

Con il patrocinio richiesto di:



Ospedale Pediatrico
Giovanni XXIII



LO SCREENING NEONATALE ESTESO E SUPERESTESO: nuove prospettive e vecchie criticità

BARI, 7 GIUGNO 2024 | Nicolaus Hotel

PROGRAMMA DETTAGLIATO

08.30 Registrazione dei partecipanti

09.00 Saluti delle Autorità

09.20 Il futuro dello screening neonatale – **F. Amati**

09.40 I primi sette anni di screening neonatale esteso in Italia – **A. Pession**

SESSIONE I

Lo screening neonatale superesteso: focus sull'esperienza di varie regioni italiane

Moderano: **D. Gagliardi, E. Rosati**

10.00 Lo screening neonatale per le malattie da accumulo lisosomiale in Regione Veneto – **A. Burlina**

10.20 Lo screening neonatale per la leucodistrofia metacromatica in Regione Toscana – **G. La Marca**

10.40 Lo screening neonatale per la SMA in Regione Puglia – **M. Gentile**

11.00 Discussione

11.15 *Coffee Break*

SESSIONE II

Lo screening neonatale esteso in Puglia e in Italia: i primi sette anni di esperienza

Moderano: **L. Melpignano, R. Porfido**

11.30 L'esperienza in Puglia dal punto di vista del laboratorio – **S. Simonetti**

11.45 L'esperienza in Puglia dal punto di vista clinico – **A. Tummolo**

12.00 Discussione

SESSIONE III

Le false positività allo screening neonatale: cause, prevenzione e gestione

Moderano: **E. Cicinelli, G. Latorre**

12.15 Da patologia materna e neonatale – **D. De Giovanni**

12.30 Da dieta materna – **G. Paterno**

12.45 Le strategie per ridurre i falsi positivi allo screening neonatale: i second tier test – **T. Lorè**

13.00 Discussione

13.15 *Light lunch*

SESSIONE IV

14.00 Tavola rotonda - Lo screening neonatale esteso e i problemi ancora aperti

Moderano: **M. Masciopinto, A.M. Pagano**

PROIEZIONE DEL VIDEO: Storia di un cartoncino

Intervengono: **D. Ciullo, A.M. Di Cintio, M. Giannoccaro, M. Grande, V. Petruzzelli**

- La compilazione del cartoncino
- L'esecuzione del prelievo
- La gestione del paziente richiamato
- Le problematiche delle famiglie
- La comunicazione con la famiglia e il consenso informato

15.30 Proposte di miglioramento dello screening – **S. Simonetti, A. Tummolo**

16.00 Take Home Messages

16.15 Compilazione e consegna del questionario di verifica di apprendimento ECM

16.30 Chiusura lavori

FACULTY

Amati Fabiano

Regione Puglia

Burlina Alberto

Centro Regionale Malattie Metaboliche Ereditarie, Regione Veneto;
U.O.C. Malattie Metaboliche Ereditarie, Dipartimento di Pediatria,
Azienda Ospedaliera di Padova

Cicinelli Ettore

Ginecologia ed Ostetricia, Università degli Studi di Bari;
U.O.C. Ginecologia ed Ostetricia, A.O.U. Policlinico di Bari

Ciullo Daniela

U.O.C. Malattie Metaboliche e Genetica Medica, Ospedale
Pediatico "Giovanni XXIII", Bari

De Giovanni Donatella

U.O.C. Malattie Metaboliche e Genetica Medica, Ospedale
Pediatico "Giovanni XXIII", Bari

Di Cintio Anna Maria

Libero professionista

Gagliardi Delio

U.O.C. Neurologia Pediatrica, Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII",
Bari

Gentile Mattia

U.O.C. Laboratorio Genetica Medica, Ospedale "Di Venere", Bari

Giannoccaro Maria

Laboratorio Patologia Clinica e Screening Neonatale, Ospedale
Pediatico "Giovanni XXIII", Bari

Grande Mina

U.O.C. Malattie Metaboliche e Genetica Medica, Ospedale
Pediatico "Giovanni XXIII", Bari

