

THE WHO

I fattori di rischio e la patogenesi dell'IPF

Antonella Spacone

UOC di Pneumologia, Ospedale Santo Spirito di Pescara

online dal 1/10/2018 al 30/09/2019

4,5 crediti ECM

Corso FAD appartenente alla collana:

IPF 5.W

FIBROSI
POLMONARE
IDIOPATICA

Responsabile scientifico della collana

Alfredo Sebastiani

22,5 crediti ECM totali



THE WHO

I fattori di rischio e la patogenesi dell'IPF
Antonella Spacone

PIANO EDITORIALE

- Fattori di rischio
- Fattori genetici
- Invecchiamento
- Cellule alveolari epiteliali
- Fibroblasti e miofibroblasti

Destinatari: il corso è stato accreditato per la figura del medico chirurgo presso l'Agenas e attribuirà 4,5 crediti ECM agli specialisti in: Geriatria; Malattie dell'apparato Respiratorio; Medicina Interna; Radiodiagnostica; Medicina Generale (Medici di Famiglia) e Continuità Assistenziale.

Per accedere al corso:

Apri una pagina del browser all'indirizzo **ecm.medmaps.it**

Per iscriverti al corso ECM accedi al **CATALOGO**, seleziona il corso **THE WHO: I fattori di rischio e la patogenesi dell'IPF**, accedi alla scheda e clicca su **ISCRIVITI**.

Se sei **già registrato** sul portale dovrai effettuare soltanto il log-in inserendo email e password.

Se **non sei già iscritto** alla piattaforma, dovrai effettuare – soltanto al primo accesso – la registrazione completa inserendo i tuoi dati personali.

La fibrosi polmonare idiopatica (IPF) è una patologia respiratoria cronica progressiva e di origine sconosciuta che colpisce soggetti adulti, limitata ai polmoni ed associata al pattern radiologico e/o istologico “usual interstitial pneumonia” (UIP). L’IPF è caratterizzata da un progressivo ed irreversibile sovvertimento dell’architettura del parenchima polmonare che determina un deficit funzionale fino all’insufficienza respiratoria. La sopravvivenza a 5 anni è di circa il 20%. Nonostante gli importanti progressi nella comprensione dei meccanismi patogenetici della malattia, l’origine dell’IPF rimane ancora oggi in gran parte sconosciuta.

L’IPF, come tutte le malattie “complesse” è il risultato di una complessa interazione tra il substrato genetico dell’individuo e una serie di fattori “scatenanti” il danno dell’epitelio alveolare, la sede iniziale del danno tissutale, quali il fumo - che è il principale fattore di rischio - le infezioni respiratorie croniche, l’inalazione cronica di contenuto gastrico secondaria a reflusso gastroesofageo e l’esposizione ambientale e professionale a sostanze pneumotossiche. In questo contesto va considerato anche l’invecchiamento cellulare (un importante fattore di rischio endogeno) che favorisce l’instabilità genomica, la comparsa di mutazioni epigenetiche e l’accorciamento dei telomeri, tutti fenomeni che a loro volta alterano la normale risposta a microdanni ripetuti. Nel caso dell’IPF, la presenza di questi ripetuti micro-insulti innesca un processo riparativo abnorme e ridondante che culmina nella fibrosi progressiva ed irreversibile dei polmoni.

CORSO DI FORMAZIONE A DISTANZA

Durata: dal 1/10/2018 al 30/09/2019

4,5 crediti ECM

COLLANA FORMATIVA SULLA
FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA

IPF 5.W

THE WHAT **IPF, la Fibrosi Polmonare Idiopatica** Alfredo Sebastiani

THE WHY **Epidemiologia e presentazione clinica dell'IPF** Paolo Ceruti

THE WHO **I fattori di rischio e la patogenesi dell'IPF** Antonella Spacone

THE WHEN **Il percorso di diagnostica differenziale dell'IPF** Massimo Calderazzo

THE WHERE **Trattamento dell'IPF e centri specializzati** Tiberio Oggioni

med stage
publishing, education, medical communication & events

Helpline Med Stage
da lunedì a venerdì, ore 9.00-18.00
tel: 0363 1902699 - email: fad@medstage.it

Realizzato con il contributo non condizionante di



**Boehringer
Ingelheim**