



ULSS3
SERENISSIMA

Ematologia

Equipe sanitaria

Direttore Unita' Operativa



BASSAN RENATO

0419657357

renato.bassan@aulss3.veneto.it

Dirigenti Sanitari

CAROBOLANTE	FRANCESCA	0419657357 SAI_francesca.carobolante@aulss3.veneto.it
DOZZO	MASSIMO	0419657357 massimo.dozzo@aulss3.veneto.it
MAINO	ELENA	0419657357 elena.maino@aulss3.veneto.it
PASCARELLA	ANNA	0419657357 anna.pascarella@aulss3.veneto.it
ROCCONI	ROBERTA	0419657357 roberta.rocconi@aulss3.veneto.it
SANCETTA	ROSARIA	0419657357 rosaria.sancetta@aulss3.veneto.it
SARPELLON	CLAUDIA	0419657357 SAI_claudia.sarpellon@aulss3.veneto.it
SCATTOLIN	ANNA MARIA	0419657357 annamaria.scattolin@aulss3.veneto.it
VESPIGNANI	MICHELE	0419657357 michele.vespignani@aulss3.veneto.it
VIERO	PIERA	0419657357 piera.viero@aulss3.veneto.it

Coordinatori Infermieristici



GERETTO LUCIA
Day Hospital

0419657358 lucia.geretto@aulss3.veneto.it



PETTENO' ANNA 0419657363 anna.petteno@aulss3.veneto.it

Coordinatori Tecnici

La presentazione del Reparto di Ematologia fatta dal primario Renato Bassan



Attività dell'Unità Operativa

Attività svolta (descrizione)

Attività di ricovero, ambulatorio, Day-Hospital.

Centri formalmente istituiti

Centro Trapianto di Midollo Osseo Autologo e Allogeneico

Sottolineatura dei punti di eccellenza

- 1) Settore diagnostico: diagnosi immediata e accurata delle emopatie acute e croniche, tramite valutazione integrata comprendente citomorfologia, citochimica, citofluorimetria e citogenica/genetica, in stretta collaborazione con il gruppo diagnostico ematologico del Laboratorio Analisi.
- 2) Settore terapeutico: applicazione di protocolli di trattamento innovativi, di prima e seconda linea, per leucemia acute mieloidi e linfoidi, leucemie linfatiche croniche, leucemia mieloide cronica, linfomi a basso ed alto grado di malignità, mielomi e malattie mieloproliferative croniche, promossi dai principali gruppi di ricerca clinica nazionali ed europei/internazionali (NILG/Gruppo Leucemie Nord-Italia, GIMEMA/Gruppo Italiano Emopatie dell'Adulto, EWALL/Gruppo Europeo Leucemia Acuta Linfoblastica, ELN/Gruppo Europeo Leucemie, FIL/ Federazione Italiana Linfomi, GITIL/Gruppo Italiano Terapie Innovative nei Linfomi, GITMO/Gruppo Italiano Trapianto Midollo Osseo).
- 3) Tempistica della prima valutazione ematologica: il tempo di attesa per prima visita ematologica è inferiore a 7 giorni lavorativi dal momento della prenotazione.
- 4) Valutazione e programmazione terapeutica: i nuovi casi con patologia ematologica importante vengono presentati e discussi giornalmente, ed il piano di trattamento definito collegialmente tra il Direttore ed i medici corresponsabili delle diverse patologie.
- 5) Collaborazioni e consulenze con altro Ospedali del territorio (San Donà di Piave, Chioggia), per una gestione ottimale della patologia ematologica locale.

Articolazione dell'Unità Operativa

Unità Operativa semplice di trapianto di midollo osseo. Sezione di degenza con unità di trattamento intensivo, numero totale posti letto 19. Sezione di Day-Hospital ed ambulatori dedicati (Amb. Leucemie, Amb. Trapianto Midollo Osseo, Amb. monitoraggio linfomi/mielomi, Amb. prime visite e urgenze, Amb. patologie ematologiche non neoplastiche)

Attività scientifica di particolare rilievo

Sperimentazione clinica di terapie innovative. Collaborazioni nazionali ed internazionali nell'ambito della ricerca applicata alla terapia con nuovi farmaci.

Ricerche sanitarie in corso

Protocolli terapeutici attivi:

A prospective, randomized, open label two arm Phase III study to evaluate treatment free remission (TFR) rate in patients with Philadelphia-positive CML after two different durations of consolidation treatment with nilotinib 300mg BID.

