

ECM

DESTINATARI DELL'INIZIATIVA:

Professione: medico chirurgo

Disciplina: genetica medica, pediatria, neurologia, nefrologia, cardiologia, ematologia, neuropsichiatria infantile e psichiatria

Professione: biologo

Disciplina: biologia

Per ottenere l'attribuzione dei crediti E.C.M. è necessario partecipare al 90% dei lavori scientifici, per i quali è prevista la verifica delle presenze - compilare completamente il fascicolo E.C.M., rispondere correttamente ad almeno il 75% delle domande e restituire il fascicolo alla segreteria organizzativa al termine dei lavori. Al termine dell'attività formativa sarà consegnato un attestato di partecipazione, mentre il certificato riportante i crediti ECM sarà inviato successivamente al completamento della procedura di correzione dei questionari.

All'evento sono stati assegnati n° 5 crediti formativi E.C.M.

CON IL CONTRIBUTO NON CONDIZIONANTE DI:

SANOFI GENZYME 

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA E PROVIDER



DOC CONGRESS S.R.L. - ID 246 Albo Provider Agenas
Via Giovanna D'Arco, 47
20099 Sesto San Giovanni (MI)
Tel. (+39) 02.244491 - Fax (+39) 02.24449.227
a.capozio@doc-congress.com
www.doc-congress.com

PATROCINI

in richiesta:

SIGU

Società Italiana
di Genetica Umana

CON IL PATROCINIO

dell'Azienda USL della
Romagna-Cesena



genetica clinica delle **MALATTIE LISOSOMIALI**

CESENA 16 DICEMBRE 2017

Azienda AUSL della Romagna, Edificio B
Centro Servizi Pievesestina di Cesena
V.le 1° Maggio, 280 - 47522 Pievesestina di Cesena (FC)

genetica clinica delle MALATTIE LISOSOMIALI

Le malattie lisosomiali sono patologie singolarmente rare, ma nell'insieme e includendo tutte le forme cliniche hanno rilevanza epidemiologica superando la incidenza di 1:3000.

La diagnosi precoce di queste patologie è importante non solo per il counselling genetico nelle forme più gravi, ma anche per l'introduzione di terapie specifiche che possono modificare drasticamente il corso delle patologie. I segni clinici precoci sono sfumati e richiedono una osservazione mirata di questi elementi di sospetto. Il corso si prefigge di incrementare la conoscenza su queste patologie, focalizzando in particolare sugli elementi che devono far nascere il sospetto clinico presupposto per avviare gli accertamenti diagnostici.

FACULTY

RESPONSABILE SCIENTIFICO

Alberto Sensi
Direttore UO Genetica Medica AVR AUSL
Cesena

MODERATORI

Olga Calabrese (Modena)
Livia Garavelli (Reggio Emilia)
Claudio Graziano (Bologna)
Antonio Percesepe (Parma)

RELATORI

Francesca Carubbi (Modena)
Luca Codeluppi (Reggio Emilia)
Ilaria Donati (Cesena)
Beatrice Filippini (Rimini)
Ivan Ivanovski (Reggio Emilia)
Renzo Mignani (Rimini)
Giulia Parmeggiani (Cesena)
Andrea Pession (Bologna)
Antonella Pini (Bologna)
Valeria Tugnoli (Ferrara)

programma SCIENTIFICO

08.00 - 08.30 Registrazione
08.30 - 09.00 Saluto delle Autorità

SESSIONE 1: LA CLINICA DELLE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE

Moderatori: C. Graziano, A. Percesepe

09.00 - 09.30 Genetica Clinica delle Malattie Lisosomiali - *A. Sensi*
09.30 - 10.00 La Malattia di Fabry - *R. Mignani*
10.00 - 10.30 La Malattia di Gaucher - *F. Carubbi*
10.30 - 11.00 La Mucopolisaccaridosi I - *A. Pession*
11.00 - 11.30 La Malattia di Pompe - *V. Tugnoli*
11.30 - 12.00 *Coffee break*

SESSIONE 2: LA DIAGNOSI: CASI CLINICI

Moderatori: O. Calabrese, L. Garavelli

12.00 - 12.15 Illustrazione di un progetto e percorso diagnostico sulle Malattie Lisosomiali
G. Parmeggiani
12.15 - 12.30 Malattia di Fabry - *I. Donati*
12.30 - 12.45 Deficit multiplo sulfatasi neonatale - *I. Ivanovski*
12.45 - 13.00 Malattia di Gaucher - *B. Filippini*
13.00 - 13.15 Malattia di Pompe - *L. Codeluppi*
13.15 - 13.30 Mucopolisaccaridosi IV - *A. Pini*
13.30 - 13.45 Discussione e Conclusioni - *A. Sensi*
13.45 - 14.00 *Questionario ECM*