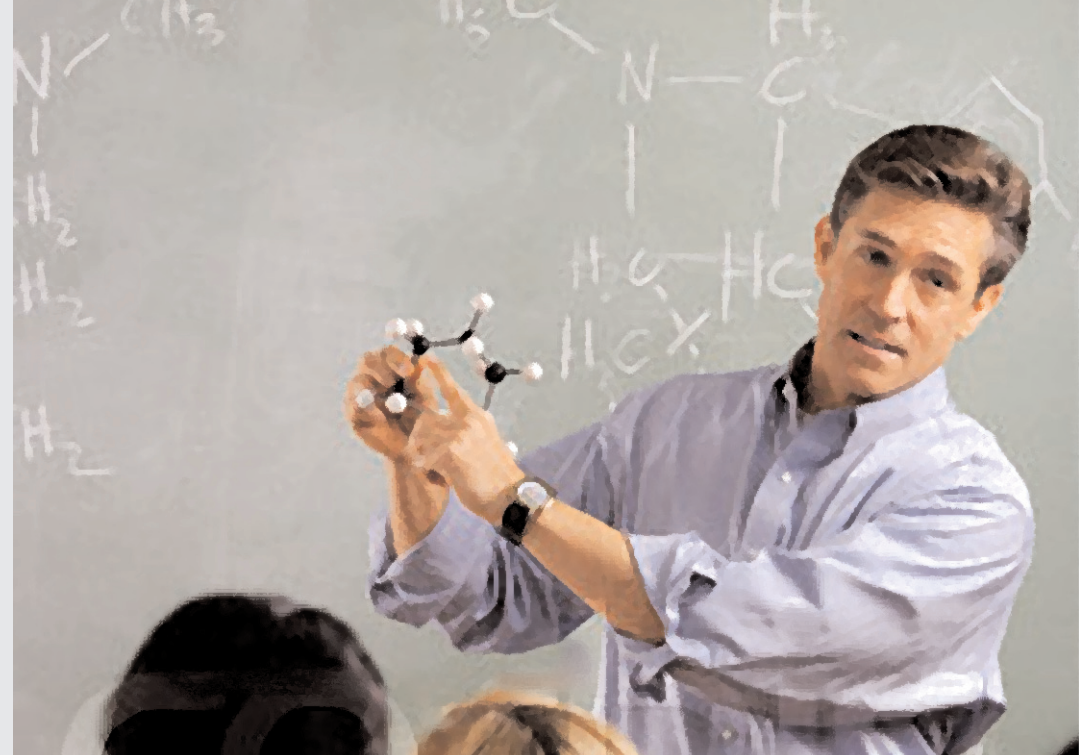


Il corso, rivolto principalmente a specialisti in pediatria e a professionalità di laboratorio, si propone di fornire una revisione critica ed aggiornata nel campo della diagnostica molecolare relativa alle malattie genetiche ereditarie di interesse pediatrico e che rappresentino un rilevante problema sociale per l'elevata incidenza e/o per la severità del fenotipo. Il corso, che darà spazio anche ai nuovi approcci di terapia molecolare, cellulare e genica sarà mirato a definire il ruolo del pediatra nella gestione dei pazienti con malattie genetiche e delle famiglie, fornendo ampi riferimenti alle tematiche attuali di consulenza genica, screening dei portatori e diagnosi prenatale.



Università degli Studi del Molise
Facoltà di Medicina e Chirurgia

RESPONSABILE SCIENTIFICO

Prof. Rosario Ammendola, Facoltà di Scienze
MFN, Università degli Studi del Molise
rosario.ammendola@unimol.it

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA:

A. Parmentola, M.G. Cicchelli, M. Latessa
tel. 0874 404372
parmento@unimol.it

Crediti ECM

n. di riferimento dell'evento 7357 257506
Crediti riconosciuti n. 5

Corso di ECM

Diagnostica
e terapia molecolare delle
malattie genetiche ad elevato
impatto sociale

28 ottobre 2006
Polo didattico Facoltà di Medicina
Contrada Tappino, Campobasso

IN PARTICOLARE IL CORSO OFFRIRÀ

- l'opportunità di acquisire conoscenze approfondite sulle basi molecolari delle malattie genetiche ereditarie ad elevato impatto sociale
- l'opportunità di acquisire conoscenze sull'analisi molecolare applicata alla diagnostica delle malattie genetiche, alla prevenzione (screening dei portatori), e al ruolo centrale della consulenza genetica alle famiglie
- l'opportunità di definire il ruolo nodale del pediatra nella gestione dei pazienti con malattie genetiche ereditarie e delle famiglie
- l'opportunità di acquisire conoscenze sullo stato dell'arte nel campo dei nuovi approcci terapeutici molecolari (terapia genica, terapia cellulare, etc.).

PARTECIPANTI

Specialisti in Pediatria (massimo: 50); Biologi (massimo: 30); Medici Patologi Clinici (massimo: 10); le spese del corso saranno coperte dalla Regione Molise per 30 Pediatri di libera scelta della Regione; per altri partecipanti è richiesta una quota d'iscrizione di 50 euro "Per ciascuna di queste categorie sono previsti 5 crediti formativi ECM."

PROGRAMMA SABATO 28 OTTOBRE 2006

Moderatore

Prof. GIUSEPPE CASTALDO
Università del Molise

Ore 9.00

Registrazione dei partecipanti

Ore 9.30

Classificazione e patogenesi molecolare delle malattie genetiche ereditarie
Prof. ROSARIO AMMENDOLA
Università degli Studi del Molise

Ore 10.30

Cromosomopatie: nuove strategie diagnostiche e terapeutiche
Prof. MARCELLO CIACCIO
Università di Palermo

Ore 11.00

Coffee break

Ore 11.30

La malattia genetica vista dal pediatra
Dott. DONATELLO SALVATORE
Azienda Ospedaliera San Carlo, Potenza

Ore 12.30

Discussione

Ore 13.00

Lunch break

Ore 14.00

Diagnostica molecolare di malattie genetiche ereditarie
Prof. GIUSEPPE CASTALDO
Università degli Studi del Molise

Ore 15.00

La consulenza genetica e la diagnosi prenatale delle malattie genetiche ereditarie
Dott. GIUSEPPE CALCAGNO
Università degli Studi del Molise

Ore 16.00

Nuovi approcci terapeutici: terapia genica e cellulare
Prof. LUCIO PASTORE
CEINGE-Biotecnologie avanzate, Napoli

Ore 17.00

Discussione conclusiva

Ore 17.30

Test di valutazione