



**Giornate di presentazione della ricerca internazionale che ha portato  
all'individuazione del gene primario dell'Emiplegia Alternante**

**Finalmente individuata la causa genetica dell'Emiplegia Alternante:  
le famiglie contribuiscono alla ricerca; i ricercatori incontrano le famiglie**

**ROMA, 6 Ottobre 2012**

**presso HOTEL SUMMIT  
Via della Stazione Aurelia 99 – 00165 Roma**

**PROGRAMMA**

09.45 – 10.00	Benvenuto e presentazione della giornata <i>Professor Giovanni Neri – Università Cattolica, Roma</i>
10.00 – 10.15	Il Registro Clinico e la Biobanca I.B.AHC; il ruolo di A.I.S.EA nello sviluppo della ricerca sull'Emiplegia Alternante <i>R. Vavassori, A.I.S.EA</i>
10.15 – 11.00	Identificazione del gene ATP1A3 e studi genetici futuri: studi funzionali, modelli animali, ricerca dei geni secondari <i>Professoressa Fiorella Gurrieri, Dottor Danilo Tiziano – Università Cattolica, Roma</i>
11.00 – 11.30	Proposte di altri studi clinici: correlazione genotipo-fenotipo, studio della risonanza magnetica nei pazienti adulti <i>Professor G. Neri; Dottoressa Michela Stagnaro, Dottoressa Elisa De Grandis – Istituto G. Gaslini, Genova</i>
11.30 – 17.00	Colloqui individuali delle famiglie con Prof. Neri, Prof. Gurrieri e Dott. Tiziano (mezz'ora per ogni colloquio); visite di raccolta dati per il Registro Clinico I.B.AHC con Dott. Stagnaro e Dott. De Grandis
13.00 – 14.00	<i>Pausa Pranzo</i>
14.00 – 17.00	Discussione con le famiglie in merito alle prossime attività di A.I.S.EA e alle iniziative di raccolta fondi per il finanziamento della ricerca <i>(in parallelo ai colloqui genetici e alle visite cliniche individuali)</i>

Gli incontri sono rivolti alle famiglie A.I.S.EA e ai loro medici specialisti curanti. Tutte le famiglie sono invitate a partecipare.

Si prega di confermare il più presto possibile la propria adesione, ad uno solo o anche a più incontri, scrivendo ad A.I.S.EA al seguente indirizzo [info@aiseaonlus.org](mailto:info@aiseaonlus.org)

