

Programma Definitivo



V I I I
c o n g r e s s o
n a z i o n a l e
S I E S



Pavia, Collegio Ghislieri
14•15•16 settembre 2004
Presidente: Mario Cazzola

Presidente

Mario Cazzola

Vicepresidente

Mario Lazzarino

Comitato Scientifico

Sergio Amadori
Andrea Bacigalupo
Mario Cazzola
Brunangelo Falini
Gianluca Gaidano
Roberto M. Lemoli
Francesco Lo Coco

Mario Luppi
Fabrizio Pane
Vittorio Rosti
Stefano Sacchi
Valeria Santini
Alessandra Santoro

Comitato Organizzatore Locale

Congresso SIES 2004

Fondazione Ferrata Storti
Strada Nuova, 134 • 27100 Pavia
Tel. 0382 531182 • Fax. 0382 27721
E-mail: sies2004@haematologica.org
www.sies2004.org

Segreteria Scientifica

Gaetano Bergamaschi

Divisione di Medicina Interna ed Oncologia Medica
IRCCS Policlinico S. Matteo, Pavia
E-mail: n.bergamaschi@smatteo.pv.it

Paolo Bernasconi

Divisione di Ematologia
IRCCS Policlinico S. Matteo, Pavia
E-mail: p.bernasconi@smatteo.pv.it

Vittorio Rosti

Laboratorio Area Trapiantologica
IRCCS Policlinico S. Matteo, Pavia
E-mail: v.rosti@haematologica.org

Segreteria Organizzativa

Studio E.R. Congressi - Gruppo Triumph

Via Marconi 36 • 40122 Bologna
Tel. 051 4210559 • Fax 051 4210174
E-mail: ercongressi@gruppotriumph.it

Segreteria SIES

C/O Studio E.R. Congressi - Gruppo Triumph

Tel. 051 6390906 • Fax 051 4219534
E-mail: segreteriasies@gruppotriumph.it



	AULA MAGNA	AULA GOLDONIANA	AULA PIOV
14 settembre			
15.00	Simposio Roche: Aggiornamenti terapeutici nelle malattie linfoproliferative		
16.00	Simposio Novartis: "Targeted Therapies" in ematologia: leucemia mieloide cronica e nuove aree di sviluppo		
17.15	Apertura del Congresso Saluti delle Autorità Pavesi		
18.00	Lettura Inaugurale: La memoria immunologica		
19.00			
15 settembre			
8.30	Medicina genomica e postgenomica		
10.30			
11.00	Regolazione genica dell'emopoiesi normale e patologica		
13.00			
14.00	Simposio Novartis: Il "colloquio" tra clone mielomatoso e microambiente		
15.00	<i>Comunicazioni orali</i> Ematologia molecolare	<i>Comunicazioni orali</i> Fattori di crescita emopoietici	<i>Comunicazioni orali</i> Trapianto di cellule staminali emopoietiche
17.00			
19.00	Assemblea dei Soci		
16 settembre			
8.30	Simposio GITMO		
10.30			
11.00	Presentazione e premiazione delle sei migliori comunicazioni		
13.00			
14.00	Simposio Dompé Biotec: Usando il PEG-Filgrastim nella terapia delle oncoemopatie		
15.00	Simposio SIE: terapie innovative		
17.00	<i>Comunicazioni orali</i> Leucemie acute	<i>Comunicazioni orali</i> Linfomi e malattie linfoproliferative croniche	<i>Comunicazioni orali</i> Mieloma multiplo e gammopatie monoclonali

table

AULA BIBLIOTECA FEMMINILE	QUADRATO (AREA POSTER)	QUADRIPORTICO (AREA STAND)	GIARDINI DEL COLLEGIO
			Cocktail Inaugurale
		Coffee break	
			Colazione di lavoro
<i>Comunicazioni orali</i> Ematologia sperimentale non oncologica			
	Visita guidata e discussione dei poster		
		Coffee break	
			Colazione di lavoro
<i>Comunicazioni orali</i> Malattie mieloproliferative croniche			

 **Si ringrazia:**

Novartis Oncology

Dompé Biotec

Roche

Mundipharma Pharmaceuticals

Cell Therapeutics

Elan Pharma Italia

Gilead Sciences

Merck Sharp & Dohme

Miltenyi Biotec

Sanofi-Synthelabo

Schering

MARTEDÌ 14 SETTEMBRE 2004

15.00 **Simposio Roche** **Aula Magna**

**Aggiornamenti terapeutici
nelle malattie linfoproliferative**

MODERATORI: Tiziano Barbui (*Bergamo*), Mario Lazzarino (*Pavia*)

- **Ruolo pro-apoptotico di Rituximab?**
Martino Introna (*Bergamo*)
- **Farmacocinetica del Rituximab**
Mario Regazzi Bonora (*Pavia*)
- **Valutazione dell'utilizzo dell'eritropoietina
nelle patologie linfoproliferative**
Tiziano Barbui (*Bergamo*)

16.00 **Simposio Novartis** **Aula Magna**

**“Targeted Therapies” in ematologia:
leucemia mieloide cronica e nuove aree di sviluppo**

MODERATORI: Sergio Amadori (*Roma*), Michele Baccarani (*Bologna*)

- **Leucemia mieloide cronica:
nuove strategie terapeutiche**
Giovanni Martinelli (*Bologna*)
- **Imatinib nelle sindromi ipereosinofile:
identificando il target**
Michele Baccarani (*Bologna*)
- **Imatinib nella leucemia linfoblastica acuta Ph-positiva**
Fabrizio Pane (*Napoli*)

17.15 **Apertura del Congresso
con i saluti delle Autorità Pavesi** **Aula Magna**

Presentazione del Congresso

Mario Cazzola (*Pavia*)

18.00 **Lettura Inaugurale** **Aula Magna**

MODERATORE: Lucio Luzzatto (*Genova*)

La memoria immunologica

Antonio Lanzavecchia (*Bellinzona*)

Consegna del Premio Ferrata Storti

19.00 **Cocktail Inaugurale nei Giardini del Collegio Ghislieri**



 **MERCOLEDÌ 15 SETTEMBRE 2004**

8.30 Medicina genomica e postgenomica **Aula Magna**

MODERATORI: Robin Foà (*Roma*), Giuseppe Torelli (*Modena*)

- **Acidi nucleici fetali nel plasma materno**
Laura Cremonesi (*Milano*)
- **I microarray genomici nella citogenetica oncoematologica**
Orsetta Zuffardi (*Pavia*)
- **Leucosi a cellule capellute: profili di espressione genica e nuove molecole**
Brunangelo Falini (*Perugia*)
- **I disordini genetici del metabolismo del ferro come modello di medicina genomica**
Clara Camaschella (*Torino*)

10.30 Coffee break

11.00 Regolazione genica dell'emopoiesi normale e patologica

Aula Magna

MODERATORI: Franco Mandelli (*Roma*), Sante Tura (*Bologna*)

- **Regolazione dell'eritropoiesi**
Alessandro M. Vannucchi (*Firenze*)
- **Regolazione della differenziazione granulocitaria**
Laurent Delva (*Parigi*)
- **Regolazione della megacariocitopoiesi**
Lucia Catani (*Bologna*)
- **Target trascrizionali delle proteine di fusione nelle leucemie acute**
Myriam Alcalay (*Milano*)

13.00 Colazione di lavoro

MERCOLEDÌ 15 SETTEMBRE 2004

14.00 Simposio Novartis Aula Magna

Il “colloquio” tra clone mielomatoso e microambiente

MODERATORI: Federico Caligaris Cappio (*Milano*), Sante Tura (*Bologna*)

- **Il clone neoplastico**
Carolina Terragna (*Bologna*)
- **Il microambiente vascolo-connettivale**
Angelo Vacca (*Bari*)
- **Il microambiente immunologico**
Massimo Massaia (*Torino*)
- **Il microambiente osteoblastico-osteoclastico**
Patrizia Tosi (*Bologna*)

15.00 Sessioni di comunicazioni orali in contemporanea

• **Ematologia molecolare** Aula Magna

MODERATORI: Renato Fanin (*Udine*), Mario Petrini (*Pisa*)

• **Fattori di crescita emopoietici** Aula Goldoniana

MODERATORI: Vittorio Rizzoli (*Parma*), Bruno Rotoli (*Napoli*)

• **Ematologia sperimentale non oncologica** Aula Biblioteca Femminile

MODERATORI: Giuseppe Leone (*Roma*),
Guglielmo Mariani (*L'Aquila*)

• **Trapianto di cellule staminali emopoietiche** Aula Pio V

MODERATORI: Angelo M. Carella (*Genova*),
Giorgio Lambertenghi Delilieri (*Milano*)



 **MERCOLEDÌ 15 SETTEMBRE 2004**

17.00 **Visita guidata e discussione
dei poster on site**

**Quadrato
Collegio Ghislieri**

- **Leucemia mieloide acuta**
MODERATORE: Felicetto Ferrara (*Napoli*)
- **Leucemia linfoide acuta**
MODERATORE: Antonio Tabilio (*Perugia*)
- **MDS/PNH**
MODERATORE: Roberto M. Lemoli (*Bologna*)
- **Ematologia molecolare I**
MODERATORE: Giorgina Specchia (*Bari*)
- **Ematologia molecolare II**
MODERATORE: Antonio Bonati (*Parma*)
- **Mieloma multiplo I**
MODERATORE: Giuseppe Avvisati (*Roma*)
- **Mieloma multiplo II**
MODERATORE: Alberto Bosi (*Firenze*)
- **Ematologia non oncologica**
MODERATORE: Giuseppe D'Onofrio (*Roma*)
- **Malattie mieloproliferative**
MODERATORE: Stefano Sacchi (*Modena*)
- **Trapianto di cellule staminali I**
MODERATORE: Ignazio Majolino (*Roma*)
- **Trapianto di cellule staminali II**
MODERATORE: Emanuele Angelucci (*Cagliari*)
- **Linfoma e leucemia linfocitica cronica**
MODERATORE: Maura Brugiattelli (*Messina*)
- **Linfomi e malattie linfoproliferative I**
MODERATORE: Corrado Tarella (*Torino*)
- **Linfomi e malattie linfoproliferative II**
MODERATORE: Andrea Gallamini (*Cuneo*)

19.00 **Assemblea dei Soci**

Aula Magna

GIOVEDÌ 16 SETTEMBRE 2004

8.30 Simposio GITMO Aula Magna

MODERATORI: William Arcese (*Roma*), Massimo F. Martelli (*Perugia*)

- **Mobilizzazione delle cellule staminali**
Carmelo Carlo-Stella (*Milano*)
- **Ruolo delle cellule NK
nel trapianto di cellule staminali**
Andrea Velardi (*Perugia*)
- **Modulazione della GVHD**
Francesco Dazzi (*Londra*)
- **Ricostituzione immunologica post-trapianto
mediante infusione di linfociti anergici**
Maria Grazia Roncarolo (*Milano*)

10.30 *Coffee break*

11.00 **Presentazione e premiazione delle sei migliori comunicazioni** Aula Magna

MODERATORI: Gianluca Gaidano (*Novara*), Francesco Lo Coco (*Roma*)

- INTRODUZIONE: Antonio Cuneo (*Ferrara*)
**RIARRANGIAMENTI DEL GENE CIZ:
IDENTIFICAZIONE DI UNA SPECIFICA
ENTITÀ CLINICO-EMATOLOGICA
NELL'AMBITO DELLE LEUCEMIE ACUTE PRO-B**
La Starza R., Aventin A., Martini A., Angioni A., Pierini V.,
Foà R., Hagemer A., Bilhou Nabera C., Martelli M.F.,
Marynen P., Mecucci C. (*Perugia, Barcellona, Leuven, Roma, Bordeaux*)
- INTRODUZIONE: Valeria Santini (*Firenze*)
**I RECETTORI DEL TRAIL,
TRAIL R-3 E TRAIL R-4
MEDIANO LA RESISTENZA AL TRAIL
NELLE LEUCEMIE MIELOIDI ACUTE**
Riccioni R., Pasquini L., Mariani G., Saulle E., Rossini A.,
Diverio D., Pelosi E., Vitale A., Chierichini A., Cedrone M.,
Lo Coco F., Foà R., Peschle C., Testa U. (*Roma*)



GIOVEDÌ 16 SETTEMBRE 2004

- INTRODUZIONE: Cristina Mecucci (*Perugia*)
INTERAZIONE TRA CELLULE MIDOLLARI STROMALI DERIVATE DA PAZIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA E CELLULE NATURAL KILLER
Poggi A., Negrini S., Massaro A.M., Pierri I., Balocco M., Urbani S., Saccardi R., Gobbi M., Zocchi M.R. (*Genova, Milano, Firenze*)
- INTRODUZIONE: Paolo Corradini (*Milano*)
PRIME SEQUENZE DELLE REGIONI VARIABILI DELLA CATENA LEGGERA E PESANTE DI UNA CRIOCRISTALGLOBULINA IGG2K MONOCLONALE
Navazza V., Perfetti V., Giorgetti S., Marchese L., Palladini G., Caporali R., Montecucco C., Merlini G. (*Pavia*)
- INTRODUZIONE: Alessandro Rambaldi (*Bergamo*)
IL COMPLEMENTO È NECESSARIO ALL'ATTIVITÀ TERAPEUTICA DI RITUXIMAB IN UN MODELLO MURINO DI LINFOMA B LOCALIZZATO NEI LINFONODI
Di Gaetano N., Cittera E., Nebuloni M., Vago L., Golay J., Introna M. (*Milano, Bergamo*)
- INTRODUZIONE: Francesco Frassoni (*Genova*)
IL CONDIZIONAMENTO CON CELLULE NK AL TRAPIANTO DI MIDOLLO OSSEO T-REPLETO PROTEGGE LA STRUTTURA E LA FUNZIONE DEL TIMO
Burchielli E., Ruggeri L., Hafen K., Perruccio K., Holländer G., Velardi A. (*Perugia, Basilea*)

13.00 *Colazione di lavoro*

GIOVEDÌ 16 SETTEMBRE 2004

14.00 Simposio Dompé Biotec Aula Magna

Usando il PEG-Filgrastim nella terapia delle oncoemopatie

MODERATORI: Enrica Morra (Milano), Sante Tura (Bologna)

Introduzione: Enrica Morra (Milano)

Il PEG-Filgrastim nel recupero ematologico dopo:

- **CHOP 21**
Maurizio Martelli (Roma)
- **CHOP 14**
Enrico M. Pogliani (Monza)
- **IEV**
Pier Luigi Zinzani (Bologna)
- **Autotrapianto**
Pellegrino Musto (San Giovanni Rotondo, FG)

Conclusioni: Sante Tura (Bologna)

15.00 Simposio SIE: terapie innovative Aula Magna

MODERATORI: Sergio Amadori (Roma), Michele Baccarani (Bologna)

- **Terapia genica**
Marina Cavazzana-Calvo (Parigi)
- **Modulazione dell'apoptosi**
Giuseppe Saglio (Torino)
- **Inibitori delle tirosinochinasi**
Giovanni Martinelli (Bologna)
- **Terapia trascrizionale**
Clara Nervi (Roma)

17.00 Sessioni di comunicazioni orali in contemporanea

• **Leucemie acute** Aula Magna

MODERATORI: Gianluigi Castoldi (Ferrara), Vincenzo Liso (Bari)

• **Malattie mieloproliferative croniche** Aula Biblioteca Femminile

MODERATORI: Rosario Giustolisi (Catania), Pietro Leoni (Ancona)

• **Linfomi e malattie linfoproliferative croniche** Aula Goldoniana

MODERATORI: Francesco Lauria (Siena), Giovanni Pizzolo (Verona)

• **Mieloma multiplo e gammopatie monoclonali** Aula Pio V

MODERATORI: Mario Boccadoro (Torino), Marco Gobbi (Genova)

19.00 Conclusioni



COMUNICAZIONI ORALI

Mercoledì 15 settembre 2004

Ematologia molecolare

Aula Magna

MODERATORI: Renato Fanin (*Udine*), Mario Petrini (*Pisa*)

- CO-01** IL PROFILO DI ESPRESSIONE GENICO DELLA MEGACARIOCITOPOIESI NORMALE E MALIGNA
Fagioli M.E., Tenedini E., Catani L., Vianelli N., Tazzari P.L., Ricci F., Tagliafico E., Ricci P., Poli M., Gugliotta L., Martinelli G., Tura S., Baccarani M., Ferrari S. (*Bologna, Modena, Reggio Emilia*)
- CO-02** PROFILO DI ESPRESSIONE GENICA DI CELLULE STAMINALI UMANE CD34- E CD34+
Manfredini R., Zini R., Salati S., Siena M., Bianchi E., Fogli M., Tenedini E., Tagliafico E., Catani L., Lemoli R.M., Ferrari S. (*Modena, Reggio Emilia, Bologna*)
- CO-03** ANALISI COMPARATIVA DEL PROFILO DI ESPRESSIONE DI CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE E DI CELLULE MIELOIDI TERMINALMENTE DIFFERENZIATE
Zini R., Salati S., Siena M., Bianchi E., Tenedini E., Tagliafico E., Fogli M., Lemoli R.M., Ferrari S., Manfredini R. (*Modena, Reggio Emilia, Bologna*)
- CO-04** L'ESPRESSIONE DEL COREPRESSORE TRASCRIZIONALE NCOR O DEL SUO DOMINIO DI INTERAZIONE CON I RECETTORI MODULA IL LEGAME DEL LIGANDO AL RECETTORE PER L'ACIDO RETINOICO ALFA E AL PML/RAR
Brambilla D., Fiorini R., Racanicchi S., Maccherani C., Grignani F., Nervi C. (*Roma, Perugia*)
- CO-05** LA COMBINAZIONE CON INIBITORE DI MEK1 RAFFORZA L'APOPTOSI DEI BLASTI DI LEUCEMIA ACUTA INDOTTA DA ARSENICO TRIOSSIDO (ATO)
Lunghi P., Lo Coco F., Salvatore L., Noguera N., Tabilio A., Pelicci Pg., Bonati A. (*Parma, Roma, Perugia, Milano*)
- CO-06** RUOLO DI NF-KB NELLA PROTEZIONE DELLA APOPTOSI INDOTTA DALL'ETOPOSIDE NELLA LINEA CELLULARE K562
Morotti A., Cilloni D., Messa F., Arruga F., De Filippi I., Messa E., Carturan S., Pautasso M., Baraban D., Gottardi E., Saglio G. (*Torino*)
- CO-07** UTILIZZO PREFERENZIALE DI GENI VARIABILI DELLE IMMUNOGLOBULINE NEI LINFOMI NON-HODGKIN ASSOCIATI AD AIDS: IMPLICAZIONI NELLA PATOGENESI DELLA MALATTIA
Berra E., Cerri M., Gloghini A., Deambrogi C., Rossi D., Franceschetti S., Larocca L.M., Carbone A., Gaidano G., Capello D. (*Novara, Aviano, Roma*)
- CO-08** TEL/ARG INDUCE ANOMALIE CITOSCHELETRICHE NELLA LINEA CELLULARE 293T
Palmi C., Fazio G., Bonamino M., Cassetti A., Villa A., Biondi A., Cazzaniga G. (*Monza, Milano*)

