



23-25 MARZO 2023

Roma, Starhotels Metropole

Malattie neurocutanee comuni e rare: come riconoscerle, cosa sapere, come e quando intervenire, come fare "rete"

[Accedi per iscriverti](#)

[Presentazione](#)

[Patrocini](#)

[Referenti scientifici](#)

[Programma](#)

[Relatori e moderatori](#)

[Iscrizioni](#)

[Staff organizzativo](#)

[Informazioni utili](#)

Programma

23 Marzo 2023

9.30 **Registrazione partecipanti**

10.30 **Saluti e presentazione del corso**

Aspetti generali

Moderatore

Antonio Percesepe, Parma

10.45

Lectio magistralis

Overview: origini, eponimi e nuova classificazione delle sindromi neurocutanee

Martino Ruggieri, Catania

11.15

Problemi assistenziali delle sindromi neurocutanee: dal punto di vista del medico e delle persone affette

– dall'età evolutiva alla transizione e all'età adulta

– importanza della diagnosi precoce e della consulenza genetica

– importanza dell'organizzazione sanitaria nelle diverse fasce d'età

Federica Natacci, Milano

Presidenti delle Associazioni delle famiglie (ANF; ANANAS;

LINFA; NF2; AST; AIMP; Naevus Italia ODV; SturgeWeberItalia)

12.00

Disordini del neurosviluppo nelle sindromi neurocutanee

Paolo Curatolo, Roma

12.30

Reti e registri nazionali ed europei

Maurizio Genuardi, Roma

13.00

Discussione interattiva e proposte di Rete

13.15

Lunch

Le neurofibromatosi e le schwannomatosi: aspetti diagnostici

Moderatori

Riservatezza

Manila Antonelli, Roma
Alessandro De Luca, Roma

- 14.30** **NF1 e forme correlate: nuovi criteri diagnostici, correlazioni genotipo-fenotipo e diagnosi differenziale**
Eva Trevisson, Padova
- 15.00** **Schwannomatosi correlata al gene NF2 e non correlata al gene NF2: nuova classificazione, diagnosi genetica, manifestazioni oncologiche e correlazioni genotipo-fenotipo**
Laura Papi, Firenze
- 15.30** **Coffee break**
- 16.00** **Discussione interattiva di casi clinici didattici: quando la diagnosi non è scontata**
Presentati da:
Alessandro De Luca, Roma
Maurizio Genuardi, Roma
Manuela Lo Bianco, Catania
Laura Papi, Firenze
Antonio Percesepe, Parma
Eva Trevisson, Padova
- 18.30** **Chiusura della giornata**

24 Marzo 2023

Le neurofibromatosi e le schwannomatosi: aspetti terapeutici

Moderatori

Antonella Cacchione, Roma
Claudia Milanaccio, Genova

- 8.30** **Rischio oncologico e nuove linee guida assistenziali nella NF1 in età pediatrica**
Enrico Opocher, Padova
- 9.00** **Nuove terapie mediche nella NF1 in età pediatrica**
Veronica Saletti, Milano
- 9.30** **Esperienza di trattamento con inibitori di MEK nella NF1 in età pediatrica**
Irene Bruno, Trieste
- 10.00** **Nuove terapie mediche nelle Schwannomatosi correlate al gene NF2 e non correlate al gene NF2**
Marica Eoli, Milano
- 10.30** **Coffee break**
- 11.00** **Indicazioni e approccio chirurgico ai tumori del sistema nervoso centrale nelle Schwannomatosi correlate al gene NF2 e non correlate al gene NF2**
Marco Saini, Milano
- 11.30** **Indicazioni e approccio chirurgico ai tumori del sistema nervoso periferico nelle Neurofibromatosi e nelle Schwannomatosi**
Vittoria Nazzi, Milano
- 12.00** **Tavola rotonda: consensus per l'imaging nella diagnosi e nel monitoraggio delle Neurofibromatosi e Schwannomatosi**
Coordinatore: Veronica Saletti, Milano
Bruno Bernardi, Bologna
Luisa Chiapparini, Pavia

Riservatezza

Marco Moscatelli, Milano
 Stefano Palmucci, Catania
 Mariasavina Severino, Genova
 Fabio Triulzi, Milano

