

4° HORIZONS FOR DRAVET SYNDROME

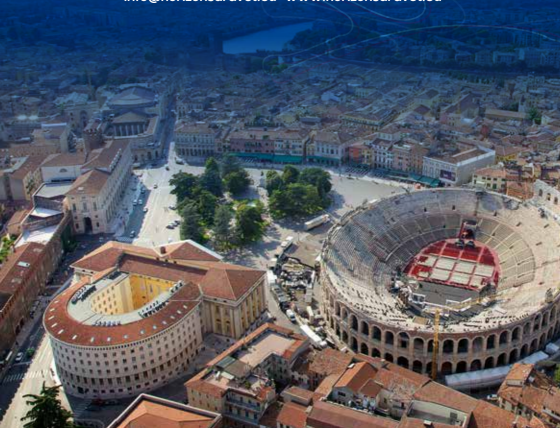
SIMPOSIO SATELLITE

"DRAVET SYNDROME AND OTHER SODIUM CHANNEL RELATED ENCEPHALOPATHIES"

40 ANNI DI SINDROME DI DRAVET

17 MARZO 2018, VERONA I PALAZZO DELLA GRAN GUARDIA

info@horizonsdravet.eu · www.horizonsdravet.eu



COMITATO SCIENTIFICO

Prof. Renzo Guerrini - Firenze, Italy Prof. Helen Cross - London, UK Prof. Bernardo Dalla Bernardina - Verona, Italy Prof. Rima Nabbout - Paris, France Dr. Francesca Darra - Verona, Italy

PRESIDENTE ONORARIO

Charlotte Dravet - Marseille. France

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

Isabella Brambilla - Verona, Italy Elisa Giarola - Verona, Italy Hannah Rawlinson - Verona, Italy

PTS

via Nizza 45, 00198 Roma Maura Stella

Il Simposio Satellite è organizzato con la collaborazione di





Nel 40° anniversario della prima descrizione della Sindrome di Dravet ed a 8 anni di distanza dal primo Workshop Internazionale tenutosi a Verona sul tema, siamo lieti di annunciare che si terrà, nuovamente in questa splendida città, il Simposio Internazionale dal tema "Dravet Syndrome and Other Channel Related Encephalopathies".

Inoltre, al termine del Simposio Internazionale avrà luogo, sabato 17 marzo, un Simposio satellite in lingua italiana dedicato ai diversi aspetti della Sindrome di Dravet che come sappiamo, è una forma di epilessia gravata non solo dalla ricorrenza di crisi spesso farmacoresistenti e persistenti nel tempo ma anche da molteplici comorbidità che compromettono in molti casi severamente il profilo cognitivo e neuromotorio, gli apprendimenti, le autonomie, la sfera psicoaffettiva e relazionale, ed in maniera ingravescente nel tempo la qualità di vita dei pazienti e delle loro famiglie.

Il principale obiettivo del Simposio satellite, organizzato in collaborazione con le associazioni italiane dedicate alla Sindrome di Dravet, è quello di fornire informazioni, scientificamente aggiornate, utili per una più globale ed efficace presa in carico dei diversi aspetti della sindrome nelle diverse epoche della vita coinvolgendo non solo gli esperti di epilettologia ma anche e soprattutto l'insieme degli attori (Pediatri, Neuropsichiatri Infantili, Medici di Famiglia, Neurologi, Psicologi, Riabilitatori, Dietiste, Famiglie ecc.) che sono chiamati a garantire la miglior qualità di vita possibile alle persone affette ed alle loro famiglie. Tutto ciò non solo nella fase precoce della diagnosi ma lungo l'intero arco della vita.

Il Comitato Scientifico, unitamente alle associazioni Dravet Italia Onlus e Gruppo Famiglie Dravet Onlus, auspicando una viva partecipazione, sono lieti di invitarvi a questa importante giornata.