Fattori di crescita emopoietici

Aula Goldoniana

MODERATORI: Vittorio Rizzoli (*Parma*), Bruno Rotoli (*Napoli*)

- CO-09** IL NUCLEOTIDE EXTRACELLULARE UTP FAVORISCE LA MIGRAZIONE IN VITRO E L'ENGRAFTMENT IN VIVO DI CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE CD34+
Rossi L., Fogli M., Ferrari D., Pizzirani C., Vaselli D., Bertolini F., Di Virgilio F., Baccarani M., Lemoli R.M. (*Bologna, Ferrara, Milano*)
- CO-10** EVIDENZA DI INTERAZIONE RECIPROCA TRA CELLULE NK E CELLULE CD34+ MEDIATA DA NKG2D E I LIGANDI DI NKG2D
Nicolini B., Arpinati M., Urbini B., Perrone G., Chirumbolo G., Baccarani M., Rondelli D. (*Bologna, Chicago*)

COMUNICAZIONI ORALI

- CO-11** I NUCLEOTIDI EXTRACELLULARI COME FATTORI DI CRESCITA PER CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE UMANE
Rossi L., Fogli M., Ferrari D., Pizzirani C., Vaselli D., Bertolini F., Di Virgilio F., Bacarani M., Lemoli R.M. (Bologna, Ferrara, Milano)
- CO-12** MOBILIZZAZIONE NEL SANGUE PERIFERICO DI PROGENITORI DI DERIVAZIONE MIDOLLARE ASSOCIATA AD INTERVENTO CHIRURGICO DI RIVASCOLARIZZAZIONE MIocardica: UN APPROCCIO INNOVATIVO PER PAZIENTI CON INSUFFICIENZA CARDIACA CRONICA POSTINFARTUALE
Tarella C., Bonifazi R., Omede' P., Giorgi M., Baccega M., Ladetto M., Boccadoro M., Sanavio F., Calafiore A.M., Actis Dato G.M. (Torino)
- CO-13** INTERLEUCHINA-21 POSSIEDE ATTIVITÀ SINERGICA CON INTERLEUKINA-15 NEL PROMUOVERE L'ESPANSIONE E LA DIFFERENZIAZIONE DI CELLULE STAMINALI EMATOPOIETICHE CD34-LINEAGE- IN CELLULE NATURAL KILLER
Rutella S., Bonanno G., Contemi A.M., Procoli A., Mariotti A., De Ritis D.G., Scambia G., Mancuso S., Pierelli L., Leone G. (Roma, Viterbo)
- CO-14** L'IPERESPRESSIONE DEL FATTORE TRASCRIZIONALE MAFB INDUCE IL DIFFERENZIAMENTO MONOCITARIO DI PROGENITORI EMATOPOIETICI CD34+
Gemelli C., Grande A., Montanari M., Zanicco-Marani T., Vignudelli T., Ferrari S. (Modena, Reggio Emilia)
- CO-15** LA INCUBAZIONE DI CELLULE DI ERITROLEUCEMIA MURINA IN IPOSSIA PROFONDA DETERMINA MARCATA APOPTOSI E IL TAGLIO PROTEOLITICO DI AKT E ERK5
Giuntoli S., Rovida E., Barbetti V., Gozzini A., Dello Sbarba P. (Firenze)
- CO-16** COINVOLGIMENTO DEL RECETTORE DELL'UROCHINASI NELLA MOBILIZZAZIONE DELLE CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE
Selleri C., Montuori N., Ricci P., Visconte V., Carriero Mv., Sidenius N., Serio B., Blasi F., Rossi G., Ragno P., Rotoli B. (Napoli, Milano)

Ematologia sperimentale non oncologica

Aula Biblioteca
Femminile

MODERATORI: Giuseppe Leone (Roma), Guglielmo Mariani (L'Aquila)

- CO-17** ASSOCIAZIONE TRA ALOTIPI DEI GENI DI ALCUNE GLICOPROTEINE PIASTRINICHE E LA GRAVITÀ DELLA STORIA EMORRAGICA IN PAZIENTI CON UNA PREGRESSA DIAGNOSI DI MALATTIA DI WILLEBRAND TIPO I: RISULTATI DI UNO STUDIO PILOTA IN 14 FAMIGLIE ITALIANE
Federici A.B., Baronciani L., Canciani M.T., Cozzi G., Mistretta C., Gianniello F., Peake I.R., Salomon D.R., Kunicki T.J. (Milano, Sheffield, La Jolla)
- CO-18** STUDIO DI ESPRESSIONE IN VITRO DI UNA NUOVA MUTAZIONE (R1308L) IDENTIFICATA IN UNA FAMIGLIA CON MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2B, CARATTERIZZATA DA MULTIMERI NORMALI NEL PLASMA E ASSENZA DI TROMBOCITOPENIA DOPO INFUSIONE CON DESMOPRESSINA
Baronciani L., Federici A.B., Cozzi G., Beretta M., Canciani M.T., Mannucci P.M. (Milano)
- CO-19** POLIMORFISMO FUNZIONALE DEL GENE DELL'INIBITORE DELLA FIBRINOLISI ATTIVABILE DALLA TROMBINA (TAFI) NEI CENTENARI ITALIANI
Suffritti C., Coppola R., Provenzano R., Moroni B., Mari D. (Milano)
- CO-20** NUOVI FATTORI PROGNOSTICI NELLO STUDIO MOSCHCOWITZ (PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA)
Culurgioni F., Casula P., Ennas M.G., Angelucci E. (Cagliari)



COMUNICAZIONI ORALI

- CO-21** L'ACIDO TUTTO-TRANS RETINOICO (ATRA) INIBISCE SIA L'ESPRESSIONE DI TISSUE FACTOR CHE L'ANGIOGENESI IN CELLULE ENDOTELIALI STIMOLATE DA CELLULE DI LEUCEMIA ACUTA PROMIELOCITICA
Falanga A., Balducci D., Marchetti M., Russo L., Barbui T. (Bergamo)
- CO-22** DIFFERENZIAMENTO IN VITRO DI CELLULE ENDOTELIALI DA CELLULE CD133+ UMANE
Poloni A., Quagliarini A., Gini G., Pasquini R., Balducci F., Masia M., Leoni P., Olivieri A. (Ancona)
- CO-23** L'ESPRESSIONE DI FERRITINA MITOCONDRIALE È UN EVENTO PRECOCE NELL'ERITROPOIESI SIDEROBLASTICA
Invernizzi R., Tehranchi R., Travaglio E., Benatti C., Levi S., Arosio P., Hellström-lindberg E. (Pavia, Stoccolma, Milano, Brescia)
- CO-24** ANALISI DEI LINFOCITI CD8+ CD57+ NEI PAZIENTI CON EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
Gargiulo L., Cerruti G., Lastraioli S., Reverberi D., Dono M., Zupo S., Luzzatto L., Notaro R. (Genova)

Trapianto di cellule staminali emopoietiche

Aula Pio V

MODERATORI: Angelo M. Carella (Genova)

Giorgio Lambertenghi Deliliers (Milano)

- CO-25** CORRELAZIONE TRA IL NUMERO DI CELLULE DENDRITICHE MIELOIDI CIRCOLANTI NEL SANGUE PERIFERICO DEL RICEVENTE PRIMA DEL TRAPIANTO E L'INCIDENZA DI GVHD ACUTA
Arpinati M., Gianoullia P., Chirumbolo G., Perrone G., Bonifazi F., Palandri F., Giannini M.B., Bandini G., Martelli V., Sanchini S., Zagnoli A., Baccarani M., Rondelli D. (Bologna, Chicago)
- CO-26** SEPARAZIONE DELL'ATTIVITÀ ANTI-LEUCEMIA E DELLA REAZIONE DEL TRAPIANTO VERSO L'OSPITE IN LINEE DI CTL ANTI-LEUCEMIA GENERATE ED ESPANSE IN VITRO PER APPROCCI DI IMMUNOTERAPIA ADOTTIVA DOPO TRAPIANTO ALLOGENICO DI CSE
Montagna D., Locatelli F., Daudt L., Turin I., Montini E., Lisini D., Zecca M., Moretta A., Comoli P., Maccario R. (Pavia)
- CO-27** DONOR ACTIVATING KIR GENES AND SURVIVAL AFTER HAPLO-IDENTICAL HEMATOPOIETIC TRANSPLANTATION FOR ACUTE LEUKEMIA
Mancusi A., McQueen K., Ruggeri L., Perruccio K., Martelli M.F., Parham P., Velardi A. (Perugia, Stanford)
- CO-28** MONITORAGGIO A LUNGO TERMINE DELLA LUNGHEZZA DEL TELOMERO DELLE CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE E DELLA LORO FUNZIONALITÀ IN VITRO IN PAZIENTI AFFETTI DA LINFOMA SOTTOPOSTI AD AUTOTRAPIANTO
Rocci A., Ricca I., Della Casa C., Longoni P., Compagno M., Battistelli M., Francese R., De Marco F., Caracciolo D., Boccadoro M., Ferrero D., Ladetto M., Carlo-Stella C., Tarella C. (Torino, Milano)
- CO-29** PRODUZIONE DI CELLULE T CITOTOSSICHE DA DONATORI HLA-COMPATIBILI CONTRO BLASTI LEUCEMICI DI AML E ALL OTTENUTI CON UN METODO RAPIDO E RIPRODUCIBILE
Barbui A.M., Borleri G., Micò C., Salvi A., Introna M., Rambaldi A. (Bergamo)
- CO-30** SVILUPPO DI SINDROMI MIELODISPLASTICHE/LEUCEMIE ACUTE SECONDARIE DOPO TERAPIA AD ALTA DOSE ED AUTOTRAPIANTO: ANALISI DEI FATTORI DI RISCHIO IN 307 PAZIENTI CON LINFOMA TRATTATI CON L'APPROCCIO DI CHEMIOTERAPIA SEQUENZIALE AD ALTE DOSI (HDS)
Bono D., Zanni M., Ricca I., Caracciolo D., Dama E., Magnani C., Gavarotti P., Bergui L., Cuttica A., Ladetto M., Boccadoro M., Ferrero D., Tarella C. (Torino, Novara)

COMUNICAZIONI ORALI

- CO-31** TRAPIANTO ALLOGENICO A RIDOTTA INTENSITÀ CON UTILIZZO DI BASSE DOSI DI ALEMTUZUMAB: RIDOTTA INCIDENZA DI GVHD ACUTA E DELLA MORTALITÀ TRAPIANTOLOGICA
Dodero A., Milani R., Montefusco V., Zallio F., Carrabba M., Rizzo E., Milanese M., Corradini P. (Milano)
- CO-32** UNA NUOVA STRATEGIA PER LA TERAPIA CELLULARE DELLA LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA MEDIANTE L'USO EX VIVO DI CELLULE PH+ TRATTATE CON DECITABINA E CON TRASFERIMENTO "BY-STANDER" DEL CD40L
Quintarelli C., Izzo B., Muccioli Casadei G., Bartiromo M., Sparacino A., Ciancia R., Biagi E., Intrieri M., Luciano L., Amabile M., Rosti G.A., Martinelli G., Brenner M., Pane F. (Napoli, Houston, Campobasso, Bologna)

Giovedì 16 settembre 2004

Leucemie acute

Aula Magna

MODERATORI: Gianluigi Castoldi (Ferrara), Vincenzo Liso (Bari)

- CO-33** STUDI DI IBRIDAZIONE IN SITU IN FLUORESCENZA IN DUE CASI DI LEUCEMIA ACUTA CON T(10;11)(P13-14;Q14-21)
Crescenzi B., La Starza R., Romoli S., Beacci D., Zucchetti P., Martelli M.F., Bohlander S., Mecucci C. (Perugia, Monaco)
- CO-34** LE INSERZIONI CHE GENERANO IL GENE 5'RUNX1/3'CBFA2T1 NEI CASI DI LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA MOSTRANO BREAKPOINT VARIABILI
Specchia G., Albano F., Anelli L., Zagaria A., Liso A., Mancini M., La Starza R., Sebastio L., Giugliano E., Saglio G., Liso V., Rocchi M. (Foggia, Bari, Roma, Perugia, Napoli, Torino)
- CO-35** GLI ASSETTI IMMUNOFENOTIPICI LEUCEMIA-ASSOCIATI SONO FREQUENTI NELLA LEUCEMIA ACUTA LINFOBLASTICA DELLA LINEA B DELL'ADULTO E PERSISTONO DOPO CO-COLTURA DEI BLASTI SU STROMA MIDOLLARE
Krampera M., Perbellini O., Vincenzi C., Zampieri F., Vitale A., Foà R., Pizzolo G., for the GIMEMA study group (Verona, Roma)
- CO-36** IL TRATTAMENTO IN VITRO DEI BLASTI DI LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE CON GLI INIBITORI DI NF-KB CAUSA UN BLOCCO DELLA PROLIFERAZIONE E INDUCE APOPTOSI
Defilippi I., Messa F., Arruga F., Morotti A., Gottardi E., Messa E., Carturan S., Fava M., Capella S., Pautasso M., Saglio G., Cilloni D. (Torino)
- CO-37** ANALISI DEI RIARRANGIAMENTI DEL GENE MLL, INCLUSA LA FUSIONE MLL/AF9, NELLA LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE PER MEZZO DI UNA SPECIFICA E ALTAMENTE SENSIBILE ANALISI IN FISH
Cavazzini F., Cuneo A., Ciccone M.L., Bardi A., Tammiso E., Agostini P., Castoldi G. (Ferrara)
- CO-38** CODUPLICAZIONE DEI GENI MLL E FLT3 NELLE LEUCEMIE MIELOIDI CON TRISOMIA 11
Rege-Cambrin G., Giugliano E., Scaravaglio P., Serra A., Michaux L., Stul M., Hagemeijer A., Saglio G. (Orbassano, Leuven)
- CO-39** ANALISI COMBINATA DELLA ESPRESSIONE DI BCL-2 E MDR1 IN 256 CASI DI LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA
Mazzone C., Maurillo L., Del Poeta G., Del Principe I., Venditti A., Panetta P., Cox C., Neri B., Ottaviani L., Amadori S. (Roma)



COMUNICAZIONI ORALI

- CO-40** POTENZIALE UTILIZZO DI CELLULE DENDRITICHE CARICATE CON BLASTI LEUCEMICI CD40L+ NELL' IMMUNOTERAPIA DELLE LEUCEMIE LINFOBLASTICHE ACUTE
Marin V., Bonamino M., Biondi A., D'Amico G. (Monza)

Malattie mieloproliferative croniche

Aula Biblioteca
Femminile

MODERATORI: Rosario Giustolisi (Catania), Pietro Leoni (Ancona)

- CO-41** ANOMALIE DI PRV-I, COLONIE ERITROIDI ENDOGENE E CONTENUTO PIASTRINICO DI MPL NON COSTITUISCONO FATTORI DI RISCHIO TROMBOTICO, A DIFFERENZA DELLA PRESENZA DI EMOPOIESI MONOCLONALE NELLA TROMBOCITEMIA ESSENZIALE
Antonoli E., Vannucchi A.M., Grossi A., Pancrazzi A., Guglielmelli P., Bogani C., Balestri F., Biscardi M., Bulgarelli S., Longo G., Bianchi L., Gugliotta L., Bosi A. (Firenze, Reggio Emilia)
- CO-42** DELEZIONI GENOMICHE SU ALTRI CROMOSOMI COINVOLTI NELLA TRASLOCAZIONE VARIANTE T(9;22) DI CASI CON LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA
Anelli L., Albano F., Zagaria A., Liso A., Pastore D., Pannunzio A., Greco G., Rocchi M., Liso V., Specchia G. (Foggia, Bari)
- CO-43** ANALISI DEL PROFILO DI ESPRESSIONE GENICA IN CELLULE CD34+ DI SOGGETTI CON MIELOFIBROSI IDIOPATICA
Guglielmelli P., Manfredini R., Bianchi L., Zini R., Pancrazzi A., Mannelli F., Salati S., Lombardini L., Bosi A., Ferrari S., Paoletti F., Vannucchi A.M. (Firenze, Modena, Reggio Emilia)
- CO-44** UTILIZZO SPERIMENTALE DELLA TERAPIA CON IMATINIB NELLE MASTOCITOSI SISTEMICHE CON MUTAZIONE D816V MA SENZA RIARRANGIAMENTO FIP1L1-PDGFR
Rondoni M., Malagola M., Piccaluga P.P., Gaitani S., Soverini S., Ottaviani E., Rosti G., Ricci P., Testoni N., Poerio A., Grafone T., De Vivo A., Amabile M., Bosi C., Baccarani M., Martinelli G. (Bologna)
- CO-45** RUOLO DELL'ASSE CHK2-CDC25A-CDK2 NELLA RESISTENZA A STI571 (IMATINIB) DEI PROGENITORI MIELOIDI CLONALI TRANDOTTI CON IL GENE DI FUSIONE BCR-ABL
Mancini M., Pavan S., Saponaro M., Calabrò A., Brusa G., Santucci M.A. (Bologna)
- CO-46** SODIO VALPROATO INCREMENTA L'APOPTOSI E L'INIBIZIONE DELLA CRESCITA INDOTTA DALL'IMATINIB IN LINEE CELLULARI BCR-ABL POSITIVE
Morotti A., Cilloni D., Pautasso M., Baraban D., Messa F., Arruga F., De Filippi I., Messa E., Carturan S., Rege-Cambrin G., Pilatrinò C., Guerrasio A., Gottardi E., Saglio G. (Torino)
- CO-47** IL TRATTAMENTO IN VITRO CON GLI INIBITORI DI NF-KB CONSENTE DI SUPERARE LA RESISTENZA ALL'IMATINIB NELLE LINEE CELLULARI E NEI PAZIENTI AFFETTI DA LMC RESISTENTI ALL'IMATINIB
Arruga F., Messa F., Defilippi I., Morotti A., Gottardi E., Carturan S., Messa E., Capella S., Fava M., Pautasso M., Saglio G., Cilloni D. (Torino)
- CO-48** LA QUANTIFICAZIONE DEL TRASCRITTO BCR-ABL PREDICE LA RISPOSTA ALL'IMATINIB NEI PAZIENTI CON CML
Martinelli G., Rosti G., Pane F., Amabile M., Soverini S., Izzo B., Giannini B., Poerio A., Cilloni D., Terragna C., Ottaviani E., Grafone T., De Vivo A., Testoni N., Bassi S., Rege Cambrin G., Bonifazi F., Gottardi E., Trabacchi E., Alberti D., Salvatore F., Saglio G., Baccarani M. (Study and writing committee for the Italian Cooperative Study Group on Chronic Myeloid Leukemia) (Bologna, Torino, Napoli, Origgio)

