

Coordinatore Scientifico:

Prof. Annamaria Colao

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

Segreteria Scientifica:

Dott.ssa Renata S. Auriemma

Dott.ssa Ludovica F. S. Grasso

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: 6226
LOMEA Soc. Cooperativa
lomea@aruba.it

Accreditamento ECM

Il Workshop è accreditato per le seguenti categorie:

Medico Chirurgo: Pediatria; Endocrinologia; Pediatria (Pediatri
Di Libera Scelta); Cardiologia; Medicina Interna; Neurochirurgia;
Medicina Generale (Medici Di Famiglia);
Biologo;

Il Meeting ha ottenuto n° 11 crediti formativi.

Con il contributo non condizionato di



**REte
Sud
malaTtie
rARE**

**REte
Sud
malaTtie
rARE**

**Grand Hotel Santa Lucia
Via Partenope 46 - Napoli**

9 - 10 DICEMBRE 2019



Endo-ERN
European Reference Network
on Rare Endocrine Conditions



**European
Reference
Network**



Dipartimento di Medicina
Clinica e Chirurgia
Università Federico II
di Napoli

New Team
grafica e stampa
newteamsolutions.it

Lunedì 9 Dicembre 2019

ore 13:30 - 14:30	WELCOME LUNCH
ore 14:30 - 15:00	INTRODUCTION Annamaria Colao, Naples, Italy Nella A. Greggio, Padua, Italy
ore 15:00 - 15:30	Bringing expert care to all patients in Europe: The Clinical Patient Management System Alberto M. Pereira, University of Leiden, Leiden, The Netherlands
ore 15:30 - 16:00	Maximizing research in Europe: The European Registries for Rare Endocrine Diseases Olaf Hiort, University of Lübeck, Lübeck, Germany
ore 16:00 - 16:30	National Centre for Rare Disease: present and future initiatives Domenica Taruscio, Istituto Superiore di Sanità, Rome, Italy
ore 16:30 - 17:30	Proposals and advances from across italian endo-ern centers <i>Speakers are kindly invited to illustrate their proposal in 5-7 minutes</i> AOU “S. Orsola - Malpighi”, Bologna - S. Zucchini AOU “S. Orsola - Malpighi”, Bologna - F. Fanelli AOU “Meyer”, Florence - S. Toni e B. Piccini AOU “Careggi”, Florence - L. Canu AOU “Careggi”, Florence - L. Vignozzi AOU “San Martino”, Genua - F. Gatto IRCCS Ospedale “San Raffaele”, Milan - G. Russo IRCCS Istituto Auxologico Italiano, Milan - L. Persani AOU “Federico II”, Naples - M. Salerno AOU “Federico II”, Naples - A. Colao AOU Padua - P. Maffei AOU Padua - Nella A. Greggio AOU Citta della Salute e della Scienza, Turin - M. Parasiliti Caprino Discussion
ore 17:30 - 18:00	Lettura: Il Deficit di ormone della crescita (Growth Hormone) dal bambino all’adulto Moderatore: Mariacarolina Salerno Relatore: Carolina Di Somma - Università Federico II di Napoli

Martedì 10 Dicembre 2019

ore 09:00 - 09:45	Malattie rare del metabolsimo calcio-fosforico Moderatori: Maurizio Gasperi, Giovanni Iolascon
ore 09:00 - 09:15	Iperparatiroidismo primitivo Vincenzo Nuzzo
ore 09:15 - 09:30	Rachitismo Vitamina D resistente Volha Zhukouskaya
ore 09:30 - 09:45	Pseudoipoparatiroidismo e disordini correlati Fiammetta Romano
ore 09:45 - 10:30	Novità in tema di patologie rare del surrene Moderatori: Rosario Pivonello, Carla Giordano
ore 09:45 - 10:00	Ritmo circadiano dei glucocorticoidi e clock genes nel muscolo scheletrico Marianosaria Negri
ore 10:00 - 10:15	Approcci terapeutici dell’iperplasia surrenalica congenita Chiara Simeoli
ore 10:15 - 10:30	Genetica del carcinoma corticosurrenalico Maria Cristina De Martino
ore 10:00 - 11:00	Coffee break
ore 11:00 - 11:45	Nuovi tools per la definizione diagnostico-terapeutica dei pazienti con acromegalia Moderatori: Salvatore Cannavò, Annamaria De Bellis
ore 11:00 - 11:15	Registri di patologia Renata S. Auriemma
ore 11:15 - 11:30	Predittori molecolari di controllo di malattia Claudia Pivonello
ore 11:30 - 11:45	ACRODAT Ludovica F.S. Grasso
ore 11:45 - 12:15	Lettura: Utilizzo dei big data nelle patologie endocrine rare Moderatore: Maria Cristina De Martino, Renata S. Auriemma Relatore: Gianluca Trifirò - Università degli studi di Messina
ore 12:15 - 13:00	La malattie rare dello sviluppo e della maturazione sessuale Moderatori: Antonio Aversa, Katherine Esposito
ore 12:15 - 12:30	Sindrome da insesibilità agli androgeni Giuseppe Bellastella
ore 12:30 - 12:45	Ipogonadismo Ipogonadotropo congenito Sandro La Vignera

