

Relatori

PD Dr. med. Claudio Gobbi, Co-Primario Neurologia NSI, ORL
Dr. med. Sándor Gyoerik-Lora, Vicepresidente Associazione Malattie Genetiche Rare della Svizzera Italiana, Viceprimario Pneumologia, ORBV

Prof. Dr. med. Alain Kaelin, Direttore NSI, ORL

Dr.ssa med. Giorgia Melli, Capoclinica Neurologia NSI, ORL

Dr. med. Paolo Ripellino, Assistente Neurologia NSI, ORL

Dr. med. Claudio Städler, Primario Neurologia NSI, ORL

Dr. med. Franco Taroni, Direttore Unità di Genetica delle Malattie Neurodegenerative/Metaboliche, Dip. di Diagnostica e Tecnologia Applicata, Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C. Besta, Milano

Prof. Dr. Klaus V. Toyka, FRCP, FAAN, FEAN, Universitätsklinikum Würzburg (D)

Prof. Dr. med. Markus Weber, Leitender Arzt, Muskelzentrum/ALS Clinic, Kantonsspital St. Gallen

Organizzazione

Neurocentro della Svizzera Italiana (NSI)

In collaborazione con:



Crediti

Società Svizzera di Neurologia (SNG) 2,5 crediti

Società Ticinese di Medicina Interna Generale* richiesti

* (crediti validi per la formazione allargata per la medicina interna generale SGAIM/SSMIG/SSGIM)

Informazioni

Segretariato Direzione

Neurocentro della Svizzera Italiana

Via Tesserete 46, 6903 Lugano

Tel. +41 (0)91 811 62 57 - Fax +41 (0)91 811 62 19

neurocentro@eoc.ch

Con il sostegno di



Biotherapies for Life™ **CSL Behring**



SANOFI GENZYME

NestléHealthScience
Where Nutrition Becomes Therapy



Neurocentro della Svizzera Italiana
Neurocenter of Southern Switzerland

Simposio Malattie Neuromuscolari: Focus sulle Malattie Rare

Giovedì 23 febbraio 2017

dalle 16h00 alle 18h45

Ospedale Regionale di Lugano, Civico, Aula Magna



Gentili signore, egregi signori, cari colleghi,

abbiamo il piacere di invitarvi al Simposio sulle malattie neuromuscolari organizzato dal Neurocentro della Svizzera Italiana e dal Centro Myosuisse.

Le malattie neuromuscolari sono spesso rare e complesse non soltanto per gli aspetti diagnostici, ma anche per le difficoltà nella presa a carico, che riguarda molteplici discipline. Gli studi genetici e gli avanzamenti nella comprensione della patogenesi di tali malattie sono in continua espansione.

In questa occasione affronteremo le novità diagnostiche e terapeutiche nel campo della Miastenia Gravis e Sclerosi Laterale Amiotrofica così come le indagini genetiche e i meccanismi patogenetici delle polineuropatie genetiche e delle atassie spinocerebellari.

Nell'ambito del "Piano nazionale malattie rare", anche le autorità Federali Svizzere hanno riconosciuto la necessità di migliorare la presa a carico medica e sociale dei pazienti con malattie rare e questo simposio sarà l'occasione di discutere gli ultimi sviluppi.

Nell'attesa di incontrarvi numerosi vi salutiamo cordialmente.



Prof. Dr. med.
Alain Kaelin



Dr. med.
Claudio Städler



PD Dr. med.
Claudio Gobbi



Dr.ssa med.
Giorgia Melli



Dr. med.
Paolo Ripellino

Programma

- 16h00 **Benvenuto**
Dr. C. Städler, Primario Neurologia NSI
Dr. S. Gyoerik-Lora, Vicepresidente Associazione
Malattie Genetiche Rare della Svizzera Italiana
- 16h05 **Il piano nazionale sulle malattie rare e la situazione in Ticino**
Prof. Dr. A. Kaelin
- Moderatori** Dr.ssa G. Melli, Dr. P. Ripellino
- 16h20 **Pathogenesis, diagnosis and treatment of Myasthenia Gravis (English)**
Prof. Dr. K. V. Toyka
- 17h00 **Neuropatie genetiche e atassie spinocerebellari**
Dr. F. Taroni
- 17h45 **From diagnosis to treatment: Challenges in ALS (English)**
Prof. Dr. M. Weber
- 18h30 **Discussione e conclusione**
PD Dr. C. Gobbi
- 18h45 **Aperitivo**

CARTOLINA DI ISCRIZIONE

Simposio Malattie Neuromuscolari: Focus sulle Malattie Rare

Giovedì 23 febbraio 2017

dalle 16h00 alle 18h45

Ospedale Regionale di Lugano, Civico, Aula Magna

P.f. compilare in stampatello

Desidero iscrivermi al Simposio

Titolo/Nome e Cognome:

.....

Istituto:

Indirizzo:

.....

Email:

Telefono/cellulare:

Data e firma:

Partecipo all'apertitivo

SI NO

Da inoltrare entro 17 febbraio 2017
e-mail: neurocentro@eoc.ch