

MEDICINA INDIVIDUALE NEL BAMBINO: MITO O REALTÀ?

SEMINARIO
SPECIALISTICO

19 DICEMBRE 2020

FAD SINCRONA modalità WEBINAR

ECM

L'evento è stato accreditato nell'ambito del programma Nazionale di Educazione Continua in Medicina con l'**Obiettivo Formativo Nr.10** Epidemiologia – prevenzione e promozione della salute – diagnostica – tossicologia con acquisizioni di nozioni tecnico-professionali.

Accreditato per max Nr 100 partecipanti fra le seguenti categorie:

- **MEDICO CHIRURGO:** Pediatria, Neurologia, Neuropsichiatria Infantile, Pediatria di libera scelta
I crediti attribuiti sono **Nr 5** e l'iscrizione è gratuita.

Specifiche FAD

Piattaforma presso la quale è OBBLIGATORIO REGISTRARSI entro il 18 dicembre: <https://jmbedizioni.dnaconnect.sm/>

Dotazione hardware e software necessaria all'utente per svolgere l'evento

Indirizzo email valido (per iscriversi), di un PC con le seguenti caratteristiche minime:
Pentium IV 2.5 GHz; 1 Gb RAM; Scheda video SVGA risoluzione 1024 × 768 o superiore;
Altoparlanti o cuffie; Windows 2000, XP, Vista, Windows 7, Windows 8; Internet Explorer 7.0 o superiore, Mozilla Firefox, Google Chrome, Safari; Plug-in Adobe Flash Player 12 o superiore; Connessione a Internet in banda larga.

Metodo di verifica dell'apprendimento

Questionario on-line a risposta multipla (con doppia randomizzazione). Per conseguire i crediti ECM relativi all'evento è obbligatorio: rispondere correttamente ad almeno il 75% dei quesiti del questionario di apprendimento (sono consentiti al massimo cinque tentativi di superamento della prova), compilare la scheda di valutazione evento FAD.

PROVIDER ECM



J-Medical Books Edizioni s.r.l.
provider n° 2683

RESPONSABILE
SCIENTIFICO

D. Capodiferro, P. Striano

📍 Via Salasco, 20
20136 - Milano

☎ Tel 02/67076056
Fax 02/67493273

📍 Via Agostino Magliani, 186
00148 - Roma

✉ mail: info@jmbedizioni.com
🌐 www.jmbedizioni.com

PROGRAMMA

09.30 - 09.45 **Introduzione al corso**
P. Striano, N. Laforgia

I SESSIONE

Medicina di Precisione in Epilessia
Modera e conduce: M. Sesta

09.45 - 10.00 **Epilessie neonatali**
L. De Cosmo

10.00 - 10.15 **Encefalopatie epilettiche:
dalla genetica alla terapia**
P. Striano

10.15 - 10.30 **Nuovi approcci terapeutici nelle
epilessie pediatriche**
A. Trabacca

10.30 - 10.45 **L'importanza della diagnosi
precoce ed "Oltre l'epilessia"**
E. Amadori

10.45 - 11.00 **Discussione sui temi trattati**

II SESSIONE

Terapie modificanti la malattia
Modera e conduce: P. Conti

11.00 - 11.15 **Distrofia muscolare di
Duchenne/SMA**
A. Varone

11.15 - 11.30 **Mucopolisaccaridosi ed altre
metaboliche - M. Spada**

11.30 - 11.45 **Discussione sui temi trattati**

11.45 - 12.00 **Virtual break**

III SESSIONE

Modera e conduce: P. Striano

12.00 - 12.15 **Lectio magistralis: "Indicatori
del benessere dell'infante"**
F. Gasparini

IV SESSIONE

Nutrizione neonatale e dell'infanzia
Modera e conduce: N. Laforgia

12.15 - 12.45 **L'asse intestino cervello**
G. Baviera
- Nel neonato - M. E. Baldassarre
- Nel bambino - A. Vania

12.45 - 13.00 **Ruolo del microbiota nello
sviluppo fetale e in quello
neonatale - P. Mainardi**

13.00 - 13.15 **Discussione sui temi trattati**
13.15 **Pausa pranzo virtuale**

V SESSIONE

Comorbidità neurologiche
Modera e conduce: D. Capodiferro, M.Sesta

14.00 - 14.30 **Presentazione e discussione di
casi clinici V. Buono**
- Disturbo del sonno;
- Disturbo spettro autistico.

