

RELATORI:

Prof. Stefano Calvieri,

Direttore DAI Ematologia, Oncologia, Anatomia Patologia e Medicina rigenerativa, Policlinico Umberto I, Roma;

Dott. Marco Castori,

Dirigente medico I livello, UOC Laboratorio di Genetica Medica, Dipartimento di Medicina Molecolare, Università La Sapienza - AO San Camillo-Forlanini, Roma;

Dr.ssa Federica Chiara,

Ricercatore Università di Padova - Associazione LINFA;

Dott. Alessandro De Luca,

Istituto Mendel, Fondazione Casa Sollievo della Sofferenza, Roma;

Dott.ssa Marina Macchiaiolo,

Dott. Andrea Bartuli,

UOC Malattie Rare e Genetica Clinica, Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, Roma;

Dott. Emanuele Miraglia,

Dott.ssa Sandra Giustini

UOS Malattie Rare di pertinenza dermatologica, UOC Clinica Dermatologica, Policlinico Umberto I, Roma;

Dr. Andrea Rasola,

Ricercatore Università di Padova - Assoc.LINFA;

Prof. Riccardo Riccardi,

UOC di Oncologia Pediatrica, Università Cattolica - Policlinico A. Gemelli, Roma;

MODERATORE:

Dott. Mauro Celli,

Responsabile Aziendale Malattie Rare, Policlinico Umberto I, Roma.

PROGRAMMA



- | | | | |
|-------|---|-------|---|
| 8:30 | Registrazione | 11:20 | "Neurofibromatosi di tipo 1: oltre i criteri diagnostici"
E. Miraglia, S. Giustini; |
| 9:00 | Benvenuto di Paolo Zeppa ,
Presidente Ananas; | 11:40 | "Effetti del Nerve growth factor nei pazienti affetti da NF1 con glioma delle vie ottiche"
R. Riccardi; |
| 9:15 | Apertura lavori:
moderatore del convegno M. Celli; | 12:00 | "NF1 e accrescimento, correlazione tra glioma delle vie ottiche e ipersecrezione di GH"
M. Macchiaiolo, A. Bartuli; |
| 9:20 | "La neurofibromatosi tipo 1: nuove correlazioni genotipo-fenotipo e innovazione tecnologica nella diagnostica molecolare"
A. De Luca; | 12:20 | Discussione & Conclusioni; |
| 9:45 | "Ricerca dei meccanismi molecolari alla base dell'insorgenza dei tumori nei pazienti NF1"
F. Chiara, A. Rasola; | 13:00 | Lunch Buffet per i partecipanti al convegno; |
| 10:10 | "Basi teorico-pratiche del mosaicismo somatico in patologia umana: la cute come specchio"
M. Castori; | 14:00 | avvio lavori Assemblea dei soci di ANANAS Onlus |
| 10:30 | "Prospettive terapeutiche nella neurofibromatosi di tipo 1"
S. Calvieri; | | |
| 10:50 | Coffee Break; | | |

SCHEDA DI ISCRIZIONE

AL CONVEGNO:

Recenti acquisizioni nell'ambito della genetica
e della terapia della

NEUROFIBROMATOSI

10 maggio 2014 - Roma

Cognome _____

Nome _____

Residenza _____

Città _____

Prov _____ Cap _____

Domicilio (se diverso dalla residenza)

Città _____

Prov _____ Cap _____

Data nascita _____

CodFiscale _____

Tel _____ Mobile _____

e-mail _____

Qualifica: _____

Ordine: _____

Data _____

Firma _____

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali, in conformità al DL
30/06/2003 n. 196, per gli adempimenti connessi con la presente
procedura.

Data _____

Nel corso del convegno verranno presentati e discussi gli aspetti genetici e terapeutici della neurofibromatosi che gli studi, la ricerca e l'esperienza clinica hanno recentemente posto in evidenza. A fornire i propri contributi in termini di aggiornamento sia dal punto di vista dell'approfondimento genetico, che per quanto attiene la diagnosi e le strategie terapeutiche, saranno i medici e i ricercatori impegnati negli istituti ospedalieri e di ricerca che costituiscono i centri di riferimento regionali per la neurofibromatosi.

Per l'iscrizione al Convegno o per richiedere l'attestato di partecipazione inviare una mail alla Segreteria

Organizzativa:

segreteria@anasonline.it

Tel 06.89527429, mobile 328.2444210

Per maggiori informazioni visita il sito:

www.anasonline.it



Recenti acquisizioni nell'ambito della genetica e della terapia della NEUROFIBROMATOSI

sabato 10 maggio 2014 - ore 8:30 - 13:00

Istituto C.S.S. Mendel

V.le Regina Margherita 261, Roma

(ingresso P.zza Galeno, 5)

