



**Giornate di presentazione della ricerca internazionale che ha portato  
all'individuazione del gene primario dell'Emiplegia Alternante**

**Finalmente individuata la causa genetica dell'Emiplegia Alternante:  
le famiglie contribuiscono alla ricerca;  
i ricercatori incontrano le famiglie**

**CATANIA, 14 Settembre 2012**

**presso Ospedale ARNAS Garibaldi - Nesima Catania  
U.O. complessa di Pediatria Torre A**

**PROGRAMMA**

10.00 – 10.30	Saluto dell'Azienda e presentazione della giornata <i>Dottoressa Gemma Incorpora, Direttore Unità Operativa Complessa di Pediatria ARNAS Garibaldi</i>
10.30 – 11.00	Il Registro Clinico e la Biobanca I.B.AHC; il ruolo di A.I.S.EA nello sviluppo della ricerca sull'Emiplegia Alternante <i>F. Franchini, A.I.S.EA</i>
11.00 – 12.30	Identificazione del gene ATP1A3 e studi genetici futuri: studi funzionali, modelli animali, ricerca dei geni secondari <i>Professoressa F. Gurrieri, Dottor Danilo Tiziano – Università Cattolica, Roma</i>
12.30 – 13.00	Proposte di altri studi clinici: correlazione genotipo-fenotipo, studio della risonanza magnetica nei pazienti adulti <i>Dottoressa M. Stagnaro – Istituto G. Gaslini, Genova</i>
13.00 – 14.00	Pausa Pranzo
14.00 – 17.00	Colloqui individuali delle famiglie con la Prof. Gurrieri (mezz'ora per ogni colloquio) e visite di raccolta dati per il Registro Clinico I.B.AHC

Gli incontri sono rivolti alle famiglie A.I.S.EA e ai loro medici specialisti curanti. Tutte le famiglie sono invitate a partecipare.

Si prega di confermare il più presto possibile la propria adesione, ad uno solo o anche a più incontri, scrivendo ad A.I.S.EA all'indirizzo [info@aiseaonlus.org](mailto:info@aiseaonlus.org)

