

Segreteria Scientifica

Adriana Franzese

Rosa Nuges

Enza Mozzillo

Segreteria Organizzativa

Maria Pia Greco, Vanda Nottola, Antonio Glielmo

Associazione Prader Willi Campania

Sede del Convegno

Il Convegno si tiene a Salerno,

nella sala del Gonfalone

del Comune di Salerno in Via Roma

Come iscriversi:

Inviare una mail a: nuptila@libero.it

oppure

Inviare i propri dati via fax al n. 089.220076

oppure

contattare telefonicamente

la Sig.ra Vanda Nottola

cell. 348.4700476

tel. 081.293495 dalle 21,00 alle 22,00.

con il patrocinio di

Istituto Superiore di Sanità

Società Italiana di Pediatria



COMUNE DI SALERNO



Provincia di Salerno

L'evento è stato possibile grazie al contributo di:

Comune di Salerno

Provincia di Salerno

Gli amici di Vittoria e Maria Luisa

Astrazeneca

Braun



Associazione Prader Willi Campania

Società Italiana di Pediatria

Sindrome di Prader Willi

Convegno Regionale

Salerno
8 novembre 2008

PROGRAMMA

- 9,00 Arrivo e Registrazione
- 9.15 Saluti ed Introduzione
- 9.30 **Sessione 1**
La Sindrome di Prader-Willi e il mondo delle malattie rare
Moderatore: G. Andria
- La Clinica in pediatria
A. Franzese, R. Della Casa
 - E' possibile la chirurgia bariatrica nella P.W.S.
C. Esposito
 - Esperienze maturate nel settore delle malattie rare in Italia
D. Taruscio
 - La consulta delle malattie rare
D. Posterino
- Coffee Break
- 11.30 **Sessione 2**
La voce dell'associazione
Moderatore: E. Guerra
- I diritti esigibili
A. Ricci
 - La terapia occupazionale come risorsa per meglio affrontare l'età adulta: l'esperienza ligure
D. Debandi
- Inserimento sociale dei pazienti con PWS: limiti e prospettive
S.A. Iannuzzi
 - Il dopo di noi
S. Ciancamerla
 - Problematiche dell'inserimento scolastico: esperienza di un insegnante
A. Galdi
- Discussione
- 13.30 Colazione di lavoro
- 14.30 **Sessione 3**
Gli aspetti neuropsichiatrici e comportamentali della P.W.S.
Moderatore: A. Crinò
- Interventi psicologici con i pazienti P.W.S. presso l'Ospedale S. Raffaele
I. Achutegui
 - Aspetti psicologici e comportamentali
A. Romano
 - Problematiche comportamentali e uso dei farmaci in soggetti P.W.S.: Utilità e limiti
P. Viviani
- Discussione
- 16,00 Chiusura dei lavori

Relatori e moderatori

Adriana Franzese, Rosa Nugnes, Enza Mozzillo
Dipartimento di Pediatria, Università Federico II. Napoli

Domenica Taruscio
Responsabile del Centro Nazionale Malattie Rare dell'Istituto Superiore di Sanità. Roma

Generoso Andria
Dipartimento di Pediatria, Università Federico II. Napoli

Roberto Della Casa
Dipartimento di Pediatria, Università Federico II. Napoli

Irene Achutegui
Clinica Pediatrica III, Centro di Endocrinologia Infantile e dell'Adolescenza, IRCCS Istituto Scientifico H, San Raffaele, Università degli Studi, Milano

Antonino Crinò
Struttura Semplice di Patologia Endocrina Autoimmune. U.O. Pediatria - Ospedale Pediatrico Bambino Gesù. Roma

Alfonso Romano
Dipartimento di Pediatria, Università Federico II. Napoli

Ciro Esposito
Chirurgia Pediatrica, Università Federico II. Napoli

Pietro Viviani
Fondazione Don Carlo Gnocchi Onlus

Ermanno Guerra
Assessore alle politiche sociali. Comune di Salerno

Annamaria Galdi
Insegnante di sostegno. Istituto Superiore Alfano I. Salerno

Silvano Ciancamerla
Presidente della Federazione Italiana delle Associazioni Regionali PWS

Domenico Posterino
Associazione per l'aiuto a soggetti con PWS e alle loro famiglie. Calabria

Antonietta Ricci
Associazione per l'aiuto a soggetti con PWS e alle loro famiglie. Piemonte

Danilo Debandi
Associazione per l'aiuto a soggetti con PWS e alle loro famiglie. Liguria

Salvatore Angelo Iannuzzi
Direttore Centro di Neuroscienze dell'età evolutiva. A.S.L. SA/3 Vallo della Lucania