PROGRAMMA 17 Marzo, 2018

Moderatori: Charlotte Dravet, Elena Fontana

08.45 - 09.00	Presentazione del programma della giornata Isabella Brambilla, Simona Borroni
09.00 - 09.30	L'Epilessia nelle Sindromi da disfunzione dei canali del sodio Renzo Guerrini
09.30 - 10.00	Sindrome di Dravet: Diagnosi precoce e tardiva Bernardo Dalla Bernardina, Maria Paola Canevini
10.00 - 10.20	Discussione
10.20 - 10.40	Coffee Break
10.40 - 11.50	Tavola rotonda: Terapie Terapie attuali e update Stiripentolo Sperimentazioni cliniche con nuovi farmaci per la Sindrome di Dravet: Cannabidiolo e Fenfluramina Trattamenti non farmacologici: Dieta Ketogenica, VNS Esperienza Italiana Dieta Ketogenica Gestione delle crisi prolungate: dal trattamento pre-ospedaliero alla terapia intensiva Rima Nabbout, Renzo Guerrini, Roberto Caraballo, Carla Marini, Federico Vigevano
11.50 - 12.10	Discussione
12.10 - 12.40	Convivere con le malattie del canale del sodio: al di là dell'Epilessia Rima Nabbout
12.40-13.00	Discussione
13.00-14.15	Lunch

Moderatori: Carlo Alberto	Tassinari	Origno Mecarelli
riodei atori. Cario Alberto	I GSSII IGI I	, Orianio Piecarelli

14.15 -14.40	Valutazione e follow-up cognitivo-comportamentale Domenica Battaglia, Francesca Offredi
14.40 - 15.00	Analisi del Cammino e follow-up neuro-motorio Alessandra Del Felice, Francesca Ragona
15.00 - 15.20	Rivalutazione diagnostica e presa in carico in età adulta Carlo Andrea Galimberti
15.20 - 15.40	Discussione
15.40 - 16.00	Coffee Break
16.00 - 16.30	Tavola rotonda: 40 ANNI DI SINDROME DI DRAVET: Evoluzione della conoscenza della Sindrome e comunicazione diagnostica oggi Charlotte Dravet, Renzo Guerrini, Rima Nabbout, Bernardo Dalla Bernardina
16.30 - 16.50	Il ruolo delle associazioni: "Unmet needs" e il Supporto alle famiglie - Riconoscimento di malattia rara - Ricerca scientifica - Bio-banche - Registri - Network europei - etc. Simona Borroni, Isabella Brambilla
16.50 - 17.15	Discussione
17.15 - 17.30	Conclusioni

FACULTY

Domenica Battaglia	Roma, Italy
Simona Borroni	Milano, Italy
Isabella Brambilla	Verona, Italy
Maria Paola Canevini	Milano, Italy
Roberto Caraballo	Buenos Aires, Argentina
Bernardo Dalla Bernardina	Verona, Italy
Alessandra Del Felice	Padova, Italy
Charlotte Dravet	Marseille, France
Elena Fontana	Verona, Italy
Carlo Andrea Galimberti	Milano, Italy
Carlo Andrea Galimberti Renzo Guerrini	Milano, Italy Firenze, Italy
	,
Renzo Guerrini	Firenze, Italy
Renzo Guerrini Carla Marini	Firenze, Italy
Renzo Guerrini Carla Marini Oriano Mecarelli	Firenze, Italy Firenze, Italy Roma, Italy
Renzo Guerrini Carla Marini Oriano Mecarelli Rima Nabbout	Firenze, Italy Firenze, Italy Roma, Italy Paris, France
Renzo Guerrini Carla Marini Oriano Mecarelli Rima Nabbout Francesca Offredi	Firenze, Italy Firenze, Italy Roma, Italy Paris, France Verona, Italy

QUOTA DI REGISTRAZIONE

La quota di registrazione include quanto segue:

- · l'ammissione a tutte le sessioni scientifiche nei giorni registrati
- tea/coffee breaks mattutini e pomeridiani
- lunch
- · attestato di partecipazione
- · Accreditamento ECM (solo per delegati italiani)

CANCELLAZIONI

Le cancellazioni devono essere fatte per iscritto a registration@horizonsdravet.eu

Entro il mese di Febbraio la quota di iscrizione rimborsata sarà meno dell'60%

QUOTA DI REGISTRAZIONE			
REGOLARE	100,00 €		
SPECIALIZZANDI	50,00 €		
FAMIGLIE / ASSOCIAZIONI	Gratuito (iscrizione obbligatoria)		





Event endorsed by EpiCARE

European Reference Network for Rare and Complex Epilepsies



Supported by























Network
 Epilepsies (ERN SpiCARE)

Event endorsed by EpiCARE

European Reference Network for Rare and Complex Epilepsies