COMUNICAZIONI ORALI

Linfomi e malattie linfoproliferative croniche

Aula
Goldoniana

MODERATORI: Francesco Lauria (Siena), Giovanni Pizzolo (Verona)

- CO-49** STATO MUTAZIONALE DELLE IMMUNOGLOBULINE NELLA EVOLUZIONE PARAIMMUNOBLASTICA DELLA LEUCEMIA LINFATICA CRONICA
Maffei R., Saviola A., Marasca R., Luppi M., Martinelli S., Castelli I., Zucchini P., Torelli G. (Modena)
- CO-50** RELAZIONE FRA IL PROFILO DI ESPRESSIONE GENICA, LO STATO MUTAZIONALE DELLE IMMUNOGLOBULINE E L'ANDAMENTO CLINICO NELLA LEUCEMIA LINFATICA CRONICA
Marasca R., Maffei R., Moranti E., Zucchini P., Asemeria A., Castelli I., Martinelli S., Curotti M., Morselli M., Fontana M., Chiodino C., Colacci A.M., Serra R., Furlanello C., Torelli G. (Modena, Bologna, Marina di Ravenna, Trento)
- CO-51** LA QUANTITÀ DI TRASCRITTO ZAP-70 VALUTATA MEDIANTE RQ-PCR QUANTITATIVA NEL SANGUE PERIFERICO DEI PAZIENTI AFFETTI DA LLC CORRELA CON LA PRESENZA DI MUTAZIONI DI IgVH
Carturan S., Cerri M., Gottardi E., Fava M., Messa F., Defilippi I., Arruga F., Messa E., Gaidano G., Saglio G., Cilloni D. (Torino, Novara)
- CO-52** LA LUNGHEZZA DEL TELOMERO È PREDITTIVA DEL TEMPO CHE INTERCORRE DALLA DIAGNOSI AL PRIMO TRATTAMENTO E DELLA DURATA DI RISPOSTA DOPO PRIMO TRATTAMENTO NEI PAZIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA LINFATICA CRONICA A CELLULE B
Ricca I., Compagno M., Rocci A., Drandi D., Francese R., De Marco F., Astolfi M., Mantoan B., Vallet S., Dell'Aquila M., Bergui L., Caracciolo D., Castellino C., Ficara F., Gallamini A., Bazzan M., Marinone C., Boccadoro M., Tarella C., Ladetto M. (Torino, Cuneo)
- CO-53** LA PCR QUANTITATIVA DELLE CELLULE MIDOLLARI BCL2/IGH ALLA DIAGNOSI PREDICE LA RISPOSTA AL TRATTAMENTO E LA SOPRAVVIVENZA AL LUNGO TERMINE NEI PAZIENTI CON LINFOMA FOLLICOLARE
Rambaldi A., Parlotti E., Della Starza I., Baccharani M., Lauria F., Arcaini L., Morra E., Pulsoni A., Rigacci L., Rupolo M., Zaja F., Zinzani P.L., Barbui T., Foa R. (Bergamo, Roma, Bologna, Siena, Milano, Firenze, Aviano, Udine)
- CO-54** BERSAGLI NEOPLASTICI DI ALEMTUZUMAB (CAMPATH-1H) E MECCANISMO DI AZIONE IN VITRO
Golay J., Manganini M., Rambaldi A., Introna M. (Bergamo)
- CO-55** B-DEPLEZIONE E MOBILIZZAZIONE DI CELLULE STAMINALI LINFOMA-FREE CON RITUXIMAB ED ALTE DOSI DI ARA-C NEI LINFOMI FOLLICOLARI E MANTELLARI
Arcaini L., Montanari F., Gargantini L., Orlandi E., Iacona I., Brusamolino E., Bonfichi M., Bernasconi P., Calatroni S., Tenore A., Vanelli L., Troletti D., Regazzi M., Morra E., Lazzarino M. (Pavia, Milano)
- CO-56** LA MICRODISSEZIONE DI CELLULE DI LINFOMA IN PAZIENTI CON LINFOMA SPLENICO PRIMARIO HCV-ASSOCIATO INDICA UN DIRETTO RUOLO PATOGENETICO DELL'INFEZIONE VIRALE
De Angelis B., De Renzo A., Picardi M., Ciancia G., Perrino G., Perna F., Andretta C., Persico M., Pettinato G., Rotoli B., Pane F. (Napoli)



COMUNICAZIONI ORALI

Mieloma multiplo e gammopatie monoclonali

Aula Pio V

MODERATORI: Mario Boccadoro (Torino), Marco Gobbi (Genova)

- CO-57** L'ESPRESSIONE DELLA CICLOSSIGENASI 2 È COMUNE NEL MIELOMA MULTIPLO E CORRELA CON UNA PROGNOSE SFAVOREVOLE
Ladetto M., Vallet S., Dell'Aquila M., Monitillo L., Trojan A., Chiarle R., Santo L., Compagno M., Bertola A., Falco P., Cavallo F., Drandi D., Ricca I., Mantoan B., Pagliano G., Francese R., Astolfi M., Palumbo A., Tarella C., Omedè P., Boccadoro M. (Torino, Zurigo)
- CO-58** UN LOOP AUTOCRINO DEL VEGF SULLE CELLULE ENDOTELIALI FAVORISCE L'ANGIOGENESI E LA PROGRESSIONE DEL MIELOMA MULTIPLO
Ria R., Russo F., Cirulli T., Di Pietro G., Scavelli C., Ribatti D., Vacca A., Dammacco F. (Bari)
- CO-59** ATTIVITÀ TRASCRIZIONALE DEL GENE $\langle I \rangle$ MMSET $\langle /I \rangle$, COINVOLTO NELLA TRASLOCAZIONE T(4;14) (P16;Q32) NEL MIELOMA MULTIPLO
Todoerti K., Ronchetti D., Verdelli D., Marelli S., Castellani S., Maiolo A.T., Lombardi L., Neri A. (Milano)
- CO-60** ESPRESSIONE DI ANNESSINA A2 E A6 NEL MIELOMA MULTIPLO: RISULTATI OPPOSTI DI IMMUNOISTOCHEMICA E PROFILO DI ESPRESSIONE GENICA
Tiacci E., Pacini R., Tabarrini A., Frenguelli F., Liso A., Benedetti R., Falini B. (Perugia, Foggia)
- CO-61** L'ANTIGENE CD52 ESPRESSO SU PLASMA CELLULE PRIMARIE O LINEE CELLULARI DI MIELOMA PUÒ ESSERE EFFICACEMENTE BERSAGLIATO DALL'ANTICORPO MONOCLONALE ALEMTUZUMAB
Carlo-Stella C., Di Nicola M., Longoni P., Cleris L., Milanese M., Lavazza C., Milani R., Carrabba M., Formelli F., Gianni A.M., Corradini P. (Milano)
- CO-62** FREQUENZA E RILEVANZA PROGNOSTICA DELLA TRASLOCAZIONE (4;14) IN PAZIENTI AFFETTI DA MIELOMA MULTIPLO PRECEDENTEMENTE NON TRATTATI SOTTOPOSTI AD UN SINGOLO O AD UN DOPPIO AUTOTRAPIANTO
Renzulli M., Terragna C., Cavo M., Soverini S., Cellini C., Testoni N., Poerio A., De Vivo A., Amabile M., Giannini B., Ottaviani E., Grafone T., Zamagni E., Tosi P., Gangini D., Tacchetti P., Tura S., Baccarani M., Martinelli G. (Bologna)
- CO-63** L'ANALISI DEL PROFILO DI ESPRESSIONE GENICA NEL MIELOMA MULTIPLO INDICA UN RUOLO DELLE TRASLOCAZIONI CROMOSOMICHE NELLA DEFINIZIONE DI ENTITÀ DIVERSE DELLA NEOPLASIA
Mattioli M., Agnelli I., Fabris S., Baldini I., Morabito F., Bicciato S., Verdelli D., Nobili I., Intini D., Callea V., Stelitano C., Maiolo A.T., Lombardi L., Neri A. (Milano, Reggio Calabria, Padova)
- CO-64** MIELOMA MULTIPLO: ANOMALIE DEL CROMOSOMA 13 (DEL13) MEDIANTE IBRIDAZIONE FLUORESCENTE IN SITU (FISH) E CORRELAZIONE CON L'IMMUNOFENOTIPO DELLE PLASMACELLULE
Omede' P., Ruggeri M., Brunetti M., Falco P., Beggiato E., Cavallo F., Bertola A., Brighen S., Morrone F., Gilestro M., Ferro F., Palumbo A., Bruno B., Liberati A.M., Petrucci M.T., Boccadoro M. (Torino, Cirié, Perugia, Roma)

POSTER

Leucemia mieloide acuta

MODERATORE: Felicetto Ferrara (Napoli)

- PO-001** SIGNIFICATO PROGNOSTICO DELLE MUTAZIONI DI C-KIT NELLE LEUCEMIE MIELOIDI ACUTE CORE BINDING FACTOR
Cairoli R., Beghini A., Nadali G., Elice F., Lunghi M., Grillo G., Brasca P., Nichelatti M., Pezzetti L., Lazzarino M., Rodeghiero F., Pizzolo G., Larizza L., Morra E. (Milano, Verona, Vicenza, Pavia)
- PO-002** ANALISI MUTAZIONALE DELLA CHINASI DI IKB IN PAZIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA
Messa E., Messa F., Serra A., Arruga F., Defilippi I., Carturan S., Gottardi E., Morotti A., Cilloni D., Saglio G. (Torino)
- PO-003** ANALISI DI DIVERSI RIARRANGIAMENTI DI MLL NELLA LEUCEMIA ACUTA DEGLI ADULTI MEDIANTE PCR MULTIPLA ED ELETTROFORESI CAPILLARE FLUORESCENTE
Albiero E., Novella E., Giaretta I., Madeo D., Rodeghiero F. (Vicenza)
- PO-004** INFUSIONE CONTINUA SEQUENZIALE DI FLUDARABINA E CITARABINA IN PAZIENTI ANZIANI CON LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE. RISULTATI DI UNO STUDIO DI FASE 2
Ferrara F., Palmieri S., Mele G., De Simone M., Califano C., D'Arco A.M. (Napoli, Nocera Inferiore)
- PO-005** FREQUENTE ABERRANTE METILAZIONE DI BRCA1 NELLE LEUCEMIE MIELOIDI ACUTE SECONDARIE
Scardocci A., Mansueto G., Di Ruscio A., Massini G., Gumiero D., Zollino M., Leone G., Voso M.T. (Roma)
- PO-006** LA LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA M0 ESPRIME ALTI LIVELLI DI BCL-2 A BASSI LIVELLI DI MDRI
Neri B., Ottaviani L., Mazzone C., Del Poeta G., Del Principe I., Maurillo L., Venditti A., Amadori S. (Roma)
- PO-007** I POLIMORFISMI DELLA DETOSSIFICAZIONE (DELEZIONI DI GSTT1 E/O M1 E L'ALLELE CYP1A1*2A) SONO FATTORI PROGNOSTICI SFAVOREVOLI NELLE LEUCEMIE MIELOIDI ACUTE, INDIPENDENTI DALLA PRESENZA DI FLT3-ITD
Voso M., D'Alò F., Scardocci A., Valentini L., Guidi F., Di Ruscio A., Mansueto G., Gumiero D., Hohaus S., Leone G. (Roma)
- PO-008** ENZIMI DETOSSIFICANTI E LEUCEMIE ACUTE: RUOLO DEI POLIMORFISMI GENETICI
Agueli C., Rizzo V., Cammarata G., Fabbiano F., Mirto S., Cannella S., Pagano M., Cascio L., Marfia A., Santoro A. (Palermo)
- PO-009** VALUTAZIONE QUANTITATIVA DEI LIVELLI DI ATTIVAZIONE DI ERK E LORO MODULAZIONE IN CELLULE PRIMARIE DA PAZIENTI CON LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE IN RECIDIVA O REFRATTARI
Ricciardi M.R., McQueen T., Chism D., Milella M., Kaldjian E., Sebolt-Leopold J., Konopleva M., Andreeff M. (Houston, Ann Arbor)
- PO-010** L'ASSOCIAZIONE DI ACIDO VALPROICO ED ACIDO RETINOICO INDUCE UNA DIFFERENZIAZIONE MIELOIDE DEL CLONE LEUCEMICO IN PAZIENTI CON LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE CHEMIO-RESISTENTE
Cimino G., Lo Coco F., Minucci S., Careddu A., Fiorini R., Finolezzi E., Noguera N., Travaglini L., Gelmetti V., Diverio D., Fenu S., Mancini M., Tatarelli C., Aloe Spiriti M.A., Petti M.C., Venditti A., Mandelli F., Amadori S., Pelicci P.G., Nervi C. (Roma, Milano)



POSTER

- PO-011** UTILIZZO DI MYLOTARG IN PAZIENTI ANZIANI AFFETTI DA LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA IN RELAPSE: EFFICACIA E TOSSICITÀ
Li Gioi F., Floridia P.M., Santonocito A.M., Figuera A., Di Giacomo V., Longo G., Mineo G., Russo M. (Taormina)
- PO-012** TOSSICITÀ ED EFFICACIA DEL TRAPIANTO AUTOLOGO DI CELLULE STAMINALI NEI PAZIENTI ANZIANI CON LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE
Ricci F., Cairoli R., Marengo P., Tedeschi A., Grillo G., Ripamonti C., Brasca P., Montillo M., Nosari A.M., Morra E. (Milano)
- PO-013** RUOLO DELLA MALATTIA MINIMA RESIDUA VALUTATA SU MIDOLLO PRE TRAPIANTO E NEL PRODOTTO AFERETICO INFUSO IN PAZIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE
Buccisano F., Maurillo L., Del Poeta G., Mazzone C., Tamburini A., Del Principe M., Consalvo M., De Fabritiis P., Cudillo L., Picardi A., Lo Coco F., Amadori S., Venditti A. (Roma)
- PO-014** USO DI DEFIBROTIDE NELLA PROFILASSI DELLA VOD IN QUATTRO PAZIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA ACUTA MIELOBLASTICA IN RICADUTA O REFRATTARIA ALLA CHEMIOTERAPIA TRATTATI CON GENTUZUMAB OZOGAMICINA (MYLOTARG)
Quirino A., Improta S., Carola A., Gonnella F., Nitrato Izzo G., Russolillo S., Mastrullo L. (Napoli)
- PO-015** MORTALITÀ PRECOCE IN PAZIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE CON IPERLEUCOCITOSI ALL'ESORDIO
Marbello L., Ricci F., Nosari A.M., Mancini V., Cozzi P., Luchesini C., Ravelli E., Ciapanna D., Morra E. (Milano)
- PO-016** ANALISI IMMUNOFENOTIPICA MULTIPARAMETRICA NELLE LEUCEMIE ACUTE DELL'ADULTO: CORRELAZIONE CON ANOMALIE CROMOSOMICHE
Mestice A., Casanova M., Liso A., Leo M., Pastore D., Carluccio P., Ciuffreda L., Pietrantuono G., Sibilla S., Giannoccaro M., Specchia G., Liso V. (Bari, Foggia)
- PO-017** PROLUNGAMENTO DELLA REMISSIONE E DELLA SOPRAVVIVENZA IN PAZIENTI ANZIANI AD ALTO RISCHIO CON LAM O SINDROME MIELODISPLASTICA MEDIANTE MANTENIMENTO CON ACIDO 13-CIS RETINOICO + VITAMINA D3 DI-IDROSSILATA + CHEMIOTERAPIA A BASSE DOSI
Ferrero D., Campa E., Dellacasa C., Campana S., Ricca I., Grasso M., Bonferroni M., Foli C., Boccadoro M. (Torino, Asti, Alba, Cuneo)
- PO-018** LE INVERSIONI PERICENTRICHE DEL CROMOSOMA 8 SONO ASSOCIATE AL GENE 5'RUNX1/3'CBFA2T1 NEI CASI CON LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA
Albano F., Specchia G., Zagaria A., Anelli L., Liso A., Cuneo A., Mancini M., Rocchi M., Liso V. (Bari, Foggia, Ferrara, Roma)
- PO-019** CARATTERISTICHE CLINICOBIOLOGICHE IN 5 PAZIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA ACUTA MIELOIDE CON UNA NUOVA TRASLOCAZIONE T(2;3)(P21;Q26)
Cuneo A., Trubia M., Albano F., Cavazzini F., Bardi A., Ciccone M., Rege Cambrin G., Giugliano E., Mozzana R., Hernandez J., Fabbiano F., Romano A., Quarta G., Magro D., Mancini M., Specchia G., Mecucci C., Saglio G., Lo Coco F., Castoldi G. (Ferrara, Orbassano, Roma, Bari, Perugia, Salamanca, Brindisi, Reggio Calabria, Gallarate, Palermo, Milano)

POSTER

Leucemia linfoide acuta

MODERATORE: Antonio Tabilio (*Perugia*)

