



In Collaborazione con

**WEBINAR**

DAAT'S PLACE

**UNO SPAZIO DEDICATO AL CONFRONTO TRA MEDICI
E PAZIENTI CON DEFICIT DI ALFA-1-ANTITRIPSINA****16 MARZO 2022 ORE 15.00 - 16.00**

PROGRAMMA

15.00**INTRODUZIONE E SALUTI A CURA DEL MODERATORE****Enrico Orzes**

Giornalista Scientifico di O.Ma.R. - Osservatorio Malattie Rare

15.05**L'IMPORTANZA DELLA TERAPIA FARMACOLOGICA NEL PERCORSO DI CURA
DEL PAZIENTE CON DAAT****Antonio Spanevello**

Università degli Studi Insubria di Varese

U.O. di Pneumologia Riabilitativa, Istituti Clinici Scientifici Maugeri, IRCCS Tradate

15.15**Q&A**15.30**L'IMPORTANZA DELLA TERAPIA RIABILITATIVA NEL PERCORSO DI CURA DEL
PAZIENTE CON DAAT****Giuseppe Lo Bello**

U.O. di Pneumologia Riabilitativa, Istituti Clinici Scientifici Maugeri, IRCCS Tradate

15.40**Q&A**15.55**CONCLUSIONI**16.00**CHIUSURA DEI LAVORI**

Con il patrocinio di

Con il contributo
non condizionante di**GRIFOLS**

deficit di alfa-1-antitripsina (AATD) è una patologia ereditaria causata dalla mutazione del gene SERPINA1, responsabile della produzione della proteina alfa-1-antitripsina (AAT). L'AATD si manifesta con un effetto emilinfammatorio che si aggrava nel tempo e che la presenza di emilinfammazione può indurre a identificare i pazienti da avviare alla terapia di sostituzione enzimatica che può migliorare la progressione della malattia.

per il paziente affetto da deficit di alfa-1-antitripsina Osservatorio Malattie Rare

in collaborazione con l'Associazione Nazionale

Associazione Italiana Pazienti BPCO Onlus , **FIMARP** (Federazione Italiana I

Malattie Rare Polmonari **LIFC** (Lega Italiana Fibrosi Cistica) **SIP** (Società Italiana

di Pneumologia), **Unione Trapiantati Polmone-Padova OdV** e con il contributo non

condizionante di **Grifols**, organizza un **incontro tra medici e**

approfondire ogni aspetto dell'AATD: dalle opportunità diagnostiche ai trattamenti

disponibili oltre che gli aggiornamenti sulla patologia e i consigli per migliorare lo stile di vita.

Il webinar è rivolto ai pazienti e alle loro famiglie che, attraverso un'interazione

diretta con gli esperti, potranno sottomettere loro dubbi e domande sulla patologia

e su vari aspetti del percorso terapeutico da intraprendere per affrontarla al meglio.

UFFICIO STAMPA OSSERVATORIO MALATTIE RARE (OMaR)

Ilaria Ciancaleoni Bartoli: +39 331 4120469; direttore@osservatoriomalattierare.it

Rossella Melchionna: +39 334 3450475; melchionna@rarelab.eu

[Segui la diretta su Zoom](#)

[Segui la diretta su Facebook](#)

OMaR - Osservatorio Malattie Rare
www.osservatoriomalattierare.it

info@osservatoriomalattierare.it
P.IVA: 02991370541

Sede Legale: Via XXIV Maggio, 46 - 00185 Roma
Direttore Responsabile: Ilaria Ciancaleoni Bartoli