

Casi clinici di Iperparatiroidismo: la terapia come e quando
V. Nuzzo
Casi clinici di Ipoparatiroidismo: la terapia come e quando
F. Scavuzzo

ore 10:30 - 11:00 **PAUSA**

ore 11:00 - 11:30 **SINDROMI GENETICHE RARE RELATIVE ALL'OBESITÀ E ALLA CRESCITA S. DI PRADER WILLI**

Relatore: G. Muscogiuri
Moderatori: F. Giorgino, S. Savastano

ore 11:30 - 13:00 **MALATTIE IPOFISARIE RARE**
Moderatori: G. Lombardi, F. Trimarchi

Acromegalia *L. F. S. Grasso*
M. di Cushing *R. Ferrigno*
Craniofaringioma *E. Scarano*
Tumori aggressivi *R.S. Auriemma*
Ipoipofisi *A. De Bellis*
Ipopituitarismo e deficit di GH *C. Di Somma*

ore 13:00 - 13:30 **Sessione Premi alle Associazioni Pazienti**
Ognuno è l'unico responsabile di tutti.
(Antoine de Saint-Exupéry)

ore 13:30 - 14:30 **PAUSA PRANZO**

ore 14:30 - 15:30 **NOVITÀ NELLE SINDROMI TUMORALI GENETICHE MULTIPLE**
Moderatori: A. Bellastella, C. Giordano

ore 14:30 - 14:45 Incidenza, prevalenza e presentazione clinica
R. Modica
ore 14:45 - 15:00 Correlazione Genotipo-Fenotipo
B. Altieri

ore 15:00 - 15:30 **Tavola Rotonda su Proposta di studio:**
I NET (tumori neuroendocrini) nelle sindromi tumorali genetiche
A. Faggiano + referenti di vari centri (selezionati sulla base di un questionario preliminarmente inviato)

ore 15:30 - 16:30 **DISORDINI RARI DELLO SVILUPPO E MATURAZIONE SESSUALE**
Moderatori: R. Pivonello, A. Calogero

Epidemiologia e classificazione
S. La Vignera
Ipogonadismo ipogonadotropo congenito
A. Ilacqua
La disforia di genere
S. Zarrilli
Disordini rari dello sviluppo e maturazione sessuale ed infertilità
F. Garifalos

ore 16:30 - 17:00 **MALATTIE TIROIDEE RARE**
Moderatori: A. Belfiore, R. Giorgino

Disordini del segnale degli ormoni tiroidei
D. Salvatore
Ipotiroidismo e Ipertiroidismo congenito
S. Ippolito
Macrocarcinoma tiroideo non-metastatico
B. Biondi

ore 17:00 - 18:00 **ESPOSIZIONE DEL LAVORO DEI SINGOLI GRUPPI**
Moderatore: A. Colao

1. Surreni *M.C. De Martino*
2. Metabolismo Calcio-Fosforo *C. Di Somma*
3. Metabolismo Glucosio/Insulina *A. Franzese*
4. Malattie tumorali genetiche *A. Faggiano*
5. Sindromi genetiche di obesità e crescita
G. Muscogiuri
6. Ipoipofisi *R.S. Auriemma*
7. Disordini dello sviluppo e maturazione sessuale
R. Pivonello
8. Tiroide *F. Fonderico*

Con il contributo non condizionato di



AMGEN



Coordinatore scientifico:

Prof. Annamaria Colao

Dipartimento di Medicina Clinica e Chirurgia,
Sezione di Endocrinologia
Università degli Studi di Napoli Federico II

Segreteria Organizzativa:



Panta Rei Impresa Sociale S.R.L.
Via Martucci 48 - 80121 Napoli
segreteria@panta-rei.eu
tel. 3510816153

Provider ECM



ID Provider: 1376
SAMNIUM Medica soc.coop.
v.le Cristoforo Colombo 18 - 82037 Castelvenere (BN)
tel. e fax 0824.24244

Accreditamento ECM

Il Workshop è accreditato per le seguenti categorie: Medico Chirurgo.
Discipline: Pediatria, Endocrinologia, Cardiologia, Medicina Interna, Neurochirurgia,
Medici di medicina generale.
Il Meeting ha ottenuto n° 11 crediti formativi.