- PO-020** TERAPIA DI REINDUZIONE CON DAUNORUBICINA LIPOSOMIALE (DAUNOXOME) E CITOSINA ARABINOSIDE NELLA LEUCEMIA ACUTE LINFOBLASTICA RICADUTA. ELEVATA PERCENTUALE DI REMISSIONI COMPLETE NONOSTANTE L'IPERESPRESSIONE DELLA MULTIDRUG RESISTANCE (MDR)
Candoni A., Damiani D., Michelutti A., Masolini P., Tiribelli M., Michelutti T., Calistri E., Fanin R. (Udine)
- PO-021** QUANTIFICAZIONE DELLA MALATTIA MINIMA RESIDUA MEDIANTE "REAL-TIME QUANTITATIVE PCR" NELLA LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA DEGLI ADULTI
Cammarata G., Fabbiano F., Di Raimondo F., Mirto S., La Rosa M., Palumbo G., Scimè R., Messina F., Bruno G., Santoro A. (Palermo, Catania)
- PO-022** LA VALUTAZIONE PRECOCE DELLA MALATTIA MINIMA RESIDUA DEL TRASCRITTO IBRIDO BCR/ABL MEDIANTE Q-RT-PCR È UN ECCELLENTE INDICE DI RISPOSTA ALLA TERAPIA NELLE LEUCEMIE LINFOBLASTICHE ACUTE PH+ DELL'ADULTO
Izzo B., Cimino G., Camera A., Vitale A., Quintarelli C., Picardi M., Specchia G., Mancini M., Cuneo A., Mecucci C., Martinelli G., Saglio G., Rotoli B., Mandelli F., Foà R., Pane F. (Napoli, Roma, Bari, Ferrara, Perugia, Bologna, Torino)
- PO-023** L'ANALISI INTEGRATA DI GENE EXPRESSION PROFILING E SNP CONSENTE DI IDENTIFICARE UN PATTERN DI ESPRESSIONE ASSOCIATO CON LA PRESENZA DI LOH A LIVELLO DEL CROMOSOMA 9P
Chiaretti S., Li X., Gentleman R., Li C., Mancini M., Mecucci C., Vitale A., Foa R., Ritz J. (Boston, Roma, Perugia)
- PO-024** SINDROME DA LISI TUMORALE IN PAZIENTE CON LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA B-MATURA (L3 SECONDO CLASSIFICAZIONE FAB)
Floridia P., Santonocito A., Figuera A., Li Gioi F., Russo M. (Taormina)
- PO-025** LO STUDIO DELLA MALATTIA RESIDUA MINIMA NELLA LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA MEDIANTE TRE DIFFERENTI MARCATORI
Miglino M., Grasso R., Colombo N., Varaldo R., Garrone A., Fugazza G., Canepa L., Clavio M., Bruzzone R., Canepa P., Pierri I., Ballerini F., Sessarego M., Gobbi M. (Genova)
- PO-026** ESPRESSIONE DI P-ERK1/2 E P21CIP-1/WAF1 IN CELLULE DI LEUCEMIA ACUTA LINFOIDE: EFFETTI DELL'INIBITORE DI MEK PD98059
Gregorj C., Petrucci M., Scerpa M., De Cave F., Mazzola F., Lemma T., Vitale M., Paoloni F., Milella M., Foà R., Tafuri A. (Roma)
- PO-027** ESPRESSIONE DELLA PROTEINA BCRP IN PAZIENTI ADULTI AFFETTI DA LEUCEMIA ACUTA LINFOIDE: RUOLO E CORRELAZIONE CON ALTRE PROTEINE MDR
Gregorj C., Petrucci M.T., De Cave F., Scerpa M.C., Lemma T., Mazzola F., Vitale A., Vignetti M., Foà R., Tafuri A. (Roma)
- PO-028** POSTER NON PRESENTATO



POSTER

- PO-029** ANOMALIE COSTITUZIONALI DELLA BANDA 11Q23, NON INTERESSANTI MLL, POTREBBERO ESSERE IMPLICATE NELLA PATOGENESI DELLA LEUCEMIA ACUTA? UN CASE REPORT SU UNA TRASLOCAZIONE COSTITUZIONALE T(11;13)(Q23;Q34) IN UN BAMBINO AFFETTO DA LEUCEMIA LINFOBLASTICA ACUTA
Prudenzano A., Spedicato F., Stani L., Pricolo G., Pisapia G., Palazzo G., Amurri B., Spirito F., Mazza P. (Taranto)

MDS/PNH

MODERATORE: Roberto M. Lemoli (*Bologna*)

- PO-030** RISPOSTA DEI PAZIENTI AFFETTI DA MIELODISPLASIA ALLA RHUEPO: VALUTAZIONE DEI PATHWAYS MOLECOLARI CON MACROARRAYS
Corteleezzi A., Pellegrini C., Silvestris I., Bosari S., Maiolo A., Fracchiolla N. (Milano)
- PO-031** UN ALTERATO RAPPORTO TRA LECAMI ED ICAMI SUI BLASTI CD34+ PREDICE L'EVOLUZIONE LEUCEMICA IN PAZIENTI AFFETTI DA SINDROME MIELODISPLASTICA
Mazzone C., Buccisano F., Neri B., Maurillo L., Del Poeta G., Tamburini A., Del Principe M., Irno Consalvo M., Abruzzese E., Lo Coco F., Amadori S., Venditti A. (Roma)
- PO-032** STUDIO CITOFLUORIMETRICO DELLA DISPLASIA ERITROIDE E MIELOIDE IN PAZIENTI AFFETTI DA SINDROME MIELODISPLASTICA
Malcovati L., Lunghi M., Della Porta M.G., Pascutto C., Vanelli L., Travaglini E., Bernasconi P., Invernizzi R., Lazzarino M. (Pavia)
- PO-033** IPERESPRESSIONE DELLA PROTEINA SIMIL-PRIONICA DOPPEL IN LEUCEMIE MIELOIDI ACUTE E SINDROMI MIELODISPLASTICHE
Invernizzi R., Comincini S., Travaglini E., Benatti C., Del Vecchio I., Nano R., Ferretti L. (Pavia)
- PO-034** ASSOCIAZIONE DI ERITROPOIETINA E TALIDOMIDE: NESSUNA EVIDENZA DI UN EFFETTO SINERGICO SULL'ANEMIA DEI PAZIENTI CON SINDROMI MIELODISPLASTICHE
Musto P., Cascavilla N., Falcone A., Sanpaolo G., Bodenizza C., Scalzulli P., Nobile M., Dell'Olio M., Mantuano S., Melillo L., Carella A.M., Beltrami G., Greco M.M., La Sala A. (San Giovanni Rotondo)
- PO-035** IN PAZIENTI AFFETTI DA SINDROME MIELODISPLASTICA LA RISPOSTA AL TRATTAMENTO CON RHUEPO E G-CSF CORRELA CON L'INCREMENTO DI CELLULE CD34+ CITOGENETICAMENTE NORMALI
Rigolin G.M., Della Porta M., Ciccone M., Bugli A.M., Zenone Bragotti L., Mauro E., Fraulini C., Russo Rossi A., Bardi A., Cuneo A., Castoldi G. (Ferrara)
- PO-036** IDENTIFICAZIONE DELL'OVERESPRESSIONE DEL GENE MIELOBLASTINA (MBN) NEI PAZIENTI AFFETTI DA SINDROME MIELODISPLASTICA E DA LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA
Messa F., Carturan S., Gottardi E., Fava M., Arruga F., Defilippi I., Messa E., Morotti A., Grillo S., Saglio G., Cilloni D. (Torino)
- PO-037** TERAPIA DELLE SINDROMI MIELODISPLASTICHE CON TALIDOMIDE IN MONOTERAPIA O IN ASSOCIAZIONE CON ALTRI CHEMIOTERAPICI. ESPERIENZA IN 248 PAZIENTI
Candoni A., Raza A., Lisak L., Galili N., Mumtaz M., Silvestri F., Fanin R. (Udine, Chicago)
- PO-038** INCIDENZA, CARATTERISTICHE BIOLOGICHE E SIGNIFICATO PROGNOSTICO DI DEL(5Q) NEI PAZIENTI CON SINDROME MIELODISPLASTICA
Bernasconi P., Boni M., Klersy C., Cavigliano P.M., Giardini I., Calatroni S., Rocca B., Zappatore R., Caresana M., Quarna J., Lazzarino M. (Pavia)

POSTER

- PO-039** PAZIENTI AFFETTI DA EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA PRESENTANO UNA ELEVATA FREQUENZA DI LINFOCITI T CIRCOLANTI ESPRIMENTI FORME ATTIVATORIE DELLA SUPERFAMIGLIA DEI RECETTORI INIBITORI
Negrini S., Zocchi M., Massaro A., Gargiulo L., Serra M., Notaro R., Luzzatto L., Poggi A. (Genova, Milano)
- PO-040** LARGE GRANULAR LYMPHOCYTIC-LEUKEMIA, EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA E APLASIA MIDOLLARE: LA CLONALITÀ DELLE CELLULE T STUDIATA ATTRAVERSO L'ANALISI MOLECOLARE DEL TCR DOCUMENTA UN MECCANISMO PATOGENETICO COMUNE
Risitano A., Maciejewski J., Selleri C., Wlodarski M., Plasilova M., Young N., Pane F., Rotoli B. (Napoli, Bethesda, Cleveland)
- PO-041** ANALISI FUNZIONALE DI LINFOCITI T IN PAZIENTI AFFETTI DA EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA (EPN)
Alfinito F., Terrazzano G., Becchimanzi C., Sica M., Rotoli B., Zappacosta S., Ruggiero G. (Napoli)
- PO-042** RISULTATI FINALI DI UNO STUDIO PILOTA SULL'EFFICACIA DELLA DARBOPOETINA ALPHA IN PAZIENTI ANEMICI CON SINDROME MIELODISPLASTICA A RISCHIO BASSO O INTERMEDIO
Musto P., Balleari E., Grossi A., Falcone A., Sanpaolo G., Bodenizza C., La Sala A., Ghio R., Carella A.M. (San Giovanni Rotondo, Genova, Firenze)

Ematologia molecolare I

MODERATORE: Giorgina Specchia (Bari)

- PO-043** PROFILO DI ESPRESSIONE GENICA DI CELLULE STAMINALI CD34+ DI LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA
Salati S., Zini R., Bianchi E., Siena M., Tenedini E., Tagliafico E., Fogli M., Rossi L., Amabile M., Testoni N., Martinelli G., Lemoli R.M., Baccarani M., Ferrari S., Manfredini R. (Modena, Reggio Emilia, Bologna)
- PO-044** APPLICAZIONE DELLA FISH PER LO STUDIO DEL COINVOLGIMENTO DI NUP98 IN DISORDINI EMATOLOGICI MALIGNI CON RIARRANGIAMENTO DEL CROMOSOMA 11P15
La Starza R., Crescenzi B., Rosati R., Gorello P., Schoch C., Romoli S., Testoni N., Santoro A., Martelli M.F., Mecucci C. (Perugia, Monaco, Bologna, Palermo)
- PO-045** ATTIVITÀ TELOMERASICA NELLA LEUCEMIA ACUTA PROMIELOCITICA (LAM-M3): STUDIO DI 35 PAZIENTI
Calatroni S., Bernasconi P., Klersy C., Rocca B., Boni M., Cavigliano P., Giardini I., Zappatore R., Caresana M., Quarna J., Lazzarino M. (Pavia)
- PO-046** EVENTI EPIGENETICI IMPLICATI NEL SILENZIAMENTO TRASCRIZIONALE DEI GENI TARGET DELL'ACIDO RETINOICO NELLE LEUCEMIE ACUTE MIELOIDI
Fazi F., Gelmetti V., Pascale S., Travaglini L., Diverio D., Lo Coco F., Pelicci P.G., Nervi C. (Roma, Milano)
- PO-047** IL TRATTAMENTO COMBINATO CON INIBIZIONE DI MEK1 E ARSENICO TRIOSSIDO (ATO) INDUCE APOPTOSI DELLE CELLULE LEUCEMICHE MODULANDO LE PROTEINE P73
Lunghi P., Costanzo A., Levrero M., Bonati A. (Parma, Roma, Cagliari)
- PO-048** STUDIO MEDIANTE TECNOLOGIA NANOGEN DELLE MUTAZIONI DI BCR/ABL IN PAZIENTI PHILADELPHIA POSITIVI
Corradi B., Piazza R., Monn K., Masera G., Gambacorti Passerini C., Biondi A., Cazzaniga G. (Monza, Milano, Stoccarda)



POSTER

- PO-049** ANALISI FUNZIONALE DELLA PROTEINA CHIMERICA PAX5/TEL
Fazio G., Palmi C., Bonamino M., Cassetti A., Villa A., Biondi A., Cazzaniga G. (Monza)
- PO-050** MODIFICAZIONI EPIGENETICHE CAUSATE DALLA SOMMINISTRAZIONE DELL'INIBITORE DI HDAC DI IN UNA LINEA DI LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA T(8;21)
Barbetti V., Rovida E., Gozzini A., Giuntoli S., Santini V., Dello Sbarba P. (Firenze)
- PO-051** SVILUPPO DELL'INVERSO COMPETITIVO QUANTITATIVO TRANSCRIPTASE PCR (QC-RT-PCR) PER RILEVAZIONE DELLA MALATTIA RESIDUA MINIMA (MRD) E DI CONTROLLO DELLA RISPOSTA DI TERAPIA DI ANTI-LEUKAEMIC NELLA LEUCEMIA DEL CROMOSOMA PHILADELPHIA-POSITIVO
Siddiqui R.T., Qureshi J.A., Iqbal Z. (Faisalabad)
- PO-052** IL PROMOTER PER E-CADERINA È IPERMETILATO IN MANIERA ETEROGENEA NELLE CRISI BLASTICHE DI LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA
Pastorelli R., Gozzini A., Bosi A., Tombaccini D., Santini V. (Firenze)
- PO-053** L'ATTIVITÀ TIROSIN CHINASICA P210 BCR-ABL INIBISCE LA MORTE APOPTOTICA ATTRAVERSO MOLTEPLICI CIRCUITI CHE PREVENGONO L'ATTIVAZIONE MITOCONDRIALE PRECOCE
Calabrò A., Mancini M., Brusa G., Farinelli G., Barbieri E., Cammelli S., Santucci M. (Bologna)

Ematologia molecolare II

MODERATORE: Antonio Bonati (Parma)

- PO-054** LE MAPK SONO COINVOLTE NELLA SOPRAVVIVENZA E NEL DIFFERENZIAMENTO DI UNA LINEA DI LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA T(8;21) E SONO MODULATE DALL'INIBITORE DI HDAC DI
Rovida E., Gozzini A., Barbetti V., Giuntoli S., Santini V., Dello Sbarba P. (Firenze)
- PO-055** MODIFICAZIONI COVALENTI AI TERMINALI AMINICI DELLE CODE DELL'ISTONE H4 ASSOCIATE ALL'ATTIVITÀ TIROSIN-CHINASICA DI P210 BCR-ABL
Brusa G., Parisi D., Calonghi N., Calabrò A., Mancini M., Zuffa E., Arcangeli E., Santucci M.A. (Bologna)
- PO-056** PRIMO RAPPORTO DELLE MUTAZIONI MULTIPLE DEL PUNTO NEL DOMINIO IMATINIB-RESISTANCE PRIMARIO DI CONFERIMENTO DEL GENE ATP-BINDING DI ABL IN UN PAZIENTE MIELOIDE CRONICO DI LEUCEMIA (CML)
Iqbal Z., Qureshi J. A., Siddiqui R. T. (Faisalabad)
- PO-057** STUDIO DELL'INATTIVAZIONE DEL CROMOSOMA X IN DONNE CON MALATTIA MIELOPROLIFERATIVA CRONICA PH-NEGATIVA
Pietra D., Passamonti F., Boggi S., Galli A., Malabarba L., Rumi E., Bergamaschi G., Lazzarino M. (Pavia)
- PO-058** LA TRASLOCAZIONE BCR-ABL1/E6A2 È SENSIBILE ALL'IMATINIB
Roti G., Crescenzi B., La Starza R., Ballanti S., Piattoni S., Gottardi E., Fava M., Saglio G., Martelli M.F., Mecucci C. (Perugia, Torino)
- PO-059** ANALISI MOLECOLARE IN LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA TRATTATA CON IMATINIB IN RISPOSTA CITOGENETICA COMPLETA
Miglino M., Canepa L., Grasso R., Valardo R., Fugazza G., Clavio M., Colombo N., Bruzzone R., Pierri I., Ballerini F., Canepa P., Sessarego M., Gobbi M. (Genova)

POSTER

- PO-060** SBILANCIAMENTI GENOMICI ASSOCIATI CON LA RESISTENZA ALLE RADIAZIONI IONIZZANTI IN UNA LINEA CELLULARE DA OSTEOSARCOMA (SAOS) SVELATI ATTRAVERSO LA TECNICA DI COMPARATIVE GENOMIC HYBRIDIZATION
Brusa G., Hattinger C., Serra M., Astolfi A., Saponaro M., Cammelli S., Santucci M.A., Barbieri E. (Bologna)
- PO-061** ASPETTI MOLECOLARI QUALITATIVI E QUANTITATIVI NELLE LEUCEMIE ACUTE
Curcioni F., Adamo F., Ennas M.G., Angelucci E. (Cagliari)
- PO-062** LA TRASDUZIONE DEL GENE DELL'IL-12 IN CELLULE DENDRITICHE LEUCEMICHE CONTRASTA L'INIBIZIONE DEI LINFOCITI T INDOTTA DAL MICROAMBIENTE LEUCEMICO
Curti A., Pandolfi S., Aluigi M., Isidori A., Alessandrini I., Chiodoni C., Testoni N., Colombo M., Baccarani M., Lemoli R.M. (Bologna, Milano)
- PO-063** EVIDENZE DELLA PRESENZA DI NADPH OSSIDASI IN CELLULE STAMINALI EMATOPOIETICHE: POSSIBILE SUO COINVOLGIMENTO COME SENSORE DI OSSIGENO E NEL CONTROLLO DEL DIFFERENZIAMENTO MEDIATO DA ROS
Piccoli C., Ria R., Scrima R., Boffoli D., Tabilio A., Capitano N. (Foggia, Perugia)
- PO-064** FRAMMENTO CARBOSSI-TERMINALE DEL PEPTIDE DI CRESCITA OSTEOGENICO REGOLA IL DIFFERENZIAMENTO MIELOIDE ATTRAVERSO RHOA
Fazzi R., Galimberti S., Pacini S., Mattii L., Cervetti G., Buda G., Petrini M. (Pisa)
- PO-065** EMOGLOBINA FEDERICO II, UNA NUOVA VARIANTE (BETA 106 LEU->VAL) ASSOCIATA AD UN FENOTIPO TALASSEMICO
Grosso M., Morelli E., Puzone S., Sessa R., Petruzzelli R., Papa V., Esposito P., Alfinito F., Izzo P. (Napoli)

Mieloma multiplo I

MODERATORE: Giuseppe Avvisati (Roma)

- PO-066** UN'ELEVATA ATTIVITÀ DELLA SERINA-TREONINA CHINASI CK2 MANTIENE LA SOPRAVVIVENZA E LA PROLIFERAZIONE DELLE CELLULE DI MIELOMA MULTIPOLO E UN SUO BLOCCO SELETTIVO CAUSA ARRESTO DI CRESCITA, APOPTOSI E ALTERAZIONI DELLA VIA DEL SEGNALE DI NF-KB
Piazza F., Ruzzene M., Barbon F., Di Maira G., Cabrelle A., Bonanni L., Trentin L., Binotto G., Pinna L.A., Semenzato G. (Padova)
- PO-067** ANALISI MUTAZIONALE DEGLI ONCOGENI N- E K-RAS IN PAZIENTI AFFETTI DA MIELOMA MULTIPOLO DI NUOVA DIAGNOSI. EVIDENZA DI DUE NUOVE MUTAZIONI ATTIVANTI
Soverini S., Cavo M., Tosi P., Terragna C., Zamagni E., Cellini C., Ottaviani E., Amabile M., Renzulli M., Poerio A., Grafone T., Cangini D., Tacchetti P., Tura S., Baccarani M., Martinelli G. (Bologna)
- PO-068** ESPRESSIONE DI RANK/RANKL NEL MICROAMBIENTE MIELOMATOSO E RUOLO NELL' UP-REGOLAZIONE DI IL-6 E IL-11
Colla S., Morandi F., Rizzoli V., Giuliani N. (Parma)
- PO-069** ESPRESSIONE E RUOLO DEI RECETTORI CHEMOCHINICI CXCR3 E CXCR4 NELLE NEOPLASIE PLASMACELLULARI
Giuliani N., Bonomini S., Hojden M., Colla S., Morandi F., Sammarelli G., Rizzoli V. (Parma)



