

**Paola Ajmone**

UOC Neuropsichiatria Infantile UONPIA  
Fondazione Ca' Granda

**Maria Francesca Bedeschi**

UOSD Genetica Medica  
Fondazione Ca' Granda

**Lorenzo Colombo**

UOC Neonatologia e TIN  
Fondazione Ca' Granda

**Roberto Fogliani**

UOS Diagnosi Prenatale  
Fondazione Ca' Granda

**Faustina Lalatta**

UOSD Genetica Medica  
Fondazione Ca' Granda

**Francesca Menni**

UOSD Pediatria ad Alta Intensità di Cura  
Fondazione Ca' Granda  
Università degli Studi di Milano

**Donatella Milani**

UOSD Pediatria ad Alta Intensità di Cura  
Fondazione Ca' Granda  
Università degli Studi di Milano

**Federica Natacci**

UOSD Genetica Medica  
Fondazione Ca' Granda

**ACCREDITAMENTO**

Il corso è accreditato con il sistema Regionale ECM-CPD e saranno assegnati 8 crediti (2 per ogni data) con obbligo della partecipazione ai quattro incontri.

I posti a disposizione sono 100 per le seguenti categorie: medici (tutte le discipline), ostetriche, biologi, psicologi, infermieri. Alla fine dei quattro incontri verrà consegnato un attestato di partecipazione.

**UOS Formazione e Aggiornamento**

tel. 02 5503.8327 - fax 02 5503.8336  
e-mail: formazione@policlinico.mi.it

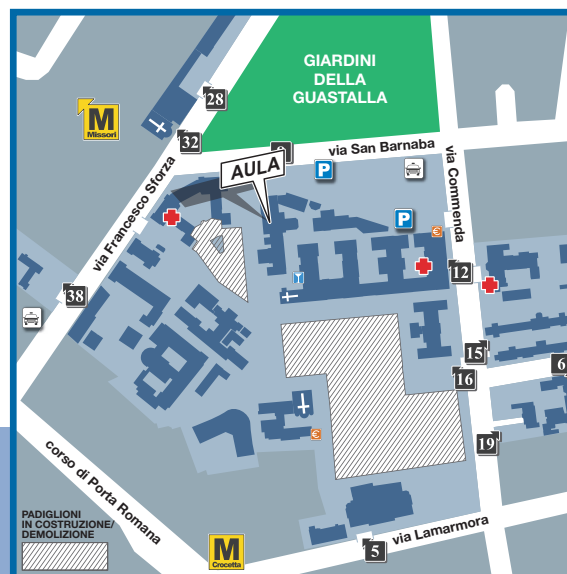
**Sportello Malattie Rare**

tel. 02 5503.2368  
e-mail: sportello.malattierare@policlinico.mi.it

**SEGRETERIA SCIENTIFICA****Maria Francesca Bedeschi**

UOSD Genetica Medica  
tel. 02 5503.2321  
e-mail: segreteria.genmed@policlinico.mi.it

In collaborazione con UOC Ostetricia, UOC Ginecologia,  
UOC Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale,  
UOSD Pediatria ad Alta Intensità di Cura,  
UOC Neuropsichiatria dell'Infanzia e dell'Adolescenza  
Fondazione IRCCS Ca' Granda  
Ospedale Maggiore Policlinico,  
Università degli studi di Milano.



- **Metropolitana linea 3** (gialla) - Missori, Crocetta
- Dall'**Aeroporto Linate**: autobus **73**, fermata Vittoria-Augusto
- Dalla **Stazione Centrale FS**: autobus **60**, fermata Vittoria-Augusto
- **Tram 24**, fermata Porta Romana-S.Sofia
- **Tram 16**, fermata Porta Romana-S.Sofia
- **Tram 12,27 o 23**, fermata Vittoria-Augusto
- **Autobus 94 o 77**, fermata Policlinico



FONDAZIONE IRCCS CA' GRANDA  
OSPEDALE MAGGIORE POLICLINICO

Sistema Sanitario Regione Lombardia

# MALATTIE RARE, QUATTRO INCONTRI CASI COMPLESSI DI GENETICA CLINICA

**29 Gennaio 2014**

Ore 14.30-18.00

**7 Maggio 2014**

Ore 14.30-18.00

**24 Settembre 2014**

Ore 14.30-18.00

**10 Dicembre 2014**

Ore 14.30-18.00

AULA MAGNA  
CLINICA DEL LAVORO  
LUIGI DEVOTO

Fondazione IRCCS Ca' Granda  
Ospedale Maggiore Policlinico  
via San Barnaba, 8  
20122 Milano



## RAZIONALE

Presso la Fondazione operano numerosi specialisti dedicati alla diagnosi e all'assistenza delle persone con difetti congeniti, dalla fase prenatale all'età adulta.

