

Consiglio Direttivo LICE 2021-2024

Presidente

Laura Tassi

Vicepresidente

Carlo Andrea Galimberti

Past President

Oriano Mecarelli

Segretario

Flavio Villani

Tesoriere

Angela La Neve

Consiglieri

Carmen Barba

Francesca Bisulli

Francesco Brigo

Gaetano Cantalupo

Giuseppe d'Orsi

Monica Lodi

Nicola Specchio

Comitato Scientifico Policentrico 2024

Simona Balestrini

Carmen Barba

Francesca Bisulli

Gaetano Cantalupo

Giuseppe d'Orsi

Angela La Neve

Monica Lodi

Oriano Mecarelli

Laura Tassi

Sede

Ergife Palace Hotel & Conference Center Largo Lorenzo Mossa, 8 - 00165 Roma Tel: +39 06 66441

Obiettivo Formativo

Documentazione clinica. Percorsi clinico-assistenziali diagnostici e riabilitativi, profili di assistenza - profili di cura

ECM

PTS - Provider n.1293 - ha provveduto all'accreditamento dell'evento no. 402447 per un massimo di 500 discenti con 3,6 crediti formativi per le seguenti categorie professionali:

Medico Chirurgo: Neurologia, Neuropsichiatria Infantile, Neurofisiopatologia, Neurochirurgia, Farmacologia e Tossicologia Clinica, Neuroradiologia, Pediatria, Pediatria (Pediatri di libera scelta).

Biologo; Infermiere; Infermiere Pediatrico; Tecnico di Neurofisiopatologia; Psicologo e Farmacista Ospedaliero.

I partecipanti saranno dotati di **codice a barre** per la rilevazione della presenza in aula. Ai fini dell'attribuzione dei crediti formativi, **i partecipanti dovranno garantire il 90% della propria presenza nonché compilare la scheda di valutazione** disponibile, unitamente all'attestato di partecipazione, nella **user area** accessibile con le stesse credenziali (user e password) utilizzate per effettuare l'iscrizione (il link di accesso alla user area sarà inviato a mezzo e-mail). **Il percorso formativo dovrà essere completato entro 72 ore dal termine dell'evento formativo (29 gennaio 2024).** Completata la scheda di valutazione e verificata la presenza, i partecipanti potranno scaricare il certificato relativo al consequimento dei crediti.

Segreteria Organizzativa e Provider ECM 1293



Via Volturno, 2c 00185 Roma Tel: 06 85355590

E-mail: lice.informa@ptsroma.it – segreteria.lice@ptsroma.it

Web: www.eventi-lice.org

Giovedì 25 gennaio

09:30	Registrazione
	SALA LEPTIS MAGNA
10:30 - 13:00	Riunione Commissione Genetica
10:30 - 12:00	Aggiornamenti e discussione su studi collaborativi di lungo termine
	Moderatori: Antonio Gambardella (Catanzaro), Federico Zara (Genova)
10:30 - 10:45	FAME A. Coppola (Napoli)
10:45 - 11:00	Studio storia naturale della Malattia di Lafora F. Bisulli, R. Michelucci (Bologna)
11:00 – 11:15	Epilesie focali (mTOR pathway) L. Licchetta, T. Pippucci (Bologna)
11:15 – 11:30	Correlazione genotipo-fenotipo nella Sindrome di Pallister-Killian E. Ricci (Milano, Bologna)
11:30 – 11:45	Epilessie rare monogeniche: censimento nazionale delle diagnosi genetico molecolari D. Mei (Firenze)
11:45 – 12:00	Assenze su base monogenica I. Galli (Firenze)
12:00 - 13:00	Discussione casi clinici di epilessie su base genetica
	Moderatori: Carla Marini (Ancona), Roberto Michelucci (Bologna)
12:00 - 12:10	Epilessia generalizzata ad esordio precoce con stati di male febbrili, SCN1A-negativo: come approfondire l'analisi genetica? B. Bettino, R. Guerrini, S. Balestrini (Firenze)
12:10 - 12:20	Epilessia generalizzata, disabilità intellettiva, disturbo del comportamento e tremore familiare da eterozigosi composta gene CAD I. Cursio, E. Cesaroni, S. Cappanera, S. Siliquini, G. Pantalone, S.B. Wortmann, S. Micheli, C. Marini (Ancona, Salzburg – AT, Foligno)
12:20 - 12:30	Epilessia e displasia corticale focale correlate a variante del gene STXBP1: la prospettiva genetica e l'opzione chirurgica A. Dainelli, M. Lenge, T. Pisano, F. Giordano, C. Barba, S. Balestrini, R. Guerrini (Firenze)
12:30 - 12:40	Fenotipo epilettico e gestione terapeutica in un paziente con deficit di succinico semialdeide deidrogenasi: evoluzione dall'infanzia all'età adulta M. Mastrangelo, C. Greco, R. Bove, G. Ricciardi, L. Pollini, V. Leuzzi, F. Pisani (Roma)

