

Relatori e Moderatori

- **Biondi R** (Catania)
- **Bramanti P** (Messina)
- **Belcastro V** (Como)
- **Coppola A** (Napoli)
- **Daniele O** (Palermo)
- **De Sarro GB** (Catanzaro)
- **Elia M** (Troina, En)
- **Falsaperla R** (Catania)
- **Ferlazzo E** (Reggio C)
- **Guerrini R** (Firenze)
- **Ientile R** (Messina)
- **Magaudda A** (Messina)
- **Nobili L** (Milano)
- **Pisani F** (Messina)
- **Sofia V** (Catania)
- **Spina E** (Messina)
- **Stranci G** (Palermo)
- **Striano S** (Napoli)
- **Tortorella G** (Messina)
- **Vita G** (Messina)

Comitato Scientifico

Pisani F, Elia M, Sofia V

Con il contributo incondizionato di



PROVIDER ECM E SEGRETERIA ORGANIZZATIVA



Ordine Provinciale dei Medici Chirurghi
e degli Odontoiatri di Messina

Via Bergamo Is. 47/A - 98124 Messina
Tel. 090691089 – Fax 090694555 – e-mail: info@omceo.me.it
Provider ECM inserito nell'Albo Nazionale al n.356

evento accreditato n. 356/126857

crediti assegnati 8 - posti disponibili 50

Destinatari

MEDICI CHIRURGHI

discipline di: NEUROLOGIA ; NEUROPSICHIATRIA INFANTILE ;
PEDIATRIA ; MEDICINA GENERALE (MEDICI DI FAMIGLIA) ;
CONTINUITÀ ASSISTENZIALE ; PEDIATRIA (PEDIATRI DI LIBERA
SCELTA) .

Ordine dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri

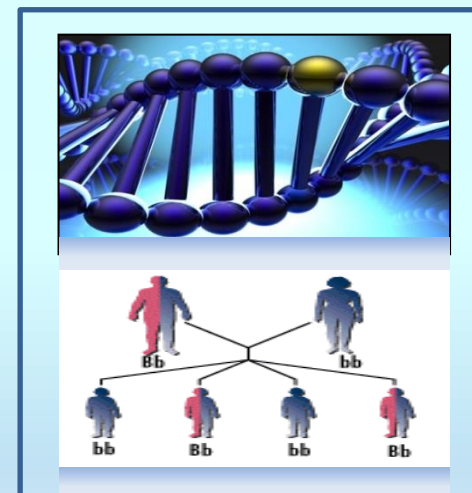
Via Bergamo is. 47/A . Messina



EPILESSIA ED EREDITARIETA'

NUOVE MUTAZIONI GENICHE, NUOVE SINDROMI,

NUOVI ORIZZONTI TERAPEUTICI



Messina 5, 6 giugno 2015

Auditorium «G. Martino»

Ordine dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri

RAZIONALE

Le conoscenze sulle mutazioni genetiche implicate in varie forme di epilessia stanno inducendo una vera e propria rivoluzione nell'approccio diagnostico e terapeutico alla malattia. In particolare, è stato ormai dimostrato che specifiche modifiche dei canali ionici e dei recettori per i neurotrasmettitori sono alla base di forme specifiche di epilessia. Le sindromi causate da disordini genetici ed oggi identificate sono numerose ed includono convulsioni febbrili, encefalopatie non lesionali, epilessie miocloniche ed altre. Le mutazioni genetiche finora scoperte sono oltre 400 ed interessano sia epilessie generalizzate che parziali. Le nuove tecniche di indagine genetica, tra cui, per esempio, il sequenziamento di nuova generazione, consentono una diagnosi di certezza in molte forme. Il percorso relativo alla genetica dell'epilessia si presenta ancora molto lungo e complesso, ma indubbiamente i dati finora acquisiti suscitano notevoli speranze non solo in ambito diagnostico ma anche terapeutico. La finalità che il convegno si propone, pertanto, è quella di un aggiornamento in questo settore dell'epilettologia di notevole complessità ed in continua e rapida evoluzione.

Venerdì 5 giugno (ore 15.00-19.00)

- *Iscrizione e consegna del questionario ECM*

- Introduzione generale (Pisani F)
- Saluto delle Autorità

1a SESSIONE

Moderatori: Tortorella G, Vita G

- Percorso diagnostico delle epilessie genetiche (Coppola A)
- Basi genetico-molecolari della epilessia temporale (Elia M)
- *Lecture: Epilessie riflesse* (Striano S)

17.00-17.30 Pausa caffè

2a SESSIONE

Moderatori: Magaudda A, Pisani F

- I target dei farmaci antiepilettici: recettori, canali e geni (Ientile R)
- Utilità dei test genetici nella scelta dei farmaci antiepilettici (Spina E)
- *Lecture: Farmacoresistenza e mutazioni geniche* (De Sarro GB)

19.00 Chiusura dei lavori

Sabato 6 giugno (ore 9.00-13.00)

3a SESSIONE

Moderatori: Bramanti P, Daniele O

- *Lecture: Encefalopatie epilettiche non lesionali* (Guerrini R)
- Epilessia mioclonica giovanile (Sofia V)
- Epilessia pridossino-dipendente (Falsaperla R)

10.30-11.00 Pausa caffè

4a SESSIONE

Moderatori: Biondi R, Stranci G

- *Lecture: Epilessia frontale notturna* (Nobili L)
- Epilessia con assenze ad esordio precoce (Belcastro V)
- Epilessie miocloniche progressive (Ferlazzo E)

Ore 12.30 -13.00 Verifica dell'apprendimento e compilazione del questionario ECM