

## ELENCO RELATORI E MODERATORI (segue)

### *Giulia Ricci*

Clinica Neurologica, Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, Università di Pisa, Pisa;  
Dipartimento di Scienze della Vita, Università di Modena e Reggio Emilia, Modena

### *Carmelo Rodolico*

Dipartimento di Neuroscienze, Psichiatria ed Anestesia, Università di Messina, Messina

### *Lucia Ruggiero*

Dipartimento di Neuroscienze, Scienze Riproduttive ed Odontostomatologiche, Università Federico II, Napoli

### *Filippo Maria Santorelli*

Fondazione Stella Maris IRCCS, Pisa

### *Lucio Santoro*

Dipartimento di Neuroscienze, Scienze Riproduttive ed Odontostomatologiche, Università Federico II, Napoli

### *Gabriele Siciliano*

Clinica Neurologica, Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, Università di Pisa, Pisa

### *Rossella Tupler*

Laboratorio Miogen, Dipartimento di Scienze della Vita, Università di Modena e Reggio Emilia, Modena

### *Liliana Vercelli*

Dipartimento di Neuroscienze "Rita Levi Montalcini", Università di Torino, Torino

## INFORMAZIONI

### *SEDE DELL'INIZIATIVA*

Sala Panini, Camera di Commercio di Modena  
Via Ganaceto n. 134, Modena

### *OBIETTIVI E DESTINATARI*

Il convegno affronterà la variabilità fenotipica della distrofia muscolare facioscapolomerale; sarà presentato un nuovo strumento di classificazione clinica per la caratterizzazione dei pazienti e dei loro familiari, proposto dal Network Italiano per la FSHD. Il convegno sarà rivolto a genetisti, neurologi, neuropsichiatri infantili e biologi molecolari.

### *MODALITÀ DI ISCRIZIONE*

L'iscrizione dovrà avvenire entro il 15 settembre 2015. E' prevista una quota di iscrizione pari a 50 euro. Una quota di iscrizione ridotta pari a 30 euro è prevista per dottorandi, medici specializzandi e biologi specializzandi. La scheda di iscrizione, unitamente alla copia del bonifico bancario, dovrà essere inviata alla Segreteria Organizzativa via fax (al numero 0577 289334) o per email (info@conventursiena.it).

### *CREDITI ECM*

All'iniziativa sono stati attribuiti 4 crediti ECM

### *SEGRETERIA SCIENTIFICA*

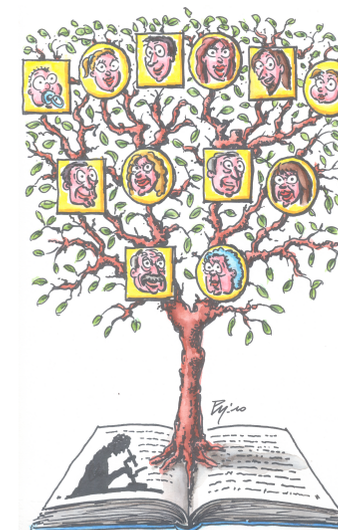
Prof.ssa Rossella Tupler  
Dott.ssa Monica Govi  
Dott. Fabiano Mele  
Dott.ssa Giulia Ricci  
Email: miogenlab@unimore.it

### *SEGRETERIA ORGANIZZATIVA*

Studio ConventurSiena  
Via del Cavallerizzo, 1  
53100 Siena  
Tel. 0577 270870 - Fax 0577 289334  
Email: info@conventursiena.it



## *La variabilità fenotipica nella distrofia muscolare facioscapolomerale: training all'utilizzo di una nuova classificazione clinica*



Modena 18 settembre 2015

Sala Panini, Camera di  
Commercio



Università di Modena  
e Reggio Emilia



Pollicinico

## PROGRAMMA

13.00 - Registrazione, Consegna Test di Uscita

### STATO DELL'ARTE

*Moderatori:* Corrado Angelini (Venezia), Antonio Percesepe (Modena)

14.00 - **La variabilità fenotipica nella distrofia muscolare facioscapolomerale.**

Massimiliano Filosto (Brescia)

14.30 - **Un punteggio per misurare il grado di compromissione motoria: l'FSHD score.**

Lorenzo Maggi (Milano)

14.45 - **La correlazione genotipo-fenotipo.**

Rossella Tupler (Modena)

### UNA NUOVA CLASSIFICAZIONE CLINICA

*Moderatori:* Grazia D'Angelo (Bosisio Parini), Antonio Di Muzio (Chieti), Carmelo Rodolico (Messina)

15.15 - **Presentazione della nuova scheda clinica.** Lucio Santoro (Napoli)

15.45 - **Discussione di casi clinici: come applicare la nuova classificazione clinica.**

Giulia Ricci (Pisa, Modena), Lucia Ruggiero (Napoli), Liliana Vercelli (Torino)

16.30 - Pausa caffè

### ANALISI DEI FENOTIPI FSHD

*Moderatori:* Giovanni Antonini (Roma), Angela Berardinelli (Pavia), Gabriele Siciliano (Pisa)

16.45 - **Quando classificare un paziente come FSHD2.** Tiziana Mongini (Torino)

17.15 - **Next generation sequencing nelle miopatie: sono necessari parametri comuni di classificazione clinica?**

Filippo Maria Santorelli (Pisa)

17.45 - **Proposta di un approccio sistematico ed integrato alle malattie muscolari ereditarie.**

Maurizio Moggio (Milano)

18.15 - Discussione

19.00 - Conclusioni

### ELENCO RELATORI E MODERATORI

*Corrado Angelini*

Fondazione Ospedale S.Camillo, IRCCS, Lido di Venezia

*Giovanni Antonini*

Dipartimento di Neurologia, Ospedale S. Andrea, Università Sapienza di Roma, Roma

*Angela Berardinelli*

Unità di Neurologia e Psichiatria Pediatrica, IRCCS Fondazione C. Mondino, Pavia

*Grazia D'Angelo*

Dipartimento di Neuroriabilitazione, IRCCS Istituto Eugenio Medea Ca' Granada Ospedale Maggiore, Bosisio Parini

*Antonio Di Muzio*

Centro per le Malattie Neuromuscolari, CeSI, Università G. d'Annunzio di Chieti, Chieti

*Massimiliano Filosto*

Clinica Neurologica, Ospedale Universitario "Spedali Civili" di Brescia, Brescia

*Lorenzo Maggi*

Istituto Neurologico C. Besta, Fondazione IRCCS, Milano

*Maurizio Moggio*

Fondazione IRCCS Ca' Granda, Ospedale Maggiore Policlinico, "Centro Dino Ferrari", Università di Milano, Milano

*Tiziana Mongini*

Dipartimento di Neuroscienze "Rita Levi Montalcini", Università di Torino, Torino

*Antonio Percesepe*

Unità di Genetica Medica, Policlinico di Modena, Modena