

RESPONSABILE SCIENTIFICO

Prof. V. Nigro

FACULTY

E. Bertini (Roma)
C. Bruno (Genova)
F. Buccella (Roma)
A. D'Amico (Roma)
A. Ferlini (Ferrara)
E. Mercuri (Roma)
S. Messina (Messina)
V. Nigro (Napoli)
M. Pane (Roma)
S. Pedroni (Modena)
L. Politano (Napoli)
L. Ruggiero (Napoli)
L. Santoro (Napoli)
M. Savarese (Helsinki, Finlandia)
A. Varone (Napoli)

ECM

Evento formativo ECM N. 237-219406
per Medici Chirurghi (neurologia, pediatria,
pediatria di libera scelta, genetica medica,
neuropsichiatria infantile)
Biologi
Crediti ECM assegnati: 7,6



Provider ECM e Segreteria Organizzativa
OCM Comunicazioni s.n.c.
Via Vespucci 69 10129 Torino
Tel. 011 591076 - 5183389 Fax 011 5817562
chiara.magnetti@ocmcomunicazioni.com



Con il patrocinio di:



Sono stati richiesti i patrocini di:

SIGU Società italiana genetica umana
SINP (Società italiana neurologia Pediatrica)
SIN (Società italiana neurologia)
SIP (Società italiana Pediatria)
SINPIA (Società italiana Neuropsichiatria infantile)

II CORSO SULLA GENETICA DELLA DMD:

LA MEDICINA DI PRECISIONE PER LA DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE

NAPOLI
7 APRILE 2018

Eurostars Hotel
Excelsior
Via Partenope, 48



II CORSO SULLA GENETICA DELLA DMD:

LA MEDICINA DI PRECISIONE PER LA DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE

Il Corso si pone l'obiettivo di fornire un aggiornamento di alto valore scientifico sulla Distrofia Muscolare di Duchenne e sulla Genetica della stessa.

Si alterneranno relazioni in plenaria a delle esercitazioni su casi clinici: ciò permetterà il confronto fra i clinici e gli esperti e avvicinerà sempre di più il mondo del laboratorio di genetica a quello dei clinici che seguono la DMD.

Lo scopo è creare un network di clinici e di laboratori che collaborano attivamente per far sì che la diagnosi genetica della DMD nel Centro Sud Italia avvenga tempestivamente e i pazienti e le loro famiglie possano accedere ad un percorso, che garantisca loro, i migliori standard di cura e l'accesso alle nuove terapie.

NAPOLI 7 APRILE 2018

Programma

Ore 9.00 Registrazione partecipanti

Ore 9.30 Saluti e presentazione del Corso

Ore 9.45 La parola alle Associazioni:
Cosa si aspettano le famiglie dalla clinica e dalla genetica?
F. Buccella, S. Pedroni

Discussant: E. Bertini - L. Politano

Ore 10.15 Come riconoscere precocemente una Distrofia muscolare
E. Mercuri

Ore 10.45 La diagnosi genetica
A. Ferlini

Ore 11.15 Coffee break

Ore 11.30 L'Interazione fra il Clinico e il laboratorio
V. Nigro

Ore 12.00 Workshop "Diagnosi genetica"
Lavori in 3 gruppi

Introduzione
E. Bertini

Ore 12.15 Discussant:
V. Nigro - L. Politano (1° gruppo)
S. Messina - A. Ferlini (2° gruppo)
E. Mercuri - M. Savarese (3° gruppo)

Ore 13.15 Feedback in plenaria

Ore 13.30 Lunch

Discussant: E. Mercuri - L. Santoro

Ore 14.30 La presa in carico del paziente
M. Pane

Ore 15.00 Prospettive terapeutiche farmacologiche
S. Messina

Ore 15.30 Workshop "Casi clinici di Distrofia Muscolare di Duchenne"
Lavori in 3 gruppi

Introduzione
L. Politano

Ore 15.45 Discussant:
L. Santoro - A. D'Amico (1° gruppo)
C. Bruno - A. Varone (2° gruppo)
E. Bertini - L. Ruggiero (3° gruppo)

Ore 16.45 Feedback in plenaria

Ore 17.00 Take home messages

Ore 17.15 Termine lavori e questionario ECM