

XIV CONGRESSO NAZIONALE SIES 2016 SOCIETÀ ITALIANA DI EMATOLOGIA SPERIMENTALE

PROGRAMMA



XIV CONGRESSO NAZIONALE SIES 2016



SOCIETÀ ITALIANA DI EMATOLOGIA SPERIMENTALE

COMITATO SCIENTIFICO

Massimo MASSAIA, Presidente
Maria Teresa VOSO, Vice Presidente
Roberto Massimo LEMOLI, Past President
Barbara CASTELLA
Sara GALIMBERTI
Nicola GIULIANI
Mauro KRAMPERA
Luca MALCOVATI
Fortunato MORABITO
Stefano SACCHI
Paolo VIGNERI

SEGRETERIA SIES

Via Marconi, 36 - 40122 Bologna Tel. 051 6390906 - Fax 051 4219534 E-mail: segreteriasies@ercongressi.it www.siesonline.it

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

Studio ER Congressi Via Marconi, 36 - 40122 Bologna Tel. 051 4210559 - Fax 051 4210174 E-mail: ercongressi@ercongressi.it www.ercongressi.it

www.sies2016.com



XIV CONGRESSO NAZIONALE **SIES 2016**

RELATORI E MODERATORI

Sergio Achille Eleonora William Franco Tiziano Giovanni Mario Monica Niccolò Francesca Alberto Massimo Francesco Marina Giovanni Barbara Michele Annalisa Daniela Paolo Federica Antonio Antonio Gianni Raimondo Giovanni Matteo Giovanni Francesco Massimo Franca Anna Brunangelo Felicetto Carlo Robin Gianluca Sara Carlo Valter Paolo Nicola Marco Josée Thérèse Stefan Martino Mauro Giorgio

Roberto M.

Francesco

Franco

Mario

Fabio

4

Amadori Ambrosetti Arboscello Arcese Aversa Barbui Barosi Boccadoro Bocchia Bolli **Bonifazi** Bosi Breccia Buccisano Camera Camussi Castella Cavo Chiappella Cilloni Corradini Costa Cuneo Curti De Crescenzo De Cristofaro Del Poeta Della Porta Di Raimondo Dominici Fagioli Falanga Falini Ferrara Finelli Foà Gaidano Galimberti Gambacorti-Passerini Gattei Ghia Giuliani Gobbi Golay Hohaus Introna Krampera La Nasa Lemoli Lo Coco Locatelli

Luppi

Malavasi

Parma Bergamo Pavia Torino Siena Milano Bologna Firenze Roma Roma Milano Torino Torino Bologna Torino Orbassano (TO) Milano Parma Ferrara Bologna Milano Roma Roma Rozzano (MI) Catania Modena Torino Bergamo Perugia Napoli Bologna Roma Novara Pisa Monza (MB) Aviano (PN) Milano Parma Genova Bergamo Roma Bergamo Verona Cagliari Genova Roma

Roma

Torino

Modena

Roma

Verona

Genova Roma

19-21 OTTOBRE 2016

Palacongressi

Malcovati Pavia Luca Alberto Mantovani Milano Roberto Marasca Modena Marina Marchetti Bergamo Monia Marchetti Asti Maurizio Martelli Roma Maria Paola Martelli Perugia Giovanni Martinelli Bologna Massimo Massaia Torino Francesca Romana Mauro Roma Cristina Mecucci Perugia Stefano Molica Catanzaro Fortunato Morabito Cosenza

Pellegrino Musto Rionero in Vulture (PZ)

Antonino Neri Milano Offidani Massimo Ancona Attilio Olivieri Ancona Fabrizio Pane Napoli Francesco **Passamonti** Varese Pier Giuseppe Pelicci Milano Mario Petrini Pisa Maria Teresa Petrucci Roma Francesco Piazza Padova Antonello Pinto Napoli Valeria Pinto Genova Giovanni Pizzolo Verona Samantha Pozzi Modena Rambaldi Alessandro Bergamo Roberto Ria Bari Licia Rivoltini Milano Aldo Roccaro Brescia Gianantonio Rosti Bologna Stefano Sacchi Modena Armando Santoro Rozzano (MI) Giampietro Semenzato Padova Palermo Sergio Siragusa Simona Soverini Bologna Giorgina Specchia Bari Corrado Tarella Milano Pier Francesco Tassone Catanzaro Alessandra Tedeschi Milano Enrico Tiacci Perugia Toffalori Cristina Milano Giovanni Tonon Milano Patrizia Tosi Rimini Angelo Vacca Bari

Vannucchi Alessandro M. Firenze Andrea Velardi Perugia Carlo Visco Vicenza Umberto Vitolo Torino Maria Teresa Voso Roma Pier Luigi Zinzani Bologna



XIV congresso nazionale SIES 2016

INFORMAZIONI GENERALI

SEDE DEL CONGRESSO

Palacongressi di Rimini Via della Fiera, 23 - 47923 Rimini Tel. 0541 711500 - Fax 0541 711505 www.riminipalacongressi.it

QUOTE D'ISCRIZIONE (IVA INCLUSA)

SOCI SIES Under 30: EURO 50,00

Under 35: EURO 150,00 Soci: EURO 300,00

NON SOCI SIES Under 30: EURO 100,00

Under 35: EURO 200,00 Non Soci: EURO 350,00

LE QUOTE SOPRAINDICATE COMPRENDONO:

- Accesso ai lavori scientifici
- Kit congressuale
- · Attestato di partecipazione
- Supplemento elettronico di Haematologica
- · Cocktail inaugurale
- Coffee break
- Colazioni di lavoro
- Cena sociale

IMPIANTI TECNICI

Sarà a disposizione esclusivamente la videoproiezione da computer (sistema Power Point). Le penne USB e i CD dovranno essere contrassegnati e consegnati al centro slide almeno un'ora prima dell'inizio della sessione e ritirati al termine della stessa.

Particolari e diverse esigenze dovranno essere comunicate tempestivamente alla Segreteria Organizzativa.

BADGE

A tutti i partecipanti, relatori ed espositori verrà rilasciato un badge che dovrà essere esibito per l'ammissione alle sessioni scientifiche.

ATTESTATO DI PARTECIPAZIONE

Al termine del congresso sarà rilasciato un attestato di partecipazione.



ECM

Il congresso è stato accreditato presso il Ministero della Salute:

- Provider: Studio ER Congressi SRL ID 828 162831
- N. 9 crediti formativi destinati alle figure di Medico Chirurgo (discipline: Ematologia, Oncologia, Patologia clinica, Laboratorio di genetica medica e Biochimica clinica), Biologo e Tecnico sanitario di laboratorio biomedico;
- · Obiettivo formativo: linee guida protocolli procedure

All'atto della registrazione ogni partecipante riceverà il questionario ECM e un badge magnetico per il rilevamento elettronico della presenza in sala. Il questionario dovrà essere compilato e consegnato al termine del convegno.

Gli attestati con i crediti ECM verranno spediti dopo la manifestazione per cui si prega di compilare l'apposito questionario in tutte le sue parti in modo leggibile.

EBAH

Il programma del "XIV Congresso Nazionale SIES" è stato rivisto e approvato dall'EBAH CME Unit che ha assegnato n. 17 crediti per le figure professionali di Medico Chirurgo e Biologo.

Ogni partecipante interessato al conseguimento dei crediti dovrà indicare il proprio codice EBAH nel modulo di richiesta all'interno delle borse congressuali e riconsegnarlo in segreteria. Per ottenere il codice è necessario creare il proprio account sul sito EBAH: http://ebah.org.

POSTER

I poster dovranno avere dimensioni massime di cm 70 X 100 (base per altezza).

I Poster P001-P056 potranno essere affissi mercoledì dalle ore 10.00 alle ore 12.30 e dovranno essere rimossi entro le ore 18.00 di mercoledì 19 ottobre. I poster P057 – P113 potranno essere affissi giovedì dalle ore 8.30 alle ore 12.30 e dovranno essere rimossi entro le ore 12.00 di venerdì 21 ottobre.

La discussione poster avverrà on site per gruppi omogenei con la guida di un moderatore dalle ore 13.00 alle ore 14.30 di mercoledì 19 ottobre e di giovedì 20 ottobre. È quindi di fondamentale importanza che un autore sia disponibile a partecipare a tale discussione.

CENA SOCIALE

Giovedì 20 ottobre alle ore 20.30 si terrà la Cena Sociale presso il Palacongressi di Rimini, Via della Fiera 23 – Rimini.

FOOD FOR GOOD

Il Palacongressi di Rimini e Studio ER Congressi aderiscono a Food For Good - from meeting to solidarity, iniziativa nata per recuperare il cibo che rimane in occasione degli eventi e donarlo a enti caritatevoli.

VARIAZIONI

La Segreteria Scientifica e la Segreteria Organizzativa si riservano il diritto di apportare al programma tutte le variazioni che dovessero essere ritenute necessarie per ragioni tecniche e/o scientifiche.



SEGRETERIA SIES

La Segreteria SIES rimarrà aperta nei giorni e negli orari del Congresso. L'Assemblea dei Soci si terrà giovedì 20 ottobre alle ore 17.30 presso la Sala Plenaria. Nei giorni del Congresso avranno luogo le elezioni del nuovo Consiglio Direttivo.

I seggi per le votazioni saranno aperti nei seguenti giorni ed orari:

MERCOLEDì 19 OTTOBRE 2016 - dalle ore 11.00 alle ore 18.00 GIOVEDì 20 OTTOBRE 2016 - dalle ore 08.00 alle ore 17.30 VENERDì 21 OTTOBRE 2016 - dalle ore 08.30 alle ore 11.00

PREMI E BORSE DI STUDIO

In occasione del Congresso Nazionale saranno premiati i vincitori delle borse di studio o premi alla ricerca clinica e/o biologica nel settore dell'ematologia banditi dalla Società Italiana di Ematologia Sperimentale.

BORSE DI PERFEZIONAMENTO SIES

Cinque borse di perfezionamento, assegnate dalla Società Italiana di Ematologia Sperimentale, dell'importo di Euro 6,000 lordi ciascuna, per giovani ricercatori laureati in Medicina e Chirurgia, in Scienze Biologiche o in Biotecnologie, che vogliano condurre ricerche pre-cliniche nel campo dell'ematologia. La Borsa sarà utilizzata per effettuare un periodo di ricerca, minimo di 3 mesi, presso un qualificato laboratorio italiano o straniero, al fine di perfezionare progetti/metodiche/tecnologie in atto nel proprio laboratorio di afferenza.

BORSA DI STUDIO SIES AIL

Una borsa di studio annuale, dell'importo di Euro 20.000 lordi, per giovani ricercatori laureati in Medicina e Chirurgia, in Scienze Biologiche o in Biotecnologie, che vogliano condurre studi biologici e/o clinici nel campo dell'ematologia.

L'assegnazione è stata effettuata grazie al sostegno di AlL - Associazione Italiana contro le Leucemie – Linfomi e Mieloma – ONLUS.

BORSA DI STUDIO BEAT LEUKEMIA

Una borsa di studio annuale, dell'importo di Euro 30.000 lordi, da assegnare ad un giovane ricercatore laureato in Medicina e Chirurgia, in Scienze Biologiche o in Biotecnologie, per un programma di ricerca sulle Sindromi mielodisplastiche: diagnostica molecolare.

L'assegnazione è stata effettuata grazie al sostegno dell'Associazione "Amici di Beat Leukemia Dr. Alessandro Cevenini ONLUS".



AREA CONGRESSUALE

PRIMO PIANO

STAND

20

21

22

17-18-19

11-12-13-14-15-16

5 - 10 1-2-3-4



AREA ESPOSITIVA

ESPOSITORI

ABBVIE AIL-GIMEMA **BRISTOL-MYERS SQUIBB** CELGENE DIASORIN **GILEAD SCIENCES**

JANSSEN ITALIA

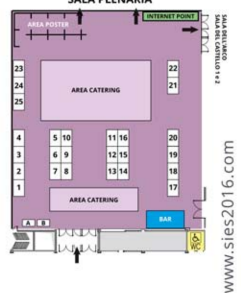
6-7-8-9 **NOVARTIS** ROCHE 24-25 23

ROCHE DIAGNOSTICS

SPAZI TAVOLINO

PICCIN В WERFEN A

SALA PLENARIA



		SALA PLENARIA 600 posti	SALA DEL CASTELLO 1 200 posti	
mercoledì 19 ottobre	08.30	Apertura segreteria		
	09.30	Welcome coffee		
	10.00 - 10.30	Apertura Congresso		
	10.30 - 12.00	SESSIONE ISTITUZIONALE A Cancer Stem Cells		
	12.00 - 13.00	SESSIONE ISTITUZIONALE B Neoplasie mieloidi familiari		
	13.00 - 14.30	Poster Lunch		
	14.30 - 16.00	COMUNICAZIONI ORALI Leucemia acuta l	COMUNICAZIONI ORALI Mieloma multiplo I	
	16.00 - 17.00	SIMPOSIO SIES-SIE		
	17.00 - 18.00		SIMPOSIO ROCHE Linfoma Follicolare: una patologia così «indolente»?	
	18.00 - 19.00	SESSIONE ISTITUZIONALE C Comunicazione intercellulare microambientale		
	19.00		Cocktail Inaugurale	
	08.30 - 10.00	COMUNICAZIONI ORALI Linfomi	COMUNICAZIONI ORALI Trapianto di cellule staminali e fattori di crescita	
giovedì 20 ottobre	10.00 - 11.30	SESSIONE ISTITUZIONALE D Infiammazione		
	11.30 - 12.30	COMUNICAZIONI ORALI SELEZIONATE		
	12.30 - 13.00	Premiazione Borse di Studio		
	13.00 - 14.30		Poster Lunch	
	14.30 - 15.30		SIMPOSIO NOVARTIS Ruxolitinib nelle MPN Ph: crocevia fra oncoinfiammazione e cancro	
	15.30 - 16.30		SIMPOSIO BRISTOL-MYERS SQUIBB Mieloma e Linfoma: l'immunoterapia in ematologia comincia da qui	
	16.30 - 17.30	SESSIONE ISTITUZIONALE E Meccanismi di immunoregolazione		
	17.30 - 18.30	Assemblea dei Soci		
obre	08.30 - 10.00	COMUNICAZIONI ORALI Mieloma multiplo II	COMUNICAZIONI ORALI Leucemia acuta II	
venerdì 21 ottobre	10.00 - 11.00	SIMPOSIO SIES-GITMO		
	11.00 - 12.00	SIMPOSIO SIES-SISET		
nerd	12.00 - 13.30	SESSIONE ISTITUZIONALE F Dal marker biologico al target terapeutico		
Š	13.30	Chiusura dei lavori		

^{*}Le sessioni indicate in verde non rientrano nell'accreditamento ECM n. 828 – 162831.

19-21 OTTOBRE 2016

Palacongressi

SALA DEL CASTELLO 2 200 posti	SALA DELL'ARCO 200 posti	altre informazioni
200 μοςτί	200 μοστι	
COMUNICAZIONI ORALI Leucemia linfatica cronica	COMUNICAZIONI ORALI Disordini mieloproliferativi cronici	
SIMPOSIO Dalla patogenesi alla terapia: i nuovi paradigmi della		Open coffee
Dalla patogenesi alla terapia: i nuovi paradigmi della leucemia linfatica cronica Realizzato grazie al supporto non condizionato di ABBVIE		
COMUNICAZIONI ORALI Immunoterapia e terapia celulare	COMUNICAZIONI ORALI Malattia minima residua	
		Open coffee
SIMPOSIO JANSSEN ITALIA Farmaci per il trattamento delle patologie linfoproliferative: verso una cronicizzazione di malattia?	SIMPOSIO CELGENE Dalla ricerca alla pratica clinica: 10 anni di innovazione in Ematologia Oncologica	
SIMPOSIO JANSSEN ITALIA Una nuova era nel mieloma multiplo: nuovi percorsi e nuovi target	SIMPOSIO GILEAD SCIENCES Le novità nel trattamento della leucemia linfatica cronica e del linfoma follicolare	Open coffee
COMUNICAZIONI ORALI Ematologia molecolare	COMUNICAZIONI ORALI Sindromi mielodisplastiche e mieloproliferative	
		Open coffee

PATROCINI

MINISTERO DELLA SALUTE

PROVINCIA DI RIMINI

COMUNE DI RIMINI

AZIENDA AUSL ROMAGNA

DIPARTIMENTO DI MEDICINA SPECIALISTICA, DIAGNOSTICA E SPERIMENTALE – DIMES DELL'ALMA MATER STUDIORUM -UNIVERSITÀ DI BOLOGNA

Mercoledì 19 ottobre 2016

10.00 - 10.30 Cerimonia Inaugurale

SALA PLENARIA

10.30 - 12.00 SESSIONE ISTITUZIONALE A

SALA PLENARIA

Cancer Stem Cells

Moderatori: S. Galimberti, A. Rambaldi

Eterogeneità biologica e molecolare di leucemie acute mieloidi

P.G. Pelicci

Il ruolo del microambiente immunologico ed infiammatorio nello sviluppo della leucemia acuta

R.M. Lemoli

La cellula staminale leucemica nella leucemia mieloide cronica: immunofenotipo

M. Bocchia

12.00 - 13.00 SESSIONE ISTITUZIONALE B

SALA PLENARIA

Neoplasie mieloidi familiari Moderatori: B. Falini, M.T. Voso

Alterazioni molecolari nelle sindromi mielodisplastiche e

leucemie acute familiari

M.G. Della Porta

Telomeropatie

C. Mecucci

13.00 - 14.30 POSTER LUNCH

Leucemie acute I

Moderatore: M.P. Martelli

Sindromi mieloproliferative I

Moderatore: S. Soverini

Leucemia linfatica cronica I

Moderatore: V. Gattei

Linfomi e mieloma multiplo I

Moderatore: N. Bolli

Ematologia molecolare – Malattia minima residua Immunoterapia – Ematologia benigna

Moderatore: A. Ambrosetti

14.30 - 16.00 COMUNICAZIONI ORALI

in quattro sale in contemporanea

Leucemia Acuta I SALA PLENARIA

Moderatori: S. Amadori, G. Specchia

Mieloma multiplo I SALA DEL CASTELLO 1

Moderatori: A. Neri, R. Ria

Leucemia linfatica cronica SALA DEL CASTELLO 2

Moderatori: P. Ghia, R. Marasca

Disordini mieloproliferativi croniciSALA DELL'ARCO

Moderatori: C. Gambacorti-Passerini, F. Passamonti

16.00 - 17.00 SIMPOSIO SIES-SIE

SALA PLENARIA

Moderatori: M. Massaia, F. Pane

Nuovi farmaci stimolanti l'eritropoiesi. Evoluzione sperimentale, meccanismo d'azione e introduzione nella pratica clinica in ematologica oncologica e non oncologica

V. Pinto

Alloreattività NK come piattaforma per il targeting della malattia residua minima nelle leucemie acute mieloidi

A. Curti

17.00 - 18.00 SIMPOSI SPONSORIZZATI

in due sale in contemporanea

SIMPOSIO ROCHE

SALA DEL CASTELLO 1

Linfoma Follicolare: una patologia così «indolente»?

