



## Simposio

### *La sindrome da delezione 22q11.2*

Un esempio di approccio multidisciplinare di una malattia rara

Pisa, Aula Magna-Scuola Medica, 16 aprile 2016

- 8.30 - 9.00 Registrazione dei partecipanti  
9.00 - 9.10 Saluto del Direttore U.O. Pediatria - Dipartimento medicina clinica e sperimentale - G. Saggese  
9.10 - 9.30 Introduzione - R. Consolini  
**Moderatori: M.M. D'Elíos, L. Migliore**  
09.30 - 10.00 Disordini genomici e Sindrome di DiGeorge  
L. Migliore  
10.00 - 10.30 Il ruolo del genetista clinico  
B. Toschi  
10.30 - 11.00 L'assetto immune  
A. Legitimo  
11.00 - 11.30 Il quadro cardiologico  
L. Festa  
11.30 - 12.00 Anomalie otorinolaringoiatriche  
F. Forli  
12.00 - 12.30 Il metabolismo fosfo-calcico  
I. Baroncelli  
12.30 - 13.00 Il fenotipo neuro-comportamentale  
R. Batini, R. Milone  
13.00 - 13.30 Questionario ECM

#### RELATORI E MODERATORI

M.M. D'Elíos- Dip. di Medicina Sperimentale e Clinica, Università di Firenze  
L. Migliore- Dip. di Ricerca Traslationale e delle nuove Tecnologie in Medicina e Chirurgia, Università di Pisa  
R. Consolini- Pediatria, Università di Pisa  
A. Legitimo-Pediatria, Università di Pisa  
B. Toschi-Genetica Medica A.O.U. Pisana  
L. Festa-Ospedale del cuore G.Pasquinucci, Massa  
F. Forli-Otorinolaringoiatria, Università di Pisa  
R. Batini, R.Milone- IRCSS Fondazione Stella Maris, Pisa  
I. Baroncelli Pediatria, A.O.U. Pisana

#### Segreteria Scientifica

R. Consolini  
Dipartimento di Medicina clinica e sperimentale  
Servizio di Immunologia clinica e di laboratorio  
rita.consolini@med.unipi.it  
U.O. Pediatria 1

Evento gratuito

Sede del corso: Aula Magna - Scuola Medica - Via Roma 55 - Pisa

**Crediti ECM:** la richiesta di accreditamento ECM è stata inoltrata al Ministero della Sanità per le figure del Medico Chirurgo (tutte le discipline) e Biologo.

