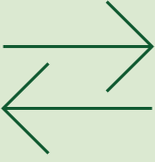


<b>V° Convegno Nazionale Sindrome di Alport:</b> Sfide e prospettive nella Pratica Clinica						
				<b>TORINO</b> Museo Nazionale dell'Automobile		
	<b>11 e 12 aprile 2025</b>					

## Programma

### Venerdì 11 aprile

- 10:00 - 10:30  
**Saluti Istituzionali**
- 10:30 - 12:00  
**Genetica e ricerca di base**  
 Moderatori: Silvia Kalantari (Pavia) e Irene Capelli (Bologna)  
**La genetica nella Sindrome di Alport** | Silvia Deaglio (Torino)  
**Casi clinici e l'importanza del counselling genetico** | Claudia Izzi (Brescia), Valentina Corradi (Vicenza)  
**Terapia genica: facciamo il punto** | Anna Maria Pinto (Siena)  
*Take Home Messages per i pazienti* | Anna Maria Pinto (Siena)  
 Discussione
- 12:00 - 13:00  
**I segni extra-renali della Sindrome di Alport**  
 Moderatori: Pamela Giordano (Torino) e Matteo Scaramuzzi (Torino)  
**L'ipoacusia: cos'è, come trattarla e novità dalla ricerca** | Lorenzo Salerno (Siena)  
**Il coinvolgimento oculare: quali segni, quando riduce il visus e come curarlo** | Silvia Osnaghi (Milano)  
 Discussione
- 13:00 - 14:00  
**Light lunch**
- 14:00 - 15:30  
**La Sindrome di Alport nel bambino**  
 Moderatori: Bruno Gianoglio (Torino) e Marco Pennesi (Trieste)  
**L'ematuria nella Sindrome di Alport e le varianti autosomiche nel bambino** | Laura Massella (Roma)  
**La terapia: quando e cosa iniziare** | Antonio Mastrangelo (Milano)  
**La transizione: specificità nella Sindrome di Alport** | Licia Peruzzi (Torino), Marco Quaglia (Alessandria)  
*Take Home Messages per i pazienti* | Giovanni Conti (Messina)  
 Discussione  
**Comunicazione orale: Varianti eterozigosi dei geni COL4A3 e COL4A4 in una popolazione pediatrica: fenotipo e genotipo**  
 Ivana Bringheli (Roma)
- 15:30 - 16:30  
**Focus sulle nuove linee guida europee per la Sindrome di Alport**  
 Introduce: Adele Mitrotti (Bari)  
**Le nuove linee guida europee sulla Sindrome di Alport: un update su genetica, aspetti clinici e terapia**  
 Beata Lipska (Danzica - Polonia)  
 Discussione

16:30 - 17:00

### Comunicazioni orali

- **L'importanza del test genetico nella diagnosi di Sindrome di Alport: famiglia con malattia correlata al gene COL4A1 che mima la Sindrome di Alport** | Chiara Dordoni (Brescia)
- **L'immunoistochimica delle catene alfa del col iv come metodica diagnostica e prognostica a supporto dei test genetici nei pazienti con Sindrome di Alport** | Francesco Beretta (Legnano)
- **Phenotypic spectrum of a rare heterozygous splicing mutation in COL4A4** | Adele Mitrotti (Bari)
- **Caratteristiche cliniche e molecolari dei pazienti con nefropatia COL4-correlata afferenti a centro di nefrologia pediatrica di primo livello** | Laura Bianchi (Parma)

Moderano: Antonio Mastrangelo (Milano) e Antonello Pani (Cagliari)

17:00 - 17:50

### Focus sulla ricerca di base

Introduce: Benedetta Bussolati (Torino)

**Nuovi approcci alla rigenerazione glomerulare** | Laura Perin (Los Angeles - USA)

*Discussione*

17:50 - 18:00

### Chiusura dei lavori

## Sabato 12 aprile

08:30 - 10:00

### Novità per i pazienti adulti con Sindrome di Alport

Moderatori: Marco Quaglia (Alessandria) e Stefano Maffei (Asti- Presidente SIN Piemonte)

**Ruolo degli SGLT2-i sulla progressione della malattia renale e sulla proteinuria in associazione alla RAAS-i**

Domenico Santoro (Messina)

**Outcome nei pazienti con trapianto renale** | Antonello Pani (Cagliari)

**Le future frontiere terapeutiche** | Sandro Feriozzi (Roma)

*Take Home Messages per i pazienti* | Adele Mitrotti (Bari)

*Discussione*

**Comunicazione orale: SGLT2-inibitori in pazienti adulti con Sindrome di Alport: esperienza monocentrica italiana**

Diego Toso (Brescia)

10:00 - 10:30

### Comunicazioni orali

- **Possibile contributo di varianti nei geni COL4A3 e COL4A4 alla variabilità fenotipica in pazienti affetti da ADPKD**  
Carlotta Caprara (Vicenza)
- **Glomerular crescents: a rare manifestation of Alport Syndrome (as): a case report** | Rossella Messina (Messina)
- **Frequenza delle complicazioni oculari in pazienti pediatriche ed adulti con Sindrome di Alport: studio longitudinale monocentrico**  
Mariagrazia Liotta (Messina)
- **Correlazione genotipo-fenotipo nei pazienti FSGS con mutazioni del collagene Alpha 4** | Francesca Digennaro (Bari)

Moderatori: Claudia Izzi (Brescia), Licia Peruzzi (Torino)

10:30 - 11:30

### Focus sugli aspetti ginecologici

Introduce: Rossella Attini (Biella)

**La gravidanza nella malattia renale cronica con aspetti peculiari nella Sindrome di Alport**

Giorgina Barbara Piccoli (Le Mans - Francia)

*Discussione*

11:30 - 12:00

### Focus sulla nutrizione nella malattia renale cronica

Introduce: Giorgina Barbara Piccoli (Le Mans - Francia)

**L'alimentazione: come e più di un farmaco** | Annalisa Noce (Roma)

*Discussione*

12:00 - 12:20

### Progetto Rete Alport: la multidisciplinarietà per tutti

Moderatori: Laura Massella (Roma) e Stefano Maffei (Asti- Presidente SIN Piemonte)

**La Rete Nazionale Alport** | Daniela Lai (Cagliari - Presidente A.S.AL) e Margherita Venturini

12:20 - 12:45

### Consegna assegno e Video, chiusura dei lavori