14.30 - 15.00 **Discussione sui temi trattati**

Seguirà questionario di verifica ECM

FACULTY

Elisabetta Amadori

Dipartimento di Neuroscienze, riabilitazione, oftalmologia, genetica e scienze materno-infantili, Università degli Studi di Genova

Vincenzo Buono

Pediatra, Ischia

Maria Elisabetta Baldassarre

Dipartimento di Scienze Biomediche e Oncologia Umana
Università degli Studi di Bari Aldo Moro

Giuseppe Baviera

Pediatra, Roma

Donatella Capodiferro

UOC Neonatologia e TIN - Azienda ospedaliero-universitaria
consorziale policlinico di Bari

Pasquale Conti

UOC Neonatologia e TIN - Azienda ospedaliero-universitaria
consorziale policlinico di Bari

Lucrezia De Cosmo

UOC Neonatologia e TIN - Azienda ospedaliero-universitaria
consorziale policlinico di Bari

Ferdinando Gasparini

Psicologo-psicoterapeuta. Teologo, Bari

Nicola Laforgia

UOC Neonatologia e TIN - Azienda ospedaliero-universitaria
consorziale policlinico di Bari

Paolo Mainardi

Consulente scientifico Kolfarma Srl

Michela Sesta

UOC Neonatologia e TIN - Azienda ospedaliero-universitaria
consorziale policlinico di Bari

Marco Spada

Malattie metaboliche - Dipartimento di Scienze Pediatriche
A.O. Città della Salute e della Scienza di Torino
Ospedale Regina Margherita

Pasquale Striano

Neurologia Pediatrica e Malattie Muscolari, Istituto G. Gaslini,
Università degli Studi di Genova

Antonio Trabacca

UO di Neuroriabilitazione 1 - Neuropatologia e Riabilitazione
Funzionale, IRCCS "Eugenio Medea" Polo Scientifico di Ostuni
Brindisi

Andrea Vania

Dipartimento di Pediatria e NPI - "Sapienza" Università di Roma,
Policlinico Umberto I

Antonio Varone

Dipartimento di Neuroscienze e riabilitazione
Azienda Ospedaliera Santobono Pausilipon, Napoli

RAZIONALE

Le epilessie dell'infanzia possono essere causate da una malattia genetica sottostante e l'applicazione di una diagnosi genetica precoce e accurata può accorciare l'odissea diagnostica, migliorare la gestione di questi pazienti e contribuire alla comprensione dei meccanismi responsabili dell'epilessia. Inoltre, i nuovi metodi genetici, che sono in grado di analizzare tutti i geni noti ad un prezzo ragionevole, sono di fondamentale importanza per scoprire nuove vie terapeutiche e una medicina individualizzata (o di precisione).

Il gruppo SINP collabora per eseguire un pannello per l'epilessia completa del gene 283+ per la diagnosi precoce ed eventualmente avviare alla terapia situazioni specifiche, come la ceroidolipofusinosi tipo 2 (CLN2), una malattia neurodegenerativa rara per la quale è attualmente disponibile una terapia enzimatica sostitutiva. Comunque, in generale, il rapido progresso del sequenziamento genomico ad alto rendimento e gli strumenti di analisi corrispondenti nella diagnosi molecolare stanno rivoluzionando la pratica ed è un fatto che per alcune epilessie monogeniche la conferma molecolare può influenzare la scelta del trattamento.

Con il contributo non condizionante di:

BIOMARIN
NOVARTIS

ITALFARMACO

Eisai

hbc Human Health Care

GW
pharmaceuticals

Proveca
Medicines for Children

enecta
CANNABIS EXTRACTS

Blueprint Genetics

www.blueprintgenetics.com

Con il patrocinio di:

Cannaβeta
MEDICAL CANNABIS TALKS

SINP
Società Italiana
di Neurologia Pediatrica