

SCHEDA DI ISCRIZIONE

La Neurofibromatosi tipo 1 una rara malattia non così rara
24 maggio 2014

Dati obbligatori (Scrivere in stampatello) per ECM

Cognome _____

Nome _____

Cod. Fiscale _____

Nato il _____ a _____ Pr _____

Tel. _____ Cell. _____

e-mail _____

Domicilio, Via _____

Città _____ Pr. _____ cap _____

Qualifica: _____

Ordine _____

Sede di lavoro _____

Via _____

Cap _____ Città _____ Prov. _____

Tel. _____ Fax _____

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali, in conformità al DL 30/06/2003 n. 196, per gli adempimenti connessi con la presente procedura.

Data _____

Firma _____

INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

RESPONSABILE SCIENTIFICO
Prof. Maurizio Clementi – Dr. Andrea Rasola

COMITATO SCIENTIFICO
Dr. Matteo Cassina
Dott.ssa Eva Trevisson
Dott.ssa Elisabetta Viscardi

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA
Dott.ssa Elena Di Gianantonio
Dott.ssa E. Dececchi
Tel. 0498213513 (L-V 8-13)
FAX: 0498217619
e-mail: emanuela.dececchi@sanita.padova.it

Il corso è a numero chiuso: il numero massimo di partecipanti è 140. Le iscrizioni verranno accettate in base alla data di arrivo delle schede fino al massimo previsto. Le domande dovranno essere inviate via fax (049 8217619) alla segreteria organizzativa, utilizzando l'acclusa scheda, entro il 20/05/2014

Quota di iscrizione al corso:
60 Euro (esente IVA)

Modalità di pagamento: bonifico a favore di Associazione LINFA (Lottiamo Insieme per La Neurofibromatosi ONLUS):
IBAN IT 49P 06225 12156 1000 0000 2401
Cassa di Risparmio del Veneto filiale di via Umberto I Padova

ECM-Educazione Continua in Medicina: l'evento è stato inserito nel programma di ECM per 140 partecipanti;

PROVIDER ECM: Dipartimento di Medicina DIMED
n.1884 via Giustiniani 2
35128 Padova



LA NEUROFIBROMATOSI TIPO 1 Una rara malattia non così rara

Sabato 24 maggio 2014

Aula Magna

Dipartimento Salute Donna e Bambino
Via Giustiniani 3 Padova

ECM

In corso di accreditamento
per Medico Chirurgo, Psicologo, Biologo


linfa
ASSOCIAZIONE



PRESENTAZIONE

La **Neurofibromatosi** di tipo 1 è una malattia genetica che colpisce una persona su 3000.

E' causata da mutazioni del gene *NF1* che codifica la neurofibromina, una proteina con numerose funzioni importanti per le cellule, tra cui il ruolo di oncosoppressore.

Questa patologia si caratterizza per segni cutanei, oculari e una predisposizione allo sviluppo di neurofibromi, tumori benigni che originano dalle guaine dei nervi periferici. Oltre a questi segni, sono possibili complicanze di varia natura e gravità, che compaiono nel tempo e richiedono un approccio multidisciplinare.

Per una corretta gestione del paziente con Neurofibromatosi 1 è necessaria la conoscenza dei molteplici aspetti di questa patologia da parte di numerose figure in ambito sanitario.

Tuttavia, i costanti e continui miglioramenti nella ricerca in campo medico e l'applicazione di nuove tecniche in campo diagnostico, rendono sempre più complesso un aggiornamento completo nell'ambito della diagnosi e cura di questa complessa malattia con coinvolgimento multiorgano.

Il corso si propone di trattare in maniera organica e in una prospettiva prettamente operativa i vari aspetti che compongono l'argomento non solo dal punto di vista medico, ma anche psicologico e sociale con particolare attenzione e coinvolgimento alle famiglie ed alle associazioni.

E' prevista, per ogni sessione, un'ampia discussione interattiva.

Con il Patrocinio:

Dipartimento Salute Donna e Bambino
Società Italiana Genetica Umana
Ordine dei Medici di Padova

PROGRAMMA

08.30-09.00 Registrazione

9.00 Introduzione al Corso

(M. Clementi, G. Scannapieco)

I Sessione: LA "CLINICA NF1" DI PADOVA

Moderatori: C. Semenza, M. Clementi

09.15 Il bambino e l'adulto con NF1. Linee guida
(M. Cassina)

09.40 Nuove prospettive terapeutiche
(E. Trevisson)

10.00 Diagnostica di laboratorio (M. Forzan)

10.20 Sviluppo neurocognitivo/comportamentale
(M. Ricca)

10.40 La logopedia: Prevenzione e trattamento
(L. Abram)

11.00-11.30 COFFEE-BREAK

II Sessione: "GESTIONE" DEL PAZIENTE NF1

Moderatori: E. Midena, E. Viscardi

11.30 Il ruolo del Neuroradiologo (R. Manara)

11.50 Il ruolo dell'Oculista (R. Parrozzani)

12.10 Il ruolo dell'Oncologo Pediatra (E. Opocher)

12.30 Aspetti Oncologici in età adulta (A. Brunello)

12.50-13.30 Discussione interattiva

13.30-14.30 LIGHT LUNCH

III Sessione: AFFRONTARE LE COMPLICANZE

Moderatori: S. Ferrarese, A. Martini

14.30 Le complicanze Neurochirurgiche
del S.N.C. (D. D'Avella)

14.50 Le Complicanze neurochirurgiche
del S.N.P. (D. Garozzo)

15.10 Il ruolo del chirurgo pediatra (G.Zanon)

15.30 Discussione interattiva

TAVOLA ROTONDA

15.50-17.00 "NF1, il paziente, le famiglie"

M. Clementi, A. Rasola, Rappresentanti delle
Associazioni Linfa Onlus, Ananas, GER-NF
(Svizzera) e della Stampa.

17.00-17.30 Discussione interattiva

17.30-18.00 Valutazione dell'apprendimento ECM-
Conclusione dei lavori

Docenti e Moderatori

Dott. ssa L. Abram, Logopedista, CMF Padova
Dott. ssa A. Brunello, IOV Padova
Dott. M. Cassina, Università di Padova
Prof. M. Clementi, Università di Padova
Dott. D. D'Avella, Università di Padova
Dott. ssa E. Di Gianantonio, A. O. di Padova
Dott. S. Ferraresi, A. O. di Rovigo
Dott. ssa M. Forzan, A. O. di Padova
Dott.ssa D. Garozzo, A. O. di Rovigo
Dott. R. Manara, Università di Salerno
Prof. A. Martini, Università di Padova
Dott. R. Parrozzani, Università di Padova
Prof. E. Midena, Università di Padova
Dott. E. Opocher, Università di Padova
Dott. A. Rasola, Università di Padova
Dott. M. Ricca, Università di Padova
Prof. C. Semenza, Università di Padova
Dr. G. Scannapieco, A. O. di Padova
Dott.ssa E. Trevisson, Università di Padova
Dott.ssa E. Viscardi, A. O. di Padova
Prof. G.F. Zanon, Università di Padova