

CONVEGNO sulle "OBESITA' GENETICHE"

Roma, 5-6 Ottobre 2018

Ospedale Bambino Gesù, IRCCS - Auditorium di S. Paolo
Viale Ferdinando Baldelli, 38 (adiacente basilica S. Paolo)

con il Patrocinio del Ministero del Lavoro, della Salute e delle Politiche Sociali,
della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (SIEDP),
della Società Italiana di Pediatria (SIP), della Società Italiana di Neonatologia
(SIN), della Società Italiana Medici Pediatri (FIMP) e Società Italiana
Endocrinologia (SIE) + altre (elenco allegato)

Comitato D'Onore

Mariella Enoc (*Presidente OBG*)
Ruggero Parrotto (*Direttore Generale*)
Bruno Dallapiccola (*Direttore Scientifico OBG*)
Massimiliano Raponi (*Direttore Sanitario OBG*)
Paolo Rossi (*Direttore Dipartimento Medicina Pediatrica OBG*)

Venerdì 5 Ottobre 2018 - Pomeriggio 1^a giornata

13.30 Registrazione dei partecipanti

14.00 Benvenuto ai partecipanti e Saluto delle Autorità

14.30 Introduzione al Convegno (A. Crinò)

1^a SESSIONE - Moderatori: A. Villani - E. Miraglia del Giudice

Ore 15.00 - Inquadramento clinico e diagnosi differenziale delle obesità genetiche
(L. Iughetti)

Ore 15,20 - Genetica ed epigenetica dell' obesità: conoscerle per usarle (C. Romano)

Ore 15.40 - La sindrome di Bardet-Biedl e le ciliopatie (MC. Di Gilio)

Ore 16,00 - La sindrome di Alström (P. Maffei)

Discussione

Coffee break (ore 16,30-17.00)

IIª SESSIONE - Moderatori: *C. Maffeis - A. Novelli*

Ore 17.00 - Le obesità monogeniche (*C. Mammi*)

Ore 17.20 - Sindrome di ROHHADNET (*F. Napoli*)

Ore 17.40 - Sindromi lipodistrofiche (*M. Cappa*)

Ore 18.00 - Lo pseudoipoparatiroidismo (*L. De Sanctis*)

Ore 18.20 - Possibilità terapeutiche nelle obesità genetiche (*R. Vettor*)

Discussione e conclusioni della I giornata

Sabato 6 Ottobre 2018 - 2ª giornata

IIIª SESSIONE - Moderatori: *M. R. Licenziati - G. Trifirò*

Ore 9.00 - Cos'è la sindrome di Prader-Willi (*A. Salvatoni*)

Ore 9,20 - Il neonato con sindrome di Prader-Willi - la diagnosi precoce (*A. Franzese*)

Ore 9,40 - La polisonnografia e il trattamento dei disturbi del sonno (*M. Pavone*)

Ore 10,00 - I disturbi comportamentali nella PWS: aspetti psichiatrici (*M. Elia*)

Coffee break (ore 10,30-11.10)

IVª SESSIONE - Moderatori: *G. Pozzobon - A. Campana*

Ore 11.10 - Alterazioni endocrino-metaboliche nella PWS ed il loro trattamento (*G. Grugni*)

Ore 11.30 - Management dell'obesità e le nuove terapie farmacologiche (*A. Crinò*)

Ore 11.50 - La chirurgia bariatrica nella PWS e nelle obesità genetiche (*D. Fintini*)

Ore 12.10 - Il trattamento della scoliosi nella PWS: adattabilità della postura versus salvaguardia passiva (M. Armando)

Lunch (ore 13-14,30)

Lunch Symposium - Moderatore: L. Reale - La medicina narrativa nella PWS (L. Ragusa)

Vª SESSIONE - Moderatori: I. Achuteghi - M. Sacco

Ore 14,30 - L'aspetto sessuale negli adolescenti e adulti con PWS (D. Mollaioli)

Ore 14.50 - La transizione dall'età pediatrica a quella dell'adulto (L. Gargantini)

VIª SESSIONE - Moderatori: A. Bartuli - L. Filighera - D. Posterino

Ore 15.30 - Tavola Rotonda:

- La Rete delle malattie rare in Italia ed Europa (D. Taruscio)
- La legislazione sulle malattie rare:
 - Importanza degli ERN nelle malattie rare (European Reference Network) (L. Guidotti)
 - Aspetti normativi e livelli essenziali di assistenza (LEA) (M.E. Congiu)
- Il ruolo e le iniziative della Federazione Nazionale PWS (M.A. Ricci) e della Associazione Regione Lazio (R. Garofalo)
- Il Registro Nazionale della PWS (G. Grugni)
- Il percorso diagnostico-terapeutico e assistenziale (PDTA) SIEDP della PWS (A. Crinò)
- Il paziente PWS in ambito extrafamiliare (la scuola, l'attività lavorativa) (R. Grossi)