**REte
Sud
malattie
rare**

Grafica e stampa
EXTRA Print
info@extraprint.it | extraprint.it

**REte
Sud
malattie
rare**

**Starhotel Terminus, Piazza Garibaldi 91
80142 - Naples - Italy**

27 - 28 Settembre 2018



Endo-ERN
European Reference Network
on Rare Endocrine Conditions



**European
Reference
Network**



Dipartimento di Medicina
Clinica e Chirurgia
Università Federico II
di Napoli

Giovedì 27 Settembre 2018

ore 14:00 - 15:00 **WELCOME LUNCH**
Annamaria Colao, AOU “Federico II”, Naples, Italy

ore 15:00 - 15:10 **APERTURA**
Saluti autorità
Università: G. Manfredi
Medicina: L. Califano
Azienda: V. Viggiani
Regione: U. Trama
Coord. Commissione malattie rare Regione Campania:
G. Limongelli
Comune: R. Gaeta
Ordine dei Medici: S. Scotti

ore 15:10 - 15:30 **Lettura: EUROPEAN REFERENCE NETWORK FOR RARE ENDOCRINE DISEASES: UNA FINESTRA SULL'EUROPA UNA OPPORTUNITÀ PER IL SUD ITALIA.**
Relatore: A. Colao
Moderatori: M. Gasperi, D. Giugliano

ore 15:30 - 15:50 **Lettura: USO DEI REGISTRI E RUOLO DELL'ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ**
Relatore: D. Taruscio
Moderatori: L. Califano, A. Lenzi

ore 16:00 - 18:00 **RIUNIONE DI LAVORO PER PICCOLI GRUPPI**

1. SURRENI

- Adenomi cortisolo-secernenti
- Carcinoma corticosurrenale
- Iperplasia macronodulare bilaterale primaria
- Malattia nodulare corticosurrenalica pigmentata primaria
- Insufficienza corticosurrenalica
- Iperplasia surrenale congenita
- Iperaldosteronismo familiare

Coordinatore: M.C. De Martino
Partecipanti: S. Cannavò, A. Albani, R. Malaguarnera, V. Damiano, M. Ottaviano, C. Simeoli, R. Ferrigno, E. Sbardella, A. Salcuni, P. Garofalo

2. DISORDINI DEL METABOLISMO FOSFO-CALCICO

- Ipercalcemia PTH (paratormono) dipendente
- Ipercalcemia non-PTH dipendente
- Carcinoma delle Paratiroidi
- Ipercalcemia ipocalciurica familiare
- Iperparatiroidismo primitivo severo neonatale
- Ipoparatiroidismo
- Ipocalcemia autosomica dominante
- Pseudoipoparatiroidismo e disordini correlati
- Rachitismo Vitamina D dipendente tipo 1 e 2
- Rare forme o ereditarie di ipofosfatemia e perdita di fosfati
- Ipofosfatemia neoplastica acquisita o Osteomalacia Para-Neoplastica
- Iperfosfatemia e calcinosi tumorale

Coordinatore: C. Di Somma
Partecipanti: V. Nuzzo, F. Scavuzzo, G. Iolascon, R. Giannattasio, P. Sabatino, D. Serino, R. Muscariello, F. Romano, F. Sadile

3. DISORDINI GENETICI DELL'OMEOSTASI GLUCOSIO/INSULINA

- Iperinsulinismi
- Leprecaunismo
- Lipodistrofia congenita di Berardinelli-Seip
- Sindrome di Wolfram
- Maturity onset diabetes of the young
- Diabete neonatale
- Sindrome Wolcott-Rallison
- Anemia megaloblastica tiamina-responsiva

Coordinatore: A. Franzese
Partecipanti: B. Capaldo, G. Della Pepa, F. Faggiano, R. Lupoli, M.I. Maiorino, A. Maffettone, F. Orio, M. Parillo, A. Cignarelli

4. SINDROMI TUMORALI GENETICHE MULTIPLE

- Multiple Endocrine Neoplasia Type 1
- Multiple Endocrine Neoplasia Type 2
- Carney Complex
- Hereditary pheochromocytoma-paraganglioma
- Von Hippel Lindau Syndrome

Coordinatore: A. Faggiano
Partecipanti: B. Altieri, A. Di Sarno, D. Giuffrida, R. Modica, E. Giordano, D. Agrimi, V. Nicastro

