

**Evento Residenziale / Videconferenza**  
**CORSO DI GENETICA DELL'EPILESSIA**

**Venerdì, 8 e Sabato 9 Aprile 2022**  
**Biblioteca Civica "Prospero Rendella", Piazza Garibaldi, 24 – Monopoli (BA)**

**Destinatari dell'attività formativa:** MEDICO CHIRURGO (NEUROLOGIA, NEUROCHIRURGIA, NEUROPSICHIATRIA INFANTILE, NEUROFISIOPATOLOGIA, PEDIATRIA, PEDIATRIA (PEDIATRI DI LIBERA SCELTA), GENETICA MEDICA)

**Obiettivi formativi e Area formativa:** DOCUMENTAZIONE CLINICA. Percorsi CLINICOASSISTENZIALI DIAGNOSTICI E RIABILITATIVI, PROFILI DI ASSISTENZA - PROFILI DI CURA

**Tipologia evento:** Seminario

**Sponsorizzazione:** Nessuna

**Ore formative:** 11

**Orario di inizio e di fine:** vedi programma

**Numero Partecipanti:** 50 in presenza + 50 online

**Relatori:** Neurologi e genetisti

**ID ECM:** 2007-345378 Ed. 1

**Provider ECM e segreteria organizzativa:** Qibli s.r.l. – Provider ECM Nazionale ID 2007 - Viale Gramsci, 138 - 74023 Grottaglie (TA)  
- P.IVA 02673960734 – R.E.A. 162497

**PROGRAMMA**

**VENERDI' 8 Aprile 2022 - ore 10.00-18.00**

**CONCETTI GENERALI**

*Moderatori: G. Boero, M. Fratello*

- 10.00-10.30      Gli esami genetici nello studio delle epilessie (O. Palumbo)
- 10.30-11.00      Genetica ed epilessia: l'approccio del genetista (M. Valente – P. Caforio)
- 11.00-11.15      *discussione*

**GENETICA ED EPILESSIA**

- 11.15 - 12.00      Epilessie e ritardo intellettivo: genetica (F. Operto)
- 12.00-12.45      Genetica delle epilessie generalizzate idiopatiche (V. Scirucchio)
- 12.45-14.00      *Lunch*
- 14.00-16.00      N. Specchio, M. Trivisano  
Crisi febbrili e genetica  
Epilessie da mutazione dell'SCN1A  
Genetica dell'encefalopatie epilettiche e di sviluppo del primo anno di vita
- 16.00-16.30      *coffee break*
- 16.30-17.00      Epilessie da mutazioni del complesso mTorc (T. Francavilla)
- 17.00-17.45      ADTLE (A. Gambardella)
- 17.45-18.30      Epilessia notturna del lobo frontale (F. Bisulli)

**SABATO 9 aprile 2022 – ore 09.00-13.00**

Moderatori: M. Fratello, V. Scirucchio

09.00-09.45	Epilessie e cromosomopatie (P. Striano)
09.45-10.30	Genetica delle epilessie miocloniche progressive (G. d'Orsi)
10.30-11.30	Genetica delle malformazioni cerebrali (R. Guerrini)
11.30-12.00	<i>coffee break</i>
12.00-13.00	Si può modulare l'approccio farmacologico in relazione al profilo genetico? (A. La Neve)
13.00	Compilazione questionario ECM

#### **RESPONSABILE SCIENTIFICO**

GIOVANNI BOERO - SC Neurologia, SS Annunziata – Taranto  
MARIA L.A. FRATELLO – Centro Alzheimer CEIMI, Ospedale - Venosa  
TERESA FRANCAVILLA – Clinica Neurologica I, Ospedale Policlinico - Bari  
VITTORIO SCIRUCCHIO - Centro Epilessia ed Elettroencefalografia dell'Età Evolutiva, P.O. - Triggiano

#### **RAZIONALE SCIENTIFICO**

La genetica sta diventando una disciplina sempre più importante nell'ambito dell'epilessia. Le nuove acquisizioni, infatti, ci stanno permettendo di comprendere i meccanismi alla base di alcune sindromi epilettiche e questo, in alcuni casi, comporta miglioramenti anche dal punto di vista terapeutico.

Per tale motivo un continuo aggiornamento su tale argomento è di primaria importanza nella formazione del neurologo.