Ore 17.30 - Conclusioni - chiusura del Convegno e test di valutazione finale

Relatori e Moderatori

- Irune Achuteghi (Milano) Psicologa HSR Milano
- Michelina Armando (Roma) Fisiatra OBG
- Andrea Bartuli (Roma) Responsabile Malattie Rare OBG
- Andrea Campana (Roma) Responsabile Pediatria OBG Palidoro
- Marco Cappa (Roma) Responsabile Endocrinologia OBG
- Maria Elena Congiu (Roma) Ministero della Salute
- Antonino Crinò (Roma) Responsabile UOS
- Luisa de Sanctis (Torino) Resp. Endocrinologia e Diabetologia H Regina Margherita
- Maria Cristina Digilio (Roma) Responsabile UOS Genetica OBG
- Maurizio Elia (Troina/Enna) Neuropsichiatra Oasi Troina
- Luca Filighera (Pavia) Psicologo e Psicoterapeuta
- Danilo Fintini (Roma) Endocrinologia OBG
- Adriana Franzese (Napoli) Pediatra Università Napoli
- Luigi Gargantini (Milano) Pediatra
- Roberto Garofalo (Roma) Presidente Associazione PWS Lazio
- Rossana Grossi (Parma) Psicologa e psicoterapeuta
- Lucia Guidotti (Roma) Ministero della Salute
- Graziano Grugni (Piancavallo/Verbania) Endocrinologo Istituto Auxologico
- Lorenzo Iughetti (Modena) Clinica Pediatrica Università di Modena
- Maria Rosaria Licenziati (Napoli) Endocrinologo Pediatra Ospedale Santobono
- Claudio Maffeis (Verona) Pediatria Università di Verona
- Pietro Maffei (Padova) Endocrinologo Università di Padova
- Corrado Mammì (Reggio Calabria) Genetista Ospedale RC
- Emanuele Miraglia Del Giudice (Napoli) Pediatra Università di Napoli
- Daniele Mollaioli (Roma) Psicologo Sessuologo Università Tor Vergata
- Flavia Napoli (Genova) Istituto Gaslini
- Antonio Novelli (Roma) Responsabile Genetica OBG
- Martino Pavone (Roma) UOC Broncopneumologia OBG
- Domenico Posterino (Palmi/RC) Presidente Associazione PWS Calabria
- Gabriella Pozzobon (Milano) Clinica Pediatrica H San Raffaele - Presidente SIMA
- Letizia Ragusa (Troina/Enna) - Dirigente I livello
- Luigi Reale (Milano)
- Maria Antonietta Ricci (Torino) Presidente Federazione Nazionale PWS
- Corrado Romano (Troina/Enna) Genetista OASI di Troina
- Michele Sacco (S.Giovanni Rotondo) Responsabile Pediatria S.Giovanni Rotondo
- Alessandro Salvatoni (Varese) Direttore Clinica Pediatrica Università Varese
- Domenica Taruscio (Roma) Referente malattie Rare Istituto Superiore di Sanità
- Giuliana Trifirò (Rho-Milano) Responsabile Reparto Neonatologia Ospedale di Rho
- Roberto Vettor (Padova) Endocrinologo Università di Padova
- Alberto Villani (Roma) Presidente SIP

Responsabile Scientifico:

Dr. Antonino Crinò
Struttura Semplice di Patologia Endocrina Autoimmune
UOC di Endocrinologia e Diabetologia
OBG di Palidoro (Roma)
Tel 06 68593418 - cell 330 741611
e-mail: antonino.cрино@opbg.net

Saranno richiesti i crediti ECM al Ministero della Salute

Si ringraziano la Ditta Sandoz e la Ditta Pfizer per il loro contributo incondizionato

RAZIONALE del CONVEGNO

Le obesità su base genetica rientrano nel più ampio capitolo delle obesità secondarie, insieme a quelle da una causa endocrina. Sebbene rappresentino nel loro insieme meno del 2-3% di tutti i casi, le forme genetiche devono essere attentamente considerate nella diagnosi differenziale del soggetto obeso, in particolare durante l'età pediatrica, soprattutto allo scopo di abbreviare i tempi in cui giungere ad un corretto inquadramento nosologico.

La diagnosi precoce è infatti indispensabile per cercare di prevenire l'insorgenza del grave eccesso di peso e delle complicanze ad esso legate, nonché per migliorare il decorso delle patologie associate.

E' importante sottolineare che la complessità del quadro clinico e la loro rarità richiede l'intervento di un team multidisciplinare dedicato in grado di fornire un trattamento più specifico ed efficace.

È utile ricordare come la conoscenza dell'alterazione genetica abbia infatti portato in qualche caso a sviluppare strategie terapeutiche mirate.

Lo scopo del Convegno è quello di fornire alla classe medica le informazioni scientifiche più aggiornate per identificare queste particolari forme di obesità e dare le più recenti informazioni sull'iter diagnostico-terapeutico più appropriato per queste peculiari entità nosologiche.