POSTER

- PO-070** LE CELLULE DI MIELOMA INIBISCONO LA FORMAZIONE E DIFFERENZIAZIONE OSTEOBLASTICA NEL MIDOLLO OSSEO
Giuliani N., Morandi F., Colla S., Bonomini S., Hojden M., Rizzoli V. (Parma)
- PO-071** ESPRESSIONE DI OSTEOPONTIN DA PARTE DELLE CELLULE DI MIELOMA E SUA CORRELAZIONE CON L'ANGIOGENESI MIDOLLARE
Colla S., Morandi F., Mancini C., Lazzaretti M., Crugnola M., Rizzoli V., Giuliani N. (Parma)
- PO-072** VASCULOGENESI MEDIATA DAI MACROFAGI MIDOLLARI IN PAZIENTI CON MIELOMA MULTIPO
Russo F., Ria R., Roccaro A., Scavelli C., Cirulli T., Di Pietro G., Vacca A., Dammacco F. (Bari)
- PO-073** RICOMBINAZIONE PRECOCE E TARDIVA AL LOCUS KAPPA DELLA CATENA LEGGERA DELLE IMMUNOGLOBULINE DEL MIELOMA MULTIPO: EVIDENZA DI ATTIVITÀ RAG NEI CENTRI GERMINATIVI
Perfetti V., Colli Vignarelli M., Palladini G., Navazza V., Giachino C., Merlini G. (Pavia)
- PO-074** CARATTERIZZAZIONE DI ALTERAZIONI ONCOGENICHE NEL MIELOMA MULTIPO CON ANALISI COMBINATA FISH/DNA MICROARRAY
Fabris S., Agnelli I., Mattioli M., Baldini I., Ronchetti D., Morabito F., Verdelli D., Nobili I., Intini D., Callea V., Stelitano C., Maiolo A., Lombardi L., Neri A. (Milano, Reggio Calabria)
- PO-075** AUTOTRAPIANTO SEGUITO DA TRAPIANTO ALLOGENICO NONMIELOABLATIVO È ALTAMENTE EFFICACE NEL TRATTAMENTO DEL MIELOMA MULTIPO
Carella A.M., Beltrami G., Corsetti M.T., Scalzulli P., Cascavilla N., Nati S., Carella A.M. Jr., Greco M., Musto P. (Genova, San Giovanni, Rotondo)
- PO-076** I POLIMORFISMI DELLA METILENTETRAIDROFOLATO REDUTTASI (MTHFR) E LA PREDISPOSIZIONE A SVILUPPARE MIELOMA MULTIPO
Chiusolo P., Reddiconto G., Fiorini A., Farina G., Laurenti L., Putzulu R., Palladino M., Bellesi S., Sorà F., Rossi E., Tarnani M., DiMario A., De Stefano V., Leone G., Sica S. (Roma)
- PO-077** ANALISI DEL PROFILO DI ESPRESSIONE GENICA IN LINEE CELLULARI DI MIELOMA MULTIPO
Agnelli I., Mattioli M., Fabris S., Verdelli D., Todoerti K., Biccato S., Maiolo A., Lombardi L., Neri A. (Milano, Padova)
- PO-078** VALUTAZIONE DEI MARKERS DI RIASSORBIMENTO OSSEO IN PAZIENTI CON MIELOMA MULTIPO DI NUOVA DIAGNOSI TRATTATI CON TALIDOMIDE + DESAMETASONE E ACIDO ZOLEDRONICO
Cangini D., Tosi P., Zamagni E., Cellini C., Tacchetti P., Perrone G., Tura S., Baccarani M., Cavo M. (Bologna)
- PO-079** TALIDOMIDE IN ASSOCIAZIONE CON DESAMETASONE E CICLOFOSFAMIDE PER IL TRATTAMENTO DEL MIELOMA MULTIPO REFRATTARIO/RECIDIVATO
Caravita T., Siniscalchi A., Niscola P., Santinelli S., Ottaviani L., Buccisano F., Montanaro M., De Fabritiis P., Amadori S. (Roma, Viterbo)
- PO-080** DIFFERENZIAZIONE ENDOTELIALE DELLE CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE DI PAZIENTI CON MIELOMA MULTIPO
Ria R., Russo F., Merchionne F., Cirulli T., Di Pietro G., Falzetti F., Tabilio A., Vacca A., Dammacco F. (Bari, Perugia)

POSTER

- PO-081** VINORELBINA, CICLOFOSFAMIDE E G-CSF
PER LA MOBILIZZAZIONE DI CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE
IN PAZIENTI CON MIELOMA MULTIPLO
*Copia C., Pocali B., Schiavone E.M., Annunziata M.,
Falco C., Graziano D., Ferrara F. (Napoli)*

Mieloma multiplo II

MODERATORE: Alberto Bosi (Firenze)

- PO-082** ATTUALITÀ DELLA SCINTIGRAFIA TOTAL BODY
CON SESTAMIBI NEL MIELOMA MULTIPLO
*Pizzuti M., Fe A., Attolico I., Filardi N., Vertone D.,
Mussolin I., Nappi A., Schiavariello S., Martino L., Ricciuti F. (Potenza)*
- PO-083** BORTEZOMIB COME TRATTAMENTO DI SALVATAGGIO
PER PAZIENTI AFFETTI DA MIELOMA MULTIPLO IN FASE AVANZATA:
ANALISI DEI RISULTATI OTTENUTI IN ITALIA IN PAZIENTI
NON INSERITI IN STUDI CLINICI
*Musto P., Cascavilla N., Spriano M., Zambello R., Guglielmelli T., Catalano L.,
Balleari E., Falcone A., Sanpaolo G., Bodenizza C., La Sala A., Mantuano S.,
Scalzulli P., Nobile M., Dell'Olio M., Melillo L., Greco M., Beltrami G.,
Carella A.M. Jr, Carella A.M. (San Giovanni Rotondo, Genova, Padova, Orbassano, Napoli)*
- PO-084** ATTIVITÀ ANTITUMORALE GENERATA IN VITRO
DALL'ACIDO ZOLEDRONICO: RUOLO DELLE CELLULE T
GAMMADelta EFFETTRICI (CD45-CD27-) NEL MIELOMA MULTIPLO
*Muraro M., Mariani S., Pantaleoni F., Foglietta M., Fiore F., Nuschak B.,
Peola S., Castella B., Coscia M., Boccadoro M., Massaia M. (Torino)*
- PO-085** EFFETTI DELL'ACIDO ZOLEDRONICO SUL MICROAMBIENTE
MIDOLLARE NEL MIELOMA MULTIPLO
*Corso A., Ferretti E., Lunghi M., Zappasodi P., Mangiacavalli S.,
De Amici M., Rusconi C., Varettoni M., Lazzarino M. (Pavia)*
- PO-086** AUMENTO DEL CD30 SOLUBILE (SCD30) E DEGLI EOSINOFILI
IN PAZIENTI AFFETTI DA MIELOMA TRATTATI
CON REGIME TERAPEUTICO INCLUDENTE TALIDOMIDE
*Di Raimondo F., Pennisi A., Santonocito A., Palumbo G.A.,
Di Marco R., Nicoletti F., Giustolisi R. (Catania)*
- PO-087** IMPIEGO DELLA CIFOPLASTICA PERCUTANEA
PER IL TRATTAMENTO DEL DOLORE DA FRATTURA VERTEBRALE
IN PAZIENTI CON PATOLOGIE ONCO-EMATOLOGICHE
*Postorino M., Franceschini I., De Laurenzi F., Buccisano F., Gianni L.,
Renzi D., Faccia S., Ales M., Cerretti R., De Angelis G., Masala S., Fiori R.,
Arcese W., Cantonetti M., Amadori S. (Roma)*
- PO-088** LA "DOWN-MODULAZIONE" DELLA PROTEINA ERK
NELLE CELLULE DI MIELOMA UMANO INIBISCE
LA SECREZIONE DI VEGF
*Giuliani N., Lunghi P., Morandi F., Colla S., Bonomini S.,
Hojden M., Rizzoli V., Bonati A. (Parma)*
- PO-089** FORMAZIONE E SOPRAVVIVENZA DEGLI OSTEOCLASTI
IN UN MODELLO IN VITRO DERIVATO DA PAZIENTI
AFFETTI DA MIELOMA MULTIPLO: REGOLAZIONE T
CELLULARE ED INTERAZIONE OPG/TRAIL
*Colucci S., Rizzi R., Brunetti G., Mori G., Colaianni G.,
Liso A., Capalbo S., Liso V., Zallone A., Grano M. (Bari, Foggia)*



POSTER

- PO-090** IDENTIFICAZIONE DI UN NUOVO TRASCRITTO DI FUSIONE <I>IGH-MMSET</I> IN UNA LINEA CELLULARE DI MIELOMA MULTIPLO CON TRASLOCAZIONE T(4;14)
Intini D., Fabris F., Storlazzi C.T., Otsuki T., Ciceri G., Verdelli D., Lombardi L., Mariano Rocchi M., Neri A. (Milano, Bari, Okayama)
- PO-091** CARATTERIZZAZIONE BIOLOGICA E MOLECOLARE DI TRE NUOVE LINEE DI MIELOMA (CMA-01; CMA-02; CMA-03) IL-6 DIPENDENTI
Verdelli D., Fabris S., Nobili L., Gueneri S., Baldini L., Maiolo A., Lombardi L., Neri A. (Milano)
- PO-092** RUOLO DELLA VIA DEL MEVALONATO NELL'EFFETTO IMMUNOMODULATORIO DELL'ACIDO ZOEDRONICO
Pantaleoni F., Mariani S., Muraro M., Peola S., Nuschak B., Foglietta M., Castella B., Fiore F., Coscia M., Boccadoro M., Massaia M. (Torino)
- PO-093** ZOEDRONATO VS OSSERVAZIONE IN PAZIENTE CON MIELOMA IN STADIO INIZIALE, ASINTOMATICO: RISULTATI PRELIMINARI DI UNO STUDIO RANDOMIZZATO
Musto P., Falcone A., Guglielmelli T., Caravita T., Niscola P., Balleari E., D'Arena G., Sanpaolo G., Bodenizza C., La Sala A., Mantuano S., Scalzulli P., Nobile M., Dell'Olio M., Melillo L., Greco M., Beltrami G., Carella M., Cascavilla N. (San Giovanni Rotondo, Orbassano, Roma, Genova, Vallo della Lucania)
- PO-094** L'ASSOCIAZIONE DI THIOTEPA, FLUDARABINA E MELPHALAN È UN REGIME DI CONZIONAMENTO AD INTENSITÀ RIDOTTA EFFICACE PER IL TRAPIANTO ALLOGENICO NEL MIELOMA MULTIPLO (MM)
Majolino I., Gabriel Arana M., Riccardi M., Locasciulli A., Bacigalupo A., Di Bartolomeo P., Scimé R., Olivieri A., Narni F., Bregni M., De Fabritiis P., Musso M., Corradini P., From Gitmo. (Roma, Genova, Pescara, Palermo, Ancona, Modena, Milano)
- PO-095** MONITORAGGIO MOLECOLARE DELLA MALATTIA MINIMA RESIDUA IN PAZIENTI AFFETTI DA MIELOMA MULTIPLO SOTTOPOSTI A TRAPIANTO ALLOGENICO NON-MIELOABLATIVO
Galimberti S., Benedetti E., Morabito F., Papineschi F., Callea V., Fazzi R., Stelitano C., Andreazzoli F., Guerrini F., Ciabatti E., Martino M., Nobile F., Iacopino P., Petrini M. (Pisa, Reggio Calabria)
- PO-096** VACCINAZIONE ANTI-TUMORALE DI PAZIENTI AFFETTI DA MIELOMA MULTIPLO CON CELLULE DENDRITICHE CARICATE CON IDIOTIPO TUMORALE O PEPTIDI DERIVANTI DALLA SEQUENZA VDJ DELL'IMMUNOGLOBULINA
Curti A., Cellini C., Terragna C., Tosi P., Comoli P., Massaia M., Ferri E., Isidori A., Cavo M., Baccarani M., Lemoli R. (Bologna, Pavia, Torino)
- PO-097** PURIFICAZIONE DI LINFOCITI T ALLOGENICI ANTI-IDIOTIPO IN BASE ALLA PRODUZIONE DI IFN-GAMMA PER L'IMMUNOTERAPIA ADOTTIVA DEL MIELOMA MULTIPLO
Curti A., Pandolfi S., Isidori A., Baccarani M., Lemoli R.M. (Bologna)

Ematologia non oncologica

MODERATORE: Giuseppe D'Onofrio (Roma)

- PO-098** DOPPIO EFFETTO DEL TRIOSSIDO DI ARSENICO NELL'EMOPOIESI: INIBIZIONE DELL'ERITROPOIESI E STIMOLAZIONE DELLA MEGACARIOCITOPOIESI
Saulle E., Riccioni R., Pelosi E., Rossini A., Petrucci E., Pasquini L., De Tuglie G., Calabrò L., Stafnes M., Peschle C., Testa U. (Roma)

POSTER

- PO-099** USO DELLA "BLOB ANALYSIS" NELLO SVILUPPO DI UNA NUOVA PROCEDURA PER IL CONTEGGIO AUTOMATICO DEI GRANULOCITI MIGRANTI ATTRAVERSO FILTRI MICROPOROSI IN CAMERE CHEMIOTATTICHE DI BOYDEN
Azzarà A., Chimenti M., Carulli G., Galimberti S., Fazzi R., Andreazzoli F., Petrini M. (Pisa)
- PO-100** EFFETTI IMMUNOREGOLATORI DEL PR-39, UN PEPTIDE ANTIMICROBICO
Malinverni R., Gritti D., Malinverno A., Culacciati D., Gasparetto C., Ross C., Ricevuti G. (Pavia, Kansas State University)
- PO-101** UN METODO CITOFUORIMETRICO SU SANGUE INTERO PER VALUTARE LA POLIMERIZZAZIONE DELLA F-ACTIN NEI NEUTROFILI
Carulli G., Azzarà A., Chimenti M., Buda G., Pietrini P., Petrini M. (Pisa)
- PO-102** PROPRIETÀ ANTINFIAMMATORIE DELL'ANTITROMBINA-III
Gritti D., Malinverno A., Malinverni R., Culacciati D., Gasparetto C., Ricevuti G. (Pavia)
- PO-103** I LIVELLI DI FATTORE WILLEBRAND ENDOGENO NON SI MODIFICANO DURANTE LA GRAVIDANZA DI UNA PAZIENTE CON MALATTIA DI WILLEBRAND TIPO 2M "VICENZA" (R1205H)
Dallagiovanna S., Canciani M., Lai V., Moroni B., Cozzi G., Marella O., Castaldo M., Mistretta C., Coppola R., Federici A.B. (Milano)
- PO-104** PORPORA TROMBOCITOPENICA IDIOPATICA CRONICA (PTI): RUOLO DELLE CELLULE DENDRITICHE E DELLA APOPTOSI DELLE PIASTRINE
Catani L., Fagioli M., Tazzari P., Vianelli N., Rovito M., Ricci F., Curti A., Amabile M., Preda P., Lemoli R.M., Conte R., Baccarani M. (Bologna)
- PO-105** ELEVATI LIVELLI PLASMATICI DI MARKERS DI ATTIVAZIONE DEL SISTEMA COAGULATIVO E FIBRINOLITICO IN PAZIENTI CON NEOPLASIA POLMONARE
Napolitano M., De Francesco F., Tagliaferro A., Sessa M., Bernacchi M., Pedicelli I., Marzo C., De Lucia D. (Napoli)
- PO-106** INFEZIONE DA HELICOBACTER PYLORI NELLA PORPORA TROMBOCITOPENICA AUTOIMMUNE CRONICA
Scandellari R., Allemand E., Tezza F., Randi M.L., Luzzatto G., Fabris F. (Padova)
- PO-107** PREVALENZA E STORIA NATURALE DELLA INFEZIONE DA VIRUS EPATITE C (HCV) IN 350 PAZIENTI ITALIANI CON MALATTIA DI WILLEBRAND (VWD)
Federici A., Rumi M., Santagostino E., Soffredini R., Mistretta C., De Filippi F., Moggi S., Bucciarelli P., Colombo M., Mannucci P. (Milano)
- PO-108** CARATTERIZZAZIONE BIOCHIMICA DI UN FATTORE VON WILLEBRAND (VWF) RICOMBINANTE CON MUTAZIONE (P1337L) DI TIPO 2B, COESPRESSA CON MUTAZIONE DI TIPO 1 (C275R): UN COMPLESSO DIFETTO MOLECOLARE IN UN PAZIENTE CON PRECEDENTE DIAGNOSI DI TIPO 2A
Baroncini L., Federici A., Beretta M., Cozzi G., Canciani M., Mannucci P. (Milano)
- PO-109** I LIVELLI SIERICI DI INTERLEUCHINA 10 (IL-10) POSSONO ESSERE SINERGICI CON LE BASSE DOSI DI TACROLIMUS NEL TRATTAMENTO DELLA PORPORA TROMBOCITOPENICA IDIOPATICA REFRATTARIA
Iuliano F., Dardano A., Levato L., Fabiano F., Giulino C., Battaglia E., Peta A., Gulletta E. (Catanzaro)



POSTER

- PO-110** RUOLO DEL FATTORE VII ATTIVATO RICOMBINANTE IN UN PAZIENTE CON SEVERA PIASTRINOPENIA E SANGUINAMENTO GASTROINTESTINALE MAGGIORE
Benevolo G., Franceschetti S., Rossi D., Vendramin C., Conconi A. (Novara)
- PO-111** POSTER NON PRESENTATO
- PO-112** SINDROME EMOFAGOCITICA FATALE CAUSATA DA INFEZIONE ATTIVA DA HHV8 IN SOGGETTI IMMUNOCOMPETENTI: UNA NUOVA ENTITÀ RICONOSCIBILE SOLO CON METODICHE MOLECOLARI ED IMMUNOISTOCHEMICHE
Re A., Capucci M.A., Facchetti F., Barozzi O., Petrella N., Borlenghi E., Ungari M., Barozzi P., Ravazzini L., Torelli G., Rossi G., Luppi M. (Brescia, Modena)
- PO-113** DESCRIZIONE DI DUE CASI CON DEFICIT DI FATTORE V
Cernecka F., Bruno G. (Trieste)

Malattie mieloproliferative

MODERATORE: Stefano Sacchi (Modena)

