

Istituto Giannina Gaslini

Associazione Sturge Weber Italia

Sabato 26 MAGGIO 2018

Aula Magna

**Sindrome di Sturge-Weber:
dalla diagnosi al trattamento multidisciplinare
/attualità su diagnosi e trattamento multidisciplinare
*Incontro con le Famiglie***

8,00 Registrazione dei partecipanti

8,30 Saluti delle Autorità (inviti a Dir Gen, Presidente, Dir Scient, Direttore Sanitario, S Viale, W Locatelli, R Bellomo, Presidente SWS Italia)

8,45 Introduzione– C Occella, E Veneselli

Moderatori - A Cama, M Ghiggeri o A Martini

9,00 La Sindrome di Sturge Weber: aspetti generali e diagnosi - Manunza

9.20 Le manifestazioni dermatologiche e il trattamento – C Occella

9.50 Le manifestazioni oculistiche e il trattamento – P Capris o E Priolo

10.20 Le manifestazioni neurologiche e il trattamento – MM Mancardi

10.50 Discussione

11.05 Coffee break

Moderatori – A Rossi, E Veneselli

11.30 Aspetti neuroradiologici e prospettive – MS Severino

11.50 La consulenza genetica – V Capra o suo delegato

12.10 L’apporto dello psicologo - L Sciarretta

12.30 La presa in carico riabilitativa - P Moretti o suo delegato

12.50 I diritti della malattia rara - Sportello Malattie Rare

13.10 Discussione

13.30 Pausa pranzo

14.30 La voce dell’Associazione – Presidente SWS Italia

15.00 Gli esperti rispondono alle famiglie - V Capra, P Capris, MM Mancardi, P Moretti, C Occella, L Sciarretta, MS Severino, Sportello Malattie Rare

16.00 Considerazioni conclusive - MM Mancardi
Compilazione del Questionario

Segreteria Scientifica: C Occella, MM Mancardi

Segreteria organizzativa: L Fornoni, R Bertola, T Giacomini