

## RESPONSABILI SCIENTIFICI:

### Prof.ssa Anna Rita Larici

Istituto di Radiologia - Università Cattolica  
del Sacro Cuore, Fondazione Policlinico Universitario  
"A.Gemelli" IRCCS, Roma

### Prof. Vincenzo David

Presidente del Gruppo Regionale Lazio della SIRM

## FACULTY:

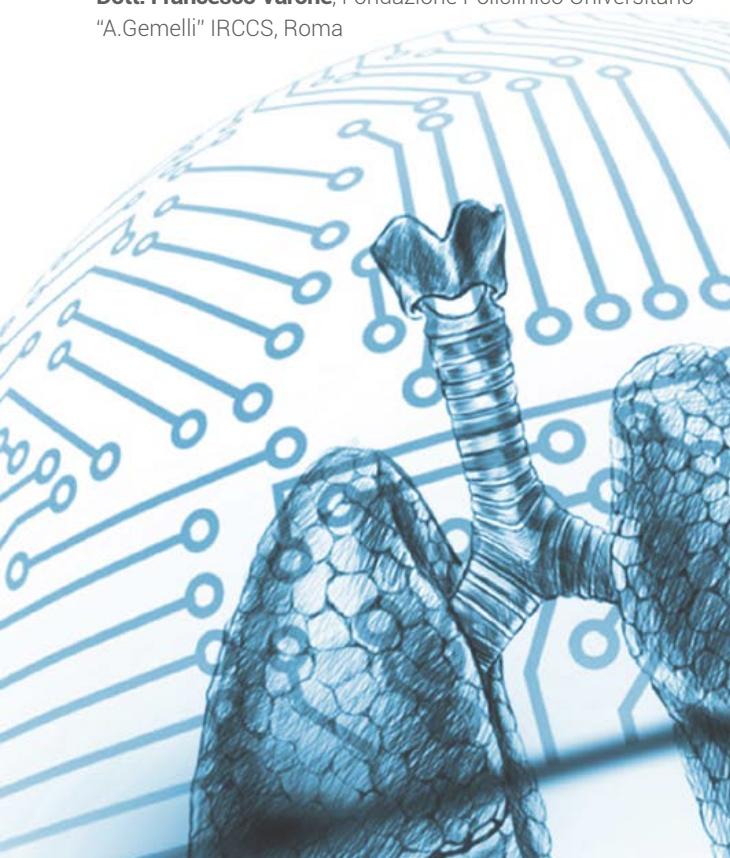
**Dott. Lucio Calandriello**, Fondazione Policlinico Universitario  
"A.Gemelli" IRCCS, Roma

**Dott. Marcello Chiocchi**, Azienda Ospedaliera Universitaria  
Policlinico Tor Vergata, Roma

**Dott. Franco Quagliariini**, Azienda Ospedaliera  
San Camillo-Forlanini, Roma

**Prof. Luca Richeldi**, Università Cattolica del Sacro Cuore,  
Fondazione Policlinico Universitario "A.Gemelli" IRCCS, Roma

**Dott. Francesco Varone**, Fondazione Policlinico Universitario  
"A.Gemelli" IRCCS, Roma



CON IL PATROCINIO DI



Società Italiana di Radiologia  
Medica e Interventistica

SPONSORED BY



Boehringer  
Ingelheim

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA



EOLO GROUP  
EVENTI

Via V. Veneto, 11/18 - MONSELICE (PD)  
t. 0429 767381 - c. 392 6979059  
info@eolocongressi.it



ISCRIZIONE GRATUITA  
ONLINE [WWW.EOLOCONGRESSI.IT](http://WWW.EOLOCONGRESSI.IT)

# FOCUS

SULLA DIAGNOSI DELLA

# FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA

(IPF)



17  
DICEMBRE  
2018

CENTRO STUDI CARDELLO  
VIA CARDELLO, 24

ROMA

# RAZIONALE

La fibrosi polmonare idiopatica (IPF) è una malattia polmonare caratterizzata da andamento cronico, evoluzione fibrosante e prognosi infausta. In Italia ogni anno circa cinquemila persone sono colpite da IPF ed i dati di incidenza, prevalenza e mortalità sembrano essere in sensibile aumento. La prevalenza della malattia cresce in modo esponenziale con l'età e oltre i 65 anni colpisce una persona ogni mille. Rilevante quindi il peso socio-economico in relazione al costante invecchiamento della popolazione.

Queste premesse indicano la necessità di attuare programmi che favoriscano, in tempi precoci ed in modo appropriato, la diagnosi e la successiva cura della malattia. La diagnosi della IPF è difficile e necessita di un approccio multidisciplinare nell'ambito del quale l'imaging polmonare è indispensabile.

Nello specifico l'HRCT (TC ad alta risoluzione) del torace rappresenta lo strumento migliore ed efficace per l'inquadramento diagnostico della malattia.

**Questo evento vuole essere un'opportunità per favorire l'incontro tra esperti e specialisti, in particolare radiologi, che affrontano nella loro quotidianità lavorativa le problematiche legate alla diagnosi delle pneumopatie interstiziali ed, in particolare, della fibrosi polmonare idiopatica.**

**Il focus del programma verte sulle modalità di lettura e di refertazione dell'HRCT del torace, mediante lezioni frontali e sessioni pratiche di discussione di casi radiologici commentati dalla faculty.**



**DESTINATARI:**  
**50 MEDICI**  
RADIOLOGI,  
PNEUMOLOGI,  
ANATOMO-PATOLOGI

**CREDITI ECM: 4**

- 13:00** Welcome coffee, registrazione partecipanti
- 13:40** Apertura del corso. **A.R. Larici, V. David**

## Prima Sessione RUOLO DELL'IMAGING

**Moderatori: V. David, L. Richeldi**

- 13:50** Inquadramento clinico della fibrosi polmonare idiopatica **L. Richeldi**
- 14:20** L'HRCT nella UIP, NSIP e CHP **A.R. Larici**
- 14:50** La valutazione HRCT nelle altre pneumopatie interstiziali fibrosanti **L. Calandriello**
- 15:20** Le complicanze della fibrosi polmonare idiopatica: valutazione con HRCT **M. Chiochchi**
- 15.50** Discussione sui temi trattati

## Seconda Sessione DALL'IMAGING ALLA DIAGNOSI DI IPF

**Moderatori: A.R. Larici, L. Richeldi**

- 16.00** Linee Guida a confronto - Il punto di vista del clinico in 10 minuti **L. Richeldi**
- 16:10** Linee Guida a confronto - Il punto di vista del radiologo in 10 minuti **A.R. Larici**
- 16:20** Presentazione e discussione interattiva casi clinici **F. Quagliariini, F. Varone**
- 18.20** Discussione sui temi trattati
- 18:40-18.50** Questionario di apprendimento ECM e chiusura dei lavori