5. SINDROMI GENETICHE RELATIVE ALL'OBESITÀ E ALLA CRESCITA

- Sindrome di Silver Russell
- Sindrome di Beckwith Wiedemann
- Sindrome di Noonan
- Sindrome di Prader Willi e Prader Willi-like

Coordinatore: G. Muscogiuri
Partecipanti: E. Scarano, R.M. Ruggeri, L. Schiavo, G. Formoso, G. Pugliese

6. IPOFISI

- Adenoma Ipofisario (OC: 99408)
 - Adenoma GH (Growth Hormone) -secernente Acromegalia
 - Adenoma ACTH (Adreno Cortico Tropic Hormone) -secernente Malattia di Cushing
 - Adenoma PRL (Prolattina) -secernente Prolattinoma
 - Adenoma Non Funzionante
 - Adenoma TSH (Thyroid-stimulating hormone) -secernente
 - Craniofaringioma
 - Cisti della tasca di Ratke
- Ipopituitarismo Congenito
 - Isolato o multiplo
 - Displasia setto-ottica
- Acquired Hypopituitarism
 - Sindrome di Sheehan
 - Ipopituitarismo da trauma
 - Ipopituitarismo post-infettivo (streptococco B, tubercolosi etc)
 - Sarcoidosi
 - Istiocitosi X
 - Ipofisiti

Coordinatore: R. S. Auriemma
Partecipanti: E. Badolati, C. Battista, A. Basso, A. Ciresi, A. De Bellis, F. Ferraù, D. Giuliano, L.F.S. Grasso, F. Logoluso, M.L. Jaffrain Rea, R. Ponticelli, I. Ventre, A. Caputo, S. Giuliano, M. Gasperi, M. Campo

7. DISORDINI DELLO SVILUPPO E MATURAZIONE SESSUALE

- Sindrome di Turner
- Iperplasia surrenale congenita
- Sindrome da insensibilità agli androgeni
- Ipogonadismo ipogonadotropo congenito
- Disforia di genere

Coordinatore: R. Pivonello
Partecipanti: A. Aversa, G. Bellastella, F. Brescia, A. Calogero G. Giuffrida, C. De Angelis, F. Garifalos, S. La Vignera, D. Menafrà D. Pasquali, R. Ponticelli, A.A. Sinisi, A. Ilacqua, S. Radellini C. Salzano, S. Zarrilli

8. TIROIDE

- Disordini del segnale degli ormoni tiroidei.
- Ipotiroidismo congenito
- Ipertiroidismo congenito
- Macrocarcinoma tiroideo non-metastatico

Coordinatore: F. Fonderico
Partecipanti: L. Barba, B. Biondi, F. Carpenito, L. De Franciscis, G. Lupoli, A. Maioli, S. Iorio, S. Ippolito, G. Napolitano, V. Novizio, D. Salvatore, I. Bucci

ore 18:00 - 18:30 **INNOVAZIONI DIAGNOSTICHE E TERAPEUTICHE NELLE PATOLOGIE DELLE PARATIROIDI**

Relatore: A. Salcuni, V. Guarnieri
Moderatori: D. Caggiano, G. Napolitano

ore 18:30 - 19:00 **DISORDINI GENETICI DELL'OMEOSTASI GLUCOSIO/INSULINA**

Relatore: K. Esposito
Moderatori: A. Consoli, F. C. Sasso

Venerdì 28 Settembre 2018

ore 09:00 - 10:00 **MALATTIE RARE DEL SURRENE: COME MIGLIORARE DIAGNOSI E TERAPIE**
Moderatori: S. Cannavò, R. Pivonello

Sindrome di Cushing: forme genetiche
A. Albani
Insufficienza corticosurrenalica-approccio terapeutico
C. Simeoli
Iperplasia surrenale congenita: prevenzione
V. Guarnotta
Carcinoma Surrenalico: la terapia medica di supporto
M.C. De Martino

ore 10:00 - 10:30 **DISORDINI RARI DEL METABOLISMO FOSFO-CALCICO: COME MIGLIORARE DIAGNOSI E TERAPIE**
Moderatore: C. Di Somma, F. Sadile

Ipofosfatasia, Malattia di Paget, Osteogenesi imperfecta, Rachitismo Ipofosfatemico Vitamina D Resistente
F. Romano
Supplementazione con Vitamina D nelle malattie rare ossee
G. Iolascon