



Con il patrocinio di:



Approccio al neonato con sindrome malformativa: cosa sapere, cosa saper fare e cosa sapere chiedere

PISA, 25-26 Marzo 2015

Hotel Galilei

INTRODUZIONE

Il 2-3% dei nati presenta una malformazione congenita; nel 15-20% dei casi sono presenti una o più anomalie a carico d'altri organi ed apparati.

L'approccio clinico al neonato con sindrome malformativa si basa su tre elementi essenziali:

- 1) identificazione tempestiva
- 2) diagnosi
- 3) eventuale intervento terapeutico.

In quest'iter il neonatologo viene a trovarsi in una situazione peculiare, quasi di "sentinella": è infatti in una posizione privilegiata per la raccolta dei dati anamnestici perinatali e neonatale ed ha per primo la possibilità di eseguire un esame obiettivo.

Il neonatologo ha quindi il dovere di identificare la patologia, tentare di formulare una diagnosi, la più accurata possibile e di comunicarla in maniera adeguata ai genitori.

OBIETTIVI

Il Convegno nasce dalla consapevolezza che l'inquadramento diagnostico del feto prima e del neonato poi, affetto da sindrome malformativa, rappresenta una costante sfida per molti specialisti nell'area medica.

Sebbene esistano livelli diversificati di competenza resta indiscutibilmente compito e responsabilità di tutti gli specialisti porre una diagnosi o un sospetto diagnostico delle patologie più comuni in questo ambito ed indirizzare ad approfondimenti specialistici mirati quei pazienti verosimilmente affetti da quadri più complessi.

Obiettivo del convegno è di fornire ai singoli Medici quelle competenze metodologiche di base che consentano loro di selezionare in modo adeguato i neonati da sottoporre ad approfondimento diagnostico. Competenze peraltro fino ad oggi non particolarmente contemplate nell' iter formativo della Scuola di Specializzazione in Pediatria.

METODOLOGIA

Il Convegno si propone di fornire un background di conoscenze di base in ambito clinico dismorfologico attraverso lezioni plenarie e coinvolgimento dei discenti al termine di ogni lezione. Test d'ingresso e valutazione finale delle conoscenze acquisite dai discenti e delle performance didattiche dei Relatori.

A tutti i partecipanti verrà fornito materiale didattico sia di tipo metodologico generale sia riguardante le condizioni trattate.

A CHI È RIVOLTO

Il convegno è riservato a medici (pediatri, neonatologi,) che svolgono la loro attività nei punti nascita della regione Toscana e viciniori (Emilia-Romagna, Liguria, Umbria, Marche).

GRUPPO PROMOTORE

*Luigi Memo, Belluno**Gioacchino Scarano, Benevento**Angelo Selicorni, Milano**Giuseppe Zampino, Roma*

RESPONSABILI SCIENTIFICI

*Antonio Boldrini, Pisa**Paolo Ghirri, Pisa*

RELATORI E MODERATORI

*F. Baldo, Pisa**A. Bartuli, Roma**R. Battini, Pisa**A. Boldrini, Pisa**G. Cioni, Pisa**G. Cocchi, Bologna**G. Corsello, Palermo**L. De Sanctis, Torino**A. Donati, Firenze**C. Galavotti, Pisa**M. Giuffrè, Palermo**P. Ghirri, Pisa**L. Guerrini, Pisa**A. Maiorana, Roma**L. Memo, Belluno**F. Moscuza, Pisa**E. Pasquini, Firenze**A. Pierini, Pisa**C. Romagnoli, Roma**G. Saggese, Pisa**G. Scarano, Benevento**A. Selicorni, Monza**P. Simi, Pisa**B. Toschi, Pisa**G. Zampino, Roma*

8.30 Registrazione

8.45

Saluto dei Presidenti*G. Corsello (Società Italiana di Pediatria)**C. Romagnoli (Società Italiana di Neonatologia)*

Introduzione al Convegno

A. Boldrini, L. Memo

Questionario d'ingresso su tematiche di base inerenti i difetti congeniti e la genetica clinica

*A. Selicorni, G. Zampino***SESSIONE INTRODUTTIVA****La clinica****Presidente:** *G. Corsello (Società Italiana di Pediatria)***Discussant:** *G. Cocchi*

9.30

Saper descrivere e saper riconoscere un neonato dismorfico: i segni minori di allarme

L. Memo

10.00

The Metabolic Dysmorphology: attenzione, le malattie metaboliche possono presentarsi con dismorfismi e malformazioni

M. Giuffrè

10.30

Non basta fare una lastra: approccio ragionato alle displasie scheletriche

G. Scarano

11.00

Discussione

11.30

Coffee break

SESSIONE INTRODUTTIVA**Il laboratorio****Presidente: C. Romagnoli****Discussant: L. De Sanctis**

- 11.45 Laboratorio di genetica: passato, presente e futuro
P. Simi
- 12.15 Genetista Clinico: ruolo centrale nel richiedere ed interpretare i risultati e nel counseling della famiglia
B. Toschi
- 12.45 Dallo scompenso metabolico acuto allo screening allargato: cosa il neonatologo deve conoscere e deve fare delle malattie metaboliche ereditarie
A. Donati, E. Pasquini
- 13.15 Discussione
- 13.45 Lunch

SESSIONE INTERATTIVA A ROTAZIONE (CASI CLINICI)*

- 15.00 Le sindromi che il neonatologo deve riconoscere
L. Memo, G. Zampino
- Diagnosi complesse ma fattibili
A. Selicorni, G. Scarano
- Malattie metaboliche
A. Maiorana
- 17.30 Intervallo
- 17.40 Aspetti Nutrizionali nel neonato con Sindrome Malformativa
F. Moscuza
- 18.00 Presentazione Comunicazioni orali
- 18.30 Chiusura Prima Giornata

*** Sessione interattiva a rotazione:**

I partecipanti saranno suddivisi in tre gruppi.
Ciascun gruppo eseguirà a rotazione tutti e tre i workshops.
Ogni workshop sarà gestito da due docenti.
Fra il 2° ed il 3° workshop è previsto un breve intervallo.