La nascita di una rete tra le UUOO cui afferiscono le persone affette, per inquadramento diagnostico e per assistenza, sia in occasione di acuzie che per i controlli di follow-up, ha permesso un grande passo avanti nella presa in carico globale del soggetto affetto e della sua famiglia.

Due tra i maggiori problemi per lo specialista che si confronta quotidianamente con pazienti affetti da patologie plurimalformative complesse sono la necessità di un aggiornamento continuo, in relazione alla rapida evoluzione in ambito clinico e genetico, e le difficoltà ad avere un confronto critico con altri colleghi "esperti del settore" riguardo a situazioni cliniche di non chiara interpretazione.

Questa sessione di 4 incontri di "Casi complessi di genetica clinica" nasce da questa consapevolezza ed è costruita per dare una risposta a questa duplice esigenza.

Per ogni incontro è prevista una sessione "Controversie PRO e CONTROLLO": uno spazio interattivo coordinato da due figure professionali che assumono posizioni "contraddittorie" su tematiche trasversali sull'approccio metodologico dell'inquadramento diagnostico e della comunicazione della diagnosi con un'attiva partecipazione dei partecipanti.

La seconda parte di ogni incontro è dedicata alla discussione di casi clinici "aperti" o già diagnosticati ma di interesse particolare presentati dai partecipanti.

L'iniziativa, nata da un accordo con le UO di Ginecologia, Ostetricia, Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale, Pediatria ad Alta Intensità di Cura e Neuropsichiatria Infantile, è rivolta a tutti gli specialisti e alle figure professionali coinvolte nel percorso diagnostico ed assistenziale.

## PROGRAMMA

### Mercoledì 29 gennaio 2014 14.30 – 15.30

Controversie:  
"PRO e CONTROLLO"  
Sessione prenatale  
"Quante porte vuoi aprire?"  
L'uso dell'array CGH  
nella diagnosi prenatale.

F.Lalatta  
R.Fogliani

### 15.30 – 18.00

Discussione di casi clinici in epoca prenatale  
(max 6 casi clinici: 2-3 esterni e 2-3 interni)

### Mercoledì 7 maggio 2014 14.30 – 15.30

Controversie:  
"PRO e CONTROLLO"  
Sessione neonatale  
"Me ne accorgo ma non lo voglio dire"  
Comunicare o non comunicare  
il sospetto di condizione sindromica

M.F. Bedeschi  
L.Colombo

### 15.30 – 18.00

Discussione di casi clinici  
in epoca prenatale e neonatale  
(max 6 casi clinici: 2-3 esterni e 2-3 interni)

### Mercoledì 24 settembre 2014 14.30 – 15.30

Controversie:  
"PRO e CONTROLLO"  
Sessione pediatrica  
"Succederà anche a mio figlio?"  
L'uso del test genetico nel minore

D.Milani  
F.Menni  
P.Ajmone

### 15.30 – 18.00

Discussione di casi clinici  
in ambito pediatrico  
(max 6 casi clinici: 2-3 esterni e 2-3 interni)

## PROGRAMMA

### Mercoledì 10 dicembre 2014 14.30 – 15.30

Controversie:  
"PRO e CONTROLLO"  
Sessione età adulta  
"Ha preso tutto da te: lo sapevi?"  
La difficoltà della comunicazione  
di diagnosi di patologia  
ad espressività variabile.

F. Natacci  
M.F. Bedeschi

### 15.30 – 18.00

Discussione di casi clinici in età giovane adulta  
(max 6 casi clinici: 2-3 esterni e 2-3 interni)

## ISCRIZIONE

Per partecipare all'evento è necessario compilare in ogni sua parte l'allegata scheda di partecipazione.

L'iscrizione deve essere formalizzata attraverso l'invio del modulo d'iscrizione alla Segreteria organizzativa dello Sportello Malattie Rare tramite mail:

**[sportello.malattierare@policlinico.mi.it](mailto:sportello.malattierare@policlinico.mi.it)**

La prenotazione è obbligatoria.

L'iscrizione è gratuita ma obbligatoria. L'iscrizione deve pervenire entro e non oltre il 25 gennaio 2014.

Le iscrizioni saranno considerate accettate solo a ricevimento di conferma da parte della segreteria dello Sportello Malattie Rare per evitare disguidi.

Prima dell'iscrizione è obbligatoria la registrazione al portale della Formazione per ottenere i propri username e password e per avere la possibilità di scaricare alla fine del corso i propri crediti ECM.

La registrazione avviene collegandosi ad internet sul sito:

**<http://www.policlinico.mi.it/corsi>**

→ documenti utili → istruzioni operative per la registrazione.