Studio di fase III, multicentrico, randomizzato, controllato vs placebo, in doppio cieco, a gruppi paralleli, sull'efficacia e sulla sicurezza della Lenalidomide (Revimid®) come terapia di mantenimento dopo terapia di prima linea in pazienti ad alto rischio affetti da Leucemia Linfatica Cronica.

Ottimizzazione della terapia nella leucemia acuta linfoblastica a cellule B mature (B-ALL) e di Linfoma non Hodgkin ad alto grado di malignità.

A Randomized Pilot Study on Central Nervous System Prophylaxis with Liposome-Encapsulated Cytarabine in Acute Lymphoblastic Leukemia Patients Treated with a Lineage-Targeted Minimal Residual Disease-Oriented Strategy.

Sequential clofarabine-cyclophosphamide combination as salvage for first relapse adult acute lymphoblastic leukemia.

A Phase 2 Single Arm, Multicenter Trial to Evaluate the Efficacy of the BiTE® Antibody Blinatumomab in Adult Subjects with Relapsed/Refractory Philadelphia Positive B-precursor Acute Lymphoblastic Leukemia.

A Phase III, Randomized, Open Label Study Investigating the Efficacy of the BiTE® Antibody blinatumomab versus Standard of Care Chemotherapy in Adult Subjects with Relapsed/Refractory B-precursor Acute Lymphoblastic Leukemia (ALL).

Programma terapeutico nazionale con Peg-Asparaginasi in aggiunta ad un trattamento orientato in base alla malattia minima residua e alla stratificazione del rischio per pazienti adulti affetti da leucemia acuta linfoblastica Philadelphia negativa.

Randomized phase III study to compare Bortezomib, Melphalan, Prednisone with High Dose Melphalan followed by Bortezomib, Lenalidomide, Dexamethasone consolidation and Lenalidomide maintenance in Multiple Myeloma.

Studio multicentrico di fase II per valutare l'efficacia e la sicurezza di Bendamustina, Desametasone e Talidomide in pazienti con Mieloma Multiplo ricaduti o refrattari dopo un trattamento con lenalidomide e Bortezomib o inelleggibili alla terapia con tali farmaci.

Expanded access study of INC424 for patients with primary myelofibrosis or post polycythemia myelofibrosis or postessential thrombocythemia myelofibrosis.

Studio multicentrico di non-intervento: Interim PET con studio di acquisizione a due tempi effettuata dopo 2 cicli ABVD nel Linfoma di Hodgkin in stadio limitato?bulky?.

Studio multicentrico con terapia intensificata precoce nel Linfoma di Hodgkin avanzato ad alto rischio, definito co persistenza di PET positività dopo 2 cicli ABVD.

Studio multicentrico di fase III randomizzato tra mantenimento con lenalidomide vs osservazione dopo un regime di induzione intensificato con rituximab seguito da chemioterapia ad alte dosi e trapianto autologo di cellule staminali come prima linea di trattamento in pazienti adulti con linfoma avanzato delle cellule del mantello.

Studio clinico randomizzato di fase II con chemioterapia primaria con methotrexate ad alte dosi e citarabina ad alte dosi, con o senza thiotepa, e con o senza rituximab, seguita da radioterapia panencefalica oppure da chemioterapia ad alte dosi supportata da autotrapianto di cellule staminali periferiche, in pazienti immunocompetenti con linfoma primitivo del sistema nervoso centrale.

Studio di Fase III, multicentrico, randomizzato, in doppia cecità, che si propone di confrontare l'efficacia e la sicurezza dell'azacitidina orale somministrata insieme alla miglior terapia di supporto con il placebo somministrato insieme alla miglior terapia di supporto a soggetti con anemia trasfusione-dipendente e trombocitopenia causate da sindromi mielodisplastiche a più basso rischio secondo l'IPSS.

Prestazioni erogate

Prestazioni

Accedi alla lista delle [prestazioni](#)

Ricovero

Ricovero

Ricoveri programmati su indicazione dei medici competenti di reparto e ambulatorio
Ricoveri urgenti su indicazione del Pronto Soccorso e dei Medici del territorio

Modalità di ingresso

Secondo la normale prassi di accoglimento

Trattamento in corsia

Sistemazione in stanze ad 1 o 2 letti con bagno privato.

Servizi osp. non sanitari

Supporto psicologico

[Come arrivare](#)

Links utili

Azienda Ulss 3 Serenissima

sede legale: **via Don Tosatto 147 - 30174 Mestre**

C.F. e P.I.: **02798850273**

Per scrivere al Protocollo:

e-mail: azienda.sanitaria@aulss3.veneto.it pec: protocollo.aulss3@pecveneto.it