Situazioni neonatali particolari**Presidente: A. Boldrini****Discussant: M. Giuffrè**

Iter diagnostico ragionato di fronte al neonato con:

- 9.00 IUGR/Macrosomia
G. Cocchi
- 9.20 Sordità
L. De Sanctis
- 9.40 Cardiopatia congenita
A. Selicorni
- 10.00 Genitali ambigui
P. Ghirri
- 10.20 Polidattilia/ectrodattilia
G. Zampino
- 10.40 Ipotonia
G. Cioni, R. Battini
- 11.00 Coffee break
- Dopo la diagnosi**
Presidenti: G. Corsello (Società Italiana di Pediatria), G. Saggese
Discussant: L. Guerrini
- 11.30 La comunicazione della diagnosi
L. Memo
- 11.50 Ruolo dei Registri delle Malformazioni Congenite (Registro Toscano)
A. Pierini
- 12.10 Centro di riferimento malattie rare: ben oltre la certificazione
A. Bartuli
- 12.30 Tutto quello che la medicina non vede: la voce delle famiglie
Rappresentante Locale delle Famiglie, F. Baldo
- 12.50 Esistono anche dei diritti: le tutele sociali
Associazione Pisana Amici del Neonato, C. Galavotti
- 13.10 Test ECM
- 13.40 Fine lavori

QUOTE DI PARTECIPAZIONE

€ 200,00 + IVA = € **244,00**

E' possibile compilare la scheda di iscrizione on-line direttamente sul sito www.biomedica.net selezionando una delle seguenti modalità di pagamento:

- ▶ Bonifico bancario
- ▶ Carta di credito con circuito Banca Sella (modalità veloce e sicura)

MODALITÀ DI PARTECIPAZIONE

Prima di procedere con l'iscrizione verificare la disponibilità dei posti esclusivamente attraverso il sito www.biomedica.net

Il numero dei posti è limitato. Le iscrizioni saranno accettate automaticamente secondo l'ordine di arrivo alla Segreteria.

Il sistema accetta le iscrizioni sino a 5 giorni dalla data dell'evento; dopo tale termine è possibile iscriversi direttamente in sede congressuale, contattando preventivamente la segreteria organizzativa per verificare la disponibilità dei posti.

Qualora l'evento venga cancellato per cause che non dipendano dalla Segreteria Organizzativa, la stessa non rimborserà spese sostenute dal partecipante ad eccezione della quota di iscrizione. L'attivazione del convegno è garantita solo in seguito al raggiungimento di un numero minimo di iscrizioni; in caso contrario verrà effettuato il rimborso della quota.

CREDITI ECM

Il convegno è stato accreditato da **SIN Provider n. 556** presso il Programma Nazionale di Educazione Continua in Medicina del Ministero della Salute per le seguenti categorie professionali: Infermiere, Medico Chirurgo, Ostetrica/o.

Discipline accreditate: Neonatologia, Neuropsichiatria infantile, Genetica Medica, Pediatria, Pediatri di Libera Scelta e Laboratorio di Genetica Medica.

Evento num. **118127**

Crediti Assegnati: **14**

Per avere diritto ai crediti ECM è necessario frequentare il 100% delle ore di formazione e superare il test di apprendimento ECM sul sito www.providerecm.it disponibile dal 1 aprile al 1 maggio 2015.

Per accedere al questionario è necessario inserire il proprio codice fiscale. Una volta superato il test sarà possibile scaricare direttamente sul sito il proprio attestato ECM.

Si rammenta al partecipante che il limite massimo dei crediti formativi ricondotti al triennio di riferimento 2014-2016 acquisibili mediante invito da sponsor è di 1/3.

ATTESTATO

Ai partecipanti sarà rilasciato un attestato di partecipazione valido per l'inserimento nel curriculum formativo.

ISCRIZIONI DA PARTE DI ASL

Dopo aver effettuato l'iscrizione online, i partecipanti iscritti dalle Aziende ASL di appartenenza sono pregati di inviare via fax (02/45498199) la richiesta della ASL, nella quale dovrà essere specificato:

- ▶ che il richiedente è un proprio dipendente
- ▶ che si tratta di un'iscrizione esente IVA ai sensi dell'Art. 14, comma 10 legge 537/93
- ▶ i dati fiscali relativi all'azienda ASL per la fatturazione

Il partecipante deve anticipare la quota, qualora l'ASL non riuscisse ad effettuare il versamento insieme all'iscrizione. Sarà rilasciata fattura quietanzata intestata all'ASL. Non saranno accettate iscrizioni prive dei requisiti richiesti. Una volta emesse le fatture non potranno essere modificate.

SEDE DEL CONVEGNO

Hotel Galilei
Via Darsena, 1
56121 Pisa (PI)

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA



BIOMEDIA
La condivisione del sapere

Biomedica srl – Area Convegni
Marsida Collaku
Via L. Temolo 4 – 20126 Milano
Tel. 02/45498282 - Fax 02/45498199
e-mail: marsida.collaku@biomedica.net
net www.biomedica.net