



WORKSHOP FAD SINCRONA

# LE 8 SINDROMI CHE OGNI PEDIATRA E OGNI NPI DEVE CONOSCERE



Organizzato da



FONDAZIONE  
MARIANI

con i bambini per la neurologia infantile

In collaborazione con



Sistema Socio Sanitario

Regione  
Lombardia  
ASST Lariana

col patrocinio di



**SIMGePeD**

Società Italiana Malattie Genetiche Pediatriche e Disabilità Congenite



**SINPIA**  
Società Italiana di Neuropsichiatria  
dell'Infanzia e dell'Adolescenza



**SIN**  
Società Italiana di  
Neonatologia



**SINP**  
Società Italiana  
di Neurologia Pediatrica

**INFO E ISCRIZIONI**

[WWW.FONDAZIONE-MARIANI.ORG](http://WWW.FONDAZIONE-MARIANI.ORG)

Tel. 02 795458



## INTRODUZIONE

La conoscenza della storia naturale delle sindromi malformative rappresenta una parte importante del bagaglio culturale del pediatra, genetista clinico o neuropsichiatra infantile soprattutto per quelle condizioni la cui prevalenza nella popolazione generale è meno rara delle altre. In questi casi, infatti, sono disponibili informazioni abbastanza codificate per quanto attiene i criteri di sospetto e di diagnosi clinica, il percorso di conferma della diagnosi stessa attraverso specifici test genetici, la storia naturale pediatrica, base essenziale dell'impostazione del follow-up assistenziale, l'evoluzione neuro-cognitiva con la definizione di specifiche peculiarità che possono rappresentare conoscenze preziose per l'impostazione del percorso abilitativo.

Il corso in oggetto ha l'obiettivo di fornire tutte queste informazioni al partecipante attraverso la dinamicità, duttilità e immediatezza dello strumento stesso. Per rendere attuali e concrete le problematiche trattate ogni condizione sarà introdotta da una mini-intervista a genitori di pazienti affetti per rappresentare anche il punto di vista della famiglia in termini sia di criticità, ma anche di peculiarità e ricchezza dei pazienti con le specifiche condizioni trattate.

## DIRETTORE DEL CORSO

### **Angelo Selicorni**

Centro Fondazione Mariani per il Bambino Fragile  
UOC di Pediatria, ASST Lariana, Ospedale Sant'Anna, Como

## COMITATO SCIENTIFICO

### **Chiara Pantaleoni**

SSD Sindromi Genetiche con Disabilità Intellettiva  
Disturbo dello Spettro Autistico  
Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C. Besta, Milano

### **Giuseppe Zampino**

Centro Malattie Rare e Difetti Congeniti  
Dipartimento della tutela della salute della donna, della vita nascente, del bambino e dell'adolescente  
Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS  
Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma

## SEGRETERIA SCIENTIFICA

### **Stefano D'Arrigo**

UOC Neuropsichiatria Infantile 1 - Disordini del Movimento  
Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C. Besta, Milano

### **Milena Mariani**

Centro Fondazione Mariani per il Bambino Fragile  
UOC di Pediatria, ASST Lariana, Ospedale Sant'Anna, Como

### **Chiara Leoni**

Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS, Roma

**Il corso si svolgerà interamente online (FAD sincrona):** partecipazione a sessioni formative remote attraverso una piattaforma multimediale dedicata (webinar), fruibile in diretta tramite connessione a internet. La partecipazione dei discenti viene rilevata attraverso la registrazione degli accessi alla piattaforma durante la sessione di formazione. Ogni sessione verrà registrata e resa disponibile nei 3 giorni successivi la fine del corso. La visione della registrazione del corso non è calcolata ai fini dell'ottenimento dei crediti ma è da intendersi solo come strumento utile per la compilazione del Test di apprendimento.

## RELAZIONI

### MARTEDÌ 8 NOVEMBRE 2022

Ore 15-18

#### Moderatori

Chiara Pantaleoni, Milano  
Angelo Selicorni, Como

#### SINDROME DI KLEFSTRA

- **Testimonianza introduttiva**  
Nicoletta Balbo, Milano - genitore
- **Aspetti diagnostici/genetici**  
Milena Mariani, Como
- **Storia naturale clinica**  
Angelo Selicorni, Como
- **Aspetti Neuropsichiatrici e riabilitativi**  
Giulia Palermo, Como

#### SINDROME CRI DU CHAT

- **Testimonianza introduttiva**  
Maura Masini, San Casciano in Val di Pesa (FI) - genitore
- **Aspetti diagnostici/genetici**  
Michela Malacarne, Genova
- **Storia naturale clinica**  
Maria Elena Liverani, Roma
- **Aspetti Neuropsichiatrici e riabilitativi**  
Alexandra Liava, Como

### MERCOLEDÌ 9 NOVEMBRE 2022

ORE 15-18

#### Moderatori

Chiara Pantaleoni, Milano  
Angelo Selicorni, Como

#### SINDROME DI MOWAT WILSON

- **Testimonianza introduttiva**  
Greta Zotti, Milano - genitore
- **Aspetti diagnostici/genetici**  
Marcella Zollino, Roma
- **Storia naturale clinica**  
Livia Garavelli, Reggio Emilia
- **Aspetti Neuropsichiatrici e riabilitativi**  
Duccio Maria Cordelli, Bologna

#### SINDROME DA MUTAZIONE DEL GENE PTEN

- **Testimonianza introduttiva**  
Alessandro Di Giorgio, Milano - genitore
- **Aspetti diagnostici/genetici**  
Claudia Ciaccio, Milano
- **Storia naturale clinica**  
Giovanna Sironi, Milano
- **Aspetti Neuropsichiatrici e riabilitativi**  
Stefano D'Arrigo, Milano

**MARTEDÌ 15 NOVEMBRE 2022**  
**ORE 15-18**

**Moderatori**

Chiara Pantaleoni, Milano  
Angelo Selicorni, Como

**SINDROME DI RETT**

- **Testimonianza introduttiva**  
Lucia Dovigo, Milano - genitore
- **Aspetti diagnostici/genetici**  
Angela Peron, Milano
- **Storia naturale clinica**  
Rosangela Arancio, Milano
- **Aspetti Neuropsichiatrici e riabilitativi**  
Agliaia Vignoli, Milano

**SINDROME DI SOTOS**

- **Testimonianza introduttiva**  
Jessica Baccarin, Caravate (VA) - genitore
- **Aspetti diagnostici/genetici**  
Donatella Milani, Milano
- **Storia naturale clinica**  
Lidia Pezzani, Bergamo e Milano
- **Aspetti Neuropsichiatrici e riabilitativi**  
Paola Francesca Ajmone, Milano

**MERCOLEDÌ 16 NOVEMBRE 2022**  
**ORE 15-18**

**Moderatori**

Angelo Selicorni, Como  
Giuseppe Zampino, Roma

**RASOPATIE**

- **Testimonianza introduttiva**  
Maria Grazia Cerami, Crasciana (LU) - genitore
- **Aspetti diagnostici/genetici**  
Marco Tartaglia, Roma
- **Storia naturale clinica**  
Giuseppe Zampino, Roma
- **Aspetti Neuropsichiatrici e riabilitativi**  
Paolo Alfieri, Roma

**SINDROME FETO-ALCOLICA**

- **Testimonianza introduttiva**  
Massimo Castrucci, Milano - genitore
- **Meccanismi patogenetici ed epidemiologia**  
Mauro Ceccanti, Roma
- **Storia naturale clinica**  
Luigi Tarani, Roma
- **Aspetti Neuropsichiatrici e riabilitativi**  
Giovanna Coriale, Roma

**Test di apprendimento ECM\***

**Il Corso è accreditato ECM (18 crediti formativi)** per Medici, Psicologi, Terapisti occupazionali, Terapisti della neuro e psicomotricità dell'età evolutiva, Logopedisti, Fisioterapisti, Tecnici della riabilitazione psichiatrica, Tecnici di Neurofisiopatologia, Educatori professionali, Infermieri, Infermieri Pediatrici.

\* Il test di apprendimento ECM verrà somministrato on line e dovrà essere completato entro 3 giorni dalla fine del corso.

## RELATORI E MODERATORI

### **AJMONE PAOLA FRANCESCA**

Fondazione IRCCS Ca' Granda  
Ospedale Maggiore Policlinico  
Milano

### **ALFIERI PAOLO**

Ospedale Pediatrico Bambino Gesù  
Roma

### **ARANCIO ROSANGELA**

UO Pediatria  
Ospedale San Paolo, ASST Santi Paolo e Carlo  
Milano

### **BACCARIN JESSICA**

Caravate (VA) - genitore

### **BALBO NICOLETTA**

Milano - genitore

### **CASTRUCCI MASSIMO**

Milano - genitore

### **CECCANTI MAURO**

Università degli Studi La Sapienza  
Roma

### **CIACCIO CLAUDIA**

SSD Sindromi Genetiche con Disabilità Intellettiva  
Disturbo dello Spettro Autistico  
Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C. Besta, Milano

### **CORDELLI DUCCIO MARIA**

Università di Bologna

### **CORIALE GIOVANNA**

Centro Alcologico Regione Lazio, ASL Roma 1  
Roma

### **D'ARRIGO STEFANO**

UOC Neuropsichiatria Infantile 1 – Disordini del movimento  
Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C. Besta  
Milano

### **DI GIORGIO ALESSANDRO**

Milano - genitore

### **DOVIGO LUCIA**

Milano - genitore

### **GARAVELLI LIVIA**

Struttura Complessa di Genetica Medica  
Dipartimento Materno-Infantile  
AUSL IRCCS Arcispedale S. Maria Nuova  
Reggio Emilia

### **LIAVA ALEXANDRA**

UOC Neuropsichiatria Infantile  
ASST Lariana, Ospedale Sant'Anna  
Como

### **LIVERANI MARIA ELENA**

Azienda Ospedaliera Sant'Andrea  
Roma

### **MALACARNE MICHELA**

UOC Laboratorio Genetica Umana  
IRCCS Giannina Gaslini  
Genova

### **MARIANI MILENA**

Centro Fondazione Mariani per il Bambino Fragile  
UOC Pediatria, ASST Lariana, Ospedale Sant'Anna  
Como

### **MASINI MAURA**

San Casciano in Val di Pesa (FI) - genitore

### **MILANI DONATELLA**

Fondazione IRCCS Ca' Granda  
Ospedale Maggiore Policlinico  
Milano

### **PANTALEONI CHIARA**

SSD Sindromi Genetiche con Disabilità Intellettiva  
Disturbo dello Spettro Autistico  
Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C. Besta, Milano

### **PALERMO GIULIA**

ASST Lariana, Ospedale Sant'Anna  
Como

### **PERON ANGELA**

UO Neuropsichiatria Infantile  
Ospedale San Paolo, ASST Santi Paolo e Carlo  
Milano

### **PEZZANI LIDIA**

ASST Papa Giovanni XXIII, Bergamo  
Ospedale Maggiore Policlinico, Milano

### **SELICORNI ANGELO**

Centro Fondazione Mariani per il Bambino Fragile  
UOC Pediatria, ASST Lariana, Ospedale Sant'Anna  
Como

### **SIRONI GIOVANNA**

Oncologia Pediatrica  
Istituto Nazionale dei Tumori  
Milano

### **TARANI LUIGI**

Università degli Studi La Sapienza  
Roma

### **TARTAGLIA MARCO**

Ospedale Pediatrico Bambino Gesù  
Roma

### **VIGNOLI AGLAIA**

UOC Neuropsichiatria Infantile  
Ospedale Niguarda  
Milano

### **ZAMPINO GIUSEPPE**

Centro Malattie Rare e Difetti Congeniti  
Dipartimento della tutela della salute della  
donna, della vita nascente, del bambino e  
dell'adolescente  
Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS  
Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma

### **ZOLLINO MARCELLA**

Medicina Genomica  
Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS  
Università Cattolica Sacro Cuore, Roma

### **ZOTTI GRETA**

Milano - genitore



## INFO E ISCRIZIONI



**WWW.FONDAZIONE-MARIANI.ORG**  
**TEL. 02 795458**

