

PREMESSA

Le Malattie Mitocondriali sono un gruppo di Malattie Metaboliche Rare geneticamente determinate che colpiscono sia gli adulti che i bambini con fenotipi clinici di gravità variabile, da forme infantili molto gravi a forme ad insorgenza in età avanzata con caratteristiche cliniche più sfumate. Pur essendo malattia rare se non rarissime prese singolarmente, nel loro complesso colpiscono circa 1 soggetto su 5000 nati. In queste malattie multisistemiche, sebbene il sistema nervoso centrale sia quello più spesso e severamente colpito, di frequente sono interessati più organi e apparati determinando la coesistenza di cardiopatie, neuropatie, disturbi del nervo ottico, endocrinopatie. Questo comporta una gestione assai complessa dei pazienti che coinvolge diverse figure professionali quali neurologi, pediatri, neuropsichiatri infantili, genetisti, cardiologi, internisti neuroftalmologi che si devono integrare tra loro e che vedono nel Medico di Medicina Generale un fondamentale alleato.

L'evento formativo si prefigge di affrontare con un taglio il più possibile pratico, gli aspetti prettamente clinici, diagnostici e terapeutici e di gestione di pazienti affetti da queste complesse patologie avvalendosi di esperti dei diversi settori. Uno spazio ad hoc verrà dedicato al confronto diretto con i pazienti attraverso le loro testimonianze con lo scopo di avvicinare sempre più la figura e la professionalità dei diversi specialisti alle esigenze dei pazienti.

RESPONSABILI SCIENTIFICI**Dott.ssa Costanza Lamperti**

Medico Neurologo – U.O. Neurogenetica Molecolare

Dott.ssa Anna Ardisone

Medico Neuropsichiatra Infantile – U.O. Neuropsichiatria Infantile

Dott.ssa Barbara Garavaglia

Biologo – U.O. Neurogenetica Molecolare

Dott.ssa Isabella Moroni

Medico Neuropsichiatra Infantile – U.O. Neuropsichiatria Infantile

Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta

DESTINATARI

Medici e Pediatri di base, specialisti e specializzandi in Neurologia, Pediatria, Neuropsichiatria Infantile e discipline attinenti al tema

Biologi – Chimici – Tecnici Sanitari di Laboratorio

Numero massimo previsto: 100

SEDE DELL'EVENTO

Doria Grand Hotel

Sala Archi

Via Andrea Doria, 22 – Milano

CREDITI ECM

La soglia minima di frequenza richiesta è dell'80% della durata totale dell'iniziativa.

Secondo le indicazioni contenute nella D.G.R. n. 11839 del 23 Dicembre 2015, all'evento formativo, accreditato ai fini ECM-CPD, sono stati preassegnati n. **4,2 crediti**.

L'attestato crediti sarà rilasciato solo ed esclusivamente ai partecipanti che avranno raggiunto la soglia minima di partecipazione.

MODALITA' DI PARTECIPAZIONE

La partecipazione è a titolo gratuito previa registrazione.

Le iscrizioni sono obbligatorie, saranno accettate in base all'ordine di arrivo e fino ad esaurimento dei posti disponibili.

Inviare la propria adesione utilizzando il modulo d'iscrizione via fax oppure via mail.

La domanda di partecipazione sarà da intendersi accettata solo a seguito di ricevimento di relativa comunicazione via mail a cura dell'Ufficio Formazione.

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

Ufficio Formazione, Aggiornamento e Didattica

Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta

Via Celoria 11, Milano

Tel. 02/23942547 – Fax 02/23942465

Mail: formazione@istituto-besta.it



Convegno
UNO, NESSUNO, CENTOMILA:
UNICITA' ED ETEROGENEITA'
DELLE MALATTIE
MITOCONDRIALI

Lunedì, 10 Aprile 2017

Grand Hotel Doria
Sala Archi
Via A. Doria, 22 – Milano

Con il contributo incondizionato di:



Con il patrocinio di:



Patrocini richiesti:
Società Italiana di Neurologia
Società italiana di Neurologia Pediatrica

PROGRAMMA

- 08.30 Registrazione dei partecipanti
09.00 Apertura dei lavori (F. Tagliavini)

