

PROGETTO RETE PIEMONTE-VDA

Per Amiloidosi ereditaria e
wild type da Transtiretina

RAZIONALE SCIENTIFICO

L'amiloidosi da transtiretina (ATTR) è una patologia che si può manifestare in due forme principali: quella ereditaria o variante (ATTRv) e quella wild-type (ATTRwt).

ATTRv è una malattia autosomica dominante, con esordio in età adulta. La sua presentazione clinica è molto eterogenea, potendo comprendere, in base alla mutazione responsabile, un fenotipo puramente neurologico, uno puramente cardiaco o fenotipi misti, con diversa evoluzione e prognosi.

ATTRwt è invece una forma acquisita, non ereditaria, e si manifesta con il progredire dell'età. È la forma più comune di amiloidosi cardiaca. In questa patologia la proteina transtiretina normale, per cause legate all'invecchiamento, si ripiega in modo anomalo e si deposita nei tessuti, specialmente nel cuore. Si associa spesso alla presenza di scompenso cardiaco con frazione di eiezione preservata (HFpEF), ipertrofia ventricolare sinistra o stenosi aortica.

La cardiomiopatia è una manifestazione comune dell'ATTR e si accompagna ad un'aspettativa di vita di 2-6 anni dalla diagnosi. I pazienti presentano dei sintomi simili allo scompenso cardiaco, quali intolleranza all'esercizio fisico e astenia, che portano a una ridotta capacità funzionale e a una compromissione della qualità di vita.

Negli ultimi anni, il riconoscimento della cardiomiopatia amiloide da transtiretina è migliorato significativamente, grazie a importanti progressi nel campo dell'imaging, tra cui l'ecocardiogramma, la scintigrafia con traccianti ossei e la risonanza magnetica cardiaca. Questi strumenti hanno trasformato in modo significativo la diagnosi della malattia, al punto che oggi il 70% dei pazienti viene identificato senza ricorrere alla dimostrazione istologica dell'amiloide.

Per questa condizione sono stati recentemente sviluppati diversi trattamenti efficaci e la cardiomiopatia amiloide da transtiretina si è trasformata da una malattia rara e incurabile ad una condizione trattabile e relativamente comune.

OBIETTIVO

Il progetto intende implementare l'ottimizzazione della presa in carico dei pazienti con amiloidosi da transtiretina in Piemonte e Valle d'Aosta (VdA), migliorandone l'assistenza attraverso una rete dedicata e con l'attivazione di percorsi assistenziali tesi a rendere omogeneo il trattamento su tutto il territorio regionale.

Con la sponsorizzazione non condizionante di



PROVIDER ECM e SEGRETERIA ORGANIZZATIVA



HealthData Consulting S.r.l.
Via Morghen, 27 - 10143 Torino (TO)
Tel. 011 0267950 (centralino)
segreteria@hdcons.it - www.hdcons.it



14
marzo
2026

Turin Palace Hotel

Via Paolo Sacchi 8, **Torino**

RESPONSABILI SCIENTIFICI

Alessandra Chinaglia, Direttore SCDO Cardiologia, AOU San Luigi Gonzaga, Orbassano (TO).

Walter Grosso Marra, Direttore UO Cardiologia, ASL TO4, Ivrea (TO).

Federico Nardi, Direttore SC Cardiologia, ASL AL e SC Cardiologia, Ospedale Santo Spirito, Casale Monferrato (AL); presidente ANMCO (Associazione Nazionale Medici Cardiologi Ospedalieri).

Claudia Raineri, Dirigente medico SC Cardiologia U, AOU Città della Salute e della Scienza, Torino.

FACULTY

Tiziana Angusti, Responsabile SS Medicina Nucleare, AOU San Luigi Gonzaga, Orbassano (TO).

Matteo Bianco, Dirigente medico SCDO Cardiologia, AOU San Luigi Gonzaga, Orbassano (TO).

Mario Bo, Direttore SC Geriatria U, AOU Città della Salute e della Scienza, Torino.

Pier Paolo Bocchino, Dirigente medico SC Cardiologia U, AOU Città della Salute e della Scienza, Torino.

Margherita Cannillo, Dirigente medico UO Cardiologia, ASL TO4, Ivrea (TO).

Roberta Fenoglio, Dirigente medico SCU Nefrologia e Dialisi, Ospedale San Giovanni Bosco, Torino; Università degli Studi di Torino.