La Marca Giancarlo

Biochimica Clinica e Biologia Molecolare Clinica, Dipartimento di
Scienze Biochimiche, Cliniche e Sperimentali, Università degli Studi
di Firenze

Latorre Giuseppe

U.O.S. Terapia Intensiva Neonatale, Ospedale Generale Regionale "F.
Miulli", Acquaviva delle Fonti (BA)

Lorè Tania

Laboratorio Patologia Clinica e Screening Neonatale,
Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII", Bari

Masciopinto Maristella

U.O.C. Malattie Metaboliche Genetica Medica,
Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII", Bari

Melpignano Livio

Direzione medica di Presidio Ospedaliero,
Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII", Bari

Pagano Anna Maria

U.O.C. Malattie Metaboliche e Genetica Medica,
Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII", Bari

Paterno Giulia

U.O.C. Malattie Metaboliche e Genetica Medica,
Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII", Bari

Pession Andrea

Pediatria, Università degli Studi di Bologna

Petruzzelli Virna

Laboratorio Patologia Clinica e Screening Neonatale,
Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII", Bari

Porfido Rosa

A.O.U. Policlinico di Bari

Rosati Enrico

U.O.C. Terapia Intensiva Neonatale, Ospedale
"Cardinale G. Panico", Tricase (LE)

Simonetti Simonetta

Laboratorio Patologia Clinica e Screening Neonatale,
Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII", Bari

Tummolo Albina

U.O.C. Malattie Metaboliche e Genetica Medica,
Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII", Bari

INFORMAZIONI GENERALI

■ RAZIONALE

Lo **screening neonatale** è un **pilastro della medicina preventiva**, consentendo l'identificazione precoce di condizioni genetiche e metaboliche che altrimenti potrebbero passare inosservate. Negli ultimi decenni, l'adozione di metodologie estese e super estese ha ampliato il numero di malattie rilevate, offrendo così **opportunità senza precedenti per interventi precoci e migliori esiti clinici**.

Questo congresso intende esaminare da vicino le **nuove prospettive** e le antiche criticità associate allo screening neonatale esteso e super esteso. In particolare, si focalizzerà sui seguenti temi: **avanzamenti tecnologici, identificazione precoce di nuove condizioni, gestione delle false positività, aspetti etici e consenso informato**.

Attraverso sessioni plenarie, questo congresso mira a promuovere una **discussione approfondita e multidisciplinare** su queste tematiche cruciali, con l'obiettivo di **guidare l'innovazione, migliorare l'efficacia e l'equità dello screening neonatale esteso e superesteso**.

■ RESPONSABILE SCIENTIFICO

Albina Tummolo

U.O.C. Malattie Metaboliche e Genetica Medica,
Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII", Bari

■ ISCRIZIONE

L'Evento accreditato è gratuito ed è aperto a un massimo di **100 Medici Chirurghi** (tutte le discipline) **Biologi, Infermieri e Tecnici di Laboratorio**.

Per prenotarsi, è necessario compilare il form online, accessibile dal bottone *Iscriviti* su:

https://bit.ly/Screening_Neonatale_2024

■ ECM (PROVIDER N. 5293 - AIMS S.R.L.)

L'Evento è inserito nel programma di formazione E.C.M. e dà diritto a **6 crediti** per ottenere i quali è necessaria la partecipazione al 100% dell'attività formativa e il superamento della verifica di apprendimento.

ID Evento: 416628

Obiettivo formativo: Contenuti tecnico-professionali (conoscenze e competenze) specifici di ciascuna professione, di ciascuna specializzazione e di ciascuna attività ultraspecialistica, ivi incluse le malattie rare e la medicina di genere.

Con la collaborazione non condizionante di:

GOLD SPONSOR

sanofi

SILVER SPONSOR



BRONZE SPONSOR



BIOMARIN

Chiesi
global rare diseases

Orchard
therapeutics™

■ SEGRETERIA ORGANIZZATIVA



 altaformazioneaims.it

 segreteria@altaformazioneaims.it

 +39 375.6069191