I Sessione – Aspetti clinici: uno sguardo d'insieme

Moderatori: M. Zeviani – V. Tiranti

- 09.20 – 09.45 Medicina mitocondriale: la storia di un “mito” (M. Zeviani)
09.45 – 10.10 Malattie mitocondriali nell'adulto (C. Lamperti)
10.10 – 10.35 Malattie mitocondriali pediatriche (A. Ardissonne)
10.35 – 11.00 Manifestazioni extraneurologiche in età pediatrica (S. Gasperini)
11.00 – 11.20 Coffee break

II Sessione – Aspetti clinici: l'attenzione al particolare

Moderatori: N. Nardocci – C. Lamperti

- 11.20 – 11.45 L'epilessia nelle malattie mitocondriali: pattern specifici e limiti terapeutici (T. Granata)
11.45 – 12.10 Le neuropatie periferiche (I. Moroni)
12.10 – 12.35 Neuropatia Ottica di Leber (S. Bianchi Marzoli)
12.35 – 13.00 Cardiopatie nell'adulto: pattern specifici ed emergenza clinica (F. Turazza – P. Campadello)
13.00 – 14.00 Light lunch

III Sessione – Diagnosi e terapie: presente e futuro

Moderatori: B. Garavaglia – E. Lamantea

- 14.00 – 14.30 Nuovi approcci diagnostici (D. Ghezzi)
14.30 – 15.00 Diagnosi prenatale e pre-impianto (D. Zuccarello)
15.00 – 15.30 Nuovi approcci terapeutici (C. Viscomi)
15.30 – 16.00 Indicazioni regolatorie per i farmaci nelle malattie mitocondriali: modelli di cura e gestione delle terapie (P. Minghetti)
16.00 – 16.20 Coffee break

16.20 – 17.20 Tavola rotonda

“Un'odissea diagnostica: il racconto di una mito-mamma”
Associazione pazienti delle Malattie Mitocondriali (P. Santantonio)
Centro di Ricerche Cliniche per le Malattie Rare (E. Daina)

17.20 Questionario ECM e chiusura dei lavori

RELATORI E MODERATORI

Ardissonne Anna, Istituto Neurologico Carlo Besta
Barbara Garavaglia, Istituto Neurologico Carlo Besta
Bianchi Marzoli Stefania, Istituto Auxologico Italiano
Campadello Paola, Ospedale Niguarda Ca' Granda
Daina Erica, Centro di Ricerche Cliniche per le Malattie Rare
Gasperini Serena, Azienda Ospedaliera San Gerardo
Ghezzi Daniele, Istituto Neurologico Carlo Besta
Granata Tiziana, Istituto Neurologico Carlo Besta
Lamantea Eleonora, Istituto Neurologico Carlo Besta
Lamperti Costanza, Istituto Neurologico Carlo Besta
Minghetti Paola, Università degli Studi di Milano
Moroni Isabella, Istituto Neurologico Carlo Besta
Nardocci Nardo, Istituto Neurologico Carlo Besta
Santantonio Piero, Associazione pazienti delle Malattie Mitocondriali
Tiranti Valeria, Istituto Neurologico Carlo Besta
Turazza Fabio, Ospedale Niguarda Ca' Granda
Viscomi Carlo, Mithochondrial Biology Unit – Cambridge
Zeviani Massimo, Mithochondrial Biology Unit – Cambridge
Zuccarello Daniela, Università degli Studi di Padova

MODULO D'ISCRIZIONE

**UNO, NESSUNO, CENTOMILA:
UNICITA' ED ETEROGENEITA' DELLE MALATTIE
MITOCONDRIALI**

da inviare entro il 31 Marzo 2017

COGNOME _____

NOME _____

NATO A _____ IL _____

CODICE FISCALE _____

RESIDENTE IN _____ PV _____

CAP _____ VIA/P.ZA _____

TEL. _____ FAX _____

E-MAIL _____

PROFESSIONE _____

DISCIPLINA (solo per i medici)

ENTE DI APPARTENENZA

DATA _____ FIRMA _____

DATA _____ FIRMA _____

SOLO PER IL PERSONALE DELLA FONDAZIONE BESTA
FIRMA PER AUTORIZZAZIONE

(aggiornamento svolto in orario di servizio)

* I dati personali saranno trattati nel rispetto del D.lgs. 196/03 al fine della partecipazione al presente corso e saranno comunicati alla Regione Lombardia per l'erogazione dei crediti ECM-CPD. L'informativa completa potrà essere consultata sul sito www.istituto-besta.it nella sezione "Formazione"