- PO-114** I PROGENITORI ENDOTELIALI CIRCOLANTI SONO AUMENTATI NEL SANGUE PERIFERICO DEI PAZIENTI CON MIELOFIBROSI CON METAPLASIA MIELOIDE
Rosti V., Massa M., Ramajoli I., Campanelli R., Pecci A., Meli V., Viarengo G., Marchetti M., Barosi G. (Pavia)
- PO-115** LE MUTAZIONI A LIVELLO DEL DOMINIO TIROSIN-CHINASICO DI ABL, RILEVATE MEDIANTE D-HPLC NEI PAZIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA IN FASE CRONICA RESISTENTI AD IMATINIB, SONO STRETTAMENTE ASSOCIATE ALLA SUCCESSIVA PROGRESSIONE ALLA FASE ACCELERATA-BLASTICA
*Soverini S., Rosti G., Amabile M., Poerio A., Bassi S., Trabacchi E., Giannini B., Ottaviani E., Renzulli M., Grafone T., Terragna C., Testoni N., Luatti S., Castagnetti F., Pane F., Izzo B., Fava M., Saglio G., Alberti D., Baccarani M., Martinelli G.
On behalf of the GIMEMA CML Working Party (Bologna, Napoli, Torino, Origgio)*
- PO-116** IL RIARRANGIAMENTO FIP1LI-PDGFR α COME BERSAGLIO TERAPEUTICO DI IMATINIB NELLE SINDROMI IPEREOSINOFILICHE: ASPETTI CLINICI E BIOLOGICI
Martinelli G., Ottaviani E., Cilloni D., Malagola M., Rondoni M., Bosi C., Gottardi E., Rosti G., Ricci P., Gaitani S., Pane F., Testoni N., Mecucci C., Soverini S., Piccaluga P.P., Amabile M., Tiribelli M., Poerio A., Zuffa E., Zaccaria A., Grafone T., De Vivo A., Ascani S., Pileri S., Vivaldi P., Giuseppe V., Fattori P., Bocchia M., Serra A., Maurillo L., Fanin R., Cross N., Bertieri R., Baccarani M., Saglio G., Merante S., Cazzola M., Alimena G., Frassoni F., Galièni P., Ballerini P.F., Danesin C., Tecchio C., Morandi S., De Biase E., Russo D., Gobbi M., Gugliotta L., Lauria F., Mazza P., Ferrara F., Gherlinzoni F., Leoni P., Musto P., Bernasconi C., Majolino I., Liberati M. (Bologna, Torino, Napoli, Origgio, Ravenna, Udine, Pesaro, Rimini, Siena, Roma, Salisbury, Trento, Perugia, Pavia, Genova, Ascoli Piceno, Conegliano Veneto, Treviso, Cremona, Castelfranco Veneto, Brescia, Reggio Emilia, Taranto, Ancona, San Giovanni Rotondo)
- PO-117** LEUCEMIA EOSINOFILICA CRONICA CON DELEZIONE CRITICA DEL 4Q12: USO DELLA IBRIDAZIONE IN SITU IN FLUORESCENZA IN DIAGNOSI E PER IL FOLLOW-UP
*La Starza R., Crescenzi B., Beacci D., Gurdo G., Specchia G., Nozzoli C., Foppoli M., Luciano L., Matteucci C., Martelli M.F., Marynen P., Mecucci C.
(Perugia, Foggia, Firenze, Milano, Napoli, Leuven)*

POSTER

- PO-118** LA TERAPIA CON ANTI CD-20 IN UN PAZIENTE AFFETTO DA MIELOFIBROSI CON METAPLASIA MIELOIDE, RISOLVE LA GRAVE ANEMIA IMMUNOMEDIATA TRASFUSIONE DIPENDENTE DESCRIZIONE DI UN CASO CLINICO
Iuliano F., Fabiano F., Mannella A., Rizzo C., Viscomi L., Peta A. (Catanzaro)
- PO-119** REMISSIONE MOLECOLARE COMPLETA PERSISTENTE DOPO INTERRUZIONE DELLA TERAPIA CON IMATINIB IN PAZIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA
Merante S., Orlandi E., Bernasconi P., Malabarba L., Calatroni S., Boni M., Rocca B., Lazzarino M. (Pavia)
- PO-120** LA COMBINAZIONE DI TRATTAMENTO CON DIFFERENTI INIBITORI DELLE ISTONE DEACETILASI E IMATINIB MESILATO RESTITUISCONO LA SENSIBILITÀ AD IMATINIB IN CELLULE BCR/ABL POSITIVE RESISTENTI A STI
Gozzini A., Pastorelli R., Benvenuti M., Bosi A., Tombaccini D., Santini V. (Firenze)
- PO-121** UN CASO DI LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA CON ESPRESSIONE DI UN TRASCRITTO DI FUSIONE BCR/ABL E8-INT-A2 (P200) RESISTENTE A TERAPIA CON IMATINIB
Diverio D., Scaramucci L., Niscola P., Anghel G., Giuliani N., Gomes V., Luzi G., Palombi F., Foà R., Montanaro M. (Roma, Viterbo)
- PO-122** IMATINIB NELLA LMC IN FASE CRONICA TARDIVA: RISPOSTA MOLECOLARE A LUNGO TERMINE NEI PAZIENTI IN RISPOSTA CITOGENETICA COMPLETA
Bassi S., Amabile M., Martinelli G., Rosti G., Trabacchi E., Castagnetti F., Giannini B., Cilloni D., Izzo B., De Vivo A., Testoni N., Rege Cambrin G., Soverini S., Luatti S., Iacobucci I., Gottardi E., Dorigo A., Pane F., Salvatore F., Saglio G., Baccarani M. (on behalf of the GIMEMA CML Working Party) (Bologna, Torino, Napoli, Origgio)
- PO-123** PROGENITORI EMOPOIETICI CIRCOLANTI CD34+: SIGNIFICATO NELLA DIAGNOSTICA E NEL FOLLOW-UP DELLE MALATTIE MIELOPROLIFERATIVE CRONICHE
Rumi E., Passamonti F., Vanelli L., Malabarba L., Pungolino E., Consensi E., Tenore A., Picone C., Pascutto C., Morra E., Lazzarino M. (Pavia, Milano)
- PO-124** RISPOSTA CITOGENETICA E MOLECOLARE ALL'IMATINIB MESILATE IN PAZIENTI CON LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA: ESPERIENZA DI UN SINGOLO CENTRO
Novella E., D'Emilio A., Guercini N., Montaldi A., Albiero E., Giaretta I., Madoe D., Rodeghiero F. (Vicenza)
- PO-125** RISPOSTA CITOGENETICA E MOLECOLARE IN UNA PICCOLA COORTE DI PAZIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA, TRATTATI CON BASSE DOSI DI IMATINIB
Luciano L., Pane F., Lucania A., Arcamone M., Izzo B., Quintarelli C., De Angelis B., Guerriero A., Salvatore F., Rotoli B. (Napoli)
- PO-126** COMPARSA DI TRISOMA 8 IN UN PAZIENTE AFFETTO DA LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA PH POSITIVA IN TRATTAMENTO CON IMATINIB: CASE REPORT
Doretto P., Ermacora A., Cappelletti P., Virgolini L. (Pordenone)
- PO-127** IDENTIFICAZIONE DEL GENE DI FUSIONE FIP1L1 IN UNDICI PAZIENTI CON IPEREOSINOFILIA
Rocca B., Bernasconi P., Calatroni S., Boni M., Cavigliano P., Giardini I., Zappatore R., Caresana M., Quarna J., Invernizzi R., Girino M., Cilloni D., Ottaviani M., Martinelli G., Lazzarino M. (Pavia, Torino, Bologna)



POSTER

- PO-128** UN CASO DI LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA PHILADELPHIA NEGATIVA CON GENE DI FUSIONE ABL/BCR LOCALIZZATO SUL CROMOSOMA 9
Giambanco C., Gervasi F., Ferraro A.L., Lo Verso R., Bernasconi P., Cavigliano P.M., Pagnucco G. (Pavia)
- PO-129** CHEMIOTERAPIA INTRASPLENICA IN PAZIENTI CON SINDROMI MIELOPROLIFERATIVE CRONICHE E IPERSPLENISMO
Filardi N., Molfese V., Pizzuti M., Attolico I., Vertone D., Ricciuti F. (Potenza)
- PO-130** NECROSI MIDOLLARE DURANTE LA TERAPIA CON IMATINIB MESILATO IN UN CASO DI LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA IN CRISI BLASTICA
Campioti L., Codari R., Ultori C., Solbiati F., Marchesi C., Grandi A.M. (Varese)
- PO-131** IL RUOLO DELLE PROTEINE COINVOLTE NEL CONTROLLO DELL'APOPTOSI: STUDIO DI CML REFRATTARIE CITOGENETICAMENTE MA IN RISPOSTA EMATOLOGICA COMPLETA
Miglino M., Angelini I., Grasso R., Colombo N., Garrone A., Varaldo R., Canepa L., Fugazza G., Clavio M., Bruzzone R., Canepa P., Pierri I., Ballerini F., Sessarego M., Gobbi M. (Genova)
- PO-132** ETEROGENEITÀ CITOGENETICA E MOLECOLARE NELLA LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA ATIPICA
Giugliano E., Cilloni D., Rege-Cambrin G., Scaravaglio P., Gottardi E., Pini M., Mancini S., Saglio G. (Orbassano, Alessandria, Roma)
- PO-133** SIGNIFICATO CLINICO DELL'ESPRESSIONE DELL'MRNA DELL'ANTIGENE NEUTROFILICO CD177 NELLE MALATTIE MIELOPROLIFERATIVE CRONICHE PH-NEGATIVE
Pietra D., Passamonti F., Malabarba L., Rumi E., Della Porta M.G., Malcovati L., Marseglia C., Bonfichi M., Pascutto C., Lazzarino M. (Pavia)

Trapianto di cellule staminali I

MODERATORE: Ignazio Majolino (Roma)

- PO-134** PEG-FILGRASTIM DOPO AUTOTRAPIANTO DI CELLULE STAMINALI DEL SANGUE PERIFERICO IN PAZIENTI AFFETTI DA EMOPATIE MALIGNI: RISULTATI PRELIMINARI
Piccirillo N., De Matteis S., Laurenti L., Chiusolo P., Reddiconto G., Farina G., Sorà F., De Vita S., D'Onofrio G., Leone G., Sica S. (Roma)
- PO-135** L'IMMUNOTOSSINA ATG-SAPORINA-S6 PROVOCA LA COMPLETA ELIMINAZIONE DELLE CELLULE T ATTIVATE
Farini V., Polito L., Stirpe F., Tazzari P.L., Bolognesi A. (Bologna)
- PO-136** UTILIZZO DELL'ELISPOT PER LA DIAGNOSI E IL MONITORAGGIO DEL SARCOMA DI KAPOSÌ NEI PAZIENTI TRAPIANTATI
Barozzi P., Luppi M., Rasini V., Ravazzini L., Bosco R., Fontana G., Riva G., Potenza L., Morselli M., Torelli G. (Modena)
- PO-137** ATTIVITÀ CITOTOSSICA DI CELLULE CIK (CELLULE KILLER INDOTTE DA CITOCHINE) OTTENUTE DA DONATORI HLA COMPATIBILI CONTRO BLASTI DI LEUCEMIA MIELOIDE MA NON LINFOIDE
Barbui A.M., Borleri G., Micò C., Salvi A., Introna M., Rambaldi A. (Bergamo)

POSTER

- PO-138** DETERMINAZIONE DEL NUMERO E DELLA FUNZIONE DELLE CELLULE DENDRITICHE MIELOIDI E PLASMOCITOIDI NEL SANGUE PERIFERICO E NEL MIDOLLO OSSEO DI PAZIENTI CON GVHD CRONICA DOPO TRAPIANTO ALLOGENICO DI CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE
Arpinati M., Chirumbolo G., Perrone G., Falcioni S., Bonifazi F., Bandini G., Martelli V., Sanchini S., Zagnoli A., Baccarani M., Rondelli D. (Bologna, Chicago)
- PO-139** LA TERAPIA CON IMATINIB È EFFICACE NELLA RICADUTA POST ALLOTAPIANTO DEI PAZIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA
Palandri F., Martinelli G., Bandini G., Benedetti F., Amabile M., Bonifazi F., Usala L., Angelucci E., Tiribelli M., Fanin R., Pizzolo G., Arpinati M., Falcioni S., Giannini M.B., Angela P., Rosti G., Soverini S., Baccarani M. (Bologna, Cagliari, Udine, Verona)
- PO-140** IL CONDIZIONAMENTO CON CELLULE NATURAL KILLER AL TRAPIANTO DI MIDOLLO OSSEO T-REPLETO CONFERISCE IMMEDIATE RESPONSIVITÀ ALLE INFEZIONI
Ruggeri L., Perruccio K., Montagnoli C., Romani L., Velardi A. (Perugia)
- PO-141** MONITORAGGIO MOLECOLARE DEL PATTERN TCR IN PAZIENTI AFFETTI DA MIELOMA MULTIPO SOTTOPOSTI A TRAPIANTO ALLOGENICO NON-MIELOABLATIVO
Galimberti S., Morabito F., Benedetti E., Caracciolo F., Fazzi R., Andrezzaoli F., Ciabatti E., Martino M., Cuzzola M., Console G., Iacopino P., Petrini M. (Pisa, Reggio Calabria)
- PO-142** TRAPIANTO ALLOGENICO NONMIELOABLATIVO DOPO UNA CITORIDUZIONE OPERATA DAL TRAPIANTO AUTOLOGO NEL TRATTAMENTO DEL CARCINOMA MAMMARIO METASTATICO
Carella A.M., Beltrami G., Corsetti M.T., Nati S., Gonella R., Ballestrero A., Patrone F. (Genova)
- PO-143** VALUTAZIONE DELL'INFEZIONE DA CMV NEI PAZIENTI SOTTOPOSTI A TRAPIANTO ALLOGENICO DI CELLULE STAMINALI MEDIANTE PCR-CMV QUANTITATIVA SU PLASMA E ANTIGENEMIA PP65: CONFRONTO TRA LE DUE METODICHE
Picardi A., Gentile G., De Fabritiis P., Capobianchi A., Spagnoli A., Cudillo L., Dentamaro T., Tendas A., Mirabile M., Ciotti M., Amadori S., Martino P. (Roma)
- PO-144** MOBILIZZAZIONE DI CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE CON PEGFILGRASTIM IN SINGOLA SOMMINISTRAZIONE IN PAZIENTI AFFETTI DA LINFOMA RESISTENTI/RICADUTI
Isidori A., Tani M., Bonifazi F., Zinzani P.L., Curti A., Motta M.R., Rizzi S., Giudice V., Farese O., Rovito M., Alinari L., Conte R., Baccarani M., Lemoli R.M. (Bologna)
- PO-145** IL TRASFERIMENTO ADOTTIVO DELL'IMMUNITÀ PATOGENO-SPECIFICA DEL DONATORE IN RICEVENTI TRAPIANTO DI CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE APLOIDENTICHE
Perruccio K., Tosti A., Burchielli E., Topini F., Carotti A., Aversa F., Velardi A. (Perugia)
- PO-146** IMMUNOREGOLAZIONE MEDIATA DA CELLULE STAMINALI MESENCHIMALI DERIVATE DA MIDOLLO OSSEO (BM-MSC). EVIDENZA CHE LE BM-MSC POSSONO ESERCITARE SIA EFFETTI IMMUNOSOPPRESSIVI CHE IMMUNOSTIMOLANTI
Poggi A., Urbani S., Massaro A., Negrini S., Zocchi M., Saccardi R. (Genova, Firenze, Milano)
- PO-147** INCIDENZA, OUTCOME E FATTORI DI RISCHIO PER LA GVHD CRONICA DOPO TRAPIANTO ALLOGENICO DA DONATORE NON CORRELATO: ESPERIENZA DI UN SINGOLO CENTRO
Skert C., Patriarca F., Sperotto A., Damiani D., Cerno M., Geromin A., Prosdocimo S., Stocchi R., Fanin R. (Udine)



POSTER

- PO-148** ELEVATI LIVELLI SIERICI DI LEPTINA IN PAZIENTI CON MALATTIA DA TRAPIANTO CONTRO L'OSPITE CRONICA DOPO TRAPIANTO DI CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE
Serio B., Tauchmanovà L., Matarese G., Ricci P., Carella C., De Rosa G., Cerciello G., Lombardi G., Colao A., Rotoli B., Selleri C. (Napoli)
- PO-149** SUCCESSO NELLA RACCOLTA DI CELLULE STAMINALI PERIFERICHE CON PEGFILGRASTIM NEI PAZIENTI CON RECIDIVA DI LINFOMA
Specchia M.R., Mazza P., Prudenzano A., Palazzo G., Pricolo G.C., Stani L. (Taranto)
- PO-150** NUOVA METODICA NON VIRALE PER IL TRASFERIMENTO GENICO IN CELLULE PRIMARIE NORMALI E TUMORALI DERIVANTI DA MIDOLLO OSSEO
Aluigi M., Fogli M., Rossi L., Pandolfi S., Curti A., Isidori A., Ferri E., Baccarani M., Lemoli R.M. (Bologna)

Trapianto di cellule staminali II

MODERATORE: Emanuele Angelucci (Cagliari)

- PO-151** REMISSIONE COMPLETA DOPO IMMUNOABLAZIONE E AUTOTRAPIANTO CON CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE IN UN PAZIENTE CON MALATTIA DI CROHN REFRATTARIA SEVERA
Scimè R., Tringali S., Cavallaro A.M., Santoro A., Indovina A., Casà A., Montalbano L., Rizzo A., Cottone M. (Palermo)
- PO-152** CINETICA DEL CHIMERISMO, DELLA MALATTIA TRAPIANTO CONTRO OSPITE E DELLA INFUSIONE DI LINFOCITI DEL DONATORE IN DIFFERENTI REGIMI DI CONDIZIONAMENTO DI PREPARAZIONE AL TRAPIANTO NON-MIELOABLATIVO
Savino L., Greco M.M., Beltrami G., Minervini M.M., Perla G., Cascavilla N., Carella A.M. (San Giovanni Rotondo)
- PO-153** MICOSI FUNGOIDE TRASFORMATA E REFRATTARIA: RISPOSTA CLINICA ALL'EFFETTO IMMUNE DEL TRAPIANTO ALLOGENICO
Anghel G., Locasciulli A., Scaramucci L., Niscola P., Montanaro M., Remotti D., Cruciani G., Majolino I. (Viterbo, Roma)
- PO-154** CHEMIOTERAPIA AD ALTE DOSI CON AUTOTRAPIANTO DI CELLULE STAMINALI DA SANGUE PERIFERICO PER IL TRATTAMENTO DELLA MACROGLOBULINEMIA DI WALDENSTROM (WM)
Caravita T., Siniscalchi A., Santinelli S., Tendas A., Picardi A., De Fabritiis P., Amadori S. (Roma)
- PO-155** IL PRETRATTAMENTO CON IMATINIB MESILATO (GLIVEC) NON INFLUENZA L'ESITO DEL TRAPIANTO ALLOGENICO DI CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE NELLE LEUCEMIE PHILADELPHIA-POSITIVE
Tiribelli M., Marin L., Calistri E., Geromin A., Simeone E., Candoni A., Sperotto A., Damiani D., Fanin R. (Udine)
- PO-156** FOTOCHEMIOTERAPIA EXTRACORPOREA: UN APPROCCIO IMMUNOMODULATORIO PER LA GVHD ACUTA E CRONICA
Del Fante C., Bergamaschi P., Viarengo G.L., Salvaneschi L., Perotti C. (Pavia)
- PO-157** EFFICACIA DELLA TERAPIA SEQUENZIALE CON ANTI-CD20 (RITUXIMAB) E PBSCT NEI DISORDINI LINFOPROLIFERATIVI A CELLULE B: STUDIO DI FASE II
Mazza P., Maggi A., Specchia M.R., Pricolo G., Stani L., Prudenzano A., Amurri B., Palazzo G. (Taranto)