Moderatore: R. Foà

Introduzione

R. Foà

Differenti strategie di approccio tra la patologia ematologica acuta e cronica: qual è il vero need?

F. Ferrara

Linfomi follicolari: caratterizzazione biologica e attuali strategie terapeutiche

G. Gaidano

SIMPOSIO

SALA DEL CASTELLO 2

Dalla patogenesi alla terapia:

i nuovi paradigmi della leucemia linfatica cronica

Moderatori: M. Massaia, G. Pizzolo

Patogenesi della leucemia linfatica cronica: il ruolo del pathway BCL2 G. Del Poeta

Nuovi obiettivi nel trattamento dei pazienti con CLL (CR e MRD negatività)

P. Ghia

Progressi terapeutici nella gestione del paziente con CLL

A. Cuneo

Simposio realizzato grazie al supporto non condizionato di ABBVIE

18.00 - 19.00 SESSIONE ISTITUZIONALE C

SALA PLENARIA

Comunicazione intercellulare microambientale

Moderatori: M. Krampera, F. Lo Coco

Ruolo dello stroma midollare tra trofismo e medicina rigenerativa **M. Dominici**

Comunicazione microambientale attraverso vescicole extracellulari **G. Camussi**

Giovedì 20 ottobre 2016

8.30 - 10.00 COMUNICAZIONI ORALI

in quattro sale in contemporanea

Linfomi SALA PLENARIA

Moderatori: M. Martelli, C. Tarella

Trapianto di cellule staminali e

fattori di crescita SALA DEL CASTELLO 1

Moderatori: W. Arcese, F. Aversa

Immunoterapia e terapia cellulare SALA DEL CASTELLO 2

Moderatori: M. Introna, G. La Nasa

Malattia minima residua SALA DELL'ARCO

Moderatori: A. Bosi, M. Luppi

10.00 - 11.30 SESSIONE ISTITUZIONALE D

SALA PLENARIA

Infiammazione

Moderatori: F. Di Raimondo, N. Giuliani

Infiammazione e cancro

A. Mantovani

I macrofagi ed il microambiente infiammatorio nella progressione delle linfoproliferazioni B-cellulari

A. Vacca

Osteolisi mieloma indotta: ruolo dell'infiammazione

F. Costa

11.30 - 12.30 COMUNICAZIONI ORALI SELEZIONATE

SALA PLENARIA

Moderatori: B. Castella, L. Malcovati

Introduzione: F. Locatelli

L'UTILIZZO DI RECETTORI CHIMERICI DIRETTI CONTRO ANTICORPI MONOCLONALI PER MIGLIORARE LA FUNZIONE DELLE CELLULE T REGOLATORIE NEL CONTROLLO DELLA GVHD E NELL'INDUZIONE DI TOLLERANZA

A. Pierini, B. Iliopoulou, H. Peiris, J. Baker, K. Hsu, W. Strober, P. Zheng, M. Perez Cruz, A. Velardi, S. Kim, R. Negrin, E. Meyer (Stanford-USA, Perugia)

Introduzione: P.F. Tassone

LA DIPENDENZA DELLE CELLULE DI MIELOMA DALLA GLUTAMINA E DALLA SUA INCORPORAZIONE INTRACELLULARE CARATTERIZZA I PAZIENTI CON MIELOMA MULTIPLO E DELINEA UNA NUOVA STRATEGIA TERAPEUTICA

N. Giuliani, M. Bolzoni, M. Chiu, F. Accardi, P. Storti, I. Airoldi, K. Todoerti, L. Agnelli, F. Costa, V. Marchica, C. Mancini, E. Martella, G. Donofrio, A. Neri, F. Aversa, O. Bussolati (Parma, Genova, Rionero in Vulture, Milano)

Introduzione: M. Krampera

CELLULE STROMALI MESENCHIMALI DERIVATE DA PAZIENTI CON ANEMIA APLASTICA GENERANO IN VIVO UNA NICCHIA STAMINALE EMATOPOIETICA FUNZIONALE A. Pievani, I.M. Michelozzi, F. Pagni, L. Antolini, M. Verna, P. Corti, A. Rovelli, M. Riminucci, F. Dazzi, A. Biondi, M. Serafini (Monza, Roma, London-UK)

Introduzione: S. Hohaus

IL GENOMA CODIFICANTE DEL LINFOMA DI HODGKIN CLASSICO (CHL) RIVELATO DAL SEQUENZIAMENTO DELL'INTERO ESOMA (WES) DI CELLULE TUMORALI MICRODISSECATE

E. Tiacci, A. Penson, G. Schiavoni, E. Ladewig, E. Fortini, Y. Wang, A. Rosseto, A. Venanzi, A.M. Gianni, S. Viviani, A. Cabras, B. Crescenzi, C. Mecucci, L. Pasqualucci, R. Rabadan, B. Falini (*Perugia, New York-USA, Milano*)

Introduzione: F. Fagioli

LA SOVRA-ESPRESSIONE DEL GENE CRLF2 È UN MARKER PROGNOSTICO NEGATIVO NEI BAMBINI CON LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA A CELLULE T AD ALTO RISCHIO C. Palmi, A.M. Savino, D. Silvestri, I. Bronzini, G. Cario, M. Paganin, B. Buldini, M. Galbiati, M.U. Muckenthaler, C. Bugarin, P. Della Mina, S. Nagel, E. Barisone, F. Casale, F. Locatelli, L. Lo Nigro, C. Micalizzi, R. Parasole, A. Pession, M.C. Putti, N. Santoro, A.M. Testi, O. Ziino, A.E. Kulozik, M. Zimmermann, M. Schrappe, A. Villa, G. Gaipa, G. Basso, A. Biondi, M.G. Valsecchi, M. Stanulla, V. Conter, G. te Kronnie, G. Cazzaniga (Monza, Milano, Padova, Kiel-D, Heidelberg-D, Braunschweig-D, ALL Working Group, Italian Association of Pediatric Hematology and Oncology-AIEOP, Hannover-D)

12.30 - 13.00 PREMIAZIONE BORSE DI STUDIO

SALA PLENARIA

13.00 - 14.30 POSTER LUNCH

Leucemie acute II

Moderatore: F. Buccisano

Sindromi mieloproliferative II

Moderatore: G. Rosti

Leucemia linfatica cronica II

Moderatore: S. Molica

Linfomi e mieloma multiplo II

Moderatore: S. Pozzi

Trapianto di cellule staminali e fattori di crescita

Sindromi mielodisplastiche

Moderatore: A. Olivieri

14.30 - 15.30 SIMPOSI SPONSORIZZATI

in tre sale in contemporanea

SIMPOSIO NOVARTIS

SALA DEL CASTELLO 1

Ruxolitinib nelle MPN Ph: crocevia fra oncoinfiammazione e cancro

Moderatori: **T. Barbui, F. Passamonti**

Introduzione

F. Passamonti

Infiammazione nelle neoplasie ematologiche: dai pathways di regolazione alla deposizione della matrice

A. Mantovani

Oncoinfiammazione ed MPNs: quali evidenze?

G. Barosi

Ruolo di Ruxolitinib nella modulazione dell'oncoinfiammazione e del sistema immunitario

A.M. Vannucchi

Conclusioni

T. Barbui

SIMPOSIO JANSSEN ITALIA

SALA DEL CASTELLO 2

Farmaci per il trattamento delle patologie linfoproliferative: verso una cronicizzazione di malattia?

Moderatori: R. Foà, P.L. Zinzani

Ruolo delle terapie bersaglio nelle patologie linfoproliferative indolenti

A. Tedeschi

Le nuove opzioni nel trattamento dei linfomi aggressivi

A. Chiappella

Approccio pratico alla gestione del paziente nell'era dei nuovi farmaci

E. Arboscello

SIMPOSIO CELGENE

SALA DELL'ARCO

Dalla ricerca alla pratica clinica: 10 anni di innovazione in Ematologia Oncologica

Moderatori: M. Boccadoro, P. Corradini

Importanza della ricerca clinica in Italia: punto di vista dell'industria

E. Graziano

Mieloma Multiplo: un esempio di successo

M. Cavo

Nuovi orizzonti nella terapia delle patologie mieloidi

M. Breccia

Linfomi: progressi e prospettive future

C. Visco

15.30 - 16.30 SIMPOSI SPONSORIZZATI

in tre sale in contemporanea

SIMPOSIO BRISTOL-MYERS SQUIBB

SALA DEL CASTELLO 1

Mieloma e Linfoma:

l'immunoterapia in ematologia comincia da qui...

Moderatori: M. Boccadoro, A. Santoro

L'immuno-oncologia: una promessa che diventa realtà

L. Rivoltini

L'immunoterapia in associazione agli IMiDs nel trattamento del mieloma multiplo recidivato/refrattario

M. Offidani

Nuovi orizzonti nel trattamento dei linfomi

A. Pinto

SIMPOSIO JANSSEN ITALIA

SALA DEL CASTELLO 2

Una nuova era nel mieloma multiplo: nuovi percorsi e nuovi target

Moderatore: M. Cavo

È il momento di disegnare nuovi percorsi di trattamento?

P. Tosi

I nuovi target CD38 e SLAMF7

F. Malavasi

From the bench to the bedside: evidenze cliniche

M.T. Petrucci

SIMPOSIO GILEAD SCIENCES

SALA DELL'ARCO

Le novità nel trattamento della leucemia linfatica cronica e del linfoma follicolare

Moderatori: F. Morabito, U. Vitolo

Benvenuto e apertura dei lavori

F. Morabito, U. Vitolo

Idelalisib: i nuovi dati nella leucemia linfatica cronica

F.R. Mauro

La scelta terapeutica nel paziente affetto da leucemia linfatica cronica

A. Cuneo

Il trattamento del linfoma follicolare ricaduto/refrattario

P.L. Zinzani

Il costo-efficacia del trattamento con idelalisib

M. Marchetti

Discussione

Closing remarks

F. Morabito, U. Vitolo

16.30 - 17.30 SESSIONE ISTITUZIONALE E

SALA PLENARIA

Meccanismi di immunoregolazione

Moderatori: R.M. Lemoli, G. Semenzato

Morte immunogenica e tolleranza: il ruolo di IDO

A. Curti

Meccanismi di immunosoppressione nel mieloma multiplo: ruolo degli immune checkpoints

B. Castella

17.30 - 18.30 Assemblea dei Soci

Venerdì 21 ottobre 2016

8.30 - 10.00 COMUNICAZIONI ORALI

in quattro sale in contemporanea

Mieloma multiplo II SALA PLENARIA

Moderatori: P. Musto, G. Tonon

Leucemia acuta II SALA DEL CASTELLO 1

Moderatori: M. Gobbi, G. Martinelli

Ematologia molecolare SALA DEL CASTELLO 2

Moderatori: **G. Gaidano, E. Tiacci**

Sindromi mielodisplastiche e

mieloproliferative SALA DELL'ARCO

Moderatori: D. Cilloni, C. Finelli

10.00 - 11.00 SIMPOSIO SIES-GITMO

SALA PLENARIA

Moderatori: F. Bonifazi, F. Morabito

Presentazione dell'antigene e costimolazione delle cellule T dopo ricaduta di leucemia post-trapianto

C. Toffalori

Immunoterapie cellulari per ottimizzare i risultati del trapianto aploidentico

A. Velardi

Sviluppo di terapie biologiche innovative a base di linfociti T ed anticorpi bispecifici

J.T. Golay

11.00 - 12.00 SIMPOSIO SIES-SISET

SALA PLENARIA

Moderatori: A. Falanga, S. Siragusa

Anomala proteolisi del vWF nella trombocitemia essenziale

R. De Cristofaro

La generazione di trombina nelle neoplasie

M. Marchetti

Piastrine, Tissue Factor e aterotrombosi: nuovi ruoli per vecchi attori

M. Camera

12.00 - 13.30 SESSIONE ISTITUZIONALE F

SALA PLENARIA

Dal marker biologico al target terapeutico

Moderatori: M. Petrini, S. Sacchi

"Non oncogene addiction-promoting" protein chinasi nelle neoplasie ematologiche

F. Piazza

Razionale per l'impiego di nuova terapia anti-CXCR4/SDF1 per il trattamento di disordini linfoproliferativi clonali a cellule B

A. Roccaro

Farmaci e bersagli nelle neoplasie mieloproliferative croniche A.M. Vannucchi

13.30 Chiusura lavori

19-21 OTTOBRE 2016

Palacongressi

Comunicazioni orali

Mercoledì 19 Ottobre 2016

14.30 - 16.00 COMUNICAZIONI ORALI

in quattro sale in contemporanea

Leucemia acuta I SALA PLENARIA

Moderatori: S. Amadori, G. Specchia

C001

RISPOSTA IMMUNE MEDIATA DA LINFOCITI T SPECIFICI PER LA PROTEINA NPM1-MUTATA IN PAZIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA CON MUTAZIONE DI NPM1

F. Forghieri, G. Riva, I. Lagreca, C. Quadrelli, A. Paolini, S. Bigliardi, M. Morselli, V. Coluccio, M. Maccaferri, E. Colaci, V. Fantuzzi, V. Nasillo, A. Messerotti, L. Arletti, V. Pioli, E. Lugli, A. Gilioli, P. Zucchini, D. Vallerini, P. Barozzi, G. Bonacorsi, A. Cuoghi, P. Bresciani, R. Marasca, S. Basso, A. Liso, P. Comoli, F. Narni, M. Luppi, L. Potenza (*Modena, Pavia, Foggia*)

C002

L'OVERESPRESSIONE DI PRDM16 È RICORRENTE NELLA LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE DELL'ADULTO ED È ASSOCIATA A SPECIFICHE CARATTERISTICHE CLINICHE E GENETICHE

C. Baldazzi, S. Luatti, E. Franchini, C. Papayannidis, E. Zuffa, G. Marzocchi, G. Ameli, C. Gamberini, M.A. Bardi, L. Bonaldi, C. Gurrieri, R. Paolini, A. Cuneo, G. Martinelli, M. Cavo, E. Ottaviani, N. Testoni (*Bologna, Ferrara, Padova, Rovigo*)

C003

METODO INNOVATIVO DI CATTURA E SEQUENZIAMENTO DI NUOVA GENERAZIONE (NGS) PER L'IDENTIFICAZIONE DI MARCATORI DI CLONALITÀ IG/TCR IN PAZIENTI CON LEUCEMIA ACUTA LINFOBLASTICA ALLA DIAGNOSI

M.L. Guinea Montalvo, M. Paris, M. Tosi, R.L. Rossi, D. Carpi, B. Peruta, R. Cavagna, C. Belotti, P. Zanghì, L. Elidi, S. Salmoiraghi, T. Intermesoli, R. Bassan, A. Rambaldi, O. Spinelli (*Bergamo, Milano, Mestre-Venezia*)

C004

EFFICACIA TERAPEUTICA DEL TRATTAMENTO CON L'INIBITORE I-BET151 IN UN MODELLO PRECLINICO DI LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA INFANTILE CON IL RIARRAGIAMENTO DI MLL-AF4

M. Bardini, L. Trentin, F. Rizzo, M. Vieri, A.M. Savino, G. Fazio, G. Te Kronnie, G. Basso, A. Biondi, G. Cazzaniga (*Monza, Padova*)

C005

LA DELEZIONE DI TCF7/5Q31 È IL MARCATORE CITOGENETICO DI UN SOTTOGRUPPO DI ETP-ALL A PROGNOSI PARTICOLARMENTE SFAVOREVOLE

R. La Starza, G. Barba, C. Matteucci, S. Demeyer, V. Pierini, D. Di Giacomo, V. Gianfelici, C. Schwab, C. Vicente, M. Messina, B. Crescenzi, S. Chiaretti, R. Foà, G. Basso, J. Cools, C. Harrison, C. Mecucci (*Perugia, Leuven-B, Roma, Newcastle-upon-Tyne-UK, Padova*)

C006

LA PRESENZA DI MUTAZIONI NEL GENE TP53 NELLA LEUCEMIA ACUTA LINFOBLASTICA DELL'ADULTO NON CONDIZIONA IL RAGGIUNGIMENTO DELLA REMISSIONE EMATOLOGICA MA CORRELA CON RECIDIVE PRECOCI E BREVE SOPRAVVIVENZA

S. Salmoiraghi, M.L. Guinea Montalvo, G. Ubiali, M. Tosi, B. Peruta, P. Zanghi, . Oldani, C. Boschini, A. Kohlmann, S. Bungaro, T. Intermesoli, E. Terruzzi, E. Angelucci, I. Cavattoni, F. Ciceri, R. Bassan, A. Rambaldi, O. Spinelli (*Bergamo, Cambridge-UK, Monza, Cagliari, Bolzano, Milano, Mestre-Venezia*)

C007

STRATEGIE DI SEQUENZIAMENTO DI NUOVA GENERAZIONE DI PANNELLI DI DNA/RNA PER L'IDENTIFICAZIONE DI NUOVE FUSIONI GENICHE, NELLA LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA B PEDIATRICA

G. Fazio, A. Grioni, S. Rigamonti, S. Songia, G. Basso, N. Darzentas, A. Biondi, G. Cazzaniga (Monza, Brno-CZ, Padova)

C008

IDENTIFICAZIONE E CARATTERIZZAZIONE DI NUOVE RARE MUTAZIONI DEL GENE DELLA NUCLEOFOSMINA (NPM1) NELLA LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA MEDIANTE APPROCCIO COMBINATO DI IMMUNOISTOCHIMICA E ANALISI MOLECOLARI

R. Rossi, E. Varasano, G. Specchia, F. Di Raimondo, G. Awisati, F. Falzetti, E. Tiacci, P. Sportoletti, B. Falini, M.P. Martelli (*Perugia, Bari, Catania, Roma*)

Mieloma multiplo I

SALA DEL CASTELLO 1

Moderatori: A. Neri, R. Ria

C009

GRUPPI MOLECOLARI E CLINICI DI DISCRASIE PLASMACELLULARI SONO CARATTERIZZATI DA SPECIFICI PROFILI DI ESPRESSIONE DI RNA LUNGHI NON CODIFICANTI

M. Manzoni, D. Ronchetti, L. Agnelli, E. Taiana, S. Galletti, L. Nobili, M. Lionetti, C. Vinci, K. Todoerti, P. Musto, F. Strozzi, A. Neri (*Milano, Rionero in Vulture, Lodi*)

