

Programma

- 08:00-08:15 Iscrizione dei partecipanti
08:15-08:30 Saluto del Direttore Sanitario
e del Direttore del Dipartimento di Neuroscienze
08:30-09:00 Presentazione del corso **L. M. Specchio**
09:00-09:45 Overview delle mucopolisaccaridosi **F. Papadia**
09:45-10:00 Take home message

I SESSIONE Moderatori: **F. Papadia, L. M. Specchio**

- 10:00-10:45 Genetica delle mucopolisaccaridosi **M. Margaglione**
10:45-11:00 Take home message
11:00-11:15 Coffe break
11:15-12:00 Coinvolgimento neurologico **L. M. Specchio**
12:00-12:15 Take home message
12:15-13:00 Coinvolgimento radiologico **A. Gaeta**
13:00-13:15 Take home message
13:15-14:15 Lunch Buffet

II SESSIONE Moderatori: **F. Papadia, L. M. Specchio**

- 14:15-15:00 Coinvolgimento cardiologico **P. Russo**
15:00-15:15 Take home message
15:15-16:00 PDTA delle mucopolisaccaridosi **E. Buffone**
16:00-16:15 Take home message
16:15-17:00 Discussione interattiva con gli esperti
17:00-17:30 Conclusioni **F. Papadia, L. M. Specchio**
17:30-18:00 Compilazione questionari ECM

RELATORI E MODERATORI

BUFFONE EBBA
DIRETTORE FF. UOC NEUROLOGIA
- P.O. "ORLANDI"
BUSSOLENGO (VR)

GAETA ALBERTO
DIRIG. MED. UOC
RADIOLOGIA P.O. "GIOVANNI XXIII"
BARI

MARGAGLIONE MAURIZIO
PROFESSORE ORDINARIO
GENETICA MEDICA - DIPARTIM. DI
SCIENZE BIOMEDICHE
UNIVERSITA' - FOGGIA

PAPADIA FRANCESCO
DIRETTORE UOC
MALATTIE METABOLICHE
A.O.UNIV. "POLICLINICO"
P.O. "GIOVANNI XXIII"
BARI

RUSSO PIERLUIGI
DIRIG.MED. UOC CARDIOLOGIA
P.O. "G. TATARELLA"
CERIGNOLA (FG)

SPECCHIO LUIGI MARIA
PROFESSORE ORDINARIO -
DIRETTORE UO NEUROLOGIA
UNIVERSITA' - FOGGIA

VENERDI' 03 OTTOBRE 2014
AULA TURTUR
A.O.U. "RIUNITI" - FOGGIA

SCHEDA D'ISCRIZIONE

COGNOME _____

NOME _____

MEDICO SPECIALISTA IN _____

ENTE DI APPARTENENZA _____

TEL. FISSO _____

CELL. _____

EMAIL _____

IL CORSO È RIVOLTO A 70 PARTECIPANTI DELLE SEGUENTI DISCIPLINE:
MEDICO CHIRURGO: AREA INTERDISCIPLINARE
FARMACISTI - TECNICO NEUROFISIOPATOLOGIA

LE ISCRIZIONI VERRANNO ACCETTATE IN ORDINE CRONOLOGICO E DOVRANNO
ESSERE EFFETTUATE ENTRO IL 15 SETTEMBRE 2014.
A TUTTI I PARTECIPANTI IN ESUBERO VERRÀ COMUNICATA L'IMPOSSIBILITÀ
A PARTECIPARE. AL CORSO SONO STATI ASSEGNATI 8 CREDITI FORMATIVI ECM.

L'evento è stato accreditato nell'ambito del programma nazionale di
Educazione Continua in Medicina (RES. N° 1072-102169).
Il rilascio della certificazione dei crediti formativi è subordinato alla
partecipazione effettiva all'intero programma formativo.

INFORMATIVA PRIVACY: ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. 196/03 si informa che i dati
contenuti nel presente modello sono richiesti per l'iscrizione al corso di cui sopra,
per preparare l'elenco dei partecipanti e spedire i dati al Ministero della Salute in
relazione all'accREDITAMENTO ECM: il mancato conferimento dei dati o delle informazioni
di cui sopra non consentirà l'ammissione al corso. I dati saranno trattati manualmente
o elettronicamente. Potrà in ogni momento esercitare i diritti di cui all'art.7 del D.Lgs.
196/03 fra cui chiedere di cancellarli, rettificarli o integrarli rivolgendosi a Sepos.

DATA _____ FIRMA _____

Inviare al numero di fax +39 1782 73 21 93
Inviare mail all'indirizzo: iscrizioni@sepas.it

RAZIONALE SCIENTIFICO

Nell'ambito del corso verranno trattate in maniera multidisciplinare le patologie rare ereditarie da accumulo Lisosomiale, con particolare riferimento alle Mucopolisaccaridosi. Il corso è rivolto in particolare allo specialista dell'adulto, da un lato per facilitare la transizione del paziente pediatrico e dall'altro lato per sensibilizzare al riconoscimento delle forme attenuate.

Le Mucopolisaccaridosi (MPS) sono un gruppo di malattie causate dall'incapacità dell'organismo di produrre gli enzimi responsabili della degradazione dei Mucopolisaccaridi o Glicosamminoglicani (GAG). Al momento si conoscono 11 diverse deficienze enzimatiche che danno luogo a 7 Mucopolisaccaridosi diverse.

La deficienza parziale o totale di questi enzimi nei lisosomi impedisce il fisiologico catabolismo e riciclo cellulare, determinando un accumulo di depositi lisosomiali in quasi tutte le cellule del corpo. La conseguenza è un malfunzionamento cellulare che causa un danno progressivo diffuso multisistemico: cuore, ossa, sistema respiratorio, sistema nervoso, articolazioni, apparato oculare ed uditivo.

CON IL CONTRIBUTO
NON CONDIZIONATO DI

B:OMARIN[®]

BioMarin Europe Ltd.

genzyme
A SANOFI COMPANY

ISCRIZIONI

email: iscrizioni@sepas.it

fax: +39 1782 73 21 93

Le iscrizioni saranno raccolte in ordine cronologico. La segreteria comunicherà le non iscrizioni. In preaccreditamento sono stati assegnati n. 8 crediti. L'evento è stato accreditato nell'ambito del programma nazionale di Educazione Continua in Medicina (RES. N° 1072-102169).

Il rilascio della certificazione dei crediti formativi è subordinato alla partecipazione effettiva all'intero programma formativo.

PROVIDER



SEGRETERIA ORGANIZZATIVA



Servizi per le Aziende in Sanità
Tel. 348 2498038



Regione Puglia
OSPEDALI RIUNITI
Azienda Ospedaliera - Universitaria
FOGGIA

Le Malattie Rare: “Clinica e diagnosi delle mucopolisaccaridosi”



Venerdì 3 OTTOBRE 2014
AULA TURTUR
A.O.U. “RIUNITI”- FOGGIA
Via L. Pinto, 1