



**LA VALORIZZAZIONE DEI PDTA NELLE  
MALATTIE RARE**

**FOCUS SU MALATTIA DI WILSON**

**Lunedì 17 ottobre, ore 15.00 - 17.00**

**Sala Cristallo - Hotel Nazionale  
Piazza di Monte Citorio, 131 - Roma**

**ÜNIAMO**  
Federazione Italiana Malattie Rare

In collaborazione con



ore 15.05 Introduce: Sen. Paola Binetti

**La malattia di Wilson, lectio magistralis**

Prof. Massimo Zuin, Medicina Interna Scienze della Salute, Università degli Studi di Milano

**I bisogni delle persone con patologia**

Salvatore Dilozenzo, Presidente Associazione Nazionale Malattia di Wilson Onlus

Modera: Annalisa Scopinaro, Presidente UNIAMO

ore 15.30 **Gli aspetti clinici da attenzionare**

Raffaele Iorio, Dipartimento Scienze Mediche Traslazionali, Pediatria, Università di Napoli Federico II

Antonio Grieco, Università Cattolica S.Cuore- Fondazione Policlinico Universitario A Gemelli-IRCCS-Roma

Nora Cazzagon, Dipartimento Scienze Chirurgiche, Oncologiche e Gastroenterologiche, Università degli Studi di Padova

Prof. Massimo Zuin, Medicina Interna Scienze della Salute, Università degli Studi di Milano

ore 15.55 **Riconoscimenti assistenziali per le malattie rare**

Alfredo Petrone, Segretario Nazionale settore FIMG INPS

**Un esempio di strutturazione della presa in carico**

Antonio Giulio De Belvis, Fondazione Policlinico A. Gemelli - IRCCS

**Tavola Rotonda: I percorsi della Malattia di Wilson nelle Reti Regionali**

Paola Facchin, Università di Padova, Coordinatrice del Tavolo Tecnico Interregionale Malattie Rare

Giuseppe Limongelli, Direttore Responsabile Centro Coordinamento Malattie Rare Regione Campania

Erica Daina, Referente Coordinamento Rete malattie rare della Lombardia, Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri IRCCS

Andrea Lenzi, Coordinatore della Rete per le Malattie Rare - Regione Lazio

**Come cambiano i PDTA nella 175/2021**

On. Fabiola Bologna

Conclusioni: Sen. Paola Binetti

**LA VALORIZZAZIONE DEI PDTA NELLE  
MALATTIE RARE**

**FOCUS SU MALATTIA DI WILSON**