

Relatori e Moderatori

Fabrizio Barbetti Prof. Associato di Biochimica e Biologia Molecolare Clinica, Università di Roma Tor Vergata, Roma. Responsabile U.O.C. Patologia Clinica, Ospedale San Pietro Fatebenefratelli, Roma.

Massimo Carella Vice Direttore Scientifico, IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza", San Giovanni Rotondo.

Marco Castori Dirigente Medico, Responsabile di U.O.C. Genetica Medica, IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza", San Giovanni Rotondo.

Agostino Consoli Prof. Ordinario di Endocrinologia e Malattie del Metabolismo, Università degli Studi "G. d'Annunzio", Chieti-Pescara.

Salvatore De Cosmo Direttore Dipartimento Scienze Mediche, IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza", San Giovanni Rotondo.

Maurizio Delvecchio Dirigente Medico, U.O.C. Pediatria e Neonatologia P.O. "Madonna Delle Grazie", Matera.

Lazzaro di Mauro Dirigente Medico, Responsabile di U.O.C. Medicina Trasfusionale Lab. Analisi Cliniche, IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza", San Giovanni Rotondo.

Rosa Di Paola Dirigente Biologo, Laboratorio di Ricerca di Diabetologia ed Endocrinologia, IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza", San Giovanni Rotondo.

Francesco Giorgino Prof. Ordinario di Endocrinologia e Malattie del Metabolismo, Università degli Studi di Bari, Bari.

Ornella Ludovico Dirigente Medico, U.O.S. Endocrinologia IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza", San Giovanni Rotondo.

Antonella Marucci Dirigente Biologo, Laboratorio di Ricerca di Diabetologia ed Endocrinologia IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza", San Giovanni Rotondo.

Claudia Menzaghi Dirigente Biologo, Laboratorio di Ricerca di Diabetologia ed Endocrinologia, IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza", San Giovanni Rotondo.

Angela Napoli Ricercatore Universitario, Università "Sapienza" di Roma, Roma. Dirigente Medico, U.O.C. Medicina 2, Azienda Ospedaliera Sant'Andrea, Roma.

Elvira Piccinno Dirigente Medico, U.O.C. Malattie Metaboliche e Diabetologia, Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII-Azienda Policlinico, Bari.

Sabrina Prudente Dirigente Biologo, U. di Ricerca sulle Malattie Metaboliche e Cardiovascolari, IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" Istituto Mendel, Roma.

Irene Rutigliano Dirigente Medico, U.O.C. di Pediatria IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza", San Giovanni Rotondo.

Michele Sacco Dirigente Medico, Responsabile di U.O.C. Pediatria, IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza", San Giovanni Rotondo.

Vincenzo Trischitta Prof. Ordinario di Endocrinologia, Università "Sapienza" di Roma, Roma. Responsabile Laboratorio di Ricerca di Diabetologia ed Endocrinologia, IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza", San Giovanni Rotondo.

Con il Patrocinio della:

Società Italiana di Diabetologia

Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia

Pediatria (SIEDP)

Associazione Medici Diabetologi (AMD)



Ospedale Casa Sollievo della Sofferenza
Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico
Opera di San Pio da Pietrelcina
Viale Cappuccini, 71013 - San Giovanni Rotondo (FG)
Dipartimento - Diagnostica di Laboratorio e Trasfusionale
Responsabile - Dott. Lazzaro Di Mauro
Laboratorio di Ricerca di Diabetologia ed Endocrinologia
Responsabile - Prof. Vincenzo Trischitta

IL DIABETE MONOGENICO NEL PAZIENTE PEDIATRICO E NELL'ADULTO

Aula Multimediale

Poliambulatorio "Giovanni Paolo II"

23 Marzo 2018

INFORMAZIONI GENERALI

SEDE: Aula Multimediale, Poliambulatorio Giovanni Paolo II, IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza", viale Padre Pio, 71013, San Giovanni Rotondo.

ISCRIZIONE: tramite il sito www.mycemweb.it

N° EVENTO FORMATIVO: 57-3808

N° CREDITI FORMATIVI: 4

L'evento è aperto a medici, biologi e biotecnologi

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA:

Dott.ssa Antonella Marucci, Tel. 0882-416277;
Dott.ssa Pamela Piscitelli, Tel. 0882-410246



Presentazione dell'evento

Il diabete monogenico è una forma di diabete mellito con trasmissione autosomica dominante, causato in ogni singolo paziente dalla mutazione di un singolo gene. Ad oggi si conoscono 27 geni responsabili di altrettante forme di diabete monogenico.

La maggior parte dei pazienti affetti da diabete monogenico sono spesso diagnosticati, non correttamente, come affetti da diabete mellito tipo 1 o tipo 2. Questi errori diagnostici sono gravi perché, la corretta diagnosi molecolare di diabete monogenico, oltre ad avere implicazioni utili per gli altri membri della famiglia, può consentire la “personalizzazione” sia del follow-up che del trattamento del paziente.

Il Laboratorio di Ricerca di Diabetologia ed Endocrinologia dell'IRCCS “Casa Sollievo della Sofferenza” di San Giovanni Rotondo, è attivamente impegnato nella diagnostica molecolare del diabete monogenico in un ampio bacino di utenza delle regioni del sud e centro Italia.

Questo incontro vuole trattare alcuni aspetti prevalentemente pratici di estrema importanza del diabete monogenico che troppo raramente sono affrontati nei congressi di diabetologia. Inoltre vuole portare all'attenzione dei partecipanti i nuovi progressi diagnostici intervenuti recentemente nella nostra struttura, grazie all'implementazione di tecniche di sequenza genica di ultima generazione, note col termine di “Next Generation Sequencing” che permettono una diagnosi molecolare più precisa e più rapida.

Programma

13:00 Saluti di benvenuto

13:30 Presentazione dell'evento
(V. Trischitta)

I Sessione

Moderatori: S. De Cosmo - M. Sacco

14:00 Inquadramento clinico e molecolare
(F. Barbetti)

14:30 Diagnostica in “Casa Sollievo della Sofferenza”: ieri e oggi
(R. Di Paola, A. Marucci)

15:00 Coffee break

II Sessione

Moderatori: L. di Mauro - F. Giorgino

15:30 Paziente Pediatrico - Tra il diabete tipo 1 e il diabete monogenico
(M. Delvecchio)

16:00 Paziente Adulto - Tra il diabete tipo 2 e il diabete monogenico
(O. Ludovico, S. Prudente)

Tavola Rotonda:

Aspetti pratici di gestione clinico-diagnostica e organizzativa

Moderatori: M. Carella - M. Castori - A. Consoli

16:30 Costo/beneficio della diagnosi molecolare
(I. Rutigliano)

16:45 Diagnosi molecolare: chi decide cosa?
(E. Piccinno)

17:00 Algoritmi di predizione per ottimizzare la diagnosi molecolare
(C. Menzaghi)

17:15 Diabete in gravidanza: quando richiedere la diagnosi molecolare
(A. Napoli)

17:30 Considerazioni finali
(V. Trischitta)

18:00 Conclusione dei lavori