C010

PRESENZA NEL MIELOMA MULTIPLO DI DUE SUBSETS DI NEUTROFILI POLIMORFONUCLEATI IMMUNOSOPPRESSIVI CON AUMENTATI LIVELLI DI ARGINASI

N.L. Parrinello, C. Giallongo, D. Tibullo, G. Rizzo, V. Simeon, P. La Cava, M. Parisi, M.L. Consoli, C. Conticello, A.M. Triolo, P. Musto, F. Di Raimondo, A. Romano *(Catania, Rionero in Vulture)*

C011

NEL MIELOMA MULTIPLO, L'INATTIVAZIONE DI CK1A PROMUOVE IL PROCESSO AUTOFAGICO

M. Carrino, S. Manni, S.J. Canovas Nunes, P. Macaccaro, K. Gianesin, L. Quotti Tubi, A. Cabrelle, G. Semenzato, F. Piazza (*Padova*)

C012

ESPRESSIONE E RUOLO DEL CD38 NELLA NICCHIA OSSEA DEL MIELOMA MULTIPLO: POSSIBILI EFFETTI DEL DARATUMUMAB

D. Toscani, F. Costa, M. Bolzoni, V. Quarona, A. Chillemi, V. Marchica, C. Mancini, E. Martella, A. Chillemi, R. Vescovini, S. Bonomini, F. Accardi, B. Dalla Palma, F. De Luca, F. Malavasi, F. Aversa, N. Giuliani (*Parma, Torino*)

C013

CARATTERIZZAZIONE DEL PROFILO TRASCRIZIONALE DI MIRNA E MORNA NEL MIELOMA MULTIPLO MEDIANTE SEQUENZIAMENTO DI RNA

L. Agnelli, A. Bisognin, M. Manzoni, E. Gaffo, K. Todoerti, F. Strozzi, S. Bortoluzzi, A. Neri (Milano, Padova, Rionero in Vulture, Lodi)

C014

PROFILI DI METILAZIONE DIFFERENZIALE IN PAZIENTI CON LEUCEMIA PLA-SMACELLULARE PRIMARIA STRATIFICATI RISPETTO ALLE PRINCIPALI ABERRA-ZIONI GENOMICHE MEDIANTE ANALISI MICROARRAY AD ALTA RISOLUZIONE

K. Todoerti, G. Calice, S. Trino, V. Simeon, M. Manzoni, S. Fabris, M. Barbieri, G. Ciceri, M. Lionetti, L. Agnelli, N. Cascavilla, G. Pietrantuono, M.T. Petrucci, F. Di Raimondo, M. Offidani, T. Caravita, F. Morabito, L. Baldini, A. Palumbo, P. Musto, A. Neri (*Rionero in Vulture, Milano, Foggia, Roma, Catania, Ancona, Cosenza, Torino*)

C015

L'INIBIZIONE DELL'INTERAZIONE MEDIATA DA NOTCH TRA CELLULE ENDOTELIALI E PLASMACELLULE RIDUCE L'ANGIONESI IN PAZIENTI AFFETTI DA MIELOMA MULTIPLO

I. Saltarella, G. Di Lernia, A. Lamanuzzi, P. Leone, V. Racanelli, A. Vacca, R. Ria (Bari)

C016

L'INIBIZIONE DI MTOR COME STRATEGIA ANTIANGIOGENICA NEL MIELOMA MULTIPLO

A. Lamanuzzi, I. Saltarella, G. Di Lernia, B. Nico, D. Ribatti, A. Vacca, R. Ria (Bari)

Leucemia linfatica cronica

SALA DEL CASTELLO 2

Moderatori: P. Ghia, R. Marasca

C017

TRASLOCAZIONI DI BCL2 E BCL3 NELLA LEUCEMIA LINFATICA CRONICA: PREVALENZA, ASSOCIAZIONE CON FISH E IMPATTO PROGNOSTICO

A. Visentin, L. Bonaldi, F. Frezzato, A. Martines, S. Imbergamo, V. Martini, V. Trimarco, F. Severin, F. Raggi, F. Piazza, S. Conca, V. Cordiano, R. Scroccaro, R. Zambello, M. Facco, G. Semenzato, L. Trentin (*Padova, Vittorio Veneto, Valdagno, Mirano*)

C018

L'ACCORCIAMENTO PROGRESSIVO DEL TELOMERO È PARTE INTEGRANTE DELLA STORIA NATURALE DELLA LEUCEMIA LINFATICA CRONICA E PREDICE LA SOPRAVVIVENZA: EVIDENZE DA STUDIO SU PAZIENTI CON LUNGO MONITORAGGIO CLINICO

E. Genuardi, P. Ghione, D. Rossi, D. Drandi, B. Mantoan, D. Barbero, E. Bernocco, L. Monitillo, M. Cerri, M. Ruggeri, P. Omedè, L. Deambrogi, L. De Paoli, R. Passera, M. Coscia, F. Cavallo, M. Massaia, M. Boccadoro, G. Gaidano, M. Ladetto, S. Ferrero (*Torino, Bellinzona-CH, Alessandria, Novara*)

C019

IL PROFILO DI ESPRESSIONE DI RNA LUNGHI NON CODIFICANTI HA UNA RILEVANZA CLINICA NELLA LEUCEMIA LINFATICA CRONICA A STADIO PRECOCE

D. Ronchetti, M. Manzoni, L. Agnelli, C. Vinci, G. Cutrona, S. Matis, S. Galletti, E. Taiana, A. Recchia, L. De Stefano, S. Bossio, A. Palummo, V. Pellicanò, G. Iaquinta, M. Gentile, S. Bicciato, M. Negrini, S. Molica, F. Di Raimondo, F. Morabito, M. Ferrarini, A. Neri (*Milano, Genova, Cosenza, Aprigliano, Modena, Ferrara, Catanzaro, Catania*)

C020

BEPRIDIL È UN POTENTE INIBITORE DI NOTCH1 ED INDUCE EFFICACEMENTE L'APOPTOSI NELLE CELLULE DI LEUCEMIA LINFATICA CRONICA (LLC) IN VITRO ED IN VIVO

S. Baldoni, B. Del Papa, P. Aureli, E. Dorillo, E. Varasano, T. Zei, R. lacucci, D. Cecchini, A. Di Tommaso, F. De Falco, S. Plebani, G. Roti, K. Stegmaier, E. Rosati, M. Di lanni, F. Falzetti, P. Sportoletti (*L'Aquila, Perugia, Boston-USA*)

C021

L'ATTIVAZIONE DELL'INTEGRINA CD49D/CD29 (VLA-4) ATTRAVERSO LA VIA DI SEGNALAZIONE DEL "B CELL RECEPTOR" VIENE MANTENUTA IN CELLULE DI LEUCEMIA LINFATICA CRONICA TRATTATE CON IBRUTINIB: IMPLICAZIONI SULLA LINFOCITOSI DI RIDISTRIBUZIONE

E. Tissino, C. Perini, D. Benedetti, S.E.M. Herman, E. ten Hacken, F.M. Rossi, M. Dal Bo, P. Bulian, R. Bomben, F. Zaja, A. Chiarenza, L. A Sklar, T.N. Hartmann, A. Chigaev, J.A. Burger, G. Del Poeta, A. Wiestner, V. Gattei, A. Zucchetto (*Aviano, Bethesda-USA, Houston-USA, Udine, Catania, Albuquerque-USA, Salzburg-A, Roma*)

C022

L'ESPRESSIONE SIMULTANEA DEGLI INIBITORI DELLA VIA DI SEGNALAZIONE DEL "B-CELL RECEPTOR" CD150, CD305, CD307B IDENTIFICA UN SOTTO-GRUPPO DI LEUCEMIA LINFATICA CRONICA CON PROGNOSI PARTICOLAR-MENTE FAVOREVOLE

D. Benedetti, C. Caldana, E. Tissino, M. Dal Bo, P. Bulian, R. Bomben, F.M. Rossi, F. Zaja, G. Pozzato, A. Chiarenza, F. Di Raimondo, G. Del Poeta, V. Gattei, A. Zucchetto (Aviano, Udine, Trieste, Catania, Roma)

C023

SEQUENZIAMENTO HIGH-THROUGHPUT PER L'IDENTIFICAZIONE DELLE MUTAZIONI DI TP53 NELLA LEUCEMIA LINFATICA CRONICA

M. Barbieri, C. Favoino, M. Colombo, M. Manzoni, G. Cutrona, S. Matis, S. Fabris, M. Gentile, A. Recchia, S. Bossio, L. De Stefano, A. Fama, D. Vincoli, C. Musolino, S. Molica, A. Cortelezzi, F. Di Raimondo, F. Morabito, M.Ferrarini, A. Neri, M. Lionetti (*Milano, Genova, Cosenza, Aprigliano, Reggio Emilia, Reggio Calabria, Messina, Catanzaro, Catania*)

C024

UN MODELLO IN VITRO DI TRICOLEUCEMIA PER CHIARIRNE LA DERIVAZIONE ISTOGENETICA DA CELLULE EMOPOIETICHE STAMINALI/PRECURSORI O DA CELLULE B MATURE

E. Fortini, C. Rompietti, E. Imperi, A. Santi, G. Russo, G. Schiavoni, A. Venanzi, V. Pettirossi, P. Sportoletti, E. Tiacci, B. Falini (*Perugia*)

Palacongressi

Disordini mieloproliferativi cronici

SALA DELL'ARCO

Moderatori: C. Gambacorti Passerini, F. Passamonti

C025

ANALISI DEL PROFILO TRASCRIZIONALE DI PROGENITORI CD34+ IN BASE ALLO STATO MUTAZIONALE DEI GENI JAK2 E CALR IN PAZIENTI CON TROMBOCITEMIA ESSENZIALE

R. Zini, P. Guglielmelli, D. Pietra, E. Bianchi, S. Salati, C. Mannarelli, C. Rossi, S. Ruberti, S. Rontauroli, M. Cazzola, S. Ferrari, E. Tagliafico, A.M. Vannucchi, R. Manfredini (*Modena, Firenze, Pavia*)

C026

NEXT GENERATION SEQUENCING (NGS) VERSUS SANGER SEQUENCING (SS) PER LO SCREENING MUTAZIONALE DOMINIO TIROSIN-CHINASICO (KD) DI BCR-ABL: PRIMI RISULTATI DELLO STUDIO ITALIANO MULTICENTRICO "NEXT-IN-CML"

S. Soverini, C. de Benedittis, L. Bavaro, A. Serra, F. Carnuccio, S. Stella, P. Vigneri, S. Errichiello, F. Mottadelli, M. Mancini, A. Iurlo, F. Sorà, S. Sica, S. Galimberti, C. Baratè, S. Coluzzi, I. Attolico, E. di Bona, E. Novella, G. Specchia, E. Abruzzese, F. Castagnetti, G. Gugliotta, C. Papayannidis, G. Cazzaniga, G. Saglio, F. Pane, M. Cavo, G. Rosti, G. Martinelli (Bologna, Orbassano, Catania, Napoli, Monza, Milano, Roma, Pisa, Potenza, Vicenza, Bari)

C027

LE MUTAZIONI NEI GENI JAK2 E CALRETICULINA SONO ASSOCIATE A SPECIFICHE ALTERAZIONI DEL SISTEMA IMMUNE NELLA MIELOFIBROSI

M. Romano, D. Sollazzo, S. Trabanelli, N. Polverelli, M. Barone, M. Perricone, D. Forte, S. Luatti, M. Cavo, N. Vianelli, C. Jandus, F. Palandri, L. Catani (*Bologna, London-UK, Lausanne-CH*)

C028

RUOLO DEI MEDIATORI INFIAMMATORI INDOTTI DA C-MAF NELLA PATOGENESI DELLA MIELOFIBROSI PRIMARIA

S. Ruberti, E. Bianchi, S. Rontauroli, V. Pennucci, C. Rossi, R. Zini, S. Salati, R. Norfo, Z. Prudente, T. Fanelli, P. Guglielmelli, S. Ferrari, E. Tagliafico, A.M. Vannucchi, R. Manfredini (*Modena, Firenze*)

C029

CARATTERIZZAZIONE IN-VITRO DI CELLULE MESENCHIMALI STROMALI (MSC) OTTENUTE DA NEOPLASIE MIELOPROLIFERATIVE CRONICHE PHILADELPHIA-NEGATIVE (PH-NEG MPN): CONFRONTO TRA GRUPPI AD ALTO E BASSO GRADO DI FIBROSI MIDOLLARE

B. Rambaldi, A. Pievani, E. Diral, I.M. Michelozzi, L. Antolini, F. Mottadelli, P. Pioltelli, A. Biondi, E.M. Elli, M. Serafini (*Brescia, Milano, Monza*)

C030

L'ANTICORPO MONOCLONALE CAL2 È UNO STRUMENTO RAPIDO E SENSIBILE PER L'INDIVIDUAZIONE DELLE MUTAZIONI DI CALRETICULINA NEI PAZIENTI CON TROMBOCITEMIA ESSENZIALE E PUÒ FORNIRE INFORMAZIONI PROGNOSTICHE R. Montemezzi, A. Parisi, G. De Matteis, G. Lippi, M. Chilosi, M. Krampera, A. Ambrosetti,

M. Bonifacio (Verona)

C031

STUDIO DELLA MUTUA REGOLAZIONE TRA LA PROTEINA B-CATENINA E LA TIROSIN FOSFATASI RECETTORIALE Γ (PTPRG) NELLA LEUCEMIA MIELOIDE **CRONICA**

L. Tomasello, M. Vezzalini, I. Pergher, E. Gardiman, M. Bonifacio, M. Krampera, M. Yassin, N. Al-Dewik, C. Sorio (Verona, Doha-Q)

C032

STUDIO E CARATTERIZZAZIONE MOLECOLARE IN PAZIENTI AFFETTI DA MASTOCITOSI SISTEMICA

F. Gesullo, T. Fanelli, G. Rotunno, A. Pancrazzi, L. Pieri, P. Guglielmelli, A.M. Vannucchi (Firenze)

Giovedì 20 ottobre 2016

8.00 - 10.00 COMUNICAZIONI ORALI

in quattro sale in contemporanea

Linfomi SALA PLENARIA

Moderatori: M. Martelli, C. Tarella

C033

ESPRESSIONE DI HLA-G NEL LINFOMA DI HODGKIN CLASSICO IN STADIO AVANZATO

G. Caocci, D. Fanni, M. Greco, G. Senes, R. Littera, S. Lai, P. Risso, C. Carcassi, G. Faa, G. La Nasa *(Cagliari, Genova)*

C034

L'INIBITORE DI PI3K Δ/Γ RP6530 REPRIME LA CRESCITA TUMORALE ATTRAVERSO L'INIBIZIONE DELL'ANGIOGENESI E DEI MACROFAGI ASSOCIATI AL TUMORE NEL LINFOMA DI HODGKIN

S.L. Locatelli, G. Careddu, S. Serio, S. Viswanadha, S. Vakkalanka, L. Castagna, A. Santoro, C. Carlo-Stella (*Rozzano, Hyderabad-IND, La Chaux-de-Fonds-CH, Milano*)

C035

VALORE PROGNOSTICO DI ARGINASI-1 COME MARKER DI IMMUNOSOPPRESSIONE MIELOIDE NEL LINFOMA DI HODGKIN

A.Romano, N. L. Parrinello, D. Tibullo, C. Vetro, C. Giallongo, P. La Cava, C. Tripodo, A. Chiarenza, G. Motta, L. Villari, A. L. Caruso, U. Consoli, S. Cosentino, M. Ippolito, A. Gallamini, S. Pileri, F. Di Raimondo (*Catania, Palermo, Nice-F, Milano*)

C036

DASATINIB POTENZIA L'ATTIVITÀ DI REGIMI CHEMIOTERAPICI A BASE D ANTRACICLINE IN MODELLI PRECLINICI DI LINFOMI A CELLULE T

A. Cavanè, S. Rizzitano, G. Biancon, A. Vendramin, S. Gimondi, P. Corradini, C. Carniti (Milano)

C037

PARAMETRI SEMIQUANTITATIVI PER MIGLIORARE IL VALORE PREDITTIVO POSITIVO DELL'INTERIM FDG-PET/TC NEL LINFOMA DI HODGKIN

A. Cuccaro, S. Annunziata, V. Rufini, M.L. Calcagni, E. Galli, F. D'Alò, A. Giordano, S. Hohaus (Roma)

C038

IL RUOLO PROGNOSTICO DELLA FDG-PET/TAC AL TERMINE DEL TRATTAMENTO CHEMIO-IMMUNOTERAPICO (PI-PET) NEI PAZIENTI AFFETTI DA LINFOMA FOLLICOLARE: STUDIO MONOCENTRICO RETROSPETTIVO

M.C. Tisi, S. Annunziata, G. Miglietta, V. Rufini, M.L. Calcagni, E. Maiolo, F. D'Alò, A. Giordano, S. Hohaus *(Roma)*

C039

IDENTIFICAZIONE DEI PROFILI DI ESPRESSIONE GENICA ASSOCIATI ALLA SENSIBILITÀ E RESISTENZA ALLA BENDAMUSTINA (BDM) ED ALLA MOLECOLA DI FUSIONE BDM/VORINOSTAT (EDO-S101) IN CELLULEDI LINFOMA DI HODGKIN

S. Crisci, F. Frigeri, M. Cillo, S. Mele, G. Corazzelli, S. Zanotta, D. Galati, D. Coppola, E. Morelli, G. Iaccarino, F. Volzone, T. Mehrling, A. Pinto, R. De Filippi (*Napoli*)

C040

STUDIO RANDOMIZZATO DI SUPERIORITA': CONFRONTO DELLA SENSIBILITÀ DELL'AGOBIOPSIA ECOGUIDATA E DELLA BIOPSIA ESCISSIONALE PER LA CARATTERIZZAZIONE DELLE LINFOADENOPATIE IN PAZIENTI CON SOSPETTO LINFOMA

N. Pugliese, M. Di Perna, I. Cozzolino, G. Ciancia, V. Varone, R. Della Pepa, C. Cerchione, F. Pane, M. Picardi (*Napoli*)

Trapianto di cellule staminali e fattori di crescita

SALA DEL CASTELLO 1

Moderatori: W. Arcese, F. Aversa

C041

GLI ADIPOCITI MIDOLLARI SUPPORTANO LA SOPRAVVIVENZA E IL DIFFERENZIAMENTO DELLE CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE

D. Mattiucci, G. Maurizi, L. Cenci, V. Izzi, S. Mancini, R. Pascarella, M. Falconi, P. Leoni, A. Poloni (Ancona, Oulu-FIN)

C042

ADIPOCITI UMANI BIANCHI DIFFERENZIANO IN VITRO IN ADIPOCITI "ARCOBALENO"