Iperlisinemia, un rarissimo errore congenito del metabolismo 12:40 - 12:50F. Pettinà, A. Santangelo, F. Pascarella, F. Pochiero, M.G. Alessandrì, R. Pasquariello, G. Marinella, R. Battini, D. Peroni, A. Orsini, A. Bonuccelli (Pisa, Firenze) Un esordio di epilessia generalizzata farmacoresistente in 12:50 - 13:00 adolescenza: dall'EEG un'indicazione per la genetica G. Terrone, G. Errichiello, S. Aiello, F. Bisulli, G. De Vita, C. Bravaccio (Napoli, Bologna) 13:00 - 14:00 Pausa pranzo 41º Riunione Policentrica in Epilettologia **Inizio sessione ECM** 14:00 - 15:00 Casi Video-EEG di particolare interesse didattico (Videoteca) Moderatori: E. Ferlazzo (Reggio Calabria), E. Pavlidis (Bolzano) Epilessia dell'infanzia con crisi focali migranti associata a 14:00 mutazione del gene KCNT1 in neonato estremo prematuro: impatto terapeutico e gestionale in terapia intensiva neonatale V. Morabito, G. Palermo, M. Iascone, V. Cognetto, M. Mariani, R. Barachetti, E. Villa, M. Barbarini, M.R. Cilio (Como, Bergamo, Bruxelles – BE) Un caso atipico di Panencefalite Sclerosante Subacuta: quando 14:15 sospettare questa condizione rara ma ancora presente C. Bagliani, L. Bosisio, M. Nebiolo, E. Canale, M.M. Mancardi, D. Tortora, M.S. Vari, P. Striano, L. Nobili, E. Amadori (Genova) Stato mioclonico psicogeno: l'importanza della video-EEG 14:30 A. Battiato, V. Todaro, R. Sgroi, S. Dominici, M. Zuccarello, M. Proietto, L. Giuliano (Catania) Quando i conti non tornano: un caso di encefalite con crisi 14:45 distoniche facio-brachiali G. Maira, S. Cavalli, A. Giordano (Vittoria) Neurochirurgia 15:00-17:00 Moderatori: P. d'Orio (Milano), C. Luisi (Roma) Epilessia farmacoresistente da amartoma ipotalamico 15:00 plurioperato: quale ulteriore approccio diagnostico e terapeutico? E. Cavallini, F. Giordano, C. Accolla, A. Noris, R. Guerrini, C. Barba

(Firenze)

