

5 MAGGIO 2024

DALLA PRESA IN CARICO ALLA TERAPIA DI BAMBINI E ADULTI

Centro Congressi Cavour
Via Cavour, 50/A - Roma



PROGRAMMA

MATTINA

09.30 - Dott.ssa Marina Macchiaiolo

Dirigente Medico Unità operativa di Malattie Rare e Genetica Medica
Ospedale pediatrico Bambino Gesù.
Responsabile di Alta specializzazione in Malattie rare non diagnosticate.
Referente della rete Ern Genturis per l'Ospedale pediatrico Bambino
Gesù - Roma.

10:00 - Dott.ssa Antonella Cacchione

UDipartimento di Oncoematologia, trapianto emopoietico e terapie cellulari
IRCCS Ospedale pediatrico Bambino Gesù - Roma.

10:30 - Coffee Break

11:00 - Dott.ssa Chiara Leoni

MD, PhD
Centro Malattie Rare e Difetti Congeniti.
Dipartimento Salute della Donna e del Bambino e Sanità Pubblica
Area Salute del Bambino.
Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli, IRCCS - Roma.

11:30 - Dott. Alessandro De Luca

Responsabile Laboratorio di Genetica Medica - Istituto CSS-Mendel.
Fondazione Casa Sollievo della Sofferenza - Roma.

12:00 - Dott.ssa Valentina Chiarelli

Rappresentante del CMR, Centro di specialisti dell'età evolutiva - Roma

12:30 - Momento di condivisione

13:00 - PRANZO

POMERIGGIO

14:30 - Assemblea Linfa

15:00 - Progetti e bilancio 2023

15:30 - Progetti futuri

Saluti e chiusura lavori

CONTRIBUTO CONFERENZA

GRATUITO - **Soci** che hanno rinnovato la quota 2024
CONTRIBUTO RICHIESTO 10 € - Per i **non soci**

CONTRIBUTO PRANZO

GRATUITO - **Soci** che hanno rinnovato la quota 2024
CONTRIBUTO RICHIESTO 25 € - Per i **non soci**
Prenotazione obbligatoria entro il 19 Aprile



**Noi ci mettiamo
il cuore,
voi la firma!**

**Sostieni
LINFA
con il tuo
5x1000**

C.F. 91009350264

La tua firma non costa nulla,
ma ti permette di SCEGLIERE
che la destinazione di una
piccola parte del tuo gettito
fiscale venga riservato a Linfa.



373.771.1091 - 320.2222.568



info@associazionelinfa.it