



**OLTRE 120 CORSI FAD PER
CONSEGUIRE FINO A 50
CREDITI ECM E MOLTO
ALTRO ANCORA IN
CONSULCESI CLUB**



Sclerosi tuberosa: storia, diagnosi, gestione e novità di trattamento - L'agnellino con le trecce (ed. 2017)

Inizio corso **2017-02-01**
Fine corso **2018-02-01**
Durata corso **3h**
Crediti **3**
Max Partecipanti **8000**
Lingua
Collana **Film Formazione**
Tutoraggio **No**

Age.na.s **181709**



PROVIDER ECM 2506
sanitàinformazione

PRODUCER



La Sclerosi Tuberosa è una patologia sistemica a severità variabile su base genetica. Colpisce all'incirca 1 nuovo nato ogni 6000, rientrando così nella classificazione delle malattie rare. La trasmissione genetica è di tipo autosomico dominante, ma circa 2/3 dei casi sono delle diagnosi ex novo, e solo 1/3 è rappresentato dai casi a ricorrenza familiare. La mutazione causa della patologia è sui geni TSC1 o TSC2 (rispettivamente localizzati sui cromosomi 9 e 16) e codificanti per le proteine amartina e tuberina. Nell'ultima decade si è avuto un grande incremento delle conoscenze sul ruolo dei geni, in particolare sulla funzione del complesso amartina/tuberina nel bloccare il cosiddetto complesso mTOR (target della rapamicina nei mammiferi). Il complesso mTOR ha un ruolo cruciale nello sviluppo della maggior parte delle manifestazioni associate alla patologia, ed è stato identificato come target terapeutico dei cosiddetti inibitori mTOR, che rappresentano quindi una terapia target-specifica per la patologia

FINALITA' DEL CORSO

===Conoscenza degli aspetti clinici principali caratterizzanti la sclerosi tuberosa, riconoscimento di segni e sintomi clinici suggestivi della diagnosi

OBIETTIVO FORMATIVO

Contenuti tecnico-professionali (conoscenze e competenze) specifici di ciascuna professione, di ciascuna specializzazione e di ciascuna attività ultraspecialistica. Malattie rare

