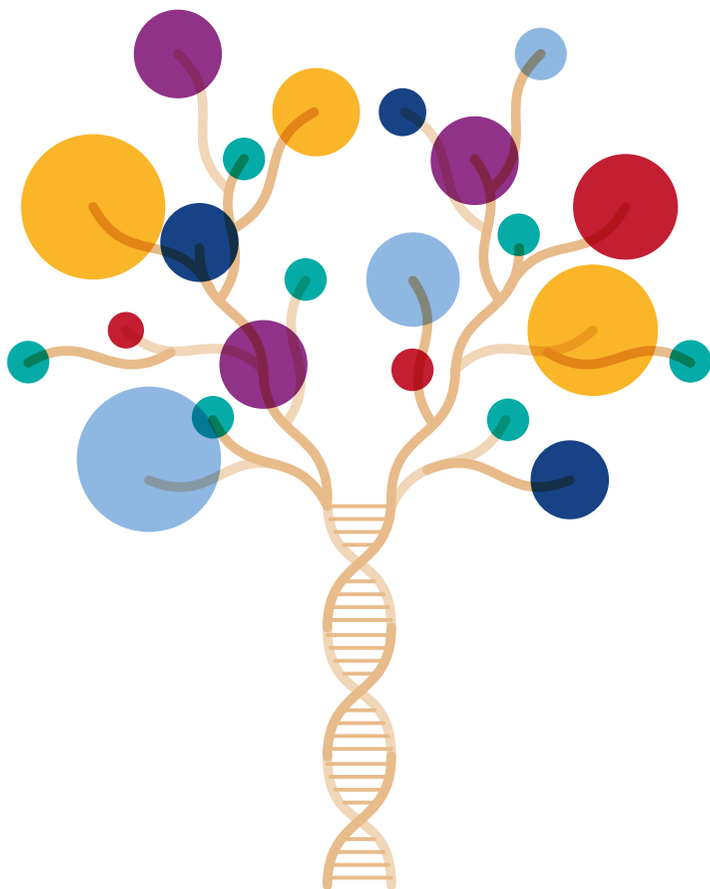


TEST E CONSULENZA GENETICA: L'IMPORTANZA DI UN PERCORSO CONDIVISO



15 Settembre 2017

Auditorium S. Paolo - Ospedale Pediatrico Bambino Gesù
Viale F. Baldelli 38, 00146 Roma



Bambino Gesù
OSPEDALE PEDIATRICO

RESPONSABILE SCIENTIFICO

Antonio Novelli – *Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, IRCCS*

RELATORI E MODERATORI

Andrea Bartuli – *Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, IRCCS*

Enrico Bertini – *Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, IRCCS*

Stefania Caviglia – *Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, IRCCS*

Bruno Dallapiccola – *Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, IRCCS*

Maria Lisa Dentici – *Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, IRCCS*

Maria Cristina Digilio – *Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, IRCCS*

Carlo Dionisi Vici – *Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, IRCCS*

Silvia Majore – *Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini*

Angela Mastronuzzi – *Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, IRCCS*

Antonio Novelli – *Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, IRCCS*

Giuseppe Novelli – *Università degli Studi di Roma Tor Vergata*

Andrea Onetti-Muda – *Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, IRCCS*

Anna Maria Rapone – *Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini*

Massimiliano Raponi – *Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, IRCCS*

Elisabetta Razzaboni – *Azienda Ospedaliero Universitaria di Modena*

Daniela Righi – *Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, IRCCS*

Anita Romiti – *Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, IRCCS*

Paolo Tomà – *Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, IRCCS*

PROGRAMMA SCIENTIFICO

- 08.00 **Registrazione partecipanti**
- 08.30 **Benvenuto ai partecipanti**
Bruno Dallapiccola, Massimiliano Raponi
- 08.50 **Introduzione**
Antonio Novelli

