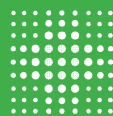


RESPONSABILE
Dr.ssa Livia Garavelli



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
EMILIA-ROMAGNA
Azienda Unità Sanitaria Locale di Reggio Emilia
IRCCS Istituto in tecnologie avanzate e modelli assistenziali in oncologia

SEGRETERIA SCIENTIFICA

Dr.ssa Livia Garavelli
Dr.ssa Maria Marinelli
Dr.ssa Simonetta Rosato
Dr.ssa Marzia Pollazzon
Dr. Gabriele Trimarchi
Dr.ssa Monia Rinaldini
Dr. Stefano Giuseppe Caraffi
Tecnico di Laboratorio Rita Caretta
Resp. Inf.co Letizia Coradazzi

CREDITI ECM

Per ogni singola giornata sono stati richiesti crediti per le seguenti figure: Biologo, Fisioterapista, Infermiere, Infermiere pediatrico, Logopedista, Medico, Medico di continuità assistenziale (Guardia Medica), Medico di medicina Generale (MMG), Medico specialista ambulatoriale convenzionato (SUMAISTA), Ostetrica, Pediatra di libera scelta (PLS), Psicologo, Tecnico sanitario di laboratorio biomedico, Tecnico sanitario di radiologia medica, Tecnico della riabilitazione psichiatrica e psicomotoria, Tecnico della neuro e psicomotricità dell'età evolutiva.

ISCRIZIONE

Per effettuare l'iscrizione utilizzare il Portale GRU
<https://portale-gru.progetto-sole.it/exec/>

Per i professionisti non dipendenti del Sistema Sanitario Regionale accedere al portale dedicato:
<https://portale-ext-gru.progetto-sole.it/>

La videoconferenza utilizza Microsoft Teams: il link verrà inviato il giorno stesso ai partecipanti.

PER INFORMAZIONI

Dr.ssa Livia Garavelli
E-mail: garavelli.livia@ausl.re.it - Tel. 0522 296244

Letizia Coradazzi
E-mail: coradazzi.letizia@ausl.re.it - Tel. 0522 296243

NUOVI GENI E NUOVE SINDROMI



Martedì
13 Giugno 2023
ore 14.30 - 18.00

Auditorium CORE,
Arcispedale Santa Maria Nuova

oppure

Videoconferenza Microsoft Teams

INCONTRI DI GENETICA CLINICA 2023

PROGRAMMA

- 14.30 - 15.10 **GENETICA ED EPIGENETICA DELLE CROMATINOPATIE**
Giuseppe Merla
- 15.10 - 15.30 **PRENATAL CLINICAL FINDINGS IN RASA1-RELATED CAPILLARY MALFORMATION-ARTERIOVENOUS MALFORMATION SYNDROME**
Emanuele Coccia - Stefano Giuseppe Caraffi
- 15.30 - 15.50 **DISCUSSIONE**
- 15.50 - 16.10 **SPLIT HAND-FOOT AND DEAFNESS IN A PATIENT WITH 7Q21.13-Q21.3 DELETION NOT INCLUDING THE SHFM1 LOCUS**
Irene Ambrosetti
- 16.10 - 16.30 **DIPROSOPUS: A RARE CASE OF CRANIOFACIAL DUPLICATION**
Viola Trevisani
- 16.30 - 16.50 **MOLECULAR AND BIOCHEMICAL CHARACTERIZATION OF A NOVEL MISSENSE VARIANT IN COQ5 CAUSING PRIMARY COENZYME Q10 DEFICIENCY**
Marzia Pollazzon - Roberta Zuntini
- 16.50 - 17.10 **COMPLEX CRANIOSYNOSTOSIS AND CONGENITAL GLAUCOMA IN CDK13-RELATED DISORDER**
Maria Chiara Baroni - Gianluca Contrò - Stefano Giuseppe Caraffi
- 17.10 - 17.30 **MULTIPLE INDEPENDENT VARIANTS IN THE PTEN GENE IN THE SAME FAMILY**
Maria Chiara Baroni - Irene Ambrosetti - Roberta Zuntini
- 17.30 - 18.00 **DISCUSSIONE**