15:15	Epilessia con coinvolgimento dell'area posteriore del linguaggio: difficoltà del percorso chirurgico e possibili soluzioni V. Pelliccia, P. d'Orio, C. Peretto, G. Giovannelli, P. Scarpa, M. Felisi, S. Squarza, L. Tassi (Milano, Firenze)
15:30	Epilessia familiare: causa infiammatoria o genetica? C. Pepi, L. De Palma, C. Luisi, A. De Benedictis, C. Rossi-Espagnet, S. Rossi, C.E. Marras, F. Vigevano, N. Specchio (Roma)
15:45	Epilessia con crisi Ipermotorie Sonno-Relate in paziente con variante patogena in KCNT1: esistono possibilità chirurgiche? L. Ferri, R. Esposto, L. Di Vito, L. Licchetta, R. Minardi, M. Martinoni, B. Mostacci, P. Tinuper, F. Bisulli (Bologna)
16:00	Ptosi palpebrale unilaterale critica: ipotesi localizzatorie E. Cognolato, G. Nobile, L. Bosisio, A. Santagostino Barbone, D. Tortora, A. Consales, L. Nobili, S. Francione (Genova, Torino)
16:15	Trattamento MRgFUS di epilessia secondaria ad amartoma ipotalamico C. Zivelonghi, G.K. Ricciardi, S. Tamburin, F. Sala, T. Zanoni (Verona)
16:30	La complessità dell'ipotesi localizzatoria nella Sclerosi Tuberosa A. Scarabello, L. Licchetta, L. Ferri, L. Di Vito, B. Mostacci, F. Bisulli (Bologna)
16:45	Un caso inusuale di epilessia del lobo temporale con manifestazioni neocorticali: quale il ruolo della sclerosi ippocampale e quale l'approccio terapeutico? P. Mattioli, E. Micalizzi, A. Ferrari, I. Pappalardo, F. Famà, D. Arnaldi, F. Villani (Genova)
17:00 - 17:30	Pausa caffè
17:30 - 18:30	Epilettologia in età adulta – I parte
	Moderatori: G. Boero (Taranto), G. Pauletto (Udine)
17:30	Epilessia mioclonica: un caso aperto R. Coa, T. Pisano, S.R. Giglio, M. Puligheddu (Cagliari, Firenze)
17:45	Epilessia focale farmacoresistente associata ad atrofia corticale parietale bilaterale: quali possibili cause di una lesione così atipica? V. Viola, L. Ferri, E. Matteo, C. Tonon, G. Vornetti, L. Alvisi, P. Tinuper, F. Bisulli (Bologna)

18:00 Amartoma ipotalamico ed epilessia: evoluzione della

fenomenologia clinica

D. Lomonaco, A.M. Alicino, E. Rognone, C.A. Galimberti, E. Tartara

(Pavia)

18:15 **Iperintensità di segnale e rigonfiamento corticale dopo stato**

epilettico: causa o effetto

R. Cutellé, S. Gasparini, O. Marsico, L. Manzo, A. Pascarella, E. Ferlazzo,

V. Cianci, A. Armentano, U. Aguglia

(Catanzaro, Reggio Calabria)

Termine sessione ECM

Young Epilepsy Section - Italia

18:30 – 19:30 La risposta giusta: sfida tra i giovani epilettologi

Venerdì 26 gennaio

SALA LEPTIS MAGNA

Inizio sessione ECM

08:30 – 10:30 Epilettologia dell'età adulta – II parte

Moderatori: G. Battaglia (Milano), E. Rosati (Firenze)

08:30 Persistenza di stato epilettico elettrico in sonno (ESES) in età

adulta, ruolo della terapia anticrisi

S. Dominici, G. Spampinato, V. Todaro, A. Battiato, M. Zuccarello,

R. Sgroi, M. Proietto, L. Giuliano

(Catania)

08:45 Stati epilettici non convulsivi frequenti in epilessia a eziologia

sconosciuta

R. Sgroi, A. Scarabello, B. Mostacci, L. Ferri, L. Licchetta, P. Tinuper,

F. Bisulli (Bologna)

09:00 Episodi prolungati ricorrenti di "confusione" con pattern EEG

paradosso

C. Pastori, G. Didato, A. Parente, A. Stabile, F.M. Doniselli, E. Visani, A. Dominese, M. Tomassini, L. Canafoglia, R. Di Giacomo, G. Battaglia,

M. de Curtis, F. Deleo

(Milano)

09:15 NORSE a prognosi infausta: dilemma eziologico

E. Pronello, F. Lozza, C. Varrasi, R. Vaschetto, R. Boldorini, R. Cantello,

G. Strigaro (Novara)

Quando l'EEG non rispecchia la clinica: un caso di sospetta 09:30 encefalite ad andamento infausto di difficile interpretazione e gestione M. Biggi, G. Tumminelli, V. Chiesa, C. Manfredi, A. Priori, M.P. Canevini (Milano) Encefalite autoimmune da anticorpi anti-Kelch-like protein-11, 09:45 stati epilettici refrattari e... alla ricerca del seminoma testicolare nascosto G. d'Orsi, C. Reale, P. Alboini, M.T. Di Claudio, M.R. Bianchi, A. Dinoto, V. Chiodega, S. Mariotto (S. Giovanni Rotondo, Verona) Encefalite limbica autoimmune da anticorpi anti LGI1: un caso 10:00 di difficile gestione internistico-neurologica G.B. Rossi, A. Di Liberto, G. Chiamale, R. Cavallo, L. Mirandola (Torino) Considerazioni diagnostico-terapeutiche in un caso di 10:15 encefalopatia epilettica con Stati Epilettici ricorrenti e mutazione in eterozigosi del gene CHRNA4: nesso causale o riscontro incidentale? N. Orlandi, G. Giovannini, A.E. Vaudano, M.C. Cioclu, N. Biagioli, L. Madrassi, S. Scolastico, M. Pugnaghi, S. Meletti (Modena) Pausa caffè 10:30 - 11:00 Epilettologia dell'età evolutiva – I parte 11:00 - 13:00 Moderatori: S. Balestrini (Firenze), L. Giordano (Brescia) Epilessia a foci multipli associata a encefalite: quale quadro 11:00 sindromico? C. Paris, M. Lodi, S.M. Bova, S. Olivotto, P. Veggiotti (Milano) Encefalopatia epilettica e di sviluppo di grado severo ad 11:15 eziologia non nota: un caso ancora aperto e di difficile gestione E. Laghi, P. Veggiotti, E. Alfei (Padova, Milano) Spasmi a esordio tardivo e disturbo del neurosviluppo. 11:30 Quale inquadramento sindromico? C. Zanus, P. Costa, L. Musante, M. Bin, M. Carrozzi (Trieste) Epilessia farmacoresistente in paziente con malattia 11:45 mitocondriale associata a mutazione del gene ADCK3 con deficit del Coenzima Q M. Conti, L. M. Piscitello, L. de Palma, F. Vigevano, N. Specchio, L. Fusco (Roma) Sindrome HHH, un'epilessia metabolica 12:00 C.A. Quaranta, C. Varesio, F. Ferraro, M. Celario, L. Pasca,

M.P. Zanaboni, G. Papalia, V. De Giorgis

(Pavia)

Encefalopatia epilettica ad esordio infantile "stormy onset" da 12:15 variante patogenetica del gene PIGA F. Banditelli, M.S. Dettori, S. Cossu, M. Asunis, M. Boscarino, D. Pruna (Cagliari) Ouale spiegazione a sostegno di un legame tra due epilessie 12:30 sostanzialmente distinte? A. Santagostino Barbone, M.M. Mancardi, G. Nobile, L. Bosisio, L. Tassi, L. Nobili (Genova, Milano) Fotosensibilità e crisi a esordio tardivo in CDKL5 -12:45 Developmental and Epileptic Encephalography (CDKL5-DEE) D. Caputo, R. Bucci, E. Pagliano, M. Iascone, L. Canafoglia, E. Freri, R. Solazzi, F. Ragona, D. Rossi Sebastiano, S. Franceschetti, T. Granata (Milano) Pausa pranzo 13:00 - 14:00 Epilettologia dell'età evolutiva – II parte 14:00 - 15:00 Moderatori: G. Terrone (Napoli), A. Vignoli (Milano) Crisi di paura: dalla diagnosi inaspettata alla terapia di 14:00 precisione R. Monni, E. Santangelo, T. Lo Barco, E. Spinelli, F. Beccaria (Mantova, Brescia) Epilepsia Partialis Continua: una complessa sfida clinica e 14:15 diagnostica A. Santangelo, A. Bonuccelli, A. Orsini (Pisa) Delezione cromosomica nella regione 2q24 associata a 14:30 encefalopatia dello sviluppo ed epilettica del cluster SCN M. Celario, C. Varesio, F. Ferraro, C.A. Quaranta, L. Pasca, M. Zanaboni, G. Papalia, V. De Giorgis (Pavia) USP9X-female syndrome: una causa poco riconosciuta di crisi 14:45 neonatali? E. Pavlidis, L. Parmeggiani, E. Chiodin, E. Boni, A. Staffler, A. Ponta, A. Currò, A. Wischmeijer, M.C. Zanotti, F. Verdi (Bolzano) 15:00 - 16:30 Genetica – I parte Moderatori: D. Pruna (Cagliari), M. Trivisano (Roma) 15:00 Fenotipo lieve di sindrome MERRF (Myoclonic epilepsy with ragged red fibers) ad esordio tardivo P. Zoleo, I. Sammarra, E. Fratto, L. Marino, M. Trimboli, M. Sturniolo,

