

La sindrome di Prader-Willi (PWS) è la più comune tra le obesità sindromiche su base genetica ed è causata dalla perdita di espressione dei geni paterni, normalmente attivi, presenti nella regione del cromosoma 15 (15q11-13). L'incidenza della PWS è difficile da accertare, ma evidenze della letteratura suggeriscono che sia di circa 1 su 25.000 nati vivi. La maggior parte dei pazienti ha una diagnosi genetica confermata.

La sindrome di Prader-Willi (PWS) è caratterizzata da ipotonia, disturbi dell'alimentazione nell'infanzia, iperfagia con obesità in evoluzione, ipogonadismo, bassa statura finale negli adulti e disabilità cognitive e comportamentali.

Il razionale per l'uso dell'ormone della crescita ricombinante (rhGH) deriva dalla valutazione

delle comorbidità osservate nella PWS, simili a quelle associate alla carenza di GH (es. riduzione della forza muscolare, alterazione della composizione corporea, spesa energetica ridotta e riduzione della crescita, in presenza di obesità).

La terapia con rhGH nella PWS rappresenta una sfida terapeutica caratterizzata dalla necessità di rispondere alle esigenze di individui con disabilità cognitive e di perseguire molteplici obiettivi terapeutici tenendo conto del rapporto rischio-beneficio e del suo impatto sulla salute generale di questa tipologia di pazienti, in particolare su aspetti quali statura, composizione corporea, sviluppo motorio (neonati e bambini), metabolismo osseo, profilo lipidico, trofismo e forza muscolare.

Obiettivi

- Condividere gli aspetti normativi, procedurali e gestionali del paziente con PWS
- Consentire il confronto di esperienze di pratica clinica ai fini di definire le principali caratteristiche cliniche del paziente con PWS
- Definire l'impatto multi-organo, in termini di rapporto rischio-beneficio, della terapia con rhGH
- Generare spunti utili per lo sviluppo di progetti di ricerca da realizzare in futuro

Il Coordinatore
Maria Rosaria Licenziati

SEDE: Hotel Paradiso - Via Catullo, 11 - 80122 Napoli

ATTESTATO DI PARTECIPAZIONE

Sarà rilasciato dalla Segreteria, al termine dei lavori, a tutti i partecipanti regolarmente iscritti.

E.C.M.

L'evento è stato accreditato dal Ministero della Salute con 6 crediti formativi ECM per la professione di Medico Chirurgo e Psicologo.

Ai fini dell'attribuzione dei crediti formativi, sarà rilevata la presenza dei partecipanti in ingresso ed in uscita con il registro delle firme.

Gli interessati dovranno compilare e restituire alla Segreteria Organizzativa il questionario di verifica dell'apprendimento e la scheda di valutazione dell'evento formativo, all'atto del ritiro dell'attestato di partecipazione. I crediti E.C.M. saranno assegnati secondo la normativa vigente, e saranno attribuiti solo e soltanto in funzione dell'effettiva partecipazione all'evento. N.B. L'ottenimento dei crediti, ai sensi della normativa vigente, è comunque vincolato al raggiungimento di almeno il 75% delle risposte esatte del test, a scelta multipla sottoposto.

Iniziativa realizzata grazie al contributo non condizionante di:



Segreteria Organizzativa e Provider ECM



Via G. Quagliariello, 27 • 80131 Napoli
ph +39.081.19578490 • fax +39.081.19578071
www.centercongressi.it • info@centercongressi.com

III ITALIAN FOCUS GROUP PROGETTI di RICERCA nelle OBESITÀ GENETICHE

Programma

Napoli
21 giugno
2019

Patrocini richiesti:



SOCIETÀ ITALIANA DI ENDOCRINOLOGIA E
DIABETOLOGIA PEDIATRICA (SIEDP/ISPED)

III ITALIAN FOCUS GROUP

PROGETTI di RICERCA nelle OBESITÀ GENETICHE

COORDINATORE SCIENTIFICO
Maria Rosaria Licenziati, Napoli

FACULTY
Dario Bacchini, Napoli
Andrea Corrias, Torino
Antonino Edoardo Giuseppe Crinò, Roma
Maurizio Delvecchio, Matera
Maria Felicia Faienza, Bari
Danilo Fintini, Roma
Luigi Gargantini, Treviglio (BG)
Graziano Grugni, Verbania
Maria Rosaria Licenziati, Napoli
Corrado Mammì, Reggio Calabria
Letizia Ragusa, Troina (EN)
Irene Rutigliano, San Giovanni Rotondo (FG)
Michele Carmine Sacco, San Giovanni Rotondo (FG)
Giuliana Trifirò, Rhò (MI)
Giuliana Valerio, Napoli

21 giugno 2019

•10.30 Welcome coffee e apertura dei lavori

•11.00 **SESSIONE I**
IL PUNTO SUI NUOVI STUDI NELL'OBESITÀ GENETICA

Questionario iperfagia
Dario Bacchini, Maria Rosaria Licenziati, Giuliana Valerio

La transizione del PWS dall'età pediatrica all'età adulta
Andrea Corrias, Luigi Gargantini, Graziano Grugni

Medicina narrativa nella PWS
Letizia Ragusa

Studio LIGHT nei PWS
Maria Felicia Faienza

Gestione del paziente con PWS: è migliorata?
Giuliana Trifirò

Discussione interattiva

•14.00 Light lunch

•15.00 **SESSIONE II**
AGGIORNAMENTI SU STUDI IN CORSO NELL'OBESITÀ GENETICA

Adrenarca prematuro e Pubertà precoce in bambini con PWS
Irene Rutigliano, Michele Carmine Sacco

Vitamina D nella PWS
Antonio Crinò, Danilo Fintini

EEG nella PWS
Maurizio Delvecchio

Dose di GH nella PWS
Maurizio Delvecchio

Identificazione di mutazioni monogeniche nell'obesità severa a insorgenza precoce
Corrado Mammì

Emendamento nota 39
Antonino Crinò, Graziano Grugni

Discussione interattiva

•18.00 Questionario di apprendimento e chiusura dei lavori