I SESSIONE

Moderatori: *Andrea Bartuli, Andrea Onetti-Muda*

- 09.00-09.30 **La consulenza genetica**
Bruno Dallapiccola
- 09.30-09.50 **Test predittivi e medicina personalizzata**
Giuseppe Novelli
- 09.50-10.10 **La diagnosi gestaltica**
Maria Cristina Digilio
- 10.10-10.30 **La diagnosi di laboratorio**
Maria Lisa Dentici
- 10.30-11.00 **Discussione interattiva**
- 11.00-11.20 **Coffee break**
- 11.20-11.40 **Patologie genetiche mitocondriali della fosforilazione ossidativa**
Enrico Bertini
- 11.40-12.00 **La diagnosi strumentale: Screening radiografico pediatrico di predisposizione a neoplasie rare, malattie polmonari diffuse, Radiomica**
Paolo Tomà
- 12.00-12.20 **Diagnosi prenatale ecografica**
Anita Romiti
- 12.20-12.40 **La diagnosi negli errori congeniti del metabolismo: dallo screening neonatale alla consulenza**
Carlo Dionisi Vici

12.40-13.00 **Malattie eterogenee a penetranza variabile: l'esempio del QT lungo**
Daniela Righi

13.00-13.20 **Discussione interattiva**

13.20-14.10 **Lunch break**

II SESSIONE

Moderatori: *Antonio Novelli, Stefania Caviglia*

14.10-14.30 **Disturbi della differenziazione sessuale**
Silvia Majore

14.30-14.50 **Implicazioni psicologiche (COMUNICAZIONE ALLA FAMIGLIA)**
Anna Maria Rapone

14.50-15.10 **Patologie genetiche acquisite: l'oncoematologia**
Angela Mastronuzzi

15.10-15.30 **Test genetici oncologici: come gestire la consulenza**
Elisabetta Razzaboni

15.30-16.00 **Discussione interattiva**

16.00-16.30 **Valutazione dell'apprendimento**

La consulenza genetica è un processo di comunicazione affidato a professionisti specificamente formati, consapevoli delle profonde ripercussioni che i dati genetici hanno sulle persone e sulle dinamiche familiari. La consulenza aiuta le persone a comprendere le implicazioni della diagnosi e la storia naturale della malattia, a gestirne gli aspetti correlati, a comprendere i meccanismi della trasmissione e l'eventuale ricorrenza, fornendo le informazioni necessarie ad effettuare scelte consapevoli, in rapporto ai propri principi etici o religiosi. Questo corso si propone di avviare un percorso di sensibilizzazione alla consulenza genetica, affrontando le criticità della diagnosi, della storia naturale delle malattie e delle implicazioni individuali e familiari. Le relazioni inserite nel programma affrontano i temi della diagnosi clinica e di laboratorio e la sua comunicazione, la definizione dei rischi di ricorrenza nella famiglia, gli strumenti di monitoraggio del rischio riproduttivo, la presa in carico ed il controllo della storia naturale della malattia.

INFORMAZIONI GENERALI

LUOGO E DATA:

15 Settembre 2017

Auditorium S. Paolo - Ospedale Pediatrico Bambino Gesù

Viale F. Baldelli 38, 00146 Roma

ISCRIZIONI:

È necessario effettuare l'iscrizione on-line su: www.formazione.ospedalebambinogesu.it
Saranno accettate le prime 150 iscrizioni. L'iscrizione è gratuita.

EDUCAZIONE CONTINUA IN MEDICINA (ECM):

Al corso sono stati assegnati **4,5 crediti formativi** per tutte le figure professionali.

Il rilascio dei crediti è subordinato all'effettiva presenza del partecipante all'intero evento formativo verificata attraverso la registrazione manuale (firma entrata/uscita), alla compilazione del questionario sulla soddisfazione dell'evento e alla verifica del questionario per la valutazione dell'apprendimento.

OBIETTIVO FORMATIVO DELL'EVENTO:

NR.18 - Contenuti tecnico-professionali (conoscenze e competenze) specifici di ciascuna professione, di ciascuna specializzazione e di ciascuna attività ultraspecialistica - Malattie rare.

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

Servizio Eventi Formativi ECM - Provider 784

Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - IRCCS

Piazza S. Onofrio, 4 - 00165 Roma

Tel: 06-6859. 3154-4758-2411-4864 - Fax: 06/6859. 2443

E-mail: congressi@opbg.net - www.ospedalebambinogesu.it

SI RINGRAZIA PER LA COLLABORAZIONE:

