





Giornata Mondiale delle Malattie Rare

MALATTIE RARE: PARLIAMOCI

2 marzo 2024

Associazione La Nostra Famiglia IRCCS E. Medea, Bosisio Parini



L'evento ha la finalità di attivare un confronto tra i "malati rari", le loro famiglie e le Associazioni di pazienti ed il centro di riferimento delle Malattie Rare dell'IRCCS E. Medea della sede lombarda di Bosisio Parini e le diverse strutture regionali con le quali sono attive collaborazioni.

L'obiettivo dell'evento è quello di aumentare la reciproca conoscenza e la condivisione dei fabbisogni, mirando alla centralità dei pazienti Rari e delle loro famiglie.

PROGRAMMA

9.00 Apertura dei lavori

Saluti introduttivi

Luisa Minoli, Presidente Associazione La Nostra Famiglia

Massimo Molteni, Direttore Sanitario IRCCS E. Medea-La Nostra Famiglia

Alessandro Fermi, Assessore all'Università, Ricerca, Innovazione, Regione Lombardia

Sessione 1: LE FAMIGLIE "RARE" PARLANO CON LE STRUTTURE

Chair: M. Nobile e S. Guarisco, IRCCS E. Medea-La Nostra Famiglia, Bosisio Parini (LC)

9.20 Brevi interviste a UniPhelan APS, Associazione GRI Italia, ASSI GULLIVER - Associazione Sindrome di Sotos Italia 9.50 Il percorso del "Malato Raro": la comunicazione tra le varie figure - M.G. D'Angelo, IRCCS E. Medea - La Nostra Famiglia, Bosisio Parini (LC)

Sessione 2: DIALOGO TRA FAMIGLIA, MEDICO E LABORATORIO: LA DIAGNOSI

Chair: A. Selicorni, UOC Pediatria, Centro Fondazione Mariani per il Bambino Fragile, ASST Lariana, Como -M.T. Bassi, IRCCS E. Medea-La Nostra Famiglia, Bosisio Parini (LC)

- 10.00 Il bambino con disturbi motori R. Cima, IRCCS E. Medea-La Nostra Famiglia, Bosisio Parini (LC)
- 10.10 Il bambino con deficit cognitivo linguistico -A. Decio, IRCCS E. Medea-La Nostra Famiglia, Bosisio Parini (LC)
- 10.20 Il bambino con disturbi del neurosviluppo -E. Mani, IRCCS E. Medea-La Nostra Famiglia, Bosisio Parini (LC)

Giornata Mondiale delle Malattie Rare

MALATTIE RARE: PARLIAMOCI - 2 marzo 2024 Associazione La Nostra Famiglia - IRCCS E. Medea, Bosisio Parini

- 10.30 Il bambino con epilessia rara N. Zanotta, IRCCS E. Medea-La Nostra Famiglia, Bosisio Parini (LC)
- 10.40 Il ruolo del laboratorio di genetica M.T. Bassi, IRCCS E. Medea-La Nostra Famiglia, Bosisio Parini (LC)
- 10.50 Dalla citogenetica alle tecniche più avanzate C. Bonaglia, IRCCS E. Medea-La Nostra Famiglia, Bosisio Parini (LC)
- 11.00 La consulenza genetica S. Marelli, IRCCS E. Medea-La Nostra Famiglia, Bosisio Parini (LC)
- 11.10 Il ruolo del medico genetista in una struttura ospedaliera A. Selicorni, UOC Pediatria, Centro Fondazione Mariani per il Bambino Fragile, ASST Lariana, Como
- 11.20 Coffee break

Sessione 3: UN DIALOGO CONTINUO: LA PRESA IN CARICO DEL PAZIENTE

Chair: D. Colombo, SC Pneumologia IRCCS INRCA c/o H Mandic Merate ASST Lecco - S. Strazzer, L. Piccinini, IRCCS E. Medea-La Nostra Famiglia, Bosisio Parini (LC)

- 11.45 La famiglia al centro: supportare i genitori nel percorso di cura del bambino prescolare con sindrome rara R. Montirosso, IRCCS E. Medea-La Nostra Famiglia, Bosisio Parini (LC)
- 11.55 Tecnologie per la riabilitazione motoria: cosa c'è di nuovo? E. Diella, M. Delle Fave, IRCCS E. Medea-La Nostra Famiglia, Bosisio Parini (LC)
- 12.05 Le emergenze "dalla parte del Genitore" -G. Fontana, Sezione lecchese "Daniele Genazzini" UILDM Lecco

12.15 Le emergenze "dalla parte del Medico" D. Colombo, SC Pneumologia IRCCS INRCA
c/o H Mandic Merate ASST Lecco

Sessione 4: PARLIAMO DEL FUTURO

Chair: M.G. D'Angelo, IRCCS E. Medea-La Nostra Famiglia, Bosisio Parini (LC)

12.30 Le terapie innovative nelle malattie muscolari - F. Magri, UOC Neurologia Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico, Milano

Sessione 5: RIFLESSIONI DI FAMIGLIE, ASSOCIAZIONI E ISTITUZIONI

Chair: M.G. D'Angelo, M. Granziera, IRCCS E. Medea-La Nostra Famiglia, Bosisio Parini (LC)

12.45 - 13.30

- ➤ Centro di Coordinamento Rete Regionale Malattie Rare, Istituto M. Negri IRCCS, Ranica (Bg) S. Gamba
- ► Associazione Genitori La Nostra Famiglia D. Maroni
- ► Fondazione Malattie Miotoniche G. Meola
- ► Associazione AlVips M. Zapparoli
- ► Associazione AiCa3 B. Kullmann
- Parent Project APS A. Petruzza
- ► EPAG EpiCARE European Reference Network for rare and Complex Epilepsies R. Vavassori

13.30 Conclusione e buffet offerto da





RESPONSABILE SCIENTIFICO

Maria Grazia D'Angelo, Responsabile UOC Riabilitazione Specialista Malattie Rare del Sistema Nervoso Centrale e Periferico, IRCCS E Medea- Bosisio Parini (Lecco)

INFO

Iscrizioni: la partecipazione all'incontro è gratuita.

La registrazione è obbligatoria. Inquadrare il QR code per accedere al form di iscrizione.

Sede: Associazione La Nostra Famiglia-IRCCS E. Medea, Via don Luigi Monza, 20 - Bosisio Parini (LC)



IN COLLABORAZIONE CON

