ore 12:45 - 13:00	Disforia di Genere Alessandra Delli Veneri
ore 13:00 - 14:30	Light lunch
ore 14:30 - 15:30	Riunione di Lavoro per piccoli gruppi
	MTG 1: SURRENE Coordinatore: M.C. De Martino Partecipanti: S. Cannavò, A. Albani, R. Malaguarnera, V. Damiano, M. Ottaviano, C. Simeoli, R. Ferrigno, E. Sbardella, A.S. Salcuni, P. Garofalo
	MTG 2: DISORDINI DEL METABOLISMO CALCIO-FOSFORICO Coordinatore: C. Di Somma Partecipanti: V. Nuzzo, F. Scavuzzo, G. Iolascon, R. Giannattasio, P. Sabatino, D. Serino, R. Muscariello, F. Romano, F. Sadile, V. Zhukouskaya, E. Di Benedetto, V. Guarnieri
	MTG 3: DISORDINI GENETICI DELL’OMEOSTASI GLUCOSIO/INSULINA Coordinatore: A. Franzese Partecipanti: B. Capaldo, G. Della Pepa, F. Faggiano, R. Lupoli, M.I. Maiorino, A. Maffettone, M. Parillo
	MTG 4: SINDROMI TUMORALI GENETICHE MULTIPLE Coordinatore: R. Modica Partecipanti: B. Altieri, A. Di Sarno, E. Giordano, D. Agrimi, V. Nicastro, F. Bottiglieri, F. De Cicco
	MTG 5: SINDROMI GENETICHE RELATIVE ALL’OBESITÀ E ALLA CRESCITA Coordinatore: G. Muscogiuri Partecipanti: G. Cerbone, E. Scarano, R.M. Ruggeri, L. Schiavo, G. Formoso, G. Pugliese, C. Salzano, L. Barrea
	MTG 6: Ipofisi Coordinatore: R.S. Auriemma Partecipanti: C. Battista, A. Basso, C. Giordano, A. De Bellis, D. Giuliano, L.F.S. Grasso, F. Logoluso, I. Ventre, A. Caputo, S. Giuliano, M. Gasperi
	MTG 7: DISORDINI DELLO SVILUPPO E MATURAZIONE SESSUALE Coordinatore: R. Pivonello Partecipanti: A. Aversa, L. Scappaticcio, F. Brescia, C. de Angelis, F. Garifalos, S. La Vignera, D. Menafra, D. Pasquali, R. Ponticelli, A.A. Sinisi, S. Zarrilli

	MTG 8: TIROIDE 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
ore 15:30 - 16:15	Feocromocitoma e paraganglioma nelle sindromi endocrine ereditarie: diagnosi, gestione clinica e terapia Moderatori: Antonella Di Sarno, Antongiulio Faggiano
ore 15:30 - 15:45	MEN 2 Roberta Modica
ore 15:45 - 16:00	Sindrome di von Hippel-Lindau Federica De Cicco
ore 16:00 - 16:15	Sindrome paraganglioma Filomena Bottiglieri
ore 16:15 - 16:45	Lettura: La sindrome di Prader Willi Moderatori: Antonio Belfiore, Silvia Savastano Relatore: Rosaria Maddalena Ruggeri - Università degli studi di Messina
ore 16:45 - 17:30	Novità in tema di carcinoma tiroideo Moderatori: Bernadette Biondi, Domenico Salvatore
ore 16:45 - 17:00	Profilo genomico del carcinoma tiroideo Cristina Luongo
ore 17:00 - 17:15	Diagnosi precoce del carcinoma tiroideo Serena Ippolito
ore 17:15 - 17:30	Dosaggio della calcitonina nello screening del nodulo tiroideo Francesco Fonderico
ore 17:30 - 18:30	La teranostica e l'approccio multidisciplinare nei tumori neuroendocrini: la parola agli esperti Moderatori: Annamaria Colao, Antongiulio Faggiano Partecipano: Medicina Nucleare: Secondo La Storia, Sergio Baldari, Angelina Filice Oncologia: Salvatore Tafuto, Nando Riccardi, Paola Claudia Sacco, Michele Orditura, Giovanni Pietro Ianniello, Domenico Germano Endocrinologia: Antonella Di Sarno, Francesco Scavuzzo, Katherine Esposito, Roberta Modica
ore 18:30 - 19:00	Esposizione dei lavori per piccoli gruppi Moderatore: Annamaria Colao