

CONNESSIONI

I percorsi per le persone
con **Sindrome di Williams**
Firenze,
18 ottobre 2025
dalle 9:00 alle 13:30

L'Associazione Persone Sindrome di Williams Italia nasce nel 2016 per tutelare le persone con la sindrome e le loro famiglie.

Nel corso di questi anni ha realizzato moltissime progettualità a favore dei bambini e ragazzi con SW, sostenendo le famiglie nei percorsi quotidiani.

Ha inoltre promosso la realizzazione di PDTA in più Regioni italiane.

Questo incontro, gratuito, è **stato accreditato con 4 crediti ECM** per moltissime professioni sanitarie.

La disponibilità di posto è per massimo 50 specialisti.

ISCRIZIONI

L'accREDITamento ECM è a cura di Meyer Health Campus

Programma

9:00 - Introduzione e presentazione di Paola Riso, Presidente APW Italia

9:10 - Saluti istituzionali e introduzione alle attività del Forum ATMR
Marco Esposito, Presidente Cesvot e Vice Presidente FORUM ATMR

Moderata: Annalisa Scopinaro

9:40 I bisogni delle persone con SW - **Paola Riso**

9:50 - La rete per le Malattie Rare della Regione Toscana - Quali i centri dedicati alla SW e quale collaborazione con i medici territoriali?

Cristina Scaletti e Cecilia Berni,

10:20 - Le specificità della Sindrome di Williams, le linee guida e il PDTA pediatrico, i possibili collegamenti con la medicina territoriale -

Stefano Stagi - AO Meyer

10:50 - la presa in carico: ruolo dei medici del territorio. Ne discutono

Marzia Guarnieri, Irene Severi e Angela Lombardini

11:20- Coffee Break

11:30 - La transizione, quali possibili modelli (tutti i relatori): coordina il tavolo **Alessandra Renieri**

12:00 - Focus su presa in carico neuropsichiatrica, psichiatrica e neurologica per la SW - **Roberta Milone - Stella Maris**

12:30 - Focus sui pre-requisiti per l'autonomia: **Margherita Ravenni e Giulia Magnatta.**

13:00 - distribuzione questionari ECM

13:10 - Chiusura convegno

Relatori e moderatori

Cecilia Berni, Responsabile organizzativo Rete Malattie Rare, Regione Toscana

Marco Esposito, Presidente Cesvot e Vice Presidente FORUM ATMR

Marzia Guarnieri, referente PLS nel CTO Rete malattie Rare

Angela Lombardini, delegata FIMP Toscana

Giulia Magnatta, psicologa psicoterapeuta sistemico-relazionale

Roberta Milone - Dirigente Medico Neuropsichiatra Infantile presso IRCCS Fondazione Stella Maris

Alessandra Renieri, professore ordinario di Genetica Medica dell'Università di Siena e direttrice della UOC di Genetica medica dell'Azienda ospedaliero-universitaria senese

Margherita Ravenni, terapista neuropsicomotoria Ass Davide e Golia

Paola Riso, Presidente Ass. Persone Sindrome di Williams Italia

Cristina Scaletti, Responsabile clinico Rete Malattie Rare, Regione Toscana

Annalisa Scopinaro, presidente UNIAMO Federazione Italiana Malattie Rare

Stefano Stagi, Primario di Endocrinologia AOU Meyer

Irene Severi, referente MMG nel CTO Rete malattie Rare

COLLABORAZIONI E PARTNER



Con il patrocinio di

ÜNIAMO

Federazione Italiana Malattie Rare

IL CONVEGNO CONNESSIONI È STATO REALIZZATO ANCHE
CON I CONTRIBUTI DEL FORUM TOSCANO ASSOCIAZIONI DI
MALATTIE RARE A VALERE SUI FONDI DI REGIONE TOSCANA
(DGR 570/2020)
E DEL CESVOT (BANDO PER LA REALIZZAZIONE DI INIZIATIVE
PROMOZIONALI A CARATTERE LOCALE)

CESVOT