Bruno Ferrero, Responsabile SS Sistema Nervoso Periferico, AOU Città della Salute e della Scienza, Torino.

Maria Federica Grasso, Direttore SC Neurologia, Ospedale Regina Montis Regalis, Mondovì - ASLCN1.

Eleonora Guzzafame, Dirigente medico SC Cardiologia, AO S. Croce e Carle, Cuneo.

Simone Longhi, Responsabile Ambulatorio Amiloidosi, AOU Policlinico S. Orsola-Malpighi, Bologna.

Giuseppe Patti, Direttore SCDU Cardiologia, AOU Ospedale Maggiore della Carità, Novara.

Luca Pradotto, Dirigente medico UO Neurologia, ASL TO4, Ivrea (TO).

Roberta Rossini, Direttore SC Cardiologia, AO S. Croce e Carle, Cuneo.

PROGRAMMA

- 8:30 Iscrizione e registrazione ECM
9:15 Apertura dei lavori e obiettivi del corso (A. Chinaglia, C. Raineri, W. Grosso Marra, F. Nardi)

SESSIONE I - AMILOIDOSI TTR: DALL'OMBRA ALLA CONSAPEVOLEZZA, UNA SFIDA EMERGENTE

- Moderatori: R. Fenoglio, G. Patti
9:30 Il modello di Rete Piemonte-VdA nella gestione dell'amiloidosi da TTR (F. Nardi)
9:45 Presentazione della survey (A. Chinaglia)
10:15 Epidemiologia dell'amiloidosi ATTR in Italia e in Piemonte nell'era della diagnosi precoce (R. Rossini)
10:30 Discussione plenaria

SESSIONE II - IL VALORE DELLA MULTIDISCIPLINARIETÀ NELLA DIAGNOSI PRECOCE

- Moderatori: A. Chinaglia, S. Longhi
10:45 Il contributo del cardiologo (W. Grosso Marra)
11:00 Il contributo del neurologo (L. Pradotto)
11:15 Il contributo del medico nucleare (T. Angusti)
11:30 Discussione plenaria
11:45 Pausa caffè

SESSIONE III - APPROCCI TERAPEUTICI CONTEMPORANEI NELL'ATTR: UN PERCORSO SEMPRE PIÙ PERSONALIZZATO

- Moderatori: W. Grosso Marra, R. Rossini
12:00 Il geriatra nella strategia terapeutica: quando la cura incontra la complessità (M. Bo)
12:15 Dalla stabilizzazione al silenziamento: l'evoluzione terapeutica dell'Amiloidosi da transtiretina (S. Longhi)
12:30 Come misurare la progressione della malattia: il ruolo dei biomarcatori e dell'imaging (C. Raineri)
12:45 Terapie cardioattive di supporto: un valore aggiunto nella gestione clinica (M. Bianco)
13:15 Discussione plenaria
13:30 Pausa pranzo

SESSIONE IV - LAVORO A PICCOLI GRUPPI

- 14:30 Esperienze condivise di pratica clinica:
- Il volto maturo dell'ATTR: un caso emblematico di forma wild-type (Tutor: E. Guzzafame, C. Raineri)
- La complessità delle varianti: una presentazione ereditaria non convenzionale (Tutor: M.F. Grasso, B. Ferrero)
- ATTRv a fenotipo misto (Tutor: P.P. Bocchino, W. Grosso Marra)
- Vigilare sul rischio: il monitoraggio clinico dei portatori di variante (Tutor: M. Cannillo, A. Chinaglia)
16:30 Discussione plenaria
16:45 Take home message e obiettivi per incontro successivo (A. Chinaglia, C. Raineri, W. Grosso Marra)
17:00 Questionario ECM e valutazione evento

CREDITI ECM E DESTINATARI

Codice ECM: 546-471624 - 6,6 crediti formativi ECM

La partecipazione al corso è gratuita e riservata a 50 Medici-chirurghi specialisti in: Cardiologia; Genetica medica; Geriatria; Medicina Nucleare; Neurologia; Radiodiagnostica.

L'acquisizione dei Crediti Formativi è subordinata alla presenza al 100% dei lavori. È inoltre obbligatoria la firma della presenza e la compilazione del Questionario di Valutazione.

Scansionando il QR-code aprirai