I. Manna, A. Labate, A. Gambardella

(Catanzaro, Messina)

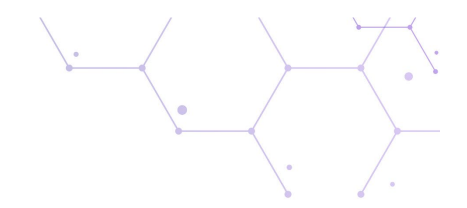
15:15	Crisi ipomotorie correlate all'alimentazione in neonata con Sindrome di Mednik A. Cavalli, D. Frattini, C. Spagnoli, C.A. Cesaroni, S. Rizzi, F. Peluso, A. Peruzzi, A. Novelli, R. Zuntini, G. Gargano, L. Garavelli, C. Fusco (Reggio Emilia, Roma)
15:30	Descrizione di due casi clinici con fenotipo sovrapponibile: qual è il genotipo, la risposta dieci anni dopo E. Lovardi, E. Poratti, M.L. Dentici, D. Lettori (Roma)
15:45	Encefalopatia epilettica ed alterazioni multifocali della sostanza bianca: possibile ruolo patogenetico del gene KIAA0319L E.M. Presotto, A. Vetro, E. Parrini, R. Guerrini, S. Balestrini (Firenze)
16:00	Sindrome multiorgano con epilessia farmacoresistente, malformazione cerebrale complessa, anomalie retiniche, deficit della coagulazione ed obesità: possibile ruolo del gene TET3 S. Gasparini, A. Dainelli, L. Marini, D. Mei, E. Parrini, S. Balestrini, R. Guerrini (Firenze, Pisa, London – UK)
16:15	Una genetica fumosa in soggetto con stato epilettico super-refrattario I. Onida, G. Magli, M. L'Erario, A. Madrau, A. Nieddu, F. Ferro, L. Falcioni, F. De Martino, G. Luzzu, M. Fadda, S. Sotgiu, A. Rosati, S. Casellato (Sassari, Firenze)
16:30 – 18:00	Genetica – II parte
	Moderatori: F. Fortunato (Catanzaro), L. Licchetta (Bologna)
16:30	Caso di epilessia focale sintomatica di DNET e disturbo complesso del neurosviluppo associato ad eterozigosi composta del gene PTPN23 M.L. Ricci, E. Parrini, A. Vetro, S. Balestrini, R. Guerrini (Firenze)
16:45	Riconsiderare la diagnosi genetica nelle encefalopatie epilettiche in età adulta: un caso di sclerosi tuberosa M. Russo, J. Rossi, G. Salomone, M. Napoli, F. Valzania, R. Rizzi (Reggio Emilia)
17:00	Encefalopatia mioclonica CLN6-correlata: una lunga strada per raggiungere la diagnosi genetica L. Canafoglia, B. Castellotti, T. Granata, R. Solazzi, F. Ragona, L. Giordano, J. Galli, G. Didato, G. Marucci, V. Cuccarini, C. Gellera, B. Garavaglia, F. Invernizzi (Milano, Brescia)
17:15	Epilessia Multifocale Farmacoresistente: correlazione tra alterazioni neuroradiologiche e genetiche di incerto significato R. Esposto, L. Canafoglia, E Freri, G. Didato, L Muccioli, L. Di Vito, B. Mostacci, L. Licchetta, F. Bisulli (Bologna, Milano)

Presentazione clinica atipica in variante de novo in CACNA1E: expanding the genotype-phenotype correlation?

E. Fortunato, E. Cavaliere, M.F. Pelizza, J. Favaro, J. N. Pin,
M. Nosadini, I. Toldo, S. Sartori
(Padova) 17:30

Discussione 17:45

Termine sessione ECM







Con il contributo non condizionato di











LUSOFARMACO







