



PROGETTO DIAGNOSI PRECOCE NELL'OBESITA' GENETICA

Garantire la diagnosi precoce di Sindrome di Prader-Willi (PWS) e la rapida attivazione di un programma riabilitativo multidisciplinare e personalizzato, attraverso un percorso di formazione delle figure sanitarie che possono trovarsi a dover individuare tale condizione

26 Maggio 2018

8.30-13.30

Aula Magna – Palazzina dei servizi
Azienda Ospedaliera di Padova

08.30-09.00 Iscrizione

09.00-09.30 **Introduzione e saluti** *Giorgio Perilongo e Nella A. Greggio*

09.30-10.00 **Che cos'è la PWS. Percorso della diagnosi genetica della PWS e la diagnosi prenatale** - *Nella A. Greggio*

10.00-11.00 **Il neonato ipototonico: cosa fare?** - *Ursula Trafojer*
Gli aspetti neurologici e neuropsichiatrici 0-2 anni - *Agnese Suppiej*

11.00-11.15 *Pausa caffè*

11.15-11.45 **La realtà territoriale della presa in carico del neonato** –
Cristina De Zanche / Elisabetta Falcetti

11.45-12.15 **La terapia precoce con ormone di crescita** - *Sara Azzolini/Laura Guazzarotti*

12.15-13.15 **Il PDTA Nazionale della PWS: focus sulla presa in carico assistenziale precoce e il registro nazionale della PWS.**
Tavola rotonda condotta da Antonino Crinò

13.15-13.30 Valutazione dell'apprendimento

Evento rivolto a Medici ospedalieri e universitari di tutte le specialità, medici di libera scelta, psicologi, biologi (n. 120).

Per l'evento sono previsti i crediti ECM.