POSTER

- PO-158** CORRELAZIONE TRA CINETICA DEL CHIMERISMO DELLE POPOLAZIONI LINFOEMOPOIETICHE E OUTCOME IN 35 PAZIENTI SOTTOPOSTI A TRAPIANTO ALLOGENICO CON CONDIZIONAMENTO NON MIELOABLATIVO
Lucesole M., Olivieri A., Poloni A., Capelli D., Buscemi L., Trappolini S., Montanari M., Gini G., Troiani M., Scortichini I., Re R., Leoni P. (Ancona)
- PO-159** TRAPIANTO NON CORRELATO DI CELLULE STAMINALI EMATOPOIETICHE NELLA TALASSEMIA: RUOLO DEL POLIMORFISMO KIR
La Nasa G., Ventrella A., Giustolisi G.M., Locatelli F., Vacca A., Piras E., Floris R., Caocci G., Carcassi C. (Cagliari, Pavia)
- PO-160** INSUFFICIENZA EPATICA ACUTA COME ESORDIO DI UNA GVHD CRONICA SCLERODERMICA PROGRESSIVA DOPO INFUSIONE DI LINFOCITI DEL DONATORE: UN CASE REPORT
Skert C., Patriarca F., Zaja F., Tomadini V., Fanin R. (Udine)
- PO-161** VALUTAZIONE DELL'ATTIVITÀ PROLIFERATIVA DEI PROGENITORI EMOPOIETICI NELLE LEUCAFERESI DI PAZIENTI CON DIFFERENTI NEOPLASIE EMATOLOGICHE
Bonfichi M., Marseglia C., Troletti D., Caldera D., Vanelli L., Brusamolino E., Perotti C., Del Fante C., Alessandrino E.P., Lazzarino M. (Pavia)
- PO-162** POSTER NON PRESENTATO
- PO-163** CARATTERIZZAZIONE E PROFILO DI ESPRESSIONE GENICA DI UN CLONE DI CELLULE STAMINALI MESENCHIMALI
Marongiu M.F., Scintu F., Reali C., Pillai R., Badiali M., Sanna A., Argiolu F., Sogos V., Ristaldi M.S. (Cagliari)
- PO-164** IMMUNOTERAPIA CON INTERLEUKINA-2 DOPO TRAPIANTO AUTOLOGO DI CELLULE STAMINALI DA SANGUE VENOSO PERIFERICO IN PAZIENTI AFFETTI DA LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA IN REMISSIONE COMPLETA
Trisolini S.M., Capria S., De Propriis M.S., Dessanti M., Diverio D., Guarini A., Villivà N., Foà R., Mandelli F., Meloni G. (Roma)
- PO-165** MOBILIZZAZIONE SPONTANEA DI PROGENITORI MIDOLLARI EMOPOIETICI ED ENDOTELIALI DOPO TRAPIANTO ORTOTOPICO DI FEGATO
Talarico S., Loggi E., Catani L., Andreone P., Baccarani U., Grazi G.I., Vetrone G., Fogli M., Gramenzi A., Lorenzini S., Bernardi M., Pinna A., Baccarani M., Lemoli R.M. (Bologna, Udine)
- PO-166** PEG-FILGRASTIM COME AGENTE MOBILIZZANTE: DECRIZIONE DI UN CASO
Musto P., Scalzulli P., Cascavilla N., Dello Iacono N., Fania G., Centra M. (San Giovanni Rotondo)



POSTER

Linfoma e leucemia linfocitica cronica

MODERATORE: Maura Brugiattelli (Messina)

- PO-167** L'ESPRESSIONE DEL RECETTORE INIBITORE DI "KILLING" (KIR) CD158B SU CELLULE T RESIDUE TCR ALPHA/BETA O GAMMA/DELTA NELLA LEUCEMIA LINFATICA CRONICA B (LLC-B) MODULA LA LORO ATTIVITÀ CITOTOSSICA
De Toterò D., Clavio M., Gobbi M., Abbondio C., Pietra G., Mingari C., Ferrini S. (Genova)
- PO-168** ATTIVITÀ IMMUNOSTIMOLATORIA DI LIGANDI DI TLR 7 E 9 SUI LINFOCITI B DI LEUCEMIA LINFATICA CRONICA
Fili L., Brugnolo F., Sampognaro S., Liotta F., Cosmi L., Manuelli C., Santini V., Ciolli S., Bosi A., Maggi E., Romagnani S., Annunziato F., Parronchi P. (Firenze)
- PO-169** ELEVATE CONCENTRAZIONI DI CASPASI ATTIVE IDENTIFICANO PAZIENTI A MAGGIOR RISCHIO DI PROGRESSIONE NELLA LEUCEMIA LINFOIDE CRONICA
Del Poeta G., Del Principe M.I., Luciano F., Irno Consalvo M., Mazzone C., Suppo G., Marini R., Maurillo L., Venditti A., Buccisano F., Bruno A., Piccioni D., Franchi A., Meoni G., Amadori S. (Roma)
- PO-170** LE LEUCEMIE LINFATICHE CRONICHE CLINICAMENTE STABILI SONO CARATTERIZZATE DA UN UTILIZZO PREFERENZIALE DI GENI IGV E DA CDR3 AD ELEVATO GRADO DI OMOLOGIA: IMPLICAZIONI SUL RUOLO DELL'ANTIGENE NELLA LEUCEMOGENESI
Capello D., Guarini A., Berra E., Rossi D., Mauro F.R., Cerri M., Deambrogi C., Logan J., Foà R., Gaidano G. (Novara, Roma, New York)
- PO-171** LA REMISSIONE MOLECOLARE E CLINICA PUÒ ESSERE FREQUENTEMENTE OTTENUTA DOPO TRAPIANTO ALLOGENICO CON REGIME DI CONDIZIONAMENTO A RIDOTTA INTENSITÀ, IN PAZIENTI CON LEUCEMIA LINFATICA CRONICA O LINFOMI A BASSO GRADO RECIDIVATI
Carrabba M., Farina L., Rizzo E., Doderò A., Zorzan E., Locasciulli A., Olivieri A., Rambaldi A., Scimè R., Santoro A., Tarella C., Bregni M., Milani R., Corradini P. (Milano, Roma, Ancona, Bergamo, Palermo, Torino)
- PO-172** RUOLO DEI LINFOCITI T VDELTA1 NELLA LEUCEMIA LINFATICA CRONICA B: RICONOSCIMENTO DI MIC-A E ULBP3 ESPRESSI DALLE CELLULE B LEUCEMICHE E INDOTTI DA ACIDO TRANSRETINOICO
Poggi A., Castellani S., Gobbi M., Michelis G., Clavio M., Miglino M., Steinle A., Ghia P., Stella S., Caligaris-Cappio F., Zocchi M.R. (Genova, Tübingen, Candiolo, Milano)
- PO-173** LA IBRIDAZIONE IN SITU CON SONDE FLUORESCENATE (FISH) RIVELA UN DIVERSO NUMERO DI ALLELI D13S319 E RB1 NEI PAZIENTI CON LEUCEMIA LINFATICA CRONICA A CELLULE B (B-CLL)
Giardini I., Bernasconi P., Orlandi E., Cavigliano P.M., Boni M., Calatroni S., Rocca B., Zappatore R., Caresana M., Quarna J., Lazzarino M. (Pavia)
- PO-174** L'INDUZIONE DI AUMENTATA ESPRESSIONE DI FAS NON DETERMINA APOPTOSI FAS MEDIATA NELLE CELLULE B DI LEUCEMIA LINFATICA CRONICA
Chiurazzi F., Marra N., Sellitto A., De Fanis U., Romano C., Rotoli B., Lucivero G. (Napoli)
- PO-175** ANALISI MOLECOLARE DEI RIARRANGIAMENTI DELLA CATENA PESANTE DELLE IMMUNOGLOBULINE E MUTAZIONI SOMATICHE DELLA REGIONE VH NEI DISORDINI LINFOPROLIFERATIVI UTILIZZANDO LA MICRODISSEZIONE LASER
Bonello L., Pagano M., Gaiotti G., Francia Di Celle P., Chiarle R., Palestro G. (Torino)

POSTER

- PO-176** ANALISI CITOGENETICA CONVENZIONALE E IBRIDAZIONE IN SITU INTERFASICA IN 28 CASI DI DLBCL
Zunino A., Viaggi S., Gentile R., Massone S., Viti R., Zupo S.,
Abbondandolo A., Ottaggio L. (*Genova*)
- PO-177** STUDIO CLINICO-PATOLOGICO RETROSPETTIVO SUL LINFOMA PRIMITIVO DELLE CAVITÀ SIEROSE
Conconi A., Spina M., Ascoli V., Guillermo-Lopez A., Cortelazzo S., Re A.,
Ichinohasama R., Sata T., Luppi M., Vallisa D., Bergonzi C., Provencio M., Rossi D.,
Levine A., Raphael M., Gloghini A., Gaidano G., Carbone A.
[On behalf of the International Extranodal Lymphoma Study Group (IELSG)]
- PO-178** MONITORAGGIO A LUNGO TERMINE DI SOGGETTI SANI PORTATORI DI RIARRANGIAMENTI NON NEOPLASTICI ASSOCIATI A LINFOMA BCL2/IGH (NLBR): PROLUNGATA PERSISTENZA DI POPOLAZIONI CLONALI POTENZIALMENTE CORRELATE AL FL
Ladetto M., Mantoan B., Pollio B., De Marco F., Drandi D., Ricca I., Vallet S.,
Compagno M., Astolfi M., Dell'Aquila M., Rocci A., Pagliano G., Santo L.,
Monitillo L., Tamponi G., Boccadoro M., Tarella C. (*Torino*)
- PO-179** L'IPERMUTAZIONE SOMATICA ABERRANTE È COINVOLTA NEL LINFOMA PRIMITIVO DEL MEDIASTINO E COLPISCE PREFERENZIALMENTE IL GENE PAX-5
Rossi D., Cerri M., Capello D., Deambrogi C., Berra E.,
Franceschetti S., Conconi A., Vendramin C., Benevolo G., Paulli M.,
Pileri S.A., Carbone A., Gaidano G. (*Novara, Pavia, Bologna, Aviano*)
- PO-180** LA METILAZIONE ABERRANTE DEL PROMOTORE DEL GENE CODIFICANTE PER IL TRASPORTATORE DEI FOLATI RIDOTTI È UN POTENZIALE MECCANISMO DI RESISTENZA AL METOTREXATE NEI LINFOMI PRIMITIVI DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE
Capello D., Dell'Oro S., Ponzoni M., Ruzzolino P., Rossi D., Pasini F.,
Ambrosetti A., Orvieto E., Ferrarese F., Arrigoni G., Foppoli M.,
Reni M., Gaidano G., Ferreri A. (*Novara, Milano, Verona, Treviso*)
- PO-181** L'ANTICORPO MONOCLONALE ANTI-HLA-DR ID09C3 ESERCITA UNA POTENTE ATTIVITÀ ANTI-LINFOMA IN VITRO E IN VIVO
Carlo-Stella C., Di Nicola M., Lavazza C., Cleris L., Zorzan E., Longoni P.,
Milanesi M., Magni M., Formelli F., Gianni A.M. (*Milano*)
- ### Linfomi e malattie linfoproliferative I
- MODERATORE: Corrado Tarella (*Torino*)
- PO-182** ESPRESSIONE DI ANTIGENI CANCER TESTIS REGOLATA DA METILAZIONE NEI LINFOMI AD EFFUSIONE PRIMARIA: IMPLICAZIONI IMMUNOTERAPEUTICHE
Calabrò L., Fonsatti E., Altomonte M., Pezzani I., Colizzi F.,
Nanni P., Gattei V., Sigalotti L., Maio M. (*Aviano, Siena*)
- PO-183** EX-VIVO ELISPOT PUÒ RAPPRESENTARE UN NUOVO STRUMENTO PER LA DIAGNOSI PRECOCE DI INFEZIONE DA MICOBATTERI IN PAZIENTI CON NEOPLASIE EMATOLOGICHE
Potenza L., Luppi M., Riva G., Morselli M., Barozzi P., Richeldi L., Losi M.,
Luppi F., Cerri S., Fabbri L.M., Lalvani A., Torelli G. (*Modena*)
- PO-184** VALORE PROGNOSTICO DEI GENOTIPI DELLA GLUTATIONE S-TRANSFERASI (GST) P1 NEL LINFOMA DI HODGKIN
Hohaus S., Di Ruscio A., Di Febo A., Massini G., D'Alo' F., Guidi F.,
Mansueto G., Voso M.T., Leone G. (*Roma*)



POSTER

- PO-185** IL TRATTAMENTO ANTIVIRUS EPATITE C (HCV) NEI LINFOMI INDOLENTI A BASSO GRADO NON-HODGKIN B AFFETTI DA INFEZIONE DA HCV. UNA ESPERIENZA ITALIANA MULTICENTRICA
Vallisa D., Bernuzzi P., Arcaini L., Sacchi S., Callea V., Marasca R., Lazzaro A., Trabacchi E., Anselmi E., Arcari A., Moroni C., Bertè R., Lazzarino M., Cavanna L. (Piacenza, Pavia, Modena, Reggio Calabria)
- PO-186** POLIMORFISMI NELL' ENZIMA DEL METABOLISMO DEGLI XENOBIOTICI CYP1A1 E RISCHIO PER IL LINFOMA DI HODGKIN
Massini G., Mansueto G., Di Ruscio A., Di Febo A., Guidi F., Scardocci A., D'Alò F., Voso M.T., Leone G., Hohaus S. (Roma)
- PO-187** IPAD (IDARUBICINA, CISPLATINO, HD-ARACYTIN E DESAMETASONE) È UN'EFFICACE TERAPIA DI MOBILIZZAZIONE NEI LINFOMI NON-HODGKIN'S AGGRESSIVI RESISTENTI/RECIDIVATI
Nosari A., Baraté C., Gargantini L., Ciapanna D., Veronese S., Ricci F., Marbello L., Montillo M., Muti G., Ribera S., Cantoni S., Morra E. (Milano)
- PO-188** POLIMORFISMI DEL PROMOTORE DEL GENE CODIFICANTE PER INTERLEUKINA 10 E RISCHIO DI SVILUPPARE UN LINFOMA NON HODGKIN INDOLENTE
Montefusco V., Farina L., Magni M., Rizzo E., Zorzan E., Milani R., Dodero A., Mariotti J., Carrabba M., Zallio F., Gianni A.M., Corradini P. (Milano)
- PO-189** IL MECCANISMO DI IPERMUTAZIONE SOMATICA FISIOLÓGICA ED ABERRANTE NEL LINFOMA PRIMITIVO DELLA MAMMELLA FORNISCE INDICAZIONI CIRCA L'ISTOGENESI E LA PATOGENESI DELLA MALATTIA
Berra E., Marino M., Capello D., Cerri M., Deambrogi C., Rossi D., Franceschetti S., Vendramin C., Gloghini A., Carbone A., Gaidano G. (Novara, Roma, Aviano)
- PO-190** LINFOMA INTRACAVITARIO PRIMITIVO HHV-8-POSITIVO, SARCOMA DI KAPOSÌ E T-LINFOCITOPENIA CD4+ IDIOPATICA
Ascoli V., Natale M.E., Giannakakis K., Amoruso F., Carboni V., Richetta G., Calabrò M.L., Capello D. (Roma, Padova, Novara)
- PO-191** ASSENZA DI UN REALE SIGNIFICATO PROGNOSTICO DELLA MALATTIA MINIMA RESIDUA IN PAZIENTI AFFETTI DA LINFOMA AGGRESSIVO
Galimberti S., Morabito F., Rossi A., Manetti C., Caracciolo F., Cervetti G., Cecconi N., Fazzi R., Stelitano C., Martino M., Nobile F., Iacopino P., Petrini M. (Pisa, Reggio Calabria)
- PO-192** UTILIZZO DI UNA TECNICA DI REAL-TIME-PCR PER IL MIGLIORAMENTO DELLE PROCEDURE DI STADIAZIONE IN PAZIENTI CON LINFOMA FOLLICOLARE T(14;18) POSITIVO
Frigeri F., Di Francia R., Nasuti A., Iaccarino G., Catapano O., Russo F., Corazzelli G., Mele G., De Chiara A., Pinto A. (Napoli)
- PO-193** LINFOMA ANGIOIMMUNOBLASTICO E LINFOMA NON-HODGKIN A GRANDI CELLULE
Alvarez Decelis I., Petrò D., Russo F., Giovanardi F., Zannoni M., Bonomini S., Caramatti C., Mangoni L., Craviotto L., Rizzoli V. (Parma)
- PO-194** PROFILO IMMUNOFENOTIPICO E RUOLO DELLE MOLECOLE DI ADESIONE NELL'INFILTRAZIONE MIDOLLARE DA LINFOMA SPLENICO DELLA ZONA MARGINALE
Tripodo C., Florena A.M., Iannitto E., Franco V. (Palermo)
- PO-195** SOMMINISTRAZIONE ENDOVENOSA DI RITUXIMAB NEI LINFOMI DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE
Raspadori D., Forconi F., Tassi M., Parigi S., Dell'Aversano M., Pirrotta M.T., Fabbri A., Bucalossi A., Lauria F. (Siena)

POSTER

- PO-196** EPRATUZUMAB/SAPORIN-S6: UNA NUOVA IMMUNOTOSSINA ANTI-CD22 DOTATA DI POTENTE ATTIVITÀ ANTITUMORALE
Polito L., Farini V., Zinzani P.L., Stirpe F., Bolognesi A. (Bologna)

Linfomi e malattie linfoproliferative II

MODERATORE: Andrea Gallamini (Cuneo)

