimiliano Raponi

Direttore Sanitario – Osp. Ped. Bambino Gesù

Enrico Bollero

Direttore Generale – Fond. Policlinico Tor Vergata

Renato Lauro

Rettore - Università di Roma Tor Vergata

SEGRETERIA SCIENTIFICA

A. Aiuti

C. Cancrini

A. Finocchi

V. Moschese

RELATORI

A. Aiuti

R. Bacchetta

C. Cancrini

A. Carvalho

D. De Mattia

E. Gambineri

F. Locatelli

B. Martire

V. Moschese

A. Pession

M.C. Pietrogrande

C. Pignata

F. Porta

I. Quinti

P. Rossi

A. Soresina

PROGRAMMA SCIENTIFICO

23 gennaio 2012

- 13.45 Saluti di apertura**
(G. Profiti, B. Dallapiccola, M. Raponi,
E. Bollero , R. Lauro)
- 14.00 Apertura dei lavori**
(A. Ugazio e P. Rossi)
- Introduzione**
(M.C. Pietrogrande)
- 14.30 Aggiornamenti:**
- Area Progetti di Ricerca**
(C. Pignata)
- Area Relazioni internazionali**
(I. Quinti)
- Area Gestione Banche Dati**
(A. Soresina)
- Area Trials clinici**
(P. Rossi)
- 18.00 Raccomandazioni per l'IPEX: update**
(E. Gambineri, R. Bacchetta)
- 18.45 Presentazione Congresso ESID Firenze**
(E. Gambineri)
- 20.30 Cena - Ristorante La Piazzetta de**
Trastevere (Via Merry Del Val 16B ,Roma)

24 gennaio 2012

- 9.00 Raccomandazioni per l'Immunodeficienza**
Comune Variabile: update
(I. Quinti, C. Milito)
- 9.45 Raccomandazioni per il Difetto selettivo di**
IgA: update
(A. Pession)
- 10.45 Coffee-break**
- 11.15 Raccomandazioni per la Sindrome di**
Wiskott-Aldrich e la Piastrinopenia X-
recessiva: update
(A. Soresina)
- 12.00 Raccomandazioni per la Malattia**
Granulomatosa Cronica: update
(B. Martire- D. De Mattia)
- 12.45 Colazione di lavoro**
- 14.00 Discussione di casi clinici atipici**
(V. Moschese, C. Cancrini, M.C.
Pietrogrande)
- 15.00 Trapianto di midollo e nuove prospettive**
terapeutiche nelle PID
(F. Porta, F. Locatelli, A. Aiuti)
- 16.30 Studio di Polimorfismi e suscettibilità alle**
infezioni nei pazienti con CGD
(A. Finocchi, A. Carvalho)
- 16.45 Varie ed eventuali e conclusione dei lavori**