D. Mattiucci, G. Maurizi, S. Santi, A. Maurizi, V. Izzi, S. Mancini, M.C. Zingaretti, J. Perugini, I. Severi, M. Falconi, A. Giordano, P. Leoni, S. Cinti, P. Poloni (*Ancona, Bologna, Oulu-FIN*)

C043

MIR-382-5P REGOLA IL DIFFERENZIAMENTO MEGACARIOCITARIO E GRANULOCITARIO MEDIANTE IL SILENZIAMENTO DI MXD1

R. Zini, C. Rossi, R. Norfo, V. Pennucci, G. Barbieri, Z. Prudente, S. Ruberti, S. Rontauroli, S. Salati, E. Bianchi, R. Manfredini *(Modena)*

C044

DIFFERENTI E TRASFERIBILI EFFETTI MODULATORI DI VESCICOLE EXTRACELLULARI DERIVATE DA CELLULE MESENCHIMALI STROMALI SULLE FUNZIONI DI CELLULE T, B ED NK

M. Di Trapani, G. Bassi, M. Midolo, A. Gatti, P. Takam, A. Cassaro, R. Carusone, A. Adamo, M. Krampera (*Verona*)

C045

I LIVELLI PLASMATICI DELLA PENTRAXINA 3 (PTX3) ALL'INSORGENZA DELLA GVHD SONO IN GRADO DI PREDIRE LA SEVERITÀ DELLA MALATTIA E LA RISPOSTA ALLA TERAPIA IN PAZIENTI PEDIATRICI EMATO-ONCOLOGICI

E. Dander, P. De Lorenzo, B. Bottazzi, P. Quarello, P. Vinci, A. Balduzzi, F. Masciocchi, S. Bonanomi, C. Cappuzzello, G. Prunotto, F. Pavan, F. Pasqualini, M. Sironi, I. Cuccovillo, R. Leone, G. Salvatori, M. Parma, E. Terruzzi, F. Pagni, F. Locatelli, A. Mantovani, F. Fagioli, A. Biondi, C. Garlanda, M.G. Valsecchi, A. Rovelli, G. D'Amico (*Monza, Rozzano, Torino, Roma, Pavia*)

C046

L'ASSE CHEMERINA/CHEMR23 RICOPRE UN RUOLO CHIAVE NELLA PATOGENESI DEL DANNO INTESTINALE IN UN MODELLO MURINO DI GRAFT-VERSUS-HOST DISEASE (GVHD)

P. Vinci, V. Fumagalli, C. Recordati, D. Bardelli, E. Dander, C. Cappuzzello, A. Del Prete, S. Sozzani, A. Biondi, G. D'Amico (Monza, Milano, Brescia)

C047

SANGUE PERIFERICO MOBILIZZATO VERSUS SANGUE CORDONALE: DIFFERENTE RUOLO DELLE CITOCHINE PRO-INFIAMMATORIE SULLA VITALITA', LE CAPACITA CLONOGENICHE E LA MIGRAZIONE DELLE CELLULE CD34+

D. Forte, D. Sollazzo, M. Romano, M. Perricone, G. Martinelli, N. Vianelli, M. Cavo, F. Palandri, L. Catani (Bologna)

C048

DIFFERENT COMPOSITION OF HEMATOPOIETIC STEM AND PROGENITOR CELLS BETWEEN PERIPHERAL BLOOD AND BONE MARROW: BIOLOGICAL AND CLINICAL IMPLICATIONS

V. Giai, E. Saraci, E. Marzanati, C. Scharenberg, P. Omedè, E. Hellstrom-Lindberg, A. Palumbo, B. Bruno, M. Ladetto, M. Boccadoro, D. Ferrero (*Torino, Stoccolma-SE, Alessandria*)

Immunoterapia e terapia celulare

SALA DEL CASTELLO 2

Moderatori: M. Introna, G. La Nasa

C049

IL RILASCIO DI ATP DA PARTE DI CELLULE LEUCEMICHE SOTTOPOSTE A TRATTAMENTO CHEMIOTERAPICO INDUCE INDOLEAMINA 2,3-DIOSSIGENASI NELLE CELLULE DENDRITICHE

M. Lecciso, D. Ocadlikova, E. Orioli, E. De Marchi, S. Sangaletti, V. Salvestrini, M.P. Colombo, F. Di Virgilio, M. Cavo, E. Adinolfi, A. Curti (Bologna, Ferrara, Milano)

C050

LA CHEMIOTERAPIA A BASE DI ANTRACICLINE INDUCE NELLA LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE CELLULE T EFFETTRICI LEUCEMIA-SPECIFICHE FUNZIONALMENTE DIFETTIVE E CARATTERIZZATE DA FENOTIPO EXHAUSTED

D. Ocadlikova, M. Lecciso, S. Trabanelli, C. Jandus, P. Romero, S. Sangaletti, M. Colombo, E. Orioli, E. De Marchi, F. Di Virgilio, E. Adinolfi, A. Curti *(Bologna)*

C051

LE CELLULE T REGOLATORIE CD4+FOXP3+ MANTENGONO IL MICROAMBIENTE MIDOLLARE, PROMUOVONO LA DIFFERENZIAZIONE DELLA FILIERA B CELLULARE E INDUCONO TOLLERANZA A TRAPIANTO DI MIDOLLO

A. Pierini, H. Nishikii, J. Baker, T. Kimura, H.S. Kwon, Y. Pan, M. Alvarez, J. Shizuru, J.Y. Wu, S. Chiba, A. Velardi, R. Negrin *(Stanford-USA, Perugia, Tsukuba-J)*

C052

BILANCIO TRA LE VARIABILI DI AFFINITÀ E DI DENSITÀ DEL RECETTORE CHIMERICO ANTI-CD123 IN UN MODELLO IN VITRO DI LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA

S. Arcangeli, M. Bardelli, M.C. Rotiroti, L. Simonelli, C.F. Magnani, A. Biondi, E. Biagi, S. Tettamanti, L. Varani *(Monza, Bellinzona-CH)*

C053

VALIDAZIONE PRECLINICA DI LINFOCITI CAR+ INGEGNERIZZATI TRAMITE METODO NON-VIRALE PER IL TRATTAMENTO DELLA LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA

C.F. Magnani, C. Cappuzzello, C. Mezzanotte, F. Benedicenti, A. Calabria, E. Tenderini, S. Tettamanti, M. Bardini, G. Fazio, G. Cazzaniga, L.J.N. Cooper, E. Montini, A. Biondi, E. Biagi *(Monza, Milano, Houston-USA)*

C054

IL RECETTORE DELLA CITOCHINA BAFF COME BERSAGLIO PER IL TRATTAMENTO MEDIATO DA RECETTORE CHIMERICO ANTIGENICO (CAR) NELLA TERAPIA DELLA LEUCEMIA LINFOBLASTICA DI TIPO B (LLA-B)

N. Turazzi, G. Fazio, A. Rolink, A. Biondi, G. Cazzaniga, C.F. Magnani, E. Biagi (Monza, Basel-CH)

C055

TARGETING SPECIFICO DELLA LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA TRAMITE L'USO DI CELLULE CIK (CYTOKINE-INDUCED KILLER) INGEGNERIZZATE PER ESPRIMERE IL RECETTORE CHIMERICO (CAR) ANTI-CD33

M.C. Rotiroti, S. Arcangeli, C.F. Magnani, C. Cappuzzello, A. Biondi, S. Tettamanti, E. Biagi (Monza)

C056

RUOLO DI ABCA1 NELL'EFFLLUSSO DI ISOPENTENIL-PIROFOSFATO E NELL'ATTI-VAZIONE DEI LINFOCITI T VESVA2

P. Sciancalepore, B. Castella, M. Foglietta, J. Kopecka, N. Mitro, G. Mandili, D. Caruso, F. Novelli, C. Riganti, M. Massaia *(Torino, Milano)*

Malattia minima residua

SALA DELL'ARCO

Moderatori: M. Ladetto, M. Luppi

C057

CONFRONTO TECNICO TRA I MARCATORI MOLECOLARI IGH E BCL1/IGH PER L'ANALISI DELLA MALATTIA MINIMA RESIDUA NEL LINFOMA MANTELLARE

P. Ghione, L. Monitillo, D. Barbero, G. Verardo, D. Drandi, D. Grimaldi, E. Genuardi, B. Mantoan, F. Cavallo, M. Vasta, F. Zaja, C. Visco, S. Cortelazzo, M. Boccadoro, M. Ladetto, S. Ferrero (*Torino, Udine, Vicenza, Bergamo, Alessandria*)

C058

LA MALATTIA RESIDUA MINIMA POST CONSOLIDAMENTO VALUTATA TRAMITE WT1 E CITOFLUORIMETRIA PREDICE SIGNIFICATIVAMENTE LA RECIDIVA PRECOCE IN UNA COORTE DI 266 PAZIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE

D. Capelli, F. Guolo, A. Candoni, G. Mancini, A. Bacigalupo, S. Coluzzi, S. Mancini, M. Gobbi, L. Butini, P. Minetto, M.E. Zannier, D. Maravalle, N. Viola, F. Mosna, P. Leoni, A. Olivieri (Ancona, Genova, Udine, Potenza, Treviso)

C059

LA DIGITAL DROPLET PCR: UNA TECNICA PROMETTENTE PER LO STUDIO DELLA MALATTIA MINIMA RESIDUA NELLA TRICOLEUCEMIA

S. Galimberti, M. Paolicchi, F. Guerrini, E. Ciabatti, S. Grassi, M.R. Metelli, G. Cervetti, M. Rousseau, N. Cecconi, L. Iovino, M. Del Re, M. Petrini (*Pisa, Siena*)

C060

RITUXIMAB-BENDAMUSTINA: UN TRATTAMENTO EFFICACE NELL'ERADICAZIONE DELLA MALATTIA MINIMA RESIDUA NEI PAZIENTI AFFETTI DA LINFOMA FOLLICOLARE

S. Galimberti, G. Ercolano, E. Ciabatti, S. Grassi, M.R. Metelli, F. Guerrini, L. Iovino, L. Rigacci, S. Kovalchuk, A. Bosi, D. Vallisa, F. Falcinelli, F. Falzetti, M. Petrini (*Pisa, Siena, Firenze, Piacenza, Perugia*)

C061

IMPATTO DELLA MALATTIA MINIMA RESIDUA PRIMA DEL TRAPIANTO ALLOGENICO IN PAZIENTI ADULTI AFFETTI DA LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA CROMOSOMA PHILADELPHIA POSITIVA

F. Gianni, F. Lussana, T. Intermesoli, C. Boschini, A. Masciulli, O. Spinelli, E. Oldani, M. Tosi, A. Grassi, M. Parolini, E. Audisio, C. Cattaneo, R. Raimondi, E. Angelucci, I.M. Cavattoni, A.M. Scattolin, A. Cortelezzi, F. Mannelli, F. Ciceri, D. Mattei, E. Borlenghi, E. Terruzzi, C. Romani, R. Bassan, A. Rambaldi (*Bergamo, Torino, Brescia, Vicenza, Cagliari, Bolzano, Mestre-Venezia, Milano, Firenze, Cuneo, Monza*)

C062

QUANTIFICAZIONE DEL CARICO ALLELICO DELLA MUTAZIONE V617F DI JAK2 TRAMITE DROPLET DIGITAL PCR (DDPCR): APPLICAZIONE DI QUESTA METODICA PER LA VALUTAZIONE DELLA MALATTIA RESIDUA MINIMA DOPO TRAPIANTO DI CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE IN PAZIENTI AFFETTI DA NEOPLASIA MIELOPROLIFERATIVA CRONICA

S. Salmoiraghi, C. Belotti, M.C. Finazzi, M.C. Micò, A. Algarotti, G. Finazzi, M. Mascheroni, A. Salvi, A. Rambaldi, O. Spinelli (*Bergamo, Milano*)

C063

VALUTAZIONE DELLA MALATTIA MINIMA RESIDUA IN LEUCEMIA ACUTA LINFO-BLASTICA MEDIANTE TECNOLOGIA NGS

D. Salemi, S. Cannella, V. Randazzo, C. Agueli, M.G. Bica, A. Marfia, C. Russo Lacerna, M. Iacono, M. Messina, F. Fabbiano, A. Santoro (*Palermo, Monza*)

C064

DNMT3A NON È UN BUON MARCATORE PER IL MONITORAGGIO DELLA MMR NELLE LAM

V. Alfonso, L. Iaccarino, T. Ottone, L. Maurillo, F. Buccisano, M. Mancini, L. Cicconi, S. Lavorgna, A. Venditti, M. Irno Consalvo, D.F. Angelini, L. Battistini, M.I. Del Principe, M.T. Voso, F. Lo Coco (Roma)

Venerdì 21 Ottobre 2016

8.30 - 10.00 COMUNICAZIONI ORALI

in quattro sale in contemporanea

Mieloma multiplo II

SALA PLENARIA

Moderatori: P. Musto, G. Tonon

C065

RUOLO DELLA GTPASI RHOU NEL CROSS-TALK TRA PLASMACELLULE NEOPLASTICHE E MICROAMBIENTE MIDOLLARE NEL MIELOMA MULTIPLO

S.J. Cânovas Nunes, M. Carrino, E. Mandato, L. Quotti Tubi, F. Zaffino, S. Manni, G. Semenzato, F. Piazza *(Padova)*

C066

EVOLUZIONE CLONALE NEI DISORDINI PLASMACELLULARI: VARIAZIONI NELLE ANOMALIE CROMOSOMICHE CON SIGNIFICATO PROGNOSTICO DURANTE LA PROGRESSIONE DELLA MALATTIA

S. Caltagirone, M. Ruggeri, E. Marzanati, D. Oddolo, M. Gilestro, E. Saraci, V. Muccio, M. Gambella, S. Oliva, A. Palumbo, M. Boccadoro, P. Omedè (*Torino*)

C067

CARATTERISTICHE CLINICHE E PATTERN DI RISPOSTA AL TRATTAMENTO IN PAZIENTI ITALIANI CON MIELOMA MULTIPLO RECIDIVATO/REFRATTARIO: RISULTATI DI UNO STUDIO PROSPETTICO OSSERVAZIONALE, PREAMBLE

M.T. Petrucci, P. Corradini, M. Offidani, F. De Solda, P. Finsinger, P. Di Rienzo, A. Palumbo (Roma, Milano, Ancona, Torino)

C068

EPHA3 PROMUOVE L'ADESIONE E L'INVASIONE DELLE PLASMACELLULE MIELOMATOSE ED IL SUO TARGETING RIDUCE LA CRESCITA TUMORALE IN UN MODELLO MURINO XENOGRAFT DI MIELOMA MULTIPLO

F. La Rocca, I. Airoldi, E. Di Carlo, V. Simeon, I. Laurenzana, S. Trino, L. De Luca, K. Todoerti, O. Villani, M. Lackmann, F. D'Auria, D. Cilloni, F. Frassoni, P. Marotta, G. Falco, A. Neri, L. Del Vecchio, P. Musto, A. Caivano (*Rionero in Vulture, Genova, Chieti, Melbourne-AUS, Orbassano, Avellino, Ariano Irpino, Benevento, Napoli, Milano*)

C069

LA LOCALIZZAZIONE NUCLEARE DI EME OSSIGENASI 1 CONTRIBUISCE ALLA RESISTENZA AL BORTEZOMIB IN CELLULE DI MIELOMA

D. Tibullo, I. Barbagallo, C. Giallongo, G. Camiolo, P. La Cava, N.L. Parrinello, A. Romano, C. Conticello, M.V. Brundo, L. Vanella, G. Li Volti, F. Di Raimondo *(Catania)*

C070

DEREGOLAZIONE DELLA ATTIVITÀ DEL CD38 COME STRATEGIA PER AUMENTARE LA SENSIBILITÀ DELLE CELLULE DI MIELOMA MULTIPLO AD AGENTI CHE RIDUCONO IL NAD+

M. Cea, A. Cagnetta, D. Soncini, P. Minetto, D. Lovera, M. Bergamaschi, G. Rivoli, L. Canepa, M. Gobbi, R.M. Lemoli *(Genova)*

C071

IDENTIFICAZIONE DI TRAIETTORIE DI EVOLUZIONE CLONALE NEL MIELOMA MULTIPLO ATTRAVERSO L'ANALISI LONGITUDINALE DEL BACKGROUND GENOMICO MEDIANTE SNPS ARRAY

B. Santacroce, M. Martello, V. Solli, L. Pantani, E. Zamagni, P. Tacchetti, K. Mancuso, G. Marzocchi, N. Testoni, G. Ameli, R. Termini, F.A. Dico, E. Borsi, G. Martinelli, M. Cavo, C. Terragna (*Bologna*)

C072

CARATTERIZZAZIONE DELLO STADIO MATURATIVO E DELLA PLASTICITÁ IMMUNOFENOTIPICA DEL CLONE DI MIELOMA MULTIPLO ALLA DIAGNOSI MEDIANTE UN'ANALISI MULTIPARAMETRICA DI CITOFLUORIMETRIA A FLUSSO

M. Martello, R. Termini, F. Ulbar, M. Arpinati, G. Chirumbolo, B. Santacroce, L. Pantani, E. Zamagni, P. Tacchetti, E. Borsi, V. Solli, G. Martinelli, M. Cavo, C. Terragna (*Bologna*)

Leucemia acuta II

SALA DEL CASTELLO 1

Moderatori: M. Gobbi, G. Martinelli

C073

L'INIBITORE DI DOT1L, EPZ-5676, SINERGIZZA CON SORAFENIB IN MODELLI PRECLINICI DI LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE (AML) PEDIATRICA

A. Lonetti, R. Masetti, N. Bertuccio, S. Serravalle, A. Astolfi, A. Bertaina, F. Locatelli, A.M. Martelli, A. Pession (*Bologna, Roma*)

C074

INIBIZIONE DELLA VIA NOTCH COME TERAPIA MULTI-SPECIFICA PER SUPERARE LA CHEMIORESISTENZA MEDIATA DAL MICROAMBIENTE MIDOLLARE STROMALE IN BLASTI DI LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE

P. Takam Kamga, A. Cassaro, G. Bassi, G. Dal Collo, A. Adamo, A. Gatti, M. Midolo, R. Carusone, M. Di Trapani, F. Resci, M. Bonifacio, M. Krampera (*Verona*)

C075

RAZIONALE DELL'INIBIZIONE SELETTIVA DELLA VIA WNT/B-CATENINA NELLA LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE

P. Takam Kamga, A. Cassaro, G. Bassi, G. Dal Collo, A. Adamo, A. Gatti, M. Midolo, R. Carusone, M. Di Trapani, F. Resci, M. Bonifacio, M. Krampera (*Verona*)

C076

DIASORIN Q-LAMP È UN TEST MOLECOLARE AFFIDABILE, ROBUSTO E ULTRA RAPIDO PER L'IDENTIFICAZIONE DEI TRASCRITTI PML-RARA ANCHE IN CASO DI RNA DEGRADATO, INIBITO O POCO CONCENTRATO

