

Il 6° Congresso Ring14 Italia rappresenta un momento fondamentale di incontro tra famiglie, medici e ricercatori impegnati nella comprensione, diagnosi e presa in carico della Sindrome del cromosoma ad anello 14 (Ring14) e delle condizioni genetiche affini.

Nonostante i progressi degli ultimi anni, la Sindrome Ring14 resta una patologia rara ancora poco conosciuta, che pone sfide significative in ambito clinico, genetico, assistenziale e sociale.

Il congresso nasce con l'obiettivo di condividere le più recenti evidenze scientifiche e cliniche, promuovendo un dialogo multidisciplinare tra i diversi attori coinvolti.

Il programma prevede sessioni dedicate alla genetica e alla diagnosi molecolare, con aggiornamenti sui meccanismi patogenetici e la presentazione delle prime linee guida per la gestione della sindrome. Ampio spazio sarà dedicato ai modelli di ricerca preclinica, alle biobanche e alle collaborazioni con enti di riferimento come la Fondazione Telethon. La parte clinica affronterà in modo integrato le problematiche respiratorie, oculistiche, immunologiche, neurologiche e nutrizionali associate a queste patologie complesse, fornendo spunti operativi per una presa in carico globale e personalizzata.

Il **Provider** Letscom E3 ha accreditato presso la Commissione Nazionale per la Formazione Continua il 6° Congresso Ring14, **ID. 5452-461780 Ed. 1**

Destinatari - n. 100 partecipanti, nelle seguenti professioni e discipline: **Medico chirurgo** (tutte le discipline), **Psicologi**, **Biologi**, **Assistente sanitario**, **Educatore professionale**, **Infermieri**, **Infermiere pediatrico**, **Logopedisti**.

Obiettivo Formativo Nazionale – (1) Applicazione nella pratica quotidiana dei principi e delle procedure dell'evidence Based Practice (EBM – EBN – EBP).

Iscrizione – gratuita ma obbligatoria. Per partecipare è necessario registrarsi sulla piattaforma <https://www.areaeventi-letscome3.it/> e successivamente iscriversi al Congresso (da effettuarsi prima o contestualmente all'inizio dei lavori (la mancata iscrizione prima dell'inizio dello stesso comprometterà la possibilità di compilazione dei questionari di valutazione ