

Giugno 2026

CONGRESSO CONGIUNTO

XXVI Congresso Nazionale

dell'Associazione Italiana Miologia **AIM**

XVI Riunione Annuale Associazione Italiana

per lo Studio del Sistema Nervoso Periferico **ASNP**



**Associazione Italiana
Sistema Nervoso Periferico**



Introduzione

Negli ultimi anni, il panorama delle malattie neuromuscolari ha vissuto una profonda trasformazione grazie ai progressi della ricerca traslazionale, delle tecnologie diagnostiche e delle nuove opportunità terapeutiche. In questo contesto si è svolto il Congresso congiunto tra l'Associazione Italiana di Miologia (AIM) e l'Associazione per lo Studio del Sistema Nervoso Periferico (ASNP), un appuntamento scientifico che ha rappresentato un importante momento di confronto tra due comunità accomunate da sfide cliniche, strumenti di ricerca e obiettivi condivisi.

La scelta di organizzare il Congresso congiunto AIM-ASNP 2026 ha rappresentato un passo strategico verso una visione realmente integrata delle patologie neuromuscolari. La complessità biologica e clinica di queste condizioni ha infatti reso sempre più necessario un approccio multidisciplinare, capace di mettere in relazione competenze che spaziano dalla ricerca di base alla pratica clinica avanzata.

Il Congresso di Bologna 2026 ha costituito un'importante occasione di incontro tra specialisti del muscolo e del sistema nervoso periferico, con l'obiettivo di costruire un ponte scientifico stabile tra i due ambiti di ricerca. Il programma ha riunito esperti nazionali e internazionali impegnati nello studio della rigenerazione neuromuscolare, delle malattie genetiche e infiammatorie, delle complicanze immunomEDIATE e delle più innovative applicazioni tecnologiche, tra cui imaging avanzato e intelligenza artificiale.

Attraverso sessioni plenarie, simposi e incontri paralleli, il congresso ha favorito la condivisione critica dei dati scientifici più recenti, l'aggiornamento sui trial clinici in corso e il confronto sullo sviluppo di biomarcatori e strumenti quantitativi per la diagnosi, la stratificazione e il monitoraggio delle malattie neuromuscolari.

Uno degli obiettivi principali dell'evento è stato quello di promuovere collaborazioni scientifiche durature tra le due comunità, incentivando studi multicentrici e progetti di ricerca congiunti. In un'epoca caratterizzata da una rapida evoluzione dell'innovazione terapeutica, la costruzione di reti interdisciplinari ha rappresentato un elemento fondamentale per accelerare il trasferimento delle conoscenze dalla ricerca al paziente.

Il Congresso AIM-ASNP 2026 si è così configurato non solo come momento di aggiornamento scientifico, ma anche come spazio di incontro e progettazione condivisa, contribuendo a delineare le future direzioni della ricerca neuromuscolare con una prospettiva realmente integrata tra muscolo e nervo periferico.

MALATTIE NEUROMUSCOLARI

Visione generale

e approccio multidisciplinare



CLICCA E GUARDA IL VIDEO

Durata 03' 44"

Malattie neuromuscolari: il ruolo della genetica nella diagnosi precoce e nelle terapie

Prof. Vincenzo Nigro

La genetica rappresenta oggi uno strumento fondamentale per la diagnosi precoce delle malattie neuromuscolari e per lo sviluppo di nuove terapie geniche sempre più mirate. Ne abbiamo parlato con il prof. Vincenzo Nigro in occasione del Congresso congiunto AIM ETS/ASNP



CLICCA E GUARDA IL VIDEO

Durata 05' 03"

Patologie neuromuscolari: la sfida di un approccio integrato tra ricerca e clinica

Prof. Rocco Liguori

L'approccio integrato tra neurologia clinica, ricerca di base e innovazione terapeutica è oggi uno degli elementi chiave nella gestione delle patologie neuromuscolari. Ne abbiamo parlato con il prof. Rocco Liguori in occasione del Congresso congiunto AIM ETS/ASNP



CLICCA E GUARDA IL VIDEO

Durata 06' 37"

Diagnosi precoce e transizione all'età adulta nelle patologie neuromuscolari

Prof. Carlo Minetti

La diagnosi precoce e la continuità assistenziale rappresentano due elementi fondamentali nella gestione delle patologie neuromuscolari, soprattutto nel delicato passaggio dall'età pediatrica a quella adulta. Ne abbiamo parlato con il prof. Carlo Minetti in occasione del Congresso congiunto AIM ETS/ASNP



CLICCA E GUARDA IL VIDEO

Durata 05' 03"

Creatin chinasi e malattie neuromuscolari: un esame semplice che può anticipare la diagnosi

Prof. Antonio Toscano

La creatin chinasi (CK) è un esame del sangue semplice e poco costoso che può rappresentare un importante campanello d'allarme per le malattie neuromuscolari. Al Congresso congiunto AIM ETS/ASNP, il Prof. Antonio Toscano dell'Università di Messina ha spiegato il ruolo diagnostico della CK, il legame con le transaminasi e l'importanza di riconoscere precocemente i segnali che possono indirizzare verso una corretta diagnosi e un trattamento tempestivo.



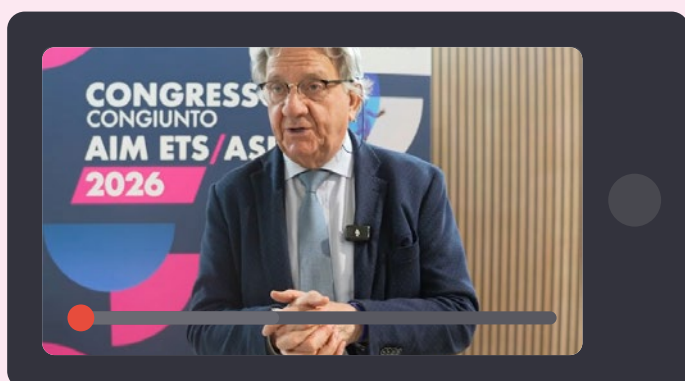
CLICCA E GUARDA IL VIDEO

Durata 03' 44"

Riabilitazione e nuove tecnologie: come cambia la cura delle malattie neuromuscolari

Dott. Antonio Trabacca

La riabilitazione rappresenta oggi uno dei pilastri fondamentali nella gestione delle malattie neuromuscolari, accanto alle nuove terapie genetiche. Al Congresso congiunto AIM ETS/ASNP, il Dott. Antonio Trabacca ha illustrato come robotica, intelligenza artificiale, realtà virtuale e teleriabilitazione stiano trasformando l'approccio riabilitativo, rendendolo sempre più personalizzato, intensivo e vicino ai bisogni quotidiani dei pazienti.



CLICCA E GUARDA IL VIDEO

Durata 04' 39"

Qualità di vita e diagnosi precoce: nuovi parametri nella gestione delle malattie neuromuscolari

Prof. Angelo Schenone

Nelle malattie neuromuscolari, la valutazione della qualità di vita è diventata uno strumento sempre più importante accanto agli esami clinici e strumentali. Al Congresso congiunto AIM ETS/ASNP, il Prof. Angelo Schenone ha spiegato il ruolo delle scale di valutazione nel monitoraggio dei sintomi fisici e psicologici, sottolineando anche quanto una diagnosi precoce possa incidere sull'efficacia delle terapie e sul benessere complessivo dei pazienti.



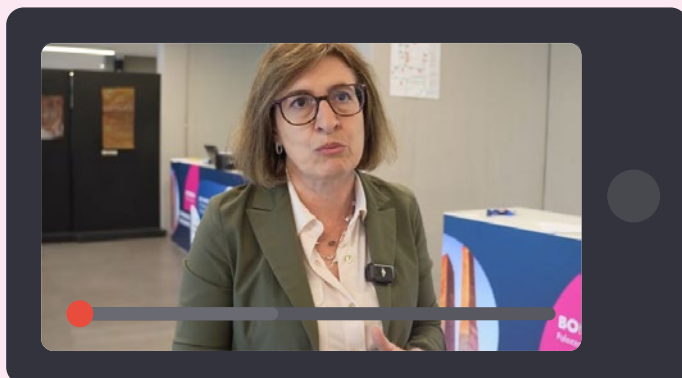
 **CLICCA E GUARDA IL VIDEO**

Durata 04' 14"

Presa in carico nelle patologie neuromuscolari: il paziente al centro del percorso di cura

Dott.ssa Cristina Sancricca

Dal Congresso congiunto AIM ETS-ASNP di Bologna, la Dott.ssa Cristina Sancricca approfondisce il tema della presa in carico globale nelle patologie neuromuscolari rare. Dalla continuità assistenziale alla riabilitazione, fino al coordinamento tra centro specialistico, territorio e servizi sociali, emerge la necessità di un approccio multidisciplinare e personalizzato per garantire qualità di vita e standard di cura adeguati in tutte le fasi della vita.



 **CLICCA E GUARDA IL VIDEO**

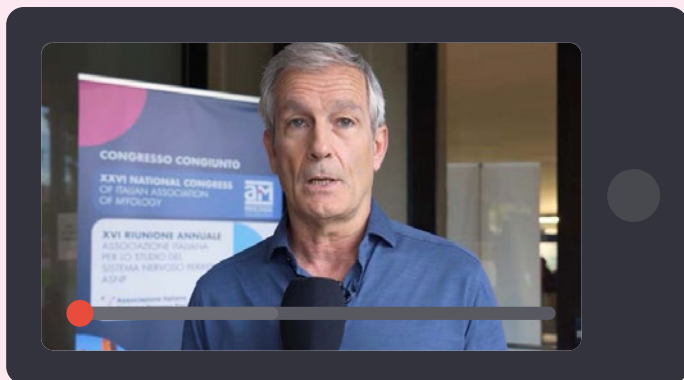
Durata 04' 30"

Malattie neuromuscolari: diagnosi precoce e sensori digitali per monitorare i pazienti

Prof.ssa Olimpia Musumeci

Dal congresso congiunto AIM-ASNP di Bologna, la professoressa Olimpia Musumeci approfondisce due grandi sfide ancora aperte nelle malattie neuromuscolari: la diagnosi precoce e il monitoraggio continuo dei pazienti. Tra percorsi diagnostici complessi, necessità di dati real life e nuove tecnologie wearable, l'intervista racconta come i sensori digitali possano aiutare a valutare mobilità, affaticamento e qualità di vita direttamente nella quotidianità dei pazienti.

DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE (DMD)



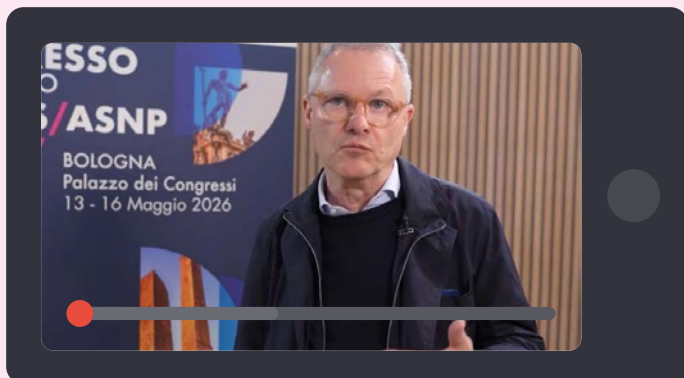
 **CLICCA E GUARDA IL VIDEO**

Durata 05' 42"

Medicina rigenerativa ed epigenetica: le nuove frontiere per la Duchenne

Prof. Pier Lorenzo Puri

La medicina rigenerativa e la ricerca epigenetica stanno aprendo nuove prospettive nel trattamento delle malattie neuromuscolari, dalla comprensione dei meccanismi biologici fino allo sviluppo di nuove strategie terapeutiche. Ne abbiamo parlato con il prof. Pier Lorenzo Puri in occasione del Congresso congiunto AIM ETS/ASNP



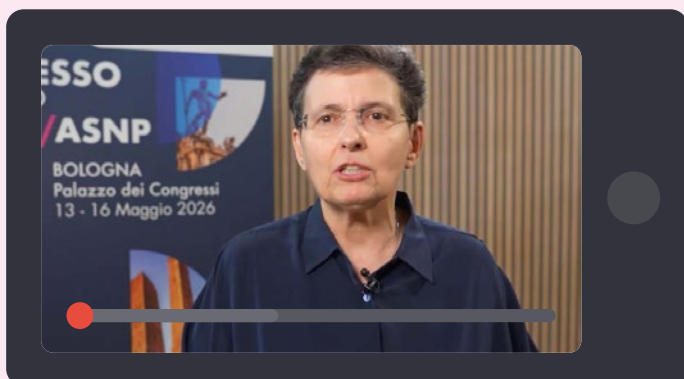
 **CLICCA E GUARDA IL VIDEO**

Durata 02' 40"

Distrofia Muscolare di Duchenne: nuove terapie e prospettive cellulari

Prof. Stefano Previtali

La ricerca sulla Distrofia Muscolare di Duchenne continua a evolvere rapidamente, tra nuove terapie farmacologiche e approcci innovativi di terapia cellulare. Ne abbiamo parlato con il prof. Stefano Previtali in occasione del Congresso congiunto AIM ETS/ASNP



 **CLICCA E GUARDA IL VIDEO**

Durata 06' 33"

Distrofia Muscolare di Duchenne: presa in carico e nuove opportunità terapeutiche

Prof.ssa Elena Pegoraro

La Distrofia Muscolare di Duchenne rappresenta una delle principali sfide nell'ambito delle patologie neuromuscolari pediatriche, sia per l'impatto clinico sia per la necessità di percorsi di presa in carico multidisciplinari. Ne abbiamo parlato con la prof.ssa Elena Pegoraro in occasione del Congresso congiunto AIM ETS/ASNP



 **CLICCA E GUARDA IL VIDEO**

Durata 04' 26"

Distrofia muscolare di Duchenne: il nuovo farmaco italiano che punta a preservare la funzione muscolare **Prof. Luca Bello**

Al Congresso congiunto AIM ETS/ASNP sono stati presentati i dati sul primo farmaco approvato per la distrofia muscolare di Duchenne indipendentemente dal genotipo e in associazione ai corticosteroidi. Il Prof. Luca Bello ha illustrato il meccanismo d'azione di givinostat, i risultati degli studi clinici e l'impatto del trattamento sul mantenimento della funzione motoria e della qualità di vita dei pazienti



 **CLICCA E GUARDA IL VIDEO**

Durata 04' 57"

Givinostat nella distrofia di Duchenne: dall'accesso precoce ai primi risultati nella pratica clinica **Prof.ssa Marika Pane**

Givinostat, primo farmaco approvato per la distrofia muscolare di Duchenne indipendentemente dalla mutazione genetica, rappresenta un importante traguardo della ricerca italiana. Al Congresso congiunto AIM ETS/ASNP, la Prof.ssa Marika Pane ha raccontato l'esperienza dell'Expanded Access Program italiano, i dati di sicurezza raccolti sui primi pazienti trattati e le aspettative legate a questa nuova opzione terapeutica.



 **CLICCA E GUARDA IL VIDEO**

Durata 02' 55"

Malattie neuromuscolari, verso una medicina integrata: sfide del Congresso AIM-ASNP e nuove prospettive nella Duchenne **Prof. Vincenzo Nigro**

Dalla necessità di un approccio multidisciplinare alle malattie neuromuscolari fino alle nuove opportunità terapeutiche per la Distrofia Muscolare di Duchenne: il professor Vincenzo Nigro, presidente AIM e ordinario di Genetica all'Università della Campania Luigi Vanvitelli, racconta i temi chiave del Congresso congiunto AIM-ASNP 2026. Al centro dell'intervista, il valore della collaborazione tra specialisti, i progressi della medicina traslazionale e l'impatto della rimborsabilità del vamorolone sulla qualità di vita dei pazienti.

DISTROFIA MIOTONICA E FSHD



CLICCA E GUARDA IL VIDEO

Durata 05' 13"

Distrofia miotonica e fatica muscolare: novità dalla ricerca

Prof. Gabriele Siciliano

Dalla distrofia miotonica di tipo 1 alla gestione della fatica muscolare nelle miopatie, la ricerca sta offrendo nuovi strumenti per migliorare la qualità di vita dei pazienti neuromuscolari. Ne abbiamo parlato con il prof. Gabriele Siciliano in occasione del Congresso congiunto AIM ETS/ASNP



CLICCA E GUARDA IL VIDEO

Durata 05' 45"

FSHD e Malattia di Pompe: i progressi nelle terapie delle miopatie

Prof. Massimiliano Filosto

Dalla Distrofia Fascio-Scapolo-Omerale alla Malattia di Pompe, le miopatie ereditarie e metaboliche stanno entrando in una nuova fase terapeutica grazie ai progressi della ricerca clinica. Ne abbiamo parlato con il prof. Massimiliano Filosto in occasione del Congresso congiunto AIM ETS/ASNP



CLICCA E GUARDA IL VIDEO

Durata 06' 09"

Distrofia miotonica e FSHD: perché il team multidisciplinare è fondamentale nella gestione dei pazienti

Dott.ssa Lucia Ruggiero

Le distrofie muscolari sono patologie complesse e multisistemiche che richiedono un approccio multidisciplinare integrato. Al Congresso congiunto AIM ETS/ASNP, la Dott.ssa Lucia Ruggiero ha approfondito il ruolo di neurologi, cardiologi, pneumologi, psicologi e altri specialisti nella gestione della distrofia miotonica di tipo 1 e della FSHD, evidenziando l'importanza della personalizzazione dei percorsi diagnostici e terapeutici anche alla luce delle nuove prospettive di trattamento.



CLICCA E GUARDA IL VIDEO

Durata 05' 23"

Distrofia miotonica di tipo 1: nuove terapie e prospettive concrete per i pazienti

Dott. Matteo Garibaldi

Dal Congresso congiunto AIM ETS-ASNP di Bologna, il Dott. Matteo Garibaldi fa il punto sulla distrofia miotonica di tipo 1, una rara malattia genetica multisistemica che coinvolge muscoli, cuore, apparato respiratorio e sistema nervoso. Dalla diagnosi precoce alle nuove terapie mirate basate su RNA interference e oligonucleotidi antisenso, l'intervista approfondisce le prospettive offerte dai farmaci disease-modifying oggi in sperimentazione clinica.

MIASTENIA GRAVIS



CLICCA E GUARDA IL VIDEO

Durata 03' 38"

Miastenia gravis: impatto delle nuove terapie e della medicina di precisione

Dott. Lorenzo Maggi

Le nuove terapie stanno cambiando in modo significativo la gestione della Miastenia gravis, aprendo la strada a trattamenti sempre più personalizzati e orientati alla medicina di precisione. Ne abbiamo parlato con il dott. Lorenzo Maggi in occasione del Congresso congiunto AIM ETS/ASNP



CLICCA E GUARDA IL VIDEO

Durata 03' 04"

Miastenia gravis: perché intervenire prima può cambiare il decorso della malattia

Dott. Yuri Matteo Falzone

La Miastenia gravis è oggi al centro di una profonda evoluzione terapeutica, che punta sempre più sulla diagnosi precoce e su interventi tempestivi per prevenire le riacutizzazioni e preservare la qualità di vita dei pazienti. Ne abbiamo parlato con il dott. Yuri Matteo Falzone in occasione del Congresso congiunto AIM ETS/ASNP



CLICCA E GUARDA IL VIDEO

Durata 05' 03"

Miastenia gravis: terapie personalizzate e qualità di vita al centro della cura

Dott. Lorenzo Maggi

La miastenia gravis sta vivendo una vera rivoluzione terapeutica grazie all'arrivo di farmaci sempre più efficaci, rapidi e sicuri. Al Congresso congiunto AIM ETS/ASNP, il Dott. Lorenzo Maggi dell'Istituto Besta di Milano ha spiegato come oggi la gestione della malattia punti non solo al controllo dei sintomi, ma anche al benessere complessivo del paziente, attraverso un approccio di medicina di precisione e terapie sempre più personalizzate

SMA

**ATROFIA MUSCOLARE SPINALE
NEUROPATIE PERIFERICHE
ED EREDITARIE**



[CLICCA E GUARDA IL VIDEO](#)

Durata 04' 37"

SMA: come le terapie disease modifying hanno cambiato la malattia **Prof.ssa Federica Ricci**

La SMA è stata tra le prime malattie neuromuscolari a beneficiare di terapie realmente disease modifying, aprendo una nuova era per la ricerca e per la gestione clinica dei pazienti. Ne abbiamo parlato con la prof. ssa Federica Ricci in occasione del Congresso congiunto AIM ETS/ASNP

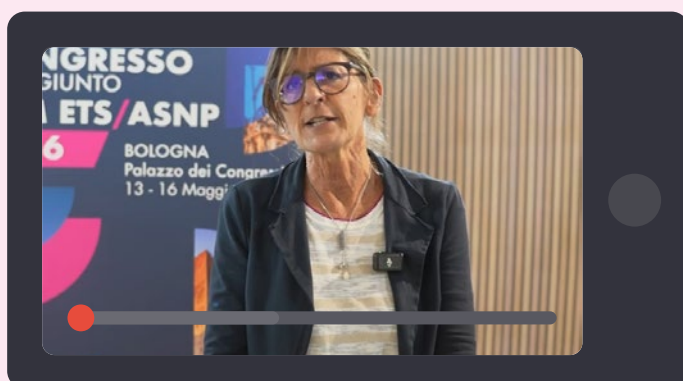


[CLICCA E GUARDA IL VIDEO](#)

Durata 03' 55"

Neuropatie periferiche: il valore della collaborazione multidisciplinare **Prof. Fiore Manganelli**

Il confronto tra specialisti e discipline diverse è sempre più importante per affrontare in maniera efficace le neuropatie periferiche e le altre patologie neuromuscolari. Ne abbiamo parlato con il prof. Fiore Manganelli in occasione del Congresso congiunto AIM ETS/ASNP



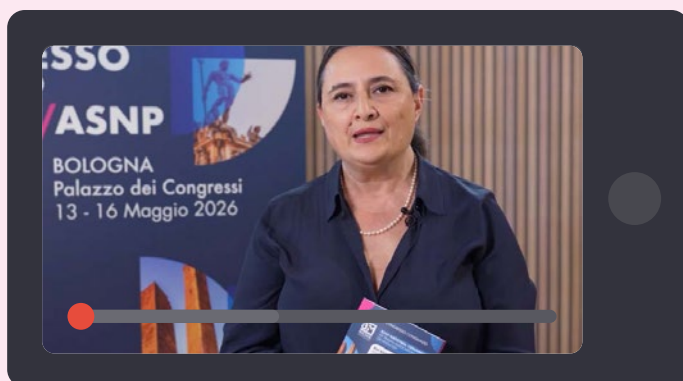
[CLICCA E GUARDA IL VIDEO](#)

Durata 06' 16"

Neuropatie ereditarie: dalla diagnosi genetica alle nuove prospettive di terapia genica **Dott.ssa Lucilla Nobbio**

Le neuropatie ereditarie rappresentano un gruppo molto eterogeneo di malattie neuromuscolari, con manifestazioni cliniche e livelli di gravità estremamente variabili. Al Congresso congiunto AIM ETS/ASNP, la Dott.ssa Lucilla Nobbio ha illustrato i progressi della ricerca, dai modelli sperimentali agli organoidi fino alle più innovative strategie di terapia genica e gene editing, che aprono nuove prospettive terapeutiche per queste patologie rare.

AMILOIDOSI EREDITARIA DA TRANSTIRETINA (ATTRV / HATTR)



CLICCA E GUARDA IL VIDEO

Durata 05' 34"

Amiloidosi ereditaria da transtiretina: il ruolo della diagnosi precoce

Prof.ssa Anna Mazzeo

Nell'amiloidosi ereditaria da transtiretina, la diagnosi precoce e il lavoro multidisciplinare sono determinanti per migliorare il decorso della malattia e l'efficacia delle terapie disponibili. Ne abbiamo parlato con Anna Mazzeo in occasione del Congresso congiunto AIM ETS/ASNP



CLICCA E GUARDA IL VIDEO

Durata 04' 06"

RNA interference e real world evidence: come cambia la gestione dell'amiloidosi ereditaria da transtiretina

Dott. Stefano Tozza

L'evoluzione delle terapie a RNA interference sta cambiando l'approccio clinico all'amiloidosi ereditaria da transtiretina, anche grazie ai dati provenienti dalla pratica clinica reale. Ne abbiamo parlato con il dott. Stefano Tozza, in occasione del Congresso congiunto AIM ETS/ASNP



CLICCA E GUARDA IL VIDEO

Durata 05' 03"

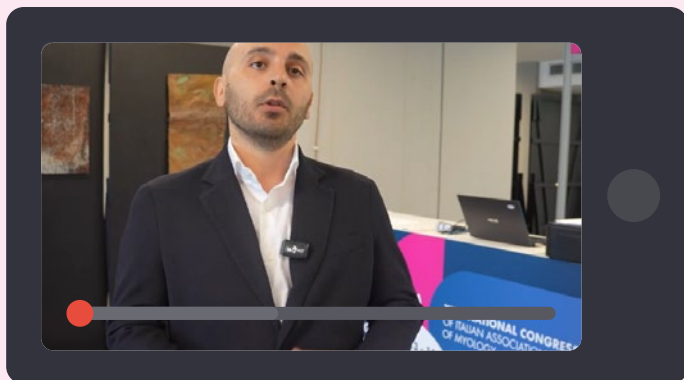
Amiloidosi ereditaria da transtiretina: perché una diagnosi tempestiva è cruciale

Dott. Pietro Guaraldi

L'amiloidosi ereditaria da transtiretina è una patologia multisistemica in cui la tempestività diagnostica e terapeutica può fare la differenza nel decorso clinico dei pazienti. Ne abbiamo parlato con il Dott. Pietro Guaraldi, in occasione del Congresso congiunto AIM ETS/ASNP

CIDP

E NEUROPATIE AUTOIMMUNI



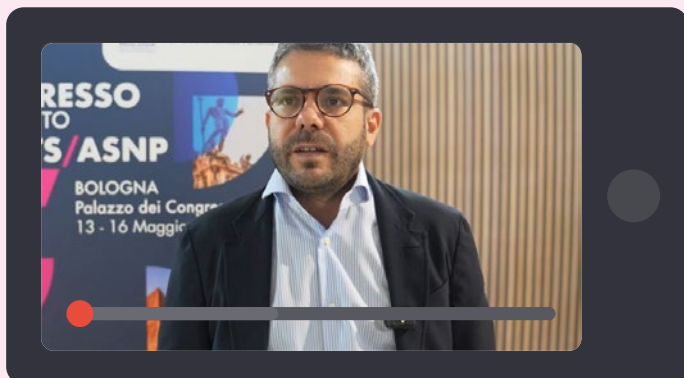
CLICCA E GUARDA IL VIDEO

Durata 03' 42"

CIDP e neuroimmunologia: le nuove sfide nella cura delle neuropatie autoimmune

Dott. Dario Ricciardi

La neuroimmunologia sta rivoluzionando la comprensione delle patologie neurologiche e neuromuscolari di origine autoimmune. Al Congresso congiunto AIM ETS/ASNP, il Dott. Dario Ricciardi ha approfondito il tema della CIDP, una neuropatia infiammatoria cronica demielinizzante, illustrando i principali sintomi, le attuali opzioni terapeutiche e le sfide ancora aperte, dalla ricerca di biomarcatori allo sviluppo di terapie sempre più mirate.



CLICCA E GUARDA IL VIDEO

Durata 05' 52"

CIDP: nuove terapie e ricerca avanzata per le neuropatie autoimmuni croniche

Dott. Pietro Emiliano Doneddu

La CIDP, polineuropatia infiammatoria cronica demielinizzante, è una malattia autoimmune rara che può compromettere in modo significativo l'autonomia dei pazienti. Al Congresso congiunto AIM ETS/ASNP, il Dott. Pietro Emiliano Doneddu ha fatto il punto sulle terapie oggi disponibili, sui bisogni clinici ancora insoddisfatti e sulle nuove prospettive terapeutiche, dai farmaci anti-recettore FcRn alle terapie mirate attualmente in studio.



