

RELATORI E MODERATORI

Alfieri Paolo

UO NPI-Policlinico Gemelli-UCSC

Ajmone Paola

UONPIA-Fondazione Ospedale Maggiore

Bedeschi Maria Francesca

Genetica Medica-Fondazione Ospedale Maggiore

Bianchi Paolo

Neonatologia-Ospedali Riuniti di Bergamo

Clerici Donata

UO Neonatologia e TIN-Fondazione Ospedale Maggiore

Costantino Antonella

UONPIA-Fondazione Ospedale Maggiore

Gervasini Cristina

Genetica Medica-Università degli Studi di Milano Polo Ospedale San Paolo

Lalatta Faustina

Genetica Medica-Fondazione Ospedale Maggiore

Larizza Lidia

Genetica Medica-Università degli Studi di Milano Polo Ospedale San Paolo

Menni Francesca

I Clinica Pediatrica-Fondazione Ospedale Maggiore

Milani Donatella

I Clinica Pediatrica-Fondazione Ospedale Maggiore

Mosca Fabio

UO Neonatologia e TIN-Fondazione Ospedale Maggiore

Natacci Federica

Genetica Medica-Fondazione Ospedale Maggiore

Peserico Manuela

UO Psichiatria-Fondazione Ospedale Maggiore

Principi Nicola

I Clinica Pediatrica-Fondazione Ospedale Maggiore

Russo Silvia

Laboratorio Genetica Molecolare-Istituto Auxologico Milano

Selicorni Angelo

I Clinica Pediatrica-Fondazione Ospedale Maggiore

Zampino Giuseppe

Pediatria-Policlinico Gemelli-UCSC

RESPONSABILI SCIENTIFICI

Antonella Costantino

Faustina Lalatta

Angelo Selicorni

SEGRETERIA SCIENTIFICA ED ORGANIZZATIVA

Maria Francesca Bedeschi

Anna Cereda

Lorenzo Colombo

Donatella Milani

“LA PERSONA CON SINDROME MALFORMATIVA COMPLESSA: ASPETTI DIAGNOSTICI ED ASSISTENZIALI”

28 novembre 2008

Aula Magna

Clinica del Lavoro

Via Commenda 10/

Via San Barnaba 8,

Milano

Con il patrocinio di:

Società Italiana

Malattie Genetiche

Pediatriche

e Disabilità Congenite

(SIMGePeD)

Società Italiana di Genetica

Umana (SIGU)

Società Italiana di Pediatria

(SIP) Lombardia

Società Italiana di

Neuropsichiatria

dell'Infanzia e

dell'Adolescenza (SINPIA)



FONDAZIONE
OSPEDALE MAGGIORE POLICLINICO
MANGIAGALLI E REGINA EL ENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO DI NATURA PUBBLICA

PROGRAMMA

Mattino

8.30-9.00 Registrazione dei partecipanti

Moderatori: prof. L. Larizza e prof. F. Mosca

9.00-10.15 Le sindromi della catena RAS (S.Noonan e Noonan like) dal fenotipo prenatale al postnatale (F. Lalatta, G. Zampino, P. Alfieri)

10.15-11.30 Le coesinopatie (S. Cornelia de Lange) (A. Selicorni, S. Russo, A. Costantino)

11.30-12.00 coffee break

12.00-13.30 Casi clinici a partenza neonatale (coordinatori D. Clerici e P. Bianchi)

13.30-14.00 Panino e bibita

Pomeriggio

Moderatori: prof. L. Larizza e prof. N. Principi

14.30-15.45 La sindrome di Rubinstein-Taybi (D. Milani, C. Gervasini, P. Ajmone)

15.45-16.30 La specificità del fenotipo adulto nelle sindromi malformative complesse (M.F. Bedeschi, M. Peserico)

16.30-17.00 Tea break

17.00-18.00 Iter diagnostici di casi paradigmatici e didattici (coordinatori F. Menni e F. Natacci)

18.00-18.30 Conclusioni e verifica ECM

ISCRIZIONI

Quota di iscrizione 25€ (gratis per Medici Specializzandi). L'iscrizione è possibile tramite il sito: <http://www.policlinico.mi.it/> alla sezione "Formazione"

ECM

Sono stati attribuiti 6 crediti formativi validi ai fini ECM regionali, per le seguenti professioni: Medici

COME ARRIVARE

