## RELATORI E MODERATORI

#### Bedeschi Maria Francesca

Servizio di Genetica medica - Fondazione Ospedale Maggiore Policlinico Mangiagalli Regina Elena – Milano

## Bertazzi Pier Alberto

Direttore Dip. di Medicina del Lavoro "Clinica del Lavoro Luigi Devoto", Università degli Studi e Fondazione Ospedale Maggiore Policlinico Mangiagalli Regina Elena – Milano

## **Bonino Ferruccio**

Direttore Scientifico - Fondazione Ospedale Maggiore Policlinico Mangiagalli Regina Elena – Milano

## **Costantino Antonella**

Direttore UONPIA - Fondazione Ospedale Maggiore Policlinico, Mangiagalli e Regina Elena, Milano

## Daina Erica

Responsabile Centro di Ricerche Cliniche per le Malattie Rare *Aldo e Cele Daccò* 

#### Lalatta Faustina

Servizio di Genetica medica - Fondazione Ospedale Maggiore Policlinico Mangiagalli Regina Elena – Milano

## Larizza Lidia

Professore Ordinario di Genetica Medica Università degli Studi di Milano

#### Menni Francesca

Serv.Malattie Metaboliche-Clinica Pediatrica I-Fondazione Ospedale Maggiore Policlinico Mangiagalli Regina Elena Milano

## Milani Donatella

Ambulatorio di genetica clinica - Clinica Pediatrica II Fondazione Policlinico Mangiagalli Regina Elena – Milano

## Natacci Federica

Servizio di Genetica medica - Fondazione Ospedale Maggiore Policlinico Mangiagalli Regina Elena – Milano

## Parini Rossella

Centro "Fondazione Mariani" per le malattie metaboliche dell'Infanzia, Clinica Pediatrica, Università Milano Bicocca, Ospedale S.Gerardo Monza.

## Piattoni Franca

Medico di Base SSN Spec. Genetica medica

## Principi Nicola

Direttore Clinica Pediatrica II - Fondazione Policlinico Mangiagalli Regina Elena – Milano

## Selicorni Angelo

Ambulatorio di genetica clinica - Clinica Pediatrica II Fondazione Policlinico Mangiagalli Regina Elena – Milano

## Sereni Fabio

Professore Ordinario di Pediatria, Università degli Studi di Milano

## **Tischer Maria Cristina**

Pediatra di Base SSN Spec. Genetica medica

#### Vizziello Paola

Dirigente di Unità Semplice per la Patologia Complessa e Malattie Rare.- Fondazione Ospedale Maggiore Policlinico, Mangiagalli e Regina Elena, Milano

## Vuga Michela

Responsabile Area Salute AGR - Agenzia Giornalistica Radiotelevisiva Broadcast

# Zuliani Guglielmo

I Clinica Ostetrica Ginecolgica - Fondazione Ospedale Maggiore Policlinico Mangiagalli Regina Elena – Milano

## **RESPONSABILI SCIENTIFICI**

Dr. ssa Faustina Lalatta Dr. Angelo Selicorni

## **SEGRETERIA ORGANIZZATIVA**

dr.ssa Maria Francesca Bedeschi dr. Ugo Cavallari

e:mail: <a href="mailto:geneticamedica@icp.mi.it">geneticamedica@icp.mi.it</a> telefono: 02/57992321 (lun-ven 9-11)



# OSPEDALE MAGGIORE POLICLINICO, MANGIAGALLI E REGINA ELENA

FONDAZIONE IRCCS DI NATURA PUBBLICA

# IL BAMBINO E L'ADULTO CON SINDROME GENETICA ASSOCIATA A RITARDO MENTALE

# **VENERDI 16 DICEMBRE**

Aula Magna - Clinica Mangiagalli Via Commenda 12, Milano

# Con il patrocinio di:

Società Italiana di Genetica Umana

Ordine dei Medici-Chirurghi e Odontoiatri della Provincia di Milano

PROGRAMMA		<b>Moderatori</b> : L. Larizza- R. Parini		16:45 - 17:45	Parliamo con le associazioni con l'aiuto di M. Vuga:
8:00 - 9:00 9:00 - 9.30	Registrazione dei partecipanti.  Saluto del Direttore Scientifico (F. Bonino)  Presentazione del corso (F. Sereni)  Rete regionale per le malattie	12:00 -12:30 12:30 - 13:00	Meccanismi mendeliani e non- mendeliani delle sindromi con ritardo mentale (F. Natacci)  I test genetici applicati alla diagnosi delle sindromi con ritardo mentale		<ul> <li>Associazione Italiana di Volontariato Sindrome di Cornelia de Lange</li> <li>Associazione Italiana Sindrome di Williams</li> <li>Associazione Italiana Sindrome di Wolf- Hirschhorn</li> <li>Associazione Genitori e Persone con Sindrome di Down</li> <li>Discussione e conclusioni</li> </ul>
	rare (E. Daina)  Moderatori:  A. Bertazzi - N. Principi  Percorso diagnostico ed	13:00 - 13:20 13:20 - 13:30	(D. Milani)  Inquadramento diagnostico nel sospetto di patologia metabolica (F. Menni)  Discussione	Persone con Sindrome di Down  17:45 - 18:00 Discussione e conclusioni  18:00 - 18:15 Esecuzione questionario di valutazione (ECM).	
	assistenziale della persona con sospetta sindrome malformativa: - in età pediatrica	13:30 - 14:30 14:30 - 15:30	Lunch  Riprodursi con rischio genetico di		ISCRIZIONI
	(A. Selicorni) - in età adulta (M.F. Bedeschi)	15:30 - 15:45	sindrome malformativa (F. Lalatta - G. Zuliani)  Discussione	Quote e modalità di iscrizione sono disponibili nel sito: <a href="http://www.policlinico.mi.it/">http://www.policlinico.mi.it/</a> alla sezione "Formazione e Cultura"	
10:50 - 11:15	La rete degli interventi in età evolutiva per le patologie ad alto impatto sociale (M.A. Costantino)	15:45 - 16:45	La presa in carico del bambino e dell'adulto 10 domande al: (A. Selicorni-M.F. Bedeschi)  - pediatra di base (C. Tischer)	Per assistenza: formazione@policlinico.mi.it  ECM	
	<b>Discussione</b> Coffee break		<ul> <li>- medico di base (F. Piattoni)</li> <li>- neuropsichiatra (P. Vizziello)</li> </ul>	Sono stati attribuiti dal Ministero della Salute  5 Crediti formativi validi ai fini ECM, per le seguenti professioni: Medici e Biologi	