CLICCA E GUARDA IL VIDEO

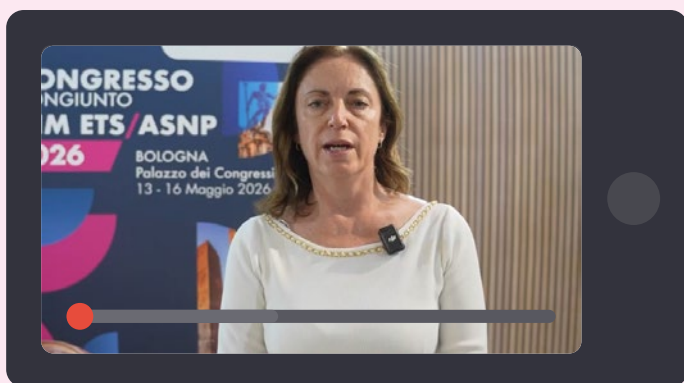
Durata 06' 37"

Polineuropatia infiammatoria cronica demyelinizzante: diagnosi precoce e nuove terapie cambiano il futuro

Prof. Vincenzo Donadio

Dal congresso congiunto AIM ETS-ASNP di Bologna, il professor Vincenzo Donadio approfondisce la CIDP, la polineuropatia infiammatoria cronica demielinizzante. Una malattia neurologica rara e complessa che colpisce i nervi periferici causando deficit motori e sensitivi. Nell'intervista si parla di sintomi, diagnosi differenziale, ruolo dell'elettromiografia e delle nuove terapie sempre più mirate e personalizzate, con particolare attenzione all'importanza di riconoscere precocemente i segnali d'allarme.

**MIOPATIE INFIAMMATORIE
E AUTOIMMUNI
MALATTIE MITOCONDRIALI
E ULTRA-RARE**



CLICCA E GUARDA IL VIDEO

Durata 03' 13"

Miositi necrotizzanti e statine: come riconoscere e monitorare le forme autoimmuni più gravi **Prof.ssa Marina Grandis**

Le miositi necrotizzanti sono rare patologie neuromuscolari autoimmuni caratterizzate da grave debolezza muscolare e alti livelli di creatinichinasi. Al Congresso congiunto AIM ETS/ASNP, la Prof.ssa Marina Grandis dell'Università di Genova ha approfondito il tema delle forme associate alle statine e agli anticorpi anti-HMGCR, evidenziando il ruolo dei biomarcatori nel monitoraggio della risposta terapeutica e nella personalizzazione delle cure.



CLICCA E GUARDA IL VIDEO

Durata 04' 46"

TK2 deficiency: riconoscere i segnali di una malattia ultra-rara **Prof. Michelangelo Mancuso**

Il deficit di timidina chinasi 2 può presentarsi con sintomi comuni ad altre malattie neuromuscolari, rendendo fondamentale riconoscere precocemente i segnali clinici e migliorare la disease awareness tra gli specialisti. Ne abbiamo parlato con il prof. Michelangelo Mancuso in occasione del Congresso congiunto AIM ETS/ASNP



CLICCA E GUARDA IL VIDEO

Durata 05' 14"

Deficit di timidina chinasi 2: l'importanza della diagnosi precoce nelle malattie mitocondriali ultra-rare **Prof.ssa Caterina Garone**

Il deficit di timidina chinasi 2 è una malattia mitocondriale ultra-rara ancora poco conosciuta, per la quale aumentare la consapevolezza clinica e favorire una diagnosi precoce è oggi fondamentale. Ne abbiamo parlato con la Prof.ssa Caterina Garone, in occasione del Congresso congiunto AIM ETS/ASNP

PHARMASTAR

www.pharmastar.it

Registrazione al Tribunale di Milano

n° 516 del 6 settembre 2007

EDITORE

MedicalStar

Via San Gregorio, 12 - 20124 Milano

info@medicalstar.it - www.medicalstar.it

AVVERTENZE PER I LETTORI

Nessuna parte di questa pubblicazione può essere copiata o riprodotta anche parzialmente senza l'autorizzazione dell'Editore.

L'Editore declina ogni responsabilità derivanti da errori od omissioni in merito a dosaggio o impiego di medicinali o dispositivi medici eventualmente citati negli articoli e invita il lettore a controllare personalmente l'esattezza delle informazioni, facendo riferimento alla bibliografia relativa.

DIRETTORE RESPONSABILE

Danilo Magliano

PROGETTO E GRAFICA

Francesca Bezzan - www.franbe.it

HANNO COLLABORATO ALLO SPECIALE

Elisa Spelta

Video e coordinamento editoriale



Lorenzo Cappon

Videomaker