

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 Ginecologica - 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: geneticamedica@icp.mi.it

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

8:00 - 9:00	Registrazione dei partecipanti.
9:00 - 9.30	Saluto del Direttore Scientifico (F. Bonino)
	Presentazione del corso (F. Sereni)
	Rete regionale per le malattie rare (E. Daina)
	Moderatori: P.A. Bertazzi - N. Principi
9:30 - 10:50	Percorso diagnostico ed assistenziale della persona con sospetta sindrome malformativa: - in età pediatrica (A. Selicorni) - in età adulta (M.F. Bedeschi)
10:50 - 11:15	La rete degli interventi in età evolutiva per le patologie ad alto impatto sociale (M.A. Costantino)
11:15 - 11:30	Discussione
11:30 - 12:00	Coffee break

	Moderatori: L. Larizza- R. Parini
12:00 -12:30	Meccanismi mendeliani e non-mendeliani delle sindromi con ritardo mentale (F. Natacci)
12:30 - 13:00	I test genetici applicati alla diagnosi delle sindromi con ritardo mentale (D. Milani)
13:00 - 13:20	Inquadramento diagnostico nel sospetto di patologia metabolica (F. Menni)
13:20 - 13:30	Discussione
13:30 - 14:30	Lunch
14:30 - 15:30	Riprodursi con rischio genetico di sindrome malformativa (F. Lalatta - G. Zuliani)
15:30 - 15:45	Discussione
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) - medico di base (F. Piattoni) - neuropsichiatra (P. Vizziello)

16:45 - 17:45	Parliamo con le associazioni con l'aiuto di M. Vuga: <ul style="list-style-type: none">• Associazione Italiana di Volontariato Sindrome di Cornelia de Lange• Associazione Italiana Sindrome di Williams• Associazione Italiana Sindrome di Wolf-Hirschhorn• Associazione Genitori e Persone con Sindrome di Down
17:45 - 18:00	Discussione e conclusioni
18:00 - 18:15	Esecuzione questionario di valutazione (ECM).

ISCRIZIONI

Quote e modalità di iscrizione sono disponibili nel sito: <http://www.policlinico.mi.it/> alla sezione "Formazione e Cultura"
Per assistenza: formazione@policlinico.mi.it

ECM

Sono stati attribuiti dal Ministero della Salute **5 Crediti** formativi validi ai fini ECM, per le seguenti professioni: Medici e Biologi