

INFORMAZIONI

Iscrizione on-line è obbligatoria e si effettua accedendo al sito WWW.ASST-SETTELAGHI.IT

(Link corsi di formazione) [portale della formazione](#)

Il Convegno è accreditato nel Sistema ECM/CPD della Regione Lombardia e è RISERVATO ad un numero massimo di **70 operatori**, suddivisi tra Medici di Area Interdisciplinare, Biologi, Chimici, Tecnici di Laboratorio Biomedico interni ed esterni alla ASST dei Sette Laghi

Pre-assegnati 4,90 crediti ECM/CPD

Per ottenere i crediti ECM/CPD Regione Lombardia sarà necessario

Presenziare all'iniziativa formativa

rispondere correttamente all'80% delle domande proposte nel test di apprendimento

Compilare la customer satisfaction che sarà disponibile on-line sul portale della formazione dal 29 novembre al 29 dicembre 2017

Oltre quel termine non sarà più possibile rilasciare l'attestato di partecipazione.

I dipendenti della ASST dei Sette Laghi, per la partecipazione potranno usufruire dell'aggiornamento FACOLTATIVO, utilizzando la consueta modulistica.

La rinuncia alla frequenza, deve essere fatta dal partecipante, attraverso la procedura on-line, almeno 48 ore prima l'inizio dell'evento. Dopo tale termine ai Dipendenti della ASST dei Sette Laghi verranno trattenuti € 30,00.

Con il Patrocinio di:



Sistema Socio Sanitario



Regione
Lombardia

ASST Sette Laghi

S.S. Formazione del Personale: D.ssa Maria Teresa Aletti
Convegno accreditato ECM/CPD Regione Lombardia

Responsabile Scientifico: **Dott. Rosario Casalone**

Workshop sulla Sindrome da microdelezione 16p13.11 e le novità sul gene SHOX



SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

Sig.ra Sabrina Nascimbeni

S.S. Formazione del Personale

ASST dei Sette Laghi

tel. 0332/278.457 int. 2457 - Fax: 0332/278.983

sabrina.nascimbeni@asst-settelaghi.it

28 novembre 2017

Aula Leonardo

ASST DEI SETTE LAGHI

VARESE V.le Borri 57

PROGRAMMA

08.15 Registrazione partecipanti

08.30 Saluti del Presidente Onlus
“La Gemma Rara”

08.45 Presentazione dell'evento
R. Casalone

Sindrome da microdelezione 16p13.11

09.00 La sindrome da microdelezione
16p13.11
R. Casalone

10.00 Incontro con le famiglie: esperienze e
desideri a confronto. Famiglie e
Direttivo della Onlus “La Gemma
Rara
R. Casalone

10.30 Clinica e caratteristiche genetiche: la
casistica dell'Ospedale Bambin Gesù
di Roma
A. Novelli

La sindrome da delezione 16p13.11:
novità dalla casistica dell'Ospedale
Sacro Cuore di Roma
M. Zollino

11.00 La comunicazione delle CNV
patologiche alle famiglie
L. Tararà

11.15 I casi con delezione 16p13.11: clinica e
caratteristiche familiari nella casistica
di Istituto Oasi di Enna
C. Romano

11.45 La famiglia e i pazienti dell'Istituto
Burlo Garofolo di Trieste
V. Pecile

12.15 La famiglia e i pazienti di Varese
P. Granata

12.45 Tavola rotonda: Progetti futuri
**R. Casalone, A. Novelli,
M. Zollino, L. Tararà, C. Romano,
V. Pecile, P. Granata**

13.15 Lunch offerto da “Onlus La Gemma
Rara”

La ipostaturalità correlata al gene SHOX

14.15 Le displasie scheletriche, dalla
difficoltà diagnostica alla terapia
sperimentale
M.F. Bedeschi

15.15 L'inquadramento clinico e gli
approcci diagnostici
A. Salvatoni

16.15 La genetica della ipostaturalità e il
gene SHOX: le novità scientifiche
M. Giordano

15.00 Case report di casi particolari.
Casistica di Varese
A. Bussini

15.15 Discussione

16.00 Compilazione test di apprendimento

16.15 Chiusura dei lavori

**Compilazione customer satisfaction
obbligatoria on-line
entro il 29 dicembre 2017**

Responsabile scientifico

Rosario Casalone

Responsabile S.S.D. Laboratorio Analisi - SMEL
specializzato in Citogenetica umana, Genetica
Medica, ASST dei Sette Laghi

RELATORI

Maria Francesca Bedeschi

Dipartimento Area Salute della Donna, del
Bambino e del Neonato, Fondazione IRCCS Cà
Granda, Ospedale Maggiore Policlinico

Adelaide Bussini

S.S.D. Laboratorio Analisi - SMEL, ASST dei
Sette Laghi

Mara Giordano

Laboratorio di Genetica Dipartimento Scienza
della salute, Novara

Paola Granata

Dirigente Sanitario Biologo, S.S.D. Laboratorio
Analisi - SMEL specializzato in Citogenetica
umana, Genetica Medica, ASST dei Sette Laghi

Antonio Novelli

Direttore U.O.C. Laboratorio di Genetica
Medica, Ospedale Pediatrico del Bambino Gesù
Polo di Ricerca

Vanna Pecile

Laboratorio Genetica Medica, IRCCS Pediatrico,
Burlo Garofolo

Corrado Romano

Direttore Dipartimento dei Laboratori UOC di
Pediatria e Genetica Medica, IRCCS Associazione
Oasi Maria Santissima, Enna

Alessandro Salvatoni

Responsabile S.C. Pediatria, Ospedale F. Del
Ponte, ASST dei Sette Laghi

Marcella Zollino

Istituto di Medicina Genomica, Università
Cattolica del Sacro Cuore, Roma