- PO-197** PEL HHV-8-POSITIVO IN DONNA AFRICANA HIV-POSITIVA CON SARCOMA DI KAPOSÌ AGGRESSIVO
Ascoli V., Natale M., Giannakakis K., Dell'Isola S., Mastroianni C., Calabrò M., Buffolino S., Floriddia G., Cimino G. (Roma, Padova)
- PO-198** ATTIVITÀ DEL DEXRAZOSANO SULLA CAPACITÀ ANTIOSSIDANTE TOTALE DEL PLASMA E SULLA DISPERSIONE DEL QT IN PAZIENTI AFFETTI DA LINFOMA DURANTE TRATTAMENTO CON ANTRACICLINE
Cervetti G., Franzoni F., Galetta F., Cecconi N., Rossi A., Femia F., Fazzi R., Regoli F., Santoro G., Petrini M. (Pisa, Ancona)
- PO-199** LINFOMA NON HODGKIN DIFFUSO A GRANDI CELLULE E SCARSE MOBILIZZAZIONI: ANALISI DEI PARAMETRI PREDITTIVI E DELL'IMPATTO SULLA SOPRAVVIVENZA
Pavone V., Gaudio F., Guarini A., Vitolo U., Console G., Perrone T., Curci P., Giordano A., De Francesco R., Iacopino P., Gallo E., Liso V. (Bari, Torino, Reggio Calabria)
- PO-200** NUOVE STRATEGIE DI VACCINAZIONE A DNA NEI DISORDINI B LINFOPROLIFERATIVI: IMMUNOGENICITÀ DI PROTEINE DI FUSIONE CONTENENTI SUBUNITÀ CHEMOCHINICHE
Coscia M., Ruffini P., Neelapu S., Kwak L., Biragyn A. (Frederick, Torino, Milano, Houston, Baltimore)
- PO-201** RISOLUZIONE DI APLASIA MIDOLLARE SEVERA CONSEGUENTE A TERAPIA CON RITUXIMAB-FLUDARABINA-CICLOFOSFAMIDE IN SEGUITO A TRATTAMENTO CON CICLOSPORINA A
Frigeri F., Nasuti A., Di Francia R., Marcacci G., Iaccarino G., Napolitano M., Pinto A. (Napoli)
- PO-202** DIMINUZIONE DI ATTIVITÀ DEL FATTORE VII IN UN CASO DI LINFOMA NON HODGKIN A BASSA MALIGNITÀ
Capiotti L., Codari R., Ultori C., Solbiati F., Marchesi C., Grandi A.M. (Varese)
- PO-203** IL RUOLO DELL'INFEZIONE OCCULTA DA VIRUS B (HBV) NELLA RIATTIVAZIONE DEL VIRUS B NEI PAZIENTI CON NON-HODGKIN LINFOMA (NHL) TRATTATI CON CHEMIOTERAPIA
Persico M., Persico E., Picardi M., Rotoli B., Torella R., De Renzo A. (Napoli)
- PO-204** I SITI DI N-GLICOSILAZIONE SONO RARAMENTE INTRODOTTI NEL RECETTORE B DELLE LEUCEMIE A CELLULE CAPELLUTE "MUTATE"
Forconi F., Rossi D., Palumbo N., Raspadori D., Trentin L., Gaidano G., Leoncini L., Lauria F. (Siena, Novara, Padova)
- PO-205** TRAPIANTO AUTOLOGO DI CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE IN PAZIENTI AFFETTI DA LINFOMA: IL RECUPERO IMMUNOLOGICO NEI PAZIENTI HIV-POSITIVI VERSO HIV-NEGATIVI
Michieli M., Rupolo M., Bortolin M., De Paoli P., Costanzo C., Mazzucato M., Abbruzzese L., Gattei V., Spina M., Di Gennaro G., Berretta M., Tirelli U., Simonelli C. (Aviano)



POSTER

- PO-206** 2-CDA E CHEMIOTERAPIA AD ALTE DOSI CON SUPPORTO DI CELLULE STAMINALI AUTOLOGHE IN PAZIENTI CON LINFOMA NON HODGKIN IN RECIDIVA: CARATTERISTICHE CLINICHE E BIOLOGICHE
Laszlo D., Rabascio C., Corsini C., Calabrese L., Andreola G., Peccatori F., Bertolini F., Martinelli G. (Milano)
- PO-207** LINFOMA DI HODGKIN A LOCALIZZAZIONE MIDOLLARE ASSOCIATO A SINDROME EMATOFAGOCITICA: DESCRIZIONE DI UN CASO CLINICO
Tonelli S., Carriero G., Capitelli M., Fontana M., Cioni G., Ferrari A., Luppi M., Torelli G. (Modena, Pavullo)
- PO-208** MICROSCOPIA DI AUTOFLUORESCENZA AD IMMAGINI MULTISPETTRALI: UNA NUOVA PROSPETTIVA PER LA DIAGNOSI LINFONODALE
Carrai V., Alterini R., Monici M., Fusi F., Basile V., Rigacci I., Nassi L., Capaccioli G., Bosi A. (Firenze)
- PO-209** COESISTENZA DI LINFOMA NON HODGKIN RICADUTO E LEUCEMIA MIELOMONOCITICA CRONICA IN UN ANZIANO
Imprata S., Quirino A.A., Carola A., Gonnella F., Nitrato Izzo G., Russolillo S., Mastrullo L. (Napoli)
- PO-210** IL PROCESSO DELL'IPERMUTAZIONE SOMATICA ABERRANTE COLPISCE PROTO-ONCOGENI NEI DISORDINI LINFOPROLIFERATIVI POST-TRAPIANTO D'ORGANO
Cerri M., Capello D., Muti G., Rambaldi A., Paulli M., Gloghini A., Berra E., Deambrogi C., Rossi D., Vendramin C., Morra E., Pasqualucci L., Carbone A., Gaidano G. (Novara, Milano, Bergamo, Pavia, Aviano, New York)
- PO-211** POSTER NON PRESENTATO
- PO-212** L'ANALISI DEI GENI IMMUNOGLOBULINICI SUGGERISCE CHE LA MAGGIOR PARTE DEI DISORDINI LINFOPROLIFERATIVI POST-TRAPIANTO DERIVANO DA CELLULE B CHE HANNO FALLITO LA REAZIONE DEL CENTRO GERMINATIVO
Cerri M., Muti G., Oreste P., Berra E., Deambrogi C., Dotti G., Rossi D., Lucioni M., Gloghini A., Carbone A., Morra E., Paulli M., Rambaldi A., Gaidano G., Capello D. (Novara, Milano, Bergamo, Aviano, Pavia)
- PO-213** IPERMETILAZIONE DELL'ISOLA CPG NEL PROMOTORE DEL GENE FHIT (FRAGILE HISTIDINE TRIAD) NELL'AMBITO DELLE NEOPLASIE DELLA CELLULA B E NEI LINFOMI NON-HODGKIN AIDS CORRELATI
Deambrogi C., Capello D., Rossi D., Franceschetti S., Berra E., Cerri M., Vendramin C., Gloghini A., Carbone A., Gaidano G. (Novara, Aviano)

INFORMAZIONI GENERALI

Segreteria Scientifica

Gaetano Bergamaschi

Divisione di Medicina Interna ed Oncologia Medica

IRCCS Policlinico S. Matteo, Pavia

E-mail: n.bergamaschi@smatteo.pv.it

Paolo Bernasconi

Divisione di Ematologia

IRCCS Policlinico S. Matteo, Pavia

E-mail: p.bernasconi@smatteo.pv.it

Vittorio Rosti

Laboratorio Area Trapiantologica

IRCCS Policlinico S. Matteo, Pavia

E-mail: v.rosti@haematologica.org

Segreteria Organizzativa

Studio E.R. Congressi - Gruppo Triumph

Via Marconi 36 • 40122 Bologna

Tel. 051 4210559 • Fax 051 4210174

E-mail: ercongressi@gruppotriumph.it

Sede del Congresso

Collegio Ghislieri

Piazza Ghislieri, 5

27100 Pavia

tel. 0382 378611



INFORMAZIONI GENERALI

Come raggiungere Pavia

- Aereo:** in taxi dall'Aeroporto di Milano Linate (40 minuti circa)
- Treno:** Pavia è facilmente raggiungibile sia da Milano che da Voghera in circa 15-20 minuti di treno. La sede del congresso è a 10 minuti a piedi dalla stazione di Pavia.
- Auto:** dall'autostrada A7 Milano-Genova uscire al casello di Bereguardo e proseguire sulla superstrada per Pavia, seguire le indicazioni per il centro città e quindi per il Castello Visconteo. Proseguire per via S. Maria alle Pertiche e girare in via Carducci; dopo 300 metri sulla sinistra svoltare in via Goldoni e quindi in piazza Ghislieri, sede del congresso. Dall'autostrada A26 Torino-Piacenza-Brescia provenendo da PC uscire al casello di Broni-Stradella e seguire le indicazioni per PV (15 km circa); provenendo da Torino uscire al casello di Casteggio e seguire le indicazioni per PV (12 km circa); seguire le indicazioni per il centro città e quindi per il Castello Visconteo. Proseguire per via S. Maria alle Pertiche e girare in via Carducci; dopo 300 metri sulla sinistra svoltare in via Goldoni e quindi in piazza Ghislieri, sede del congresso.

Parcheggi A Nord:

- “**Indipendenza**”, v.le Indipendenza
- “**Cattaneo**”, via Nazario Sauro
- “**Nazario Sauro**”, via Nazario Sauro
- Parcheggio di V.le Matteotti

A Ovest:

- “**Al centro**”, silos via Trieste
- “**Ticinello**”, via Colombo
- Parcheggio di V.le Cesare Battisti

A Sud:

- “**Europa**”, v.le Resistenza
- “**Oberdan**”, via Oberdan
- Parcheggio di V.le Lungoticino Visconti e V.le Lungoticino Sforza

A Est:

- “**Gorizia**”, v.le Gorizia

Lingua ufficiale

Italiano

INFORMAZIONI GENERALI

Quote d'iscrizione (IVA inclusa)

SOCI SIES	€ 250,00
NON SOCI SIES	€ 300,00

È prevista una quota di iscrizione di € 50,00 per coloro che hanno un'età inferiore ai 30 anni nell'anno in corso

Le quote sopraindicate comprendono:

- accesso ai lavori scientifici
- kit congressuale
- attestato di partecipazione
- volume degli abstract
- cocktail inaugurale
- coffee break
- colazioni di lavoro

Iscrizione

L'allegata scheda di partecipazione dovrà essere inviata, unitamente alla quota, alla Segreteria Organizzativa, Studio E.R. Congressi - Gruppo Triumph, via Marconi 36, 40122 Bologna. Tel. 051 4210559, fax 051 4210174. E-mail: ercongressi@gruppotriumph.it

Il pagamento potrà essere effettuato tramite:

Assegno bancario o circolare, intestato ed inviato a Studio E.R. Congressi S.r.l., via Marconi 36, 40122 Bologna, unitamente alla scheda di partecipazione.

Bonifico bancario a favore di Studio E.R. Congressi S.r.l., sul conto corrente n. 2596/0 della Cassa di Risparmio di Cesena, Agenzia n. 29 Bologna, L.go Caduti del Lavoro 1/A, 40122 Bologna ABI 06120, CAB 02400, CIN J.

Carta di credito.

Non verranno accettate schede senza il pagamento della quota. Per il rilascio della fattura è necessario indicare nell'apposito spazio il numero di codice fiscale o partita IVA e il domicilio fiscale corrispondente.

Per coloro che si iscriveranno in sede di congresso non sarà accettato il pagamento con carta di credito.



INFORMAZIONI GENERALI

Elezioni per il rinnovo del Consiglio Direttivo SIES

In occasione del rinnovo parziale del Consiglio Direttivo, il seggio sarà aperto presso la Segreteria SIES dalle ore 15.00 alle ore 20.00 di martedì 14 settembre e dalle ore 8.30 alle ore 17.00 di mercoledì 15 settembre.

I risultati delle elezioni saranno comunicati mercoledì 15 settembre alle ore 19.00, durante l'Assemblea dei Soci.

Impianti tecnici

Sarà a disposizione esclusivamente la videoproiezione da computer (sistema Power Point). I floppy disk e i CD dovranno essere contrassegnati e consegnati al centro diapositive almeno 1 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

È stata inoltrata richiesta di accreditamento alla Commissione per l'Educazione Continua in Medicina, per le figure professionali di Medico Chirurgo e Biologo.

Sono state effettuate due distinte richieste di accreditamento:

- per la giornata del 14 e del 15 settembre;
- per la giornata del 16 settembre.

È operativo un servizio di rilevazione elettronica delle presenze.

È possibile in ogni momento verificare personalmente con il proprio badge magnetico le ore di presenza accumulate presso il desk ECM.

All'atto della registrazione ogni congressista riceverà 2 questionari relativi alle giornate previste dal programma. I questionari dovranno essere compilati e riconsegnati al termine della giornata.

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.

SCHEDA DI ISCRIZIONE

Compilare e inviare alla Segreteria Organizzativa:

Studio E.R. Congressi - Gruppo Triumph

Via Marconi 36 • 40122 Bologna • Tel. 051 4210559 • Fax 051 4210174

E-mail: ercongressi@gruppotriumph.it

Nome _____

Cognome _____

Istituto _____

Indirizzo Istituto _____

Cap _____

Città _____

Tel. _____

Fax _____

E-mail _____

Indirizzo privato _____

Cap _____

Città _____

PER IL RILASCIO DELLA FATTURA INDICARE:

Intestazione fattura _____

N. Partita IVA _____

N. Codice Fiscale _____

Domicilio fiscale _____



Quote d'iscrizione (IVA inclusa)

SOCI SIES	€ 250,00
NON SOCI SIES	€ 300,00

È prevista una quota di iscrizione di € 50,00 per coloro che hanno un'età inferiore ai 30 anni nell'anno in corso

Pagamento

- Assegno bancario o circolare non trasferibile intestato a Studio E.R. Congressi S.r.l.

di Euro _____ numero _____

Banca _____

- Bonifico bancario a favore di Studio E.R. Congressi S.r.l., sul conto corrente n. 2596/0 della Cassa di Risparmio di Cesena, Agenzia n. 29, Bologna, Largo Caduti del Lavoro 1/A, 40122 Bologna, ABI 06120, CAB 02400, CIN J

Effettuato dalla banca _____

Al fine di evitare contrattempi si prega di allegare alla scheda di partecipazione la copia dell'avenuto bonifico.

- Carta di credito: Visa Mastercard Diners American Express

N. carta di credito _____

Data di scadenza _____

Titolare della carta _____

Data di nascita _____

Firma del titolare _____

CON LA FIRMA APPOSTA SULLA PRESENTE SCHEDA, IN PIENA CONOSCENZA DELLA LEGGE 31/12/96 N. 675 SUL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI E IN PARTICOLARE DEGLI ARTT. 11, 20, 24 E 28 AUTORIZZO LO STUDIO E.R. CONGRESSI SRL E ACCONSENTO, FINO A REVOCA SCRITTA DA PARTE MIA, AL TRATTAMENTO E ALLA COMUNICAZIONE DEI DATI PERSONALI NEI LIMITI DELLA PREDETTA LEGGE E SECONDO LE MODALITÀ CONTENUTE NELL'INFORMATIVA RIPIRTATA NEL PROGRAMMA. RMANE FERMO CHE TALE CONSENSO È CONDIZIONATO AL RISPETTO DELLE DISPOSIZIONI DELLA VIGENTE NORMATIVA.

NON DESIDERO CHE I MIEI DATI VENGANO COMUNICATI A TERZI

Data _____ Firma _____

INFORMATIVA LEGGE 31-12-1996 N.675

- A) I "dati personali", forniti con la presente scheda e quelli forniti anche verbalmente nel futuro nell'ambito della partecipazione ai convegni da noi organizzati o promossi, saranno trattati dallo Studio E.R. Congressi srl, per finalità gestionali, contabili, statistiche, commerciali, di marketing, promozionali, di tutela del credito, di gestione cessione del credito, mediante la consultazione, l'elaborazione, il raffronto, l'interconnessione, la comunicazione/diffusione ed ogni altra opportuna operazione di trattamento;
- B) Che il conferimento dei dati richiesti è necessario ai fini dello svolgimento delle pratiche connesse all'iscrizione ai congressi da noi organizzati;
- C) I predetti dati possono essere comunicati agli organizzatori del convegno ed alle società sponsor della manifestazione, nonché a società, enti, consorzi od associazioni i quali potranno comunicare i dati ai propri soci, aderenti, utenti e relativi aventi causa nei limiti delle rispettive finalità istituzionali e tutto ciò allo scopo di portare a conoscenza dell'interessato l'esistenza di analoghe iniziative o altre informazioni che potranno essere di suo interesse;
- D) I predetti dati possono altresì essere comunicati/diffusi a società, enti, consorzi ed associazioni, operanti in Italia o nei paesi membri della UE, per le finalità di cui sopra;
- E) Il trattamento dei dati avverrà mediante strumenti idonei a garantirne la sicurezza e la riservatezza e potrà essere effettuato anche attraverso strumenti automatizzati atti a memorizzare, gestire e trasmettere i dati stessi.

In relazione al trattamento dei predetti dati, gli interessati hanno diritto di ottenere senza ritardo a cura dello Studio E.R. Congressi srl

- A) La conferma dell'esistenza di dati personali che li riguardano, anche se non ancora registrati e la comunicazione in forma intelligibile dei medesimi dati e della loro origine, nonché della logica su cui si basa il trattamento; la richiesta può essere rinnovata, salva l'esistenza di giustificati motivi, con intervalli non minore di novanta giorni;
- B) La cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, compreso quelli di cui non è necessaria la conservazione in relazione agli scopi per i quali i dati sono stati raccolti;
- C) L'aggiornamento, la rettificazione ovvero, qualora vi abbia interesse, l'integrazione dei dati;
- D) L'attestazione che le operazioni di cui ai punti b) e c) sono state portate a conoscenza, anche per quanto riguarda il loro contenuto, di coloro ai quali i dati sono stati comunicati e diffusi eccettuato il caso in cui tale conoscenza si riveli impossibile o comporti un impiego di mezzi manifestamente sproporzionato rispetto al diritto tutelato.

L'interessato ha inoltre diritto di conoscere, mediante accesso al registro di cui all'art. 31, comma 1°, lettera a) della Legge 31-12-1996 n. 675, l'esistenza del trattamento di dati che possono riguardarlo e di opporsi in tutto o in parte, per motivi legittimi, al trattamento di dati personali che lo riguardano, ancorchè pertinenti allo scopo della raccolta nonché di opporsi, esercitando gratuitamente tale diritto, al trattamento di dati personali che lo riguardano previsto ai fini di informazione commerciali o di invio di materiale pubblicitario di vendita diretta ovvero per il compimento di ricerche di mercato e di comunicazione commerciale interattiva.



Segreteria organizzativa
Studio E.R. Congressi - Gruppo Triumph
Via Marconi 36 • 40122 Bologna
Tel. 051 4210559 • Fax 051 4210174
E-mail: ercongressi@gruppotriumph.it

