



Convegno
Sorveglianza delle malformazioni congenite:
registri regionali e registro nazionale

Data di svolgimento

16 dicembre 2019

organizzato da

ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ

Centro Nazionale Malattie Rare

Rilevanza

La promozione e tutela della salute riproduttiva, la prevenzione primaria degli esiti avversi della riproduzione e più specificatamente delle malformazioni congenite, sono indicate come azioni prioritarie nei seguenti atti di indirizzo: Piano nazionale fertilità 2015; Documento di indirizzo per l'attuazione delle linee di supporto centrali al Piano Nazionale della Prevenzione 2014-2018; Piano Nazionale Malattie Rare 2013-2016. Nell'ambito del Progetto "Prevenzione e sorveglianza delle malformazioni congenite: interventi sugli ambienti di vita e di lavoro per ridurre i rischi da fattori emergenti biologici (incluso virus Zika) e non", finanziato dal Ministero della Salute come Azione Centrale - CCM 2018, è stata definita l'importanza di attività di sorveglianza epidemiologica, di formazione per gli operatori sanitari, sulla prevenzione primaria delle malformazioni congenite. Il DPCM 3 marzo 2017 "Identificazione dei sistemi di sorveglianza e dei registri di mortalità, di tumori e di altre patologie" definisce tra i sistemi di sorveglianza di rilevanza nazionale il Registro Nazionale delle Malformazioni Congenite (RNMC) che raccoglie i dati provenienti dai registri regionali, aderenti alle diverse realtà territoriali. Pertanto, questo Convegno rappresenta il secondo dei due eventi conclusivi del progetto, che intendono fornire dei contenuti formativi sia sulla diffusione di informazioni per la prevenzione primaria delle malformazioni congenite, sia sull'attività epidemiologica sulla formazione e sviluppo di registri: Questo evento rappresenta la seconda parte dell'evento conclusivo di progetto di cui il primo evento dal titolo "Malformazioni Congenite: dalla Comunicazione alla Prevenzione - CCM 2018" si terrà il 29 novembre 2019.

Scopo e obiettivi

Il convegno intende illustrare le azioni e i risultati del progetto CCM 2018 "Prevenzione e sorveglianza delle anomalie congenite: interventi sugli ambienti di vita e di lavoro per ridurre i rischi da fattori emergenti biologici (incluso virus Zika) e non", finanziato dal Ministero della Salute come Azione Centrale - CCM 2018".

Metodo di lavoro

Presentazioni su temi preordinati, tavola rotonda con dibattito tra esperti, discussione.

Programma:

09:30 - 10:00 Registrazione dei partecipanti



10:00 - 10:30 Saluti istituzionali

Moderatori: Lucia Bisceglia, Domenica Taruscio

10.30 Azione Centrale del Ministero della Salute CCM-2018 “Prevenzione e sorveglianza delle malformazioni congenite: interventi sugli ambienti di vita e di lavoro per ridurre i rischi da fattori emergenti biologici (incluso Zika) e non”

Patrizia Parodi

10.45 Sorveglianza delle malformazioni congenite in Italia:sviluppo delle attività di sorveglianza

Domenica Taruscio

11.00 Sviluppo dell'applicativo "Registro Nazionale Malformazioni Congenite".

Gianluca Ferrari, Paolo Salerno

11.15 L'esperienza e il contributo di EUROCAT

Elisa Ballardini, Amanda J. Neville

11.30 L'esperienza e il contributo del Registro Toscano Difetti Congeniti

Anna Pierini

11.45 Pausa

12.00 Tavola Rotonda: Esperienze, criticità e strategie dei registri regionali

Moderatori: Patrizia Parodi, Paolo Salerno

Simone Baldovino, Rosa Bellomo, Lucia Bisceglia, Paola Casucci, Paola Facchin, Giuseppe Andrea De Biase, Fabio Filippetti, Lamberto Manzoli, Giulia Motola, Maria Antonietta Palmas, Silvano Piffer, Paolo Ricci, Antonio Giampiero Russo, Vincenzo Santillo, Giocchino Scarano, Maurizio Scarpa, Salvatore Scondotto, Paola Zuech

14.00 Discussione

14.30 Conclusioni

Domenica Taruscio

DOCENTI ed ESERCITATORI/RELATORI e MODERATORI

Simone Baldovino, Regione Piemonte e Regione Valle d'Aosta

Elisa Ballardini, Registro Malformazioni congenite in Emilia-Romagna (IMER)

Rosa Bellomo, Regione Liguria

Lucia Bisceglia, Regione Puglia

Paola Casucci, Regione Umbria

Paola Facchin, Regione Veneto

Giuseppe Andrea De Biase, Regione Calabria

Gianluca Ferrari, Centro Nazionale malattie Rare, Istituto Superiore di Sanità

Fabio Filippetti, Regione Marche

Lamberto Manzoli, Regione Abruzzo

Giulia Motola, Regione Basilicata

Amanda Julie Neville, Registro IMER, Emilia Romagna. EUROCAT



Patrizia Parodi, Ministero della Salute
Maria Antonietta Palmas, Regione Sardegna
Anna Pierini, Registro Toscano Difetti Congeniti (RTDC)
Silvano Piffer, P.A. Trento
Paolo Ricci, Registro Malformazioni Congenite Mantova
Antonio Giampiero Russo, ATS della Città Metropolitana di Milano
Paolo Salerno, Centro Nazionale malattie Rare, Istituto Superiore di Sanità
Vincenzo Santillo, Regione Molise
Gioacchino Scarano, Regione Campania
Maurizio Scarpa, Regione Friuli Venezia Giulia
Salvatore Scondotto, Regione Sicilia
Domenica Taruscio, Centro Nazionale Malattie Rare, Istituto Superiore di Sanità
Paola Zuech, P.A. Bolzano

Responsabile Scientifico dell'evento

Domenica Taruscio
Centro Nazionale Malattie Rare, Istituto Superiore di Sanità

Segreteria Scientifica

Paolo Salerno, Orietta Granata
Centro Nazionale Malattie Rare, Istituto Superiore di Sanità Tel. 06 4990 4405/4; e-mail:
paolo.salerno@iss.it; orietta.granata@iss.it

Segreteria Organizzativa

Linda Agresta, Daniela Bernardo, Patrizia Crialese, Stefano Diemoz
Centro Nazionale Malattie Rare, Istituto Superiore di Sanità Tel. 06 4990 4017; e-mail:
linda.agresta@iss.it

INFORMAZIONI GENERALI

Sede: Istituto Superiore di Sanità, Aula Marotta
Ingresso: Via del Castro Laurenziano, 10

Destinatari dell'evento e numero massimo di partecipanti

Il convegno è destinato a professionisti sanitari, socio-sanitari, associazioni di pazienti e tutti coloro interessati al tema delle malformazioni congenite e degli esiti avversi della riproduzione

Modalità di iscrizione

La partecipazione all'evento è gratuita, per iscrivervi utilizzare il seguente link:
<https://it.surveymonkey.com/r/HXFLJ3F>

Il termine per le iscrizioni online è il 15 dicembre 2019.

Le spese di viaggio e soggiorno sono a carico del partecipante.

Crediti formativi ECM

Non previsti.

Attestati

Al termine della manifestazione, ai partecipanti che ne faranno richiesta sarà rilasciato un attestato di partecipazione.

Per ogni informazione si prega di contattare la Segreteria Scientifica/Organizzativa ai numeri sopra indicati.