13.00 Lunch

Altre sindromi neurocutanee con predisposizione allo sviluppo di tumori

Moderatori

Tiziana Granata, Milano
 Francesca La Briola, Milano

14.00 Sclerosi tuberosa: nuovi criteri diagnostici e linee guida assistenziali

Andrea D. Praticò, Catania

14.30 Sclerosi tuberosa: genetica molecolare e counselling

Angela Peron, Firenze

15.00 Sclerosi tuberosa: nuove terapie mediche

Romina Moavero, Roma

15.30 Sindrome di Gorlin-Goltz

Emanuele Miraglia, Frascati (RM)

16.00 Coffee Break

16.30 Tavola rotonda: consensus per l'imaging nella diagnosi e nel monitoraggio della Sclerosi Tuberosa e delle altre sindromi neurocutanee con predisposizione allo sviluppo dei tumori

Coordinatore: Martino Ruggieri, Catania

Bruno Bernardi, Bologna

Luisa Chiapparini, Pavia

Marco Moscatelli, Milano

Stefano Palmucci, Catania

Mariasavina Severino, Genova

Fabio Triulzi, Milano

17.30 Discussione interattiva di casi clinici didattici: quando la diagnosi e il trattamento sono complessi e non scontati

Presentati da:

Manila Antonelli, Roma

Mattia Comella, Catania

Silvia Esposito, Milano

Francesca La Briola, Milano

Angela Peron, Firenze

18.30 Chiusura della giornata

25 Marzo 2023

Sindromi neurocutanee con malformazioni e tumori vascolari

Moderatori

Gianluca Tadini, Milano
 Alessandro Mussa, Torino

8.30 Basi molecolari delle sindromi neurocutanee con tumori e malformazioni vascolari

Nicoletta Resta, Bari

9.00 Sindrome di Sturge-Weber e fenotipi correlati

Maria Chiara Consentino, Catania

9.30 Sindrome di Sturge-Weber: aspetti neurologici e novità terapeutiche

Riservatezza

Margherita Mancardi, Genova

- 10.00** **Malattia di von Hippel-Lindau: nuova classificazione e linee guida assistenziali**
Angela Mastronuzzi, Roma
- 10.30** **Coffee break**
- 11.00** **Indicazioni e trattamento dei tumori vascolari e delle malformazioni vascolari periferiche**
Vittoria Baraldini, Milano
- 11.30** **Neurochirurgia delle malformazioni e dei tumori vascolari nelle Neurofibromatosi e nelle malattie neurocutanee con malformazioni e tumori vascolari**
Francesco Acerbi, Milano
- 12.00** **Tavola rotonda di Consensus per l'imaging nelle sindromi neurocutanee con malformazioni e tumori vascolari (escluse le Neurofibromatosi)**
Coordinatore: Francesco Acerbi, Milano
Bruno Bernardi, Bologna
Luisa Chiapparini, Pavia
Marco Moscatelli, Milano
Stefano Palmucci, Catania
Mariasavina Severino, Genova
Fabio Triulzi, Milano
- 13.00** **Lunch**
- Altre sindromi neurocutanee a mosaico***
Moderatori
Andrea Santangelo, Pisa
- 14.00** **Overview delle sindromi neurocutanee a mosaico**
Gianluca Tadini, Milano
- 14.30** **Diagnosi genetica appropriata per suggerire approcci terapeutici personalizzati nell'Incontinentia Pigmenti**
Francesca Fusco, Napoli
- 15.00** **Sindromi Proteus e PROS: spettro fenotipico e trattamento**
Alessandro Mussa, Torino
Chiara Leoni, Roma
Valentina Trevisan, Roma
- 15.30** **Discussione interattiva di casi clinici didattici: quando la diagnosi differenziale e il trattamento sono complessi e non scontati**
Presentati da:
Michela Brena, Milano
Rossana Bucci, Milano
Gianluca Tadini, Milano
Andrea Santangelo, Pisa
- 16.30** **Chiusura del corso**
- Test di apprendimento on line da completare entro 3 giorni dalla fine del corso**

Invito al Corso "Malattie neurocutanee comuni e rare" - Dr.ssa Saletti

Invito al Corso "Malattie neurocutanee comuni e rare" - Prof. Ruggieri



**Seguici
sui social network**



Fondazione Pierfranco e Luisa Mariani
Viale Bianca Maria, 28 – 20129 Milano
Registro delle Persone Giuridiche della Prefettura di
Milano n.72.
Codice Fiscale 97035810155
Telefono: **+39 02 795458**
Email: info@fondazione-mariani.org
PEC: pec@pec.fondazione-mariani.org

[Certificazione ISO](#)

[Politica per la qualità](#)

[Termini e condizioni d'uso del sito](#)

[Informativa e cookie policy](#)

Realizzazione siti web  Purelab

Riservatezza