F. Rigo, M. Divona, C. Ciardi, E. D'Agostini, C. Montrasio, L. Cicconi, A. Brisci, G. Amicarelli, M. Giachelia, G. Minnucci, F. Lo Coco (*Roma, Gerenzano*)

C077

SEMPLIFICAZIONE DELLO SCREENING MOLECOLARE DELLE CBF-AML GRAZIE ALLA TECNOLOGIA O-LAMP DIASORIN

R. Mesturini, F. Rigo, S. Kerr, C. Montrasio, I. Giordano, T. Patten, J. Obrien, C. Pultrone, L. Elidi, P. Zanghì, S. Salmoiraghi, E. D'Agostini, M. Giachelia, I. Vega, O. Spinelli, A. Rambaldi, F. Colotta, G. Amicarelli, G. Minnucci (*Gerenzano, Bergamo*)

C078

LE NEOPLASIE MIELOIDI THERAPY-RELATED RAPPRESENTANO UN'ENTITÀ EPIGENETICA DISTINTA CARATTERIZZATA DA IPOMETILAZIONE DI PATHWAYS BIOLOGICI

G. Falconi, E. Fabiani, O. Lautner-Csorba, J. Sotzen, T. Qin, L. Fianchi, M. Criscuolo, C. Matteucci, C. Mecucci, S. Hohaus, G. Leone, M.E. Figueroa, M.T. Voso (*Roma, Ann Arbor-USA, Perugia*)

C079

CROMOSOMI DOUBLE MINUTE CONTENENTI L'ONCOGENE MYC NELLA LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE: ORIGINE, STRUTTURA E CARATTERISTICHE TRASCRIZIONALI

A. L'Abbate, A. Turchiano, D. Tolomeo, P. D'Addabbo, A. Lonoce, G. Merla, B. Augello, M. Carella, O. Palumbo, M. Severgnini, I. Cifola, G. De Bellis, A. Dolnik, N. Van Roy, D. Muhlematter, C. Haferlach, L. Bullinger, C.T. Storlazzi (*Bari, San Giovanni Rotondo, Milano, Ghent-B, Lausanne-CH, Munich-D, Ulm-D*)

C080

REGOLAZIONE EPIGENETICA DI UNCX, UN NUOVO GENE HOMEOBOX ECTOPICAMENTE ATTIVATO NELLA LEUCEMIA MIEOLOIDE ACUTA

G. Daniele, I. Iacobucci, A. Lonoce, M. Perricone, M. Lomiento, F. Mammoli, E. Marasco, V. Mantovani, H. Quentmeier, H.G. Drexler, J. Ding, O. Palumbo, M. Carella, N. Nadarajah, G. Simonetti, R.M. Marsano, A. Palazzo, T. Mazza, E. Ottaviani, C. Baldazzi, N. Testoni, C. Papayannidis, S. Ferrari, G. Martinelli, C.T. Storlazzi (*Bari, Bologna, Modena, Braunschweig-D, San Giovanni Rotondo, Munich-D*)

Ematologia molecolare

SALA DEL CASTELLO 2

Moderatori: G. Gaiano, E. Tiacci

C081

GENOTIPIZZAZIONE SULLA BIOPSIA LIQUIDA NEL LINFOMA DIFFUSO A GRANDI CELLULE B

F. Diop, E. Spaccarotella, M. Zanni, S. Monti, S. Rasi, C. Ciardullo, V. Spina, A. Bruscaggin, S. Favini, C. Deambrogi, R. Serra, A. Ramponi, R. Boldorini, G. Gaidano, D. Rossi (*Novara, Bellinzona-CH*)

C082

MONOSOMIA 7 COME EVOLUZIONE CLONALE DI DERIVATIVI INSTABILI DEL CROMOSOMA 7

C. Baldazzi, S. Luatti, G. Marzocchi, G. Ameli, C. Gamberini, G.F. Prisinzano, M. T. Bochicchio, C. Venturi, C. Papayannidis, G. Martinelli, M. Cavo, E. Ottaviani, N. Testoni (*Bologna*)

C083

LA MUTAZIONE MYD88-L265P NELLA MACROGLOBULINEMIA DI WALDENSTROM: MONITORAGGIO DELLA MALATTIA MINIMA RESIDUA E CARATTERIZZAZIONE NEL DNA LIBERO CIRCOLANTE MEDIANTE DROPLET DIGITAL PCR

D. Drandi, E. Genuardi, I. Dogliotti, I. Sciascia, F. Guerrini, B. Mantoan, M. Gilestro, V. Muccio, P. Ghione, P. Omedè, S. Galimberti, L. Orsucci, F. Cavallo, M. Boccadoro, M. Ladetto, S. Ferrero (*Torino, Pisa, Alessandria*)

C084

IDENTIFICAZIONE DI UNA NUOVA SIGNATURE DI ESPRESSIONE GENICA NEL LINFOMA MANTELLARE: RISULTATI DELLO STUDIO MCL0208 DELLA FONDAZIONE ITALIANA LINFOMI (FIL)

R. Bomben, S. Ferrero, M. Dal-Bo, T. D'Agaro, A. Re, A. Evangelista, A.M. Carella, A. Zamò, U. Vitolo, P. Omedè, C. Rusconi, L. Arcaini, L. Rigacci, S. Luminari, A. Piccin, S. Cortelazzo, M. Ladetto, V. Gattei (Aviano, Torino, Brescia, Genova, Verona, Milano, Pavia, Firenze, Modena, Bolzano, Bergamo, Alessandria)

C085

LE MUTAZIONI DI TP53 E KMT2D PREDICONO IL PFS NEL LINFOMA MANTELLARE TRATTATO CON AUTOTRAPIANTO: RISULTATI DELLO STUDIO MCL0208 DELLA FONDAZIONE ITALIANA LINFOMI (FIL)

S. Ferrero, D. Rossi, A. Bruscaggin, P. Ghione, A. Di Rocco, V. Spina, V. Stefoni, G. Ciccone, D. Barbero, L. Monitillo, M. Gomes da Silva, A. Santoro, A. Molinari, A. Ferreri, A. Piccin, S. Cortelazzo, M. Ladetto, G. Gaidano (*Torino, Bellinzona-CH, Roma, Bologna, Lisbona-P, Rozzano, Rimini, Milano, Bolzano, Bergamo, Alessandria, Novara*)

C086

SEQUENZIAMENTO DI NUOVA GENERAZIONE DEI RIARRANGIAMENTI GENICI DELLE IMMUNOGLOBULINE NEL SANGUE DI PAZIENTI CON MIELOMA MULTIPLO

S. Gimondi, G. Biancon, A. Cavanè, A. Vendramin, A. Bermema, V. Montefusco, P. Corradini, C. Carniti (*Milano*)

C087

IL SEQUENZIAMENTO DI NUOVA GENERAZIONE NELLE NEOPLASIE MIELOIDI COME STRATEGIA EFFICACE PER LA CARATTERIZZAZIONE DEI PAZIENTI PER UNA MIGLIORE TERAPIA PERSONALIZZATA

E. Franchini, E. Zuffa, A. Padella, G. Simonetti, M. Manfrini, M.A. Laginestra, G. Motta, C. Baldazzi, G.F. Prisinzano, C. Venturi, M.T. Bochicchio, N. Testoni, C. Papayannidis, G. Marconi, M. Perricone, M. Cavo, E. Ottaviani, G. Martinelli (*Bologna*)

C088

APPROCCIO INTEGRATO PER LA DIAGNOSI DI LEUCEMIA ACUTA PROMIELOCITICA CON TRASCRITTI DI FUSIONE PML/RARA ATIPICI

L. Iaccarino, M. Divona, T. Ottone, L. Cicconi, S. Lavorgna, C. Ciardi, M.T. Voso, F. Lo Coco (Roma)

Sindromi mielodisplastiche e mieloproliferative

SALA DELL'ARCO

Moderatori: D. Cilloni, V. Santini

C089

LO STATO MUTAZIONALE DI TET2 IN PAZIENTI CON SINDROME MIELODISPLASTICA A BASSO GRADO E RELATIVI CAMBIAMENTI NELL'ESPRESSIONE GENICA

L. De Stefano, V. Simeon, A. Palummo, S. Bossio, E. Vigna, M. Gentile, R. Greco, A. Petrungaro, F. Storino, N. Caruso, G. Rossi, A. Pelizzari, S. Trino, N. Neri, A.G. Recchia, P. Musto, F. Morabito (Aprigliano, Cosenza, Brescia, Milano)

C090

UNO STUDIO DI GENOME WIDE ASSOCIATION TRAMITE IMMUNOCHIP RIVELA POTENZIALI GENI CANDIDATI NELLE SINDROMI MIELODISPLASTICHE

C. Fozza, F. Danjou, M. Zoledziewska, A. Mulas, G. Corda, S. Contini, F. Dore, A. Galleu, A.A. Di Tucci, G. Caocci, E. Gaviano, G. Latte, A. Gabbas, P. Casula, G. La Nasa, E. Angelucci, F. Cucca, M. Longinotti (Sassari, Nuoro, London-UK, Cagliari, Monserrato, Oristano)

C091

EFFETTO DELLA COMBINAZIONE DI AZACITIDINA E LENALIDOMIDE NELLE VIE DI TRASDUZIONE DEL SEGNALE REGOLATE DA FOSFOLIPASI C BETA1 NELLE MDS AD ALTO RISCHIO

M.Y. Follo, S. Mongiorgi, C. Clissa, M. Stanzani, S. Ratti, S. Parisi, M. Barraco, C. De Maio, A.M. Billi, L. Manzoli, L. Cocco, C. Finelli (Bologna, Pesaro)

C092

LA DEREGOLAZIONE DI CDC20, P53 E DEI CHECKPOINT MITOTICI NELLA LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE CON ALTERAZIONI DEL NUMERO DI CROMOSOMI DEFINISCE POTENZIALI BERSAGLI TERAPEUTICI PER I CASI A CATTIVA PROGNOSI

G. Simonetti, A. Padella, M. Manfrini, Í. do Valle, C. Papayannidis, C. Baldazzi, M.C. Fontana, V. Guadagnuolo, A. Ferrari, E. Zago, M. Garonzi, A. Astolfi, A. Laginestra, G. Marconi, E. Zuffa, E. Franchini, I. Iacobucci, M. Cavo, E. Ottaviani, N. Testoni, A. Ferrarini, M. Delledonne, T. Haferlach, D. Remondini, G. Martinelli (*Bologna, Verona, Brescia, Munich-D*)

C093

L'ESPRESSIONE DEGLI ENZIMI IDO IN CELLULE STROMALI MESENCHIMALI (MSCS) LEUCEMICHE COME MECCANISMO DI REGOLAZIONE DELLE INTERAZIONI TRA MSCS E CELLULE LEUCEMICHE MIELOIDI

M. Ciciarello, G. Corradi, C. Baldazzi, N. Testoni, M. Cavo, A. Curti (Bologna)

C094

VALORE DIAGNOSTICO DELLA PAS POSITIVITÀ DEGLI ERITROBLASTI MIDOLLARI NELLE SINDROMI MIELODISPLASTICHE

R. Invernizzi, E. Travaglino, F. Quaglia, R. Bastia, I. Ambaglio, C. Milanesi, E. Boveri, M.G. Della Porta, L. Malcovati, M. Cazzola (*Pavia*)

C095

L'OVERESPRESSIONE DI MIR-494-3P FAVORISCE LA MEGACARIOCITOPOIESI NEI PROGENITORI EMOPOIETICI CD34+ DI MIELOFIBROSI PRIMARIA ATTRAVERSO LA DOWNREGOLAZIONE DI SOCS6

S. Rontauroli, R. Norfo, V. Pennucci, R. Zini, S. Ruberti, E. Bianchi, S. Salati, Z. Prudente, C. Rossi, P. Guglielmelli, A.M. Vannucchi, E. Tagliafico, R. Manfredini (*Modena, Firenze*)

C096

IL MICROAMBIENTE INFIAMMATORIO INDUCE UNA DISREGOLAZIONE FUNZIONALE MUTAZIONE-ASSOCIATA DEI PROGENITORI MEGACARIOCITARI CIRCOLANTI NELLA MIELOFIBROSI

D. Sollazzo, D. Forte, M. Romano, M. Perricone, S. Luatti, G. Martinelli, N. Vianelli, M. Cavo, F. Palandri, L. Catani (*Bologna, London-UK*)

19-21 OTTOBRE 2016

Palacongressi

Poster

Mercoledì 19 Ottobre 2016

13.00 - 14.30 POSTER LUNCH

Leucemie acute I

Moderatore: M.P. Martelli

P001

STUDIO VALOR: VALUTAZIONE DEI PAZIENTI CON LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA REFRATTARI O RICADUTI IN FOLLOW UP CONTINUO DOPO L'ASSOCIAZIONE VOSAROXIN-CITARABINA VS PLACEBO-CITARABINA

A.M. Carella, R. Ravandi, E.K. Ritchie, J.E. Lancet, M.D. Craig, A. Pigneux, H-A. Horst, J. Maertens, H-G. Derigs, M. Heuser, A. Wei, D. Hogge, R. Clark, R. Ward, J.A. Smith, A.R. Craig, R.K. Stuart (Genova, Houston-USA, New York-USA, Tampa-USA, Morgantown-USA, Bordeaux-F, Kiel-D, Leuven-B, Frankfurt-D, Hannover-D, Melbourne-AUS, Vancouver-CDN, Liverpool-UK, San Francisco-USA, Charleston-USA)

P002

INCIDENZA E SIGNIFICATO CLINICO DEL COINVOLGIMENTO DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE (SNC) NELLA LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA (LLA) DELL'ADULTO DETERMINATO CON ESAME MORFOLOGICO E CITOFLUORIMETRICO DEL LIQUIDO CEFALORACHIDIANO

M.I. Del Principe, E. De Belli, F. Buccisano, F. Lessi, G. Rossi, L. Maurillo, M.A. Irno-Consalvo, M. Cefalo, C. Sarlo, O. Annibali, G. Paterno, A. Zizzari, D. Fraboni, C. Conti, M. Divona, G. De Angelis, S. Imbergamo, S. Carraro, A. Pantaleo, G. Sconocchia, G. Del Poeta, F. Lo Coco, S. Amadori, A. Venditti (*Roma, Padova, San Giovanni Rotondo*)

P003

L'IPERESPRESSIONE DI CD200 SI ASSOCIA AD UNA RIDOTTA SOPRAVVIVENZA NEI PAZIENTI CON LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE A CARIOTIPO NORMALE

M. Tiribelli, A. Geromin, D. Raspadori, A. Michelutti, M. Cavallin, E. Simeone, F. Zanini, M. Medeot, E. Toffoletti, R. Fanin, M. Bocchia, D. Damiani (*Udine, Siena*)

P004

RUOLO DELLA VIA GSK-3 NELLA CHEMIOSENSIBILITÀ DI BLASTI DI LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE

P. Takam Kamga, A. Cassaro, G. Bassi, G. Dal Collo, A. Adamo, A. Gatti, M. Midolo, R. Carusone, M. Di Trapani, F. Resci, M. Bonifacio, M. Krampera (*Verona*)

IL RUOLO DI HAUSP NELLA PATOGENESI DELLA LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA PHILADELFIA POSITIVA

G. Carrà, C. Panuzzo, S. Crivellaro, D. Morena, M.F. Lingua, R. Taulli, A. Guerrasio, G. Saglio, A. Morotti (*Orbassano, Torino*)

P006

ISOLAMENTO E CARATTERIZZAZIONE DI CELLULE MESENCHIMALI STROMALI DA PAZIENTI PEDIATRICI CON LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA DI TIPO B

E. Dander, C. Palmi, F. Portale, L. Beneforti, A. Biondi, G. Cazzaniga, G. D'Amico (Monza)

P007

SIRT6: NUOVO TARGET TERAPEUTICO PER LA LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA

M. Cea, A. Cagnetta, D. Soncini, P. Minetto, D. Lovera, F. Guolo, N. Colombo, F. Ballerini, M. Clavio, M. Miglino, M. Gobbi, R.M. Lemoli (*Genova*)

P008

L'INIBIZIONE DELLA CHINASI CHK1 RIMUOVE L'ARRESTO IN FASE G2/M INDOTTO DAL TRATTAMENTO CON DOXORUBICINA INDUCENDO LA MORTE DELLE CELLULE LEUCEMICHE

A. Ghelli Luserna Di Rorà, I. Iacobucci, E. Imbrogno, E. Derenzini, A. Ferrari, V. Robustelli, V. Guadagnuolo, C. Papayannidis, M.C. Abbenante, M. Cavo, G. Martinelli (*Bologna*)

P009

L'INIBIZIONE DEI MECCANISMI DI RISPOSTA AI DANNI AL DNA UTILIZZANDO L'INIBITORE DELLA KINASI WEE-1, MK-1775, SENSITIZZA LE CELLULE DI LEUCEMIA ACUTA LINFOBLASTICA AGLI EFFETTI TOSSICI DI DIFFERENTI FARMACI

A. Ghelli Luserna Di Rorà, I. lacobucci, N. Beeharry, E. Imbrogno, C. Papayannidis, V. Robustelli, A. Ferrari, V. Guadagnuolo, M. Cavo, G. Martinelli, T.J. Yen (Bologna, Philadelphia-USA)

P010

STUDIO MULTICENTRICO OSSERVAZIONALE PER STABILIRE LA PREVALENZA, L'IMPATTO SULLA SOPRAVVIVENZA DELLA CROMOTRIPSI, E LE ALTERAZIONI RICORRENTI ASSOCIATE IN UNA COORTE CONSECUTIVA DI 303 PAZIENTI ADULTI CON LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE NON M3

M.C. Fontana, G. Marconi, J.D. Milosevic Feenstra, L. Semerad, V. Guadagnuolo, C. Papayannidis, G. Simonetti, A. Padella, A. Ferrari, E. Franchini, S. Soverini, S. Paolini, S. Parisi, M.C. Abbenante, C. Sartor, S. Lo Monaco, M. Manfrini, F. Volpato, E. Ottaviani, N. Testoni, C. Baldazzi, M. Doubek, M. Steurer, Z. Racil, R. Kralovics, G. Martinelli (Bologna, Vienna-A, Brno-CZ, Innsbruck-A)

MUTAZIONE DELETERIE IN UTX COME NUOVO MARKER MOLECOLARE NELLE NEOPLASIE MIELOIDI

G. Prisinzano, E. Franchini, E. Zuffa, G. Simonetti, A. Padella, M. Manfrini, M.A. Laginestra, G. Motta, C. Baldazzi, C. Venturi, M.T. Bochicchio, N. Testoni, C. Papayannidis, G. Marconi,

S. Paolini, C. Sartor, S. Parisi, M. Perricone, M. Cavo, E. Ottaviani, G. Martinelli (Bologna)

P012

OUTCOME CLINICO DEL TRAPIANTO ALLOGENICO DI CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE IN PAZIENTI ADULTI AFFETTI DA SARCOMA MIELOIDE DE NOVO O ASSOCIATO A LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE. RISULTATI DA UNA SURVEY ITALIANA MULTICENTRICA

D. Lazzarotto, A. Candoni, C. Filì, F. Forghieri, L. Pagano, A. Busca, G. Spinosa, E. Borlenghi, M.E. Zannier, E. Simeone, L. Melillo, F. Mosna, F. Lessi, R. Fanin (*Udine, Modena, Roma, Torino, Foggia, Brescia, San Giovanni Rotondo, Treviso, Padova*)

Sindromi mieloproliferative I

Moderatore: S. Soverini

P013

RUOLO DEL POLIMORFISMO GENICO HLA-G NELLA LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA

G. Caocci, R. Cusano, M. Greco, S. Orrù, B. Martino, E. Abruzzese, S. Galimberti, O. Mulas, R. Littera, C. Carcassi, G. La Nasa (*Cagliari, Reggio Calabria, Roma, Pisa*)

P014

LA DEREGOLAZIONE DI MIR-29A-3P E MIR-494-3P INFLUISCE SULLA SENSIBILITÀ A TKI DELLE CELLULE STAMINALI DI CML

S. Salati, V. Salvestrini, C. Carretta, S. Rontauroli, R. Zini, C. Rossi, S. Ruberti, E. Bianchi, V. Pennucci, A. Curti, R.M. Lemoli, R. Manfredini (*Modena, Bologna, Genova*)

P015

ALTI LIVELLI DI TRASCRITTO BCR-ABL/GUSIS ALLA DIAGNOSI SONO ASSOCIATI A RISPOSTE INADEGUATE AD IMATINIB

P. Vigneri, F. Stagno, S. Stella, A. Cupri, S. Forte, M. Massimino, A. Antolino, C. Caracciolo, L. Nocilli, S. Impera, C. Musolino, F. Fabbiano, M. Russo, C. Tomaselli, M. Rizzo, M. Musso, F. Morabito, L. Levato, L. Manzella, M.C. Müller, A. Hochhaus, F. Di Raimondo (*Catania, Ragusa, Palermo, Messina, Taormina, Caltanissetta, Catanzaro, Mannheim-D, Jena-D*)

DETERMINAZIONE DEI LIVELLI DI TRASCRITTO DI BCR-ABL1 MEDIANTE DIGITAL PCR (DPCR) IN PAZIENTI AFFETTI DA CML CHE ABBIANO RAGGIUNTO LA DMR (MR4.0, MR4.5 E MR5.0) MEDIANTE TERAPIA CON TKIS (IMATINIB O NILOTINIB) E CHE MANTENGANO LA DMR DOPO LA DISCONTINUAZIONE DELLA TERAPIA S. Bernardi, A. Di Palma, F. Cattina, S. Perucca, M. Malagola, M. Tiribelli, E. Codarin,

S. Bernardi, A. Di Palma, F. Cattina, S. Perucca, M. Malagola, M. Tiribelli, E. Codarin, M.T. Bochicchio, G. Ruggeri, L. Franceschini, V. Cancelli, F. Castagnetti, S. Soverini, M. Fogli, C. Venturi, S. Lavorgna, C. Pagani, C. Skert, C. Zanaglio, L. Caimi, G. Rossi, M.T. Voso, G. Rosti, G. Martinelli, M. Baccarani, D. Russo (*Brescia, Udine, Bologna, Roma*)

P017

IL SILENZIAMENTO DI HDAC4 RISENSIBILIZZA CELLULE DI LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA RESISTENTI AL TRATTAMENTO CON IMATINIB MESILATO

E. Tirrò, C. Romano, M.S. Pennisi, L. Parrinello, L. Manzella, F. Stagno, F. Di Raimondo, P. Vigneri (Catania)

P018

RUOLO DI AURORA CHINASI A NELLA FARMACO-RESISTENZA AD IMATINIB M. Mancini, S. Soverini, F. Castagnetti, C. De Benedittis, G. Gugliotta, G. Rosti, M.A. Santucci, M. Cavo, G. Martinelli (*Bologna*)

P019

I TEMPI DI RADDOPPIAMENTO E DI DIMEZZAMENTO DI BCR-ABL POTREBBERO PREDIRE LE RISPOSTE DI PAZIENTI CON LMC A INIBITORI DEL DOMINIO TIROSIN-CHINASICO

S. Stella, M.S. Pennisi, F. Stagno, S.R. Vitale, A. Antolino, C. Caracciolo, L. Nocilli, S. Impera, C. Musolino, F. Morabito, M. Russo, M. Rizzo, L. Manzella, F. Di Raimondo, P. Vigneri (*Catania, Ragusa, Palermo, Messina, Cosenza, Taormina, Caltanissetta*)

P020

FATTORI PREDITTIVI DI RISPOSTA MOLECOLARE PROFONDA NEI PAZIENTI CON LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA IN FASE CRONICA TRATTATI CON DASATINIB O NILOTINIB DOPO FALLIMENTO DI IMATINIB

M. Bonifacio, G. Binotto, M. Tiribelli, L. Scaffidi, A. Iurlo, F. Cibien, E. Maino, A. Guella, G. Festini, C. Minotto, E. De Biasi, L. Frison, F. De Marchi, M. Medeot, C. Bucelli, E. Calistri, M. Stulle, F. Gherlinzoni, A. Cortelezzi, R. Fanin, G. Semenzato, M. Krampera, G. Pizzolo, A. Ambrosetti (Verona, Padova, Udine, Milano, Treviso, Mestre-Venezia, Trento, Trieste, Mirano, Camposampiero)

LE CELLULE MIELOIDI SOPPRESSORIE DI TIPO MONOCITARIO COME FATTORE PROGNOSTICO NEI PAZIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA

C. Giallongo, N.L. Parrinello, D. Tibullo, P. La Cava, A. Romano, G. Camiolo, F. Stagno, P. Vigneri, G.A. Palumbo, F. Di Raimondo *(Catania)*

P022

QUANTIFICAZIONE DELLA CARICA ALLELICA DEL GENE CALR MUTATO NELLE NEOPLASIE MIELOPROLIFERATIVE CON DROPLET DIGITAL PCR

L. Anelli, A. Zagaria, N. Coccaro, G. Tota, A. Minervini, P. Casieri, L. Impera, C.F. Minervini, C. Brunetti, A. Ricco, P. Orsini, C. Cumbo, G. Specchia, F. Albano (*Bari*)

Leucemia linfatica cronica I

Moderatore: V. Gattei

P023

L'IPERSENSIBILITÀ AI SEGNALI REDOX È ASSOCIATA AD UNA PROGNOSI FAVOREVOLE NELLA LEUCEMIA LINFATICA CRONICA

C. Cavallini, O. Perbellini, R. Chignola, I. Dando, E. Zoratti, E. Mimiola, C. Laudanna, M. Donadelli, G. Pizzolo, M.T. Scupoli (*Verona*)

P024

L'EFFETTO DI IL-6 E IL-15 NELLA LEUCEMIA DEI GRANDI LINFOCITI GRANULATI DIPENDE DALLA PRESENZA DELLE MUTAZIONI IN STAT E DALL'IMMUNO-FENOTIPO DELLE CELLULE LEUCEMICHE

A. Teramo, C. Ercolin, G. Barilà, G. Calabretto, A. Cabrelle, E. Pagnin, G. Semenzato, R. Zambello (*Padova*)

P025

ESPRESSIONE DELLA PROTEINA FAK E SUO COINVOLGIMENTO NELLA PROGRESSIONE DELLA LEUCEMIA LINFATICA CRONICA DI TIPO B

V. Trimarco, F. Frezzato, V. Martini, F. Severin, F. Raggi, A. Visentin, G. Chiodin, L. Martinello, M. Facco, R. Zambello, G. Semenzato, L. Trentin (*Padova*)

P026

IL SOTTOGRUPPO CARATTERIZZATO DALLA PROLIFERAZIONE DI CELLULE NK CITOTOSSICHE NEI PAZIENTI AFFETTI DA CLPD-NK IDENTIFICA UNA PROLIFERAZIONE DI CELLULE NK AGGRESSIVA

G. Barilà, A. Teramo, G. Calabretto, C. Ercolin, A. Cabrelle, E. Boscaro, M. Facco, F. Piazza, L. Trentin, G. Semenzato, R. Zambello (*Padova*)

L'INIBIZIONE DI USP7 INDUCE APOPTOSI NELLE CELLULE DI LEUCEMIA LINFATICA CRONICA ATTRAVERSO PTEN E IN MANIERA INDIPENDENTE DA P53

G. Carrà, C. Panuzzo, S. Crivellaro, D. Torti, G. Parvis, U. Familiari, M. Volante, D. Morena, M. F. Lingua, M. Brancaccio, A. Guerrasio, P.P. Pandolfi, G. Saglio, R. Taulli, A. Morotti (Orbassano, Torino, Boston-USA)

P028

MACITENTAN, ANTAGONISTA DEI RECETTORI DELL'ENDOTELINA, CONTRASTA I SEGNALI DI SOPRAVVIVENZA ED ADESIONE E IL PROFILO ANGIOGENICO DELLE CELLULE DI LEUCEMIA LINFATICA CRONICA

R. Maffei, S. Fiorcari, S. Martinelli, S. Benatti, D. Rossi, P. Zucchini, L. Potenza, G. Gaidano, M. Luppi, R. Marasca (*Modena, Bellinzona-CH, Novara*)

P029

IBRUTINIB MODIFICA LA FUNZIONE DELLE CELLULE NURSE-LIKE NELLA LEUCEMIA LINFATICA CRONICA

S. Fiorcari, R. Maffei, V. Audrito, S. Martinelli, E. ten Hacken, P. Zucchini, C. Quadrelli, S. Benatti, L. Potenza, M. Luppi, J.A. Burger, S. Deaglio, R. Marasca (*Modena, Torino, Houston-USA*)

P030

CARATTERIZZAZIONE E RILEVANZA PROGNOSTICA DELLE MICROVESCICOLE CIRCOLANTI NELLA LEUCEMIA LINFATICA CRONICA

L. De Luca, G. D'Arena, V. Simeon, S. Trino, I. Laurenzana, A. Caivano, F. La Rocca, O. Villani, G. Mansueto, S. Deaglio, I. Innocenti, L. Laurenti, S. Molica, G. Pietrantuono, L. Del Vecchio, P. Musto (*Rionero in Vulture, Torino, Roma, Catanzaro, Napoli*)

P031

LA MODULAZIONE IN VITRO DELLE PROTEINE DEL RECETTORE PROGRAMMED DEATH-1 (PD1) E DEI LIGANDI PDL1 E PDL2 NEL MICROAMBIENTE TUMORALE (TME) DELLA LEUCEMIA LINFATICA CRONICA (LLC)

S. Bossio, A.G. Recchia, L. De Stefano, N. Caruso, A. Palummo, G. Iaquinta, F. Storino, M. Gentile, E. Vigna, D. Fenoglio, G. Filaci, G. Uccello, M. Mazoni, A. Neri, G. Cutrona, C. Tripodo, P.F. Tassone, F. Morabito (*Aprigliano, Cosenza, Genova, Milano, Palermo, Catanzaro*)

P032

SCREENING DI 59 CASI DI LEUCEMIA LINFATICA CRONICA (LLC) PER L'IDENTI-FICAZIONE DI MUTAZIONI NEL GENE TP53 MEDIANTE SEQUENZIAMENTO DI NUOVA GENERAZIONE (NGS) CON TECNOLOGIA ION TORRENT AMPLISEQ-TM

L. De Stefano, S. Bossio, M. Gentile, G. Uccello, E. Vigna, A. Palummo, N. Caruso, G. Iaquinta,

F. Storino, A. Neri, M. Barbieri, C. Favoino, M. Lionetti, G. Cutrona, F. Fais, P.F. Tassone,

F. Morabito, A.G. Recchia (Aprigliano, Cosenza, Milano, Catanzaro)

POTERE PREDITTIVO SULLA SOPRAVVIVENZA LIBERA DA PROGRESSIONE DELLO STATO MUTAZIONALE DELLA TP53 VALUTATA ATTRAVERSO LA TECNOLOGIA NEXT GENERATION SEQUENCING (NGS) ION TORRENT AMPLISEQ-TM IN PAZIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA LINFATICA CRONICA TRATTATI CON LA COMBINAZIONE BENDAMUSTINA E RITUXIMAB COME PRIMA LINEA DI TERAPIA: ANALISI DI 39 CASI

M. Gentile, L. De Stefano, S. Bossio, G. Uccello, E. Vigna, A. Palummo, N. Caruso, G. Iaquinta, F. Storino, A. Neri, M. Barbieri, C. Favoino, M. Lionetti, G. Cutrona, F. Fais, P.F. Tassone, A.G. Recchia, F. Morabito (*Cosenza, Aprigliano, Milano, Catanzaro*)

P034

LA REGOLAZIONE DI HIF-1A NELLE CELLULE DI LEUCEMIA LINFATICA CRONICA TP53 DISRUPTED E IL SUO POTENZIALE RUOLO COME TARGET TERAPEUTICO

V. Griggio, C. Vitale, M. Todaro, C. Riganti, J. Kopecka, M. Dal Bo, D. Rossi, G. Pozzato, L. Laurenti, F. Zallio, M. Marchetti, M. Ruggeri, P. Omedè, A. Ferretti, G. Del Poeta, F.R. Mauro, R. Foà, V. Gattei, G. Gaidano, M. Boccadoro, M. Massaia, M. Coscia (*Torino, Aviano, Novara, Trieste, Roma, Alessandria, Asti*)

Linfomi e mieloma multiplo I

Moderatore: N. Bolli

P035

STUDIO DEI POSSIBILI EFFETTI SINERGICI DI VORINOSTAT E RUXOLITINIB M. Civellaro, M. Cosenza, S. Pozzi, S. Sacchi (Modena)

P036

RUOLO DELLA COMBINAZIONE BENDAMUSTINA-BORTEZOMIBDESA-METASONE (BVD) NEL MIELOMA MULTIPLO RECIDIVATO E REFRATTARIO: UN'ESPERIENZA REAL-LIFE

C. Cerchione, L. Catalano, A.E. Pareto, S. Basile, L. Marano, I. Peluso, L. Simeone, O. Vitagliano, S. Palmieri, S. Rocco, F. Ferrara, F. Pane (*Napoli*)

P037

LINFOMI NON HODGKIN PRIMITIVI EPATICI: ALTA PREVALENZA DI INFEZIONE DA VIRUS DELL'EPATITE C ED EFFICACIA DEI CONVENZIONALI SEI CICLI DI CHEMIOTERAPIA ANTRACICLINE-BASED

C. Cerchione, A. De Renzo, M. Masarone, C. Cimmino, M. Persico, M. Notarangelo, V. Rosato, R. Della Pepa, N. Pugliese, C. Mainolfi, I. De Sio, F. Pane, M. Picardi *(Napoli, Salerno)*

MIELOMA MULTIPLO IGD NELL'ERA DEI NUOVI FARMACI: SOPRAVVIVENZA E CARATTERISTICHE CLINICHE. ESPERIENZA MONOCENTRICA DI 5 CASI DESCRITTI

L. Torti, S. Pulini, A. Morelli, F. Bacci, F. Fioritoni, S. Falorio, P. Di Bartolomeo (Pescara, Bologna)

P039

FLC ED IMMUNOPARESI NELLE GAMMAPATIE: DIFFERENZE FRA LE MGUS IGA E LE MGUS IGG

M. Pizzuti, I. Chitarrelli, G. Smaldore, A. Girardi, R. Penitente, R. Nuccorini, S. Coluzzi, S.P. Pascale, A. Matturro, F. Larocca, F. D'Auria, A. Amendola, I. Attolico, N. Filardi, M. Cimminiello, D. Vertone (*Potenza, Rionero in Vulture*)

P040

SILENZIAMENTO EPIGENETICO DI SIRT1, KLF4, DAPK1 E SPG20 DOVUTO A METILAZIONE NEI LINFOMI NON-HODGKIN

M. Pistoni, E. Zanetti, F. Merli, R. Frazzi (Reggio Emilia)

P041

STUDIO DEI POLIMORFISMI GENICI PREDITTIVI DI RISPOSTA AL TRATTAMENTO E DI TOSSICITÀ NEI PAZIENTI AFFETTI DA LINFOMI NON-HODGKIN INDOLENTI TRATTATI CON RITUXIMAB E BENDAMUSTINA

E. Cencini, A. Sicuranza, A. Fabbri, D. Raspadori, M. Bocchia (Siena)

P042

DEFICIT E SUPPLEMENTAZIONE DI VITAMINA D NEL LINFOMI DIFFUSI A GRANDI CELLULE B: IMPATTO SULL'OUTCOME

M.C. Tisi, S. Bellesi, E. Maiolo, F. Corrente, G. Tartaglia, E. Alma, F. D'Alò, S. Hohaus (Roma)

Ematologia molecolare - Malattia minima residua - Immunoterapia - Ematologia benigna

Moderatore: S. Galimberti

P043

SNP RS1333040C>T NEI PAZIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA: L'ESPERIENZA DI UN SINGOLO CENTRO

F. Sora, R. Pola, P. Chiusolo, I. Gatto, L. Laurenti, M. Marcantoni, G. Giammarco, I. Innocenti, F. Autore, S. Sica *(Roma)*

METODICA AFFIDABILE E STANDARDIZZATA PER LO SCREENING DEI TRASCRITTI DI BCR/ABL: CONFRONTO TRA IL PROTOCOLLO BIOMED-1 E I KIT COMMERCIALI

E. Toffoletti, M. Tiribelli, S. Di Giusto, E. Codarin, G. Maccari, A. Chiarvesio, R. Fanin, D. Damiani *(Udine)*

P045

VALUTAZIONE DELLA MALATTIA MINIMA RESIDUA CON NEXT GENERATION FLOW-MRD NEI PAZIENTI CON MIELOMA MULTIPLO

S. Sirianni, A. Gozzetti, V. Candi, M. Bocchia, D. Raspadori (Siena)

P046

IL TROMBOELASTOGRAMMA NEI PORTATORI DI MUTAZIONI TROMBOFILICHE G20210A DELLA PROTROMBINA E G1691A DEL FATTORE V

M. Pizzuti, G. Adurno, A. Calabrese, D. Dragonetti, S. Coluzzi, S.P. Pascale, R. Nuccorini, A. Matturro, A. Amendola, N. Filardi, M. Cimminiello, I. Attolico, D. Vertone (*Potenza*)

P047

LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA (LMA) CON T(8;16): CARATTERISTICHE CLINICHE, CITOMORFOLOGICHE, CITOGENETICHE E MOLECOLARI DI QUATTRO NUOVI CASI

G. Sammarelli, R. La Starza, G. Todaro, B. Cambò, T. Maldacena, V. Marchica, D. Di Giacomo, C. Matteucci, L. Craviotto, M. Crugnola, C. Mecucci, F. Aversa (*Parma, Perugia*)

P048

PROFILO GENOMICO DI CINQUE CASI CON LEUCEMIA PROLINFOCITICA T (LPL-T)

G. Sammarelli, R. La Starza, F. Quaini, B. Crescenzi, T. Pierini, G. Todaro, T. Maldacena, G. Licata, L. Craviotto, C. Plenteda, F. Re, F. Russo, S. Bonomini, C. Mecucci, F. Aversa (*Parma, Perugia*)

P049

L'INIBIZIONE DI CHK1/2 RIPRISTINA L'EFFETTO ANTIOPROLIFERATIVO DELL'IMMUNOCONIUGATO INOTUZUMAB OZOGAMICINA (CMC-544) IN CELLULE CD22-POSITIVE CON P53 MUTATA

M. Massimino, E. Tirrò, A. Fidilio, A. Chiarenza, G. Palumbo, A. Romano, L. Manzella, F. Di Raimondo, F. Stagno, P. Vigneri *(Catania)*

P050

GLI ANTICORPI CONTRO IL CITOPLASMA DEI NEUTROFILI SPECIFICI PER L'ELASTASI NEUTROFILA (HNE ANCA) INDOTTI DALL'USO DI COCAINA POSSONO ESSERE RESPONSABILI DI UNA FORMA ACQUISITA DI NEUTROPENIA CICLICA

F. Schieppati, G. Gregorini, E. Borlenghi, C. Lamorgese, S.M. Eder, A.M. Hummel, U. Specks, G. Rossi (*Brescia, Rochester-USA*)

STUDIO DELLA MALATTIA RESIDUA MINIMA NELLA LEUCEMIA ACUTA LINFO-BLASTICA DELL'ADULTO CON TECNICA DI AMPLIFICAZIONE DIGITALE (DIGITAL PCR)

M. Tosi, M.L. Guinea Montalvo, R. Cavagna, B. Peruta, T. Intermesoli, G. Quaresmini, A. Rambaldi, O. Spinelli (*Bergamo, Milano*)

P052

PRODUZIONE IN GMP DI CELLULE T REGOLATORIE (TREGS) PER USO CLINICO: ANALISI FENOTIPICA E FUNZIONALE DI TREGS NORMALI POST CRIOPRE-SERVAZIONE/SCONGELAMENTO

F. Ulbar, T. Montemurro, M. Viganò, C. Lavazza, G. Chirumbolo, B. Sinigaglia, E. Dan, F. Bonifazi, G. Bandini, M. Cavo, R. Giordano, R.M. Lemoli, L. Catani, M. Arpinati (*Bologna, Milano, Genova*)

P053

UNA VARIANTE DI SPLICING DE NOVO A LIVELLO DELL'ESONE 5 DEL GENE WT1 IN PATIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA

M.C. Padula, I. Salvia, A. Olivieri, M. Pizzuti, I. Attolico, M. Calandrelli, S. Coluzzi, G. Mancini, S.Q. Pascale, F. Saraceni, G. Martelli (*Potenza, Ancona*)

P054

ASSETTO MUTAZIONALE DI DNMT3A IN 219 CASI DI AML: LE MUTAZIONI ATIPICHE RISPONDO MEGLIO DELLE TIPICHE

E. Franchini, C. Venturi, G.F. Prisinzano, E. Zuffa, M.T. Bochicchio, V. Guadagnuolo, A. Padella, G. Simonetti, S. Paolini, C. Papayannidis, G. Marconi, C. Baldazzi, N. Testoni, C. Sartor, E. Tenti, M. Perricone, M. Raffini, M. Cavo, E. Ottaviani, G. Martinelli (*Bologna*)

P055

IL FERRO SUCROSOMIALE È EFFICACE NEL TRATTARE L'ANEMIA SIDEROPENICA NELLE GIOVANI DONNE CON INFIAMMAZIONE CRONICA E RIDUCE GLI INDICI INFIAMMATORI IN VIVO E IN VITRO

G. Giordano, E. Brilli, F. D'Amico, A. Commatteo, A. Parente, L. Luciano, R. Fratangelo, S. Lavoretano, R. Gigli, G. Niro, M. Magri, A. Licianci, L. Di Marzio, B. Carabellese, G. Berardi, D. Berardi, D. Traficante, L. Di Lullo, G. Corbi, G. Tarantino (*Campobasso, Roma, Isernia, Pisa*)

P056

VALUTAZIONE DELLA VARIABILITÀ INTERLABORATORIO E DELLA ROBUSTEZZA DELLE METODICHE PER LA DETERMINAZIONE DELLA MUTAZIONE JAK2 V617F: UNO STUDIO MULTICENTRICO DI 19 LABORATORI ITALIANI

M. Perricone, E. Ottaviani, M. Angelini, L. Bagli, E. Bellesia, M. Donati, D. Gemmati, B. Giannini, P. Zucchini, S. Mancini, V. Marchica, S. Trubini, G. De Matteis, S. Di Zacomo, M. Favarato, M. A. Fioroni, M. Gusella, G. Maccari, F. Navaglia, M. Svaldi, L. Toffolatti, L. Orlandi, V. Laloux, M. Manfrini, F. Cassavia, F. Orsini, G. Martinelli (*Bologna, Ascoli Piceno, Cesena, Reggio Emilia, Pesaro, Ferrara, Modena, Ancona, Parma, Piacenza, Verona, Pescara, Venezia, L'Aquila, Rovigo, Udine, Padova, Bolzano, Treviso, Milano, Hilden-D*)

Giovedì 20 Ottobre 2016

13.00 - 14.30 DISCUSSIONE POSTER

Leucemie acute II

Moderatore: F. Buccisano

P057

STUDIO MEDIANTE HPLC ED 1H NMR DELLA DEGRADAZIONE DELLA CITARABINA IN CONDIZIONI CLINICHE, CON LO SCOPO DI EVITARE COSTI DEL TRATTAMENTO E MIGLIORARE LA COMPLIANCE DEL PAZIENTE

M. De Nisco, C. Cerchione, V. Martinelli, N. Pugliese, S. Pedatella, L. Catalano, M. Manfra, N. Marra, V.D. Iula, F. Pagano, M. Picardi, A. Bolognese, F. Pane (*Messina, Napoli, Potenza, Fisciano*)

P058

IL VALORE DI WT1 POST INDUZIONE E IL RAPPORTO TRA IL VALORE DI WT1 ALL'ESORDIO E POST INDUZIONE SONO UTILI PER STRATIFICARE I PAZIENTI CON LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE

S. Coluzzi, T. Introcaso, P. Iallorenzi, E. Di Nardo, S.P. Pascale, R. Nuccorini, I. Attolico, A. Matturro, A. Amendola, M. Cimminiello, D. Vertone, N. Filardi, M. Pizzuti (*Potenza*)

P059

UN CASO DI LEUCEMIA ACUTA LINFOBLASTICA B COMMON T (8;12) (Q13;P13) EVOLUTA DA MALATTIA MIELOPROLIFERATIVA/SINDROME MIELODISPLASTICA CON LA STESSA ALTERAZIONE CITOGENETICA

D. Facchinelli, A. Polino, G. Nadali, A. Ambrosetti (Verona)

P060

L'USO DEGLI ANALOGHI DEL GNRH NELLA PREVENZIONE DEL DANNO OVARICO INDOTTO DALLA CHEMIOTERAPIA NEI PAZIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA ACUTA

E. Lugli, M. Celli, A. Paolini, A. Gilioli, D. Giusti, L. Potenza, G. Riva, E. Colaci, A. Messerotti, F. Bettelli, A. Cuoghi, P. Bresciani, V. Fantuzzi, V. Pioli, F. Narni, G. Leonardi, R. Marasca, M. Maccaferri, V. Coluccio, F. Soci, V. Nasillo, L. Arletti, A. La Marca, F. Forghieri, M. Luppi, M. Morselli (Modena)

P061

CUT-OFF DI ESPRESSIONE DEL CD34 PER LA PREDITTIVITÀ DELLE ISOFORME DI PML-RARA NELLA LEUCEMIA ACUTA A PROMIELOCITI DELL'ADULTO

F. Corrente, S. Bellesi, E. Metafuni, P.L. Puggioni, D.G. De Ritis, L. Laurenti, F. Sorà, S. Giammarco, L. Pagano, A. Bacigalupo, V. De Stefano, S. Sica, P. Chiusolo (*Roma*)

ACCESSI VASCOLARI CENTRALI FRONT-LINE NELLE LEUCEMIE ACUTE: PICC (PERIPHERALLY INSERTED CENTRAL CATHETER) VERSUS CVC (CENTRAL VENOUS CATHETER) TRADIZIONALI: UN TRIAL RANDOMIZZATO DI FASE IV (NCT02405728) C. Cerchione, M. Di Perna, R. Della Pepa, N. Pugliese, V. Caprioli, C. Frieri, F. Pane, M. Picardi (Napoli)

P063

ANALISI DI SOPRAVVIVENZA DI 409 PAZIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA TRATTATI CON CHEMIOTERAPIA DI INDUZIONE, CON O SENZA AGGIUNTA DI GEMTUZUMAB OZOGAMICIN (GO)

C. Papayannidis, A. Candoni, M. Malagola, G. Marconi, E. Tenti, M. Manfrini, G. Simonetti, E. Zuffa, M.C. Abbenante, S. Parisi, S. Paolini, C. Sartor, E. Franchini, E. Ottaviani, M.C. Fontana, A. Padella, N. Testoni, F. Volpato, S. Lo Monaco, R. Fanin, D. Russo, G. Martinelli (*Bologna, Udine, Brescia*)

P064

ALTERAZIONI CROMOSOMICHE SPECIFICHE CONFERISCONO RESISTENZA ALLA TERAPIA IN UNA COORTE DI 49 PAZIENTI CON LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE TRATTATI CON CHEMIOTERAPIA INTENSIVA

C. Papayannidis, M. Fontana, G. Marconi, V. Guadagnuolo, G. Simonetti, A. Padella, S. Paolini, M.C. Abbenante, S. Parisi, C. Sartor, S. Lo Monaco, M. Manfrini, E. Zuffa, E. Franchini, C. Venturi, A. Ghelli Luiserna di Rorà, E. Ottaviani, G. Martinelli (*Bologna*)

P065

AZACITIDINA NELLA TERAPIA DI MANTENIMENTO DOPO OTTENIMENTO DELLA REMISSIONE COMPLETA POST INDUZIONE IN PAZIENTI ANZIANI CON LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE

C. Buquicchio, M.T. Santeramo, L. Ciuffreda, R. Miccolis, G. De Santis, A. Spina, A. Melpignano, G. Greco, V. Pavone, L. Melillo, N. Cascavilla, C. Ingrosso, P. Mazza, G. Tarantini (Barletta, Brindisi, Tricase, San Giovanni Rotondo, Taranto)

P066

LA CLEARANCE PRECOCE DEI BLASTI A LIVELLO PERIFERICO CORRELA CON LA SOPRAVVIVENZA GLOBALE E IL TEMPO ALLA RECIDIVA NEI PAZIENTI CON LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE

M. Farina, M. Chiarini, E. Borlenghi, F. Serana, C. Cattaneo, V. Giustini, A. Passi, C. Pagani, C. Lamorgese, A. Roccaro, L. Imberti, G. Rossi (*Brescia*)

AZACITIDINA NEL TRATTAMENTO REAL LIFE DI PAZIENTI ANZIANI "UNFIT" CON LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA: ESPERIENZA DI DUE CENTRI ITALIANI

L. Melillo, A. Candoni, A. La Torre, M.M. Minervini, G. Rossi, D. Lazzarotto, E. Simeone, N. Cascavilla (San Giovanni Rotondo, Udine)

P068

IL FATTORE DI TRASCRIZIONE FOXC1 È DOWN-REGOLATO NELLE LEUCEMIE ACUTE A PROMIELOCITI ED È MODULATO DAL TRATTAMENTO CON ATRA

E. Fabiani, E. Saulle, N.I. Noguera, G. Falconi, L. Cicconi, M. Postorino, M. Divona, A.M. Cerio, E. Pelosi, F. Lo Coco, U. Testa, M.T. Voso (*Roma*)

Sindromi mieloproliferative II

Moderatore: G. Rosti

P069

IMATINIB MESILATO E FUNZIONALITÀ CARDIACA

C. Cerchione, L. Luciano, C. Cimmino, M. Memoli, F. Pane (Napoli)

P070

L'ESPRESSIONE DELLA PROTEINA KINASI CE NELLE PIASTRINE DI PAZIENTI AFFETTI DA MIELOFIBROSI PRIMARIA CORRELA CON EVENTI CARDIOVASCOLARI

E. Masselli, C. Carubbi, S. Martini, G. Pozzi, B. Cambò, I. Bertaggia, G. Gobbi, F. Aversa, M. Vitale (*Parma*)

P071

ANALISI DI WT1 NEI PAZIENTI CON LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA

S. Coluzzi, T. Introcaso, P. Iallorenzi, O. Villani, G. Bianchino, S.P. Pascale, R. Nuccorini, I. Attolico, D. Vertone, N. Filardi, A. Matturro, A. Amendola, M. Cimminiello, G. Pietrantuono, V. Grieco, M. Pizzuti (*Potenza, Rionero in Vulture*)

P072

L'APLOTIPO DEI TRASPORTATORI HOCT1 ED ABCB1 CONDIZIONA LA RISPOSTA CLINICA E LA TOSSICITÀ DI IMATINIB NEI PAZIENTI CON LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA: UN NUOVO APPROCCIO MATEMATICO

S. Galimberti, F. Ceccherini, L. Galeotti, E. Arrigoni, D. Domingo, M. Laurino, M. Polillo, C. Baratè, C. Fava, A. D'Avolio, F. Ricci, G. Fontanelli, E. Ciabatti, S. Grassi, F. Cornolti, A. Di Paolo (*Pisa, Orbassano, Torino*)

EFFICACIA E SICUREZZA DEL TRATTAMENTO DI PRIMA LINEA CON NILOTINIB NEI PAZIENTI ANZIANI CON LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA

G. Gugliotta, F. Castagnetti, M. Breccia, M. D'Adda, F. Stagno, L. Levato, A.M. Carella, B. Martino, M. Tiribelli, G. Rege-Cambrin, A. Gozzini, M. Salvucci, M. Cedrone, E. Trabacchi, E. Usala, A.R. Scortechini, L. Luciano, S. Soverini, G. Alimena, M. Cavo, G. Martinelli, F. Pane, G. Saglio, M. Baccarani, G. Rosti (Bologna, Roma, Brescia, Catania, Catanzaro, Genova, Reggio Calabria, Udine, Orbassano, Firenze, Ravenna, Piacenza, Cagliari, Ancona, Napoli)

P074

I POLIMORFISMI DEI TRASPORTATORI HOCT1 ED ABCB1 NON CONDIZIONANO LA RISPOSTA CLINICA E LA TOSSICITÀ DI NILOTINIB UTILIZZATO IN PRIMA LINEA NEI PAZIENTI CON LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA

S. Galimberti, C. Bucelli, E. Arrigoni, C. Baratè, F. Ricci, F. Guerrini, S. Grassi, E. Ciabatti, C. Fava, A. D'Avolio, G. Fontanelli, G. Rege-Cambrin, A. Isidori, F. Loscocco, G. Caocci, M. Greco, M. Bocchia, L. Aprile, A. Gozzini, B. Scappini, D. Cattaneo, G. La Nasa, A. Bosi, M. Petrini, P. Leoni, R. Danesi, G. Saglio, G. Visani, A. Cortelezzi, A. Scortechini, A. Iurlo, A. Di Paolo (*Pisa, Milano, Siena, Torino, Pesaro, Cagliari, Firenze, Ancona*)

P075

UN RARO CASO DI SINDROME MIELOPROLIFERATIVA CRONICA CON MUTAZIONE JAK2V617F E BCR/ABL E19-A2

N. Cenfra, S. Tomassini, A. Centra, M. Divona, M.C. Scerpa, S. Pisanò, L. Elia, M. Mancini, C. Di Cristofano, C. Nervi, G. Cimino (*Roma, Latina*)

P076

IL PROFILO PROTEOMICO CORRELA CON LA RISPOSTA MOLECOLARE NEI PAZIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA

N. Sgherza, V.M. Garrisi, A. Iacobazzi, I. Abbate, N. Cascavilla, A. Guarini *(San Giovanni Rotondo, Bari)*

P077

ANALISI SEQUENZIALE MEDIANTE DIGITAL PCR (DPCR) DEI LIVELLI DI TRASCRITTO DI BCR-ABL1 IN PAZIENTI AFFETTI DA CML PH+ TRATTATI CON INIBITORI TIROSIN-CHINASICI (TKIS): CONFRONTO TRA DPCR E QPCR

S. Bernardi, S. Perucca, F. Cattina, M. Malagola, M. Tiribelli, E. Codarin, G. Ruggeri, S. Lavorgna, L. Franceschini, N. Polverelli, V. Cancelli, B. Rambaldi, C. Skert, C. Zanaglio, L. Caimi, M.T. Voso, G. Rossi, D. Russo (*Brescia, Udine, Roma*)

LE CELLULE DI LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA SOPRAVVISSUTE AL TRATTAMENTO CON TKI MOSTRANO UN SIGNIFICATIVO AUMENTO DEL FATTORE TRASCRIZIONALE DI PLURIPOTENZA NANOG

S. Caruso, M. Castaldo, S. Errichiello, I. Pisano, C. Quintarelli, B. De Angelis, C. Del Prete, B. Izzo, G. Muccioli Casadei, F. Pane (*Napoli, Roma*)

Leucemie linfatica II

Moderatore: S. Molica

P079

L'INTERAZIONE HSP70 (HEAT SHOCK PROTEIN OF 70KDA) - HSF1 (HEAT SHOCK FACTOR 1) COME BERSAGLIO TERAPEUTICO NELLA LEUCEMIA LINFATICA CRONICA

F. Frezzato, F. Raggi, F. Severin, V. Martini, V. Trimarco, L. Martinello, A. Visentin, M. Facco, F. Piazza, G. Semenzato, L. Trentin (*Padova*)

P080

REGOLAZIONE DEL SEGNALE TRASDOTTO DAL BCR NELLA LEUCEMIA LINFATICA CRONICA: RUOLO DI C-CBL E CIN85

V. Martini, R. Molfetta, V. Trimarco, F. Frezzato, G. Chiodin, F. Severin, F. Raggi, L. Martinello, A. Visentin, M. Facco, G. Semenzato, R. Paolini, L. Trentin (*Padova, Roma*)

P081

IL TRATTAMENTO CON NOCODAZOLO INDUCE APOPTOSI NELLE CELLULE NEOPLASTICHE DEL MODELLO MURINO DI LLC EU-TCL1

F. Severin, V. Martini, M. Azzolini, L. Leanza, F. Frezzato, V. Trimarco, F. Raggi, L. Martinello, A. Visentin, M. Facco, M. Zoratti, I. Szabò, G. Semenzato, L. Trentin (*Padova*)

P082

OFATUMUMAB E LENALIDOMIDE INIBISCONO IL SIGNALING DEL RECETTORE DELLE CELLULE B NELLA LEUCEMIA LINFATICA CRONICA

C. Cavallini, E. Guardalben, A. Ambrosetti, D. Veneri, G. Pizzolo, M.T. Scupoli (Verona)

P083

CARATTERIZZAZIONE GENETICA DEI GENI DELLE PORZIONI VARIABLE, DIVERSITY AND JOINING DELLA CATENA PESANTE DELLE IMMUNOGLOBULINE IN 480 PAZIENTI CON LEUCEMIA LINFATICA CRONICA

A. Visentin, M. Facco, E. Pagnin, V. Martini, F. Frezzato, V. Trimarco, F. Severin, S. Imbergamo, F. Raggi, L. Martinello, F. Piazza, G. Semenzato, L. Trentin *(Padova)*

CARATTERISTICHE CLINICHE E DI LABORATORIO DELLA FUNZIONALITÀ PIASTRINICA GENERATE DALLA TERAPIA CON IBRUTINIB NEI PAZIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA LINFATICA CRONICA. ESPERIENZA MONOCENTRICA

I. Innocenti, M.A. Alberelli, F. Autore, S. Sica, E. De Candia, L. Laurenti (Roma)

P085

L'INTEGRAZIONE DEL SIGNALING DI ERK INDOTTO DAL RECETTORE DELLE CELLULE B CON LE MUTAZIONI DEL GENE SF3B1 AFFINA LA PROGNOSI NELLA LEUCEMIA LINFATICA CRONICA

C. Cavallini, S. Putta, C. Visco, N. Purvis, D. Rossi, E. Mimiola, O. Perbellini, O. Lovato, E. Falisi, M. Facco, L. Trentin, G. Gaidano, G. Semenzato, A. Ambrosetti, G. Pizzolo, A. Cesano, M.T. Scupoli (*Verona, San Francisco- USA, Vicenza, Novara, Padova*)

P086

EFFETTI DEL BORTEZOMIB SULLA VIA JAK/STAT NELLA LEUCEMIA A GRANDI LINFOCITI GRANULATI

G. Calabretto, A. Teramo, G. Barilà, C. Ercolin, M. Leoncin, A. Cabrelle, E. Pagnin, G. Semenzato, R. Zambello (*Padova*)

P087

ANALISI MUTAZIONALE DEL GENE TP53 NELLA LEUCEMIA LINFATICA CRONICA ESEGUITA CON MINION

C.F. Minervini, C. Cumbo, P. Orsini, L. Anelli, A. Zagaria, A. Minervini, P. Casieri, N. Coccaro, G. Tota, L. Impera, A. Giordano, C. Brunetti, G. Specchia, F. Albano (*Bari*)

P088

IL TARGETING DELLE VIE DI TRASDUZIONE DEL SEGNALE A VALLE DI CXCR4 COME STRATEGIA PER INIBIRE L'EFFETTO PROTETTIVO DEL MICROAMBIENTE NELLA LEUCEMIA LINFATICA CRONICA

C. Vitale, V. Griggio, M. Todaro, C. Riganti, I.C. Salaroglio, C. Salvetti, M. Rigoni, M. Foglietta, B. Castella, M. Boccadoro, M. Massaia, M. Coscia (*Torino*)

P089

LA DOWNREGOLAZIONE DELLE CELLULE T PRODUCENTI IFN-Γ È ASSOCIATA AD UN INCREMENTO NELLA FREQUENZA DELLE CELLULE TH17 E T REGOLATORIE IN PAZIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA LINFATICA CRONICA

R. Napolitano, S. De Matteis, S. Carloni, A. Lucchesi, D. Cangini, G. Musuraca (Meldola)

Linfomi e mieloma multiplo II

Moderatore: S. Pozzi

P090

NANOCAPSULE DI POLICARBONATO E BEZ235: STUDIO DI UNA NUOVA STRATEGIA PER AUMENTARE LA SOLUBILITÀ DEL FARMACO

M. Civallero, M. Cosenza, V. Vergaro, G. Cannazza, S. Pozzi, G. Ciccarella, S. Sacchi (Modena)

P091

LENALIDOMIDE 25 MG A GIORNI ALTERNI IN PAZIENTI AFFETTI DA MIELOMA MULTIPLO ED INSUFFICIENZA RENALE

C. Cerchione, M. Di Perna, D. Nappi, I. Zacheo, F. Pane, L. Catalano (Napoli)

P092

LA COMBINAZIONE BENDAMUSTINA-BRENTUXIMAB NEL TRATTAMENTO DEL LINFOMA DI HODGKIN RECIDIVATO E REFRATTARIO È EFFICACE E BEN TOLLERATA C. Cerchione, M. Di Perna, N. Pugliese, R. Della Pepa, M. Raimondo, F. Pane, M. Picardi (Napoli)

P093

VALUTAZIONE DELLE CATENE LEGGERE LIBERE (FLC) NEL SIERO E NELL'ASPIRATO MIDOLLARE IN PAZIENTI CON MIELOMA MULTIPLO

M. Pizzuti, I. Chitarrelli, G. Smaldore, A. Girardi, R. Penitente, S.P. Pascale, R. Nuccorini, S. Coluzzi, A. Matturro, I. Attolico, A. Amendola, M. Cimminiello, N. Filardi, D. Vertone *(Potenza)*

P094

UN NUMERO PIÙ BASSO DI CELLULE FOXP3+ E UN LIVELLO PIÙ ELEVATO DI MIR-144 ALLA DIAGNOSI PREDICONO IL TEMPO DI RICADUTA DELLA MALATTIA IN PAZIENTI CON LINFOMA FOLLICOLARE

C. Greco, G. Malpeli, F. Mosna, S. Barbi, A. Bertolaso, A. Adamo, M. Krampera, C.M. Croce, A. Scarpa (*Verona, Treviso, Columbus-USA*)

P095

UN CASO DI DIAGNOSI TEMPESTIVA DI LINFOMA A GRANDI CELLULE B PRIMITIVO DEL MEDIASTINO TRAMITE CITOFLUORIMETRIA SU BIOPSIA TRANSBRONCHIALE

S. Bellesi, F. Corrente, P.L. Puggioni, F. D'Alò, M.C. Tisi, A. Cuccaro, E. Maiolo, S. Hohaus (Roma)

P096

BIOPSIA TRANSGASTRICA PER VIA ECOENDOSCOPICA DI LESIONI SPLENICHE ISOLATE PER LA DIAGNOSI DI LINFOMA

A. Cuccaro, F. Attili, F. D'Alò, A. Larghi, M.C. Tisi, S. Bellesi, S. Sica, L.M. Larocca, S. Hohaus (Roma)

BENDAMUSTINA-BORTEZOMIB-DESAMETASONE NEL MIELOMA MULTIPLO RECIDIVATO

M.R. Villa, A. Gagliardi, P. Della Cioppa, M. Esposito, A. Lucania, G. Nitrato Izzo, S. Improta, L. Mastrullo (Napoli)

Trapianto di cellule staminali e fattori di crescita - Sindromi mielodisplastiche

Moderatore: A. Olivieri

P098

USO COMBINATO DI ANALGESIA E ANSIOLITICI PER LA GESTIONE DEL DOLORE ASSOCIATO ALLA MIELOBIOPSIA E BIOPSIA OSSEA

C. Cerchione, A. Gravetti, A. Casoria, N. Pugliese, L. Marano, M. Raimondo, M. Picardi, V. Martinelli, F. Pane (*Napoli*)

P099

SINDROMI MIELODISPLASTICHE ED AGENTI ERITROSTIMOLANTI: VALUTAZIONE DEGLI ASPETTI ERITROPOIETICI ED ANALISI DELLA RISPOSTA

C. Cerchione, O. Vitagliano, G. Cerciello, A.E. Pareto, M. Di Perna, I. Soriente, A.M. D'Arco, P. Danise, F. Alfinito, F. Pane (*Napoli, Nocera Inferiore*)

P100

RUOLO DELLA DOSE DI THIOTEPA NEL REGIME DI CONDIZIONAMENTO AL TRAPIANTO THIOTEPA-BUSULFANO-FLUDARABINA (TBF) NEL TRAPIANTO APLOIDENTICO DI CELLULE STAMINALI EMATOPOIETICHE

C. Cigana, F. Patriarca, D. Lazzarotto, A. Geromin, A. Sperotto, M.L. Battista, M. Cerno, M. Medeot, G. Perali, G. Ventura, R. De Marchi, R. Fanin (*Udine*)

P101

EFFICACIA DI FILGRASTIM BIOSIMILARE (ZARZIO®) NELLA MOBILIZZAZIONE DI CELLULE STAMINALI PERIFERICHE AUTOLOGHE IN PAZIENTI ADULTI AFFETTI DA LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA: STUDIO RETROSPETTIVO MONOCENTRICO

V. Nasillo, A. Paolini, G. Riva, M. Morselli, L. Potenza, S. Bigliardi, V. Coluccio, M. Maccaferri, E. Colaci, V. Fantuzzi, A. Messerotti, L. Arletti, V. Pioli, E. Lugli, A. Gilioli, C. Quadrelli, D. Vallerini, I. Lagreca, P. Barozzi, A. Cuoghi, P. Bresciani, R. Marasca, M.T. Mariano, M. Bevini, R. Malavolti, G. Ceccherelli, P. Comoli, F. Narni, M. Luppi, F. Forghieri (*Modena, Pavia*)

P102

ANTICORPI ANTI-HLA DONOR SPECIFICI E RISCHIO DI PRIMARY GRAFT FAILURE NEL TRAPIANTO DI CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE HLA-MISMATCHED

D. Lazzarotto, F. Patriarca, V. Miotti, D. Londero, A. Sperotto, M. Cerno, G. Perali, R. De Marchi, C. Cigana, C. Savignano, C. Rinaldi, R. Fanin *(Udine)*

INCIDENZA E PROGNOSI DELLE BATTERIEMIE INFETTIVE NEI PAZIENTI ALLOTRAPIANTATI: ANALISI RETROSPETTIVA, MONOCENTRICA DAL 2010 AL 2015

B. Rambaldi, M. Malagola, G. Ravizzola, G. Giannetta, N. Polverelli, C. Skert, A. Turra, V. Cancelli, F. Cattina, F. Schieppati, A. Caruso, D. Russo (*Brescia*)

P104

IL PRECOCE CHIMERISMO FULL DONOR DOPO TRAPIANTO ALLOGENICO DI CELLULE STAMINALIPREDICE UN PROLUNGATO PROGRESSION FREE SURVIVAL NELLE LEUCEMIE ACUTE MIELOIDI

E. Toffoletti, F. Patriarca, A. Chiarvesio, G. Maccari, M. Medeot, A. Sperotto, M.L. Battista, A. Geromin, M. Cerno, D. Damiani, R. Fanin (*Udine*)

P105

PEGFILGRASTIM NELLA GESTIONE DELLA NEUTROPENIA NEI PAZIENTI AFFETTI DA MIELOMA MULTIPLO RECIDIVATO/REFRATTARIO TRATTATI CON BEN-DAMUSTINA-BORTEZOMIB-DESAMETASONE

C. Cerchione, L. Catalano, I. Peluso, D. Nappi, M. Di Perna, M. Picardi, F. Pane (Napoli)

P106

RICONSTITUZIONE IMMUNITARIA DOPO TRAPIANTO ALLOGENICO DI CELLULE STAMINALI NELLA LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE: ASSOCIAZIONE CON LE COMPLICANZE TRAPIANTO-RELATE, LA MALATTIA MINIMA RESIDUA E LA SOPRAVVIVENZA

G. Rossi, A.M. Carella, R. Angarano, M.M. Minervini, C. De Waure, L.G. Sisti, M.M. Greco, E. Merla, N. Cascavilla (San Giovanni Rotondo, Roma)

P107

TERAPIA CON LENALIDOMIDE NELLE SINDROMI MIELODISPLASTICHE A RISCHIO IPSS BASSO O INTERMEDIO-1 CON DEL(5Q). STUDIO RETROSPETTIVO DI 17 PAZIENTI IN UNA SINGOLA ISTITUZIONE

C. Finelli, M.Y. Follo, M. Barraco, C. De Maio, N. Testoni, E. Ottaviani, S. Parisi, S. Mongiorgi, M. Stanzani, C. Papayannidis, L. Cocco, M. Cavo (*Bologna*)

P108

L'ESPRESSIONE DI PU.1 CORRELA CON LA SEVERITÀ IN PAZIENTI CON MDS, UN NUOVO MARKER PROGNOSTICO?

R. Simpson, A. Goddard, J. Lally, C. Graham, C.R. Rinaldi (Lincoln-UK, Manchester-UK)

RUOLO DEL POLIMORFISMO C/T DELL'IL28B RS12979860 SULLA RIATTIVAZIONE DEL CYTOMEGALOVIRUS IN PAZIENTI SOTTOPOSTI A TRAPIANTO DI CELLULE STAMINALI AUTOLOGHE

O. Annibali, E. Riva, L. Piccioni, V. Tomarchio, E. Circhetta, C. Sarlo, L. Franceschini, M. Rizzo, G. Ciangola, P. Berti, T. Petitti, M.C. Tirindelli, W. Arcese, G. Avvisati (*Roma*)

P110

STUDIO COMPARATIVO TRA ATG THYMOGLOBULIN E ATG FRESENIUS PER LA PROFILASSI DELLA GRAFT VERSUS HOST DISEASE (GVHD) NEL TRAPIANTO ALLOGENICO DI CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE DA DONATORE VOLONTARIO DA REGISTRO: ESPERIENZA DI UN SINGOLO CENTRO

M. Bonetti, A. Turra, M. Malagola, C. Skert, N. Polverelli, V. Cancelli, F. Cattina, B. Rambaldi, R. Ribolla, F. Schieppati, S. Perucca, S. Bernardi, D. Russo (*Brescia*)

P111

LA TERAPIA FERROCHELANTE MIGLIORA LA RISPOSTA EMATOLOGICA NEI PAZIENTI CON MIELODISPLASIA AD ALTO RISCHIO TRATTATI CON AZACITIDINA M.R. Villa, A. Gagliardi, P. Della Cioppa, M. Esposito, A. Lucania, G. Nitrato Izzo, S. Improta, L. Mastrullo (Napoli)

P112

TRAPIANTO ALLOGENICO DA DONATORE FAMILIARE HLA COMPATIBILE, DA DONATORE VOLONTARIO E DA DONATORE APLOIDENTICO IN PAZIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA. ESPERIENZA DEL CENTRO DI SAN GIOVANNI ROTONDO

A.M. Carella, R. Angarano, E. Merla, M.M. Greco, G. Rossi, L. Savino, M. Troiano, G. Fania, N. Cascavilla (San Giovanni Rotondo)

P113

LA SUPPLEMENTAZIONE CON ZINCO PREVIENE LA RIATTIVAZIONE VIRALE (TTV) E IL CALO DEI LINFOCITI T CD8+ AL GIORNO +100 DOPO TRAPIANTO AUTOLOGO DI CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE: PRIMI RISULTATI DELLO STUDIO ZENITH (ZINC AS ENHANCER OF IMMUNE RECONSTITUTION AFTER TRANSPLANTATION FOR HAEMATOLOGICAL MALIGNANCIES)

L. Iovino, E. Orciuolo, G. Buda, G. Carulli, S. Galimberti, F. Maggi, D. Focosi, E. Benedetti, M. Petrini (*Pisa*)



Hanno contribuito alla selezione e valutazione degli abstract:

William Arcese Roma Franco Aversa Parma Venezia Renato Bassan Francesco Bertolino Milano Francesca Bonifazi Bologna Massimo Breccia Roma Benedetto Bruno Torino Roma Francesco Buccisano Clara Camaschella Milano Maria Domenica Cappellini Milano

Daniela Cilloni Orbassano (TO)

Paolo Corradini Milano
Antonio Curti Bologna
Paolo De Fabritiis Roma
Valerio De Stefano Roma
Giovanni Del Poeta Roma

Matteo Giovanni **Della Porta** Rozzano (MI)

Di Raimondo Francesco Catania Falanga Bergamo Anna Felicetto **Ferrara** Napoli Dario Torino **Ferrero** Torino Simone **Ferrero** Gianluca Forni Genova Gianluca Gaidano Novara Sara Galimberti Pisa Carlo Gambacorti-Passerini Milano Valter Gattei Aviano (PN)

Massimo Genua Torino Paolo Ghia Milano Nicola Giuliani Parma Guarini Anna Roma Martino Introna Bergamo Mauro Krampera Verona Roberto M. Lemoli Genova Lo Coco Francesco Roma

Malcovati

Pavia

Luca

19-21 OTTOBRE 2016

Palacongressi

Rossella Manfredini Modena Roberto Marasca Modena Maria Paola Martelli Perugia Maurizio Martelli Roma Giovanni Martinelli Bologna Massimo Massaia Torino Cristina Mecucci Perugia Stefano Molica Catanzaro Fortunato Morabito Cosenza

Pellegrino Musto Rionero in Vulture (PZ)

Antonino Milano Neri Attilio Olivieri Ancona Francesco Piazza Padova Samantha Pozzi Modena Alessandro Rambaldi Bergamo Roberto Ria Bari

Davide Rossi Bellinzona - CH

Gianantonio Rosti Bologna Stefano Sacchi Modena Valeria Santini Firenze Sergio Siragusa Catania Simona Soverini Bologna Giorgina Specchia Bari Perugia Enrico Tiacci Alessandro M. Vannucchi Firenze Paolo Vigneri Catania Giuseppe Visani Pesaro Carlo Visco Vicenza Umberto Vitolo Torino Maria Teresa Voso Roma Pier Luigi Zinzani Bologna

RINGRAZIAMENTI

JANSSEN ITALIA

BRISTOL-MYERS SQUIBB
GILEAD SCIENCES
NOVARTIS
ROCHE

ABBVIE CELGENE

DIASORIN
ROCHE DIAGNOSTICS
TAKEDA

PICCIN WERFEN

19-21 OTTOBRE 2016

Palacongressi

NOTE	

NOTE	
	_

19-21 OTTOBRE 2016

Palacongressi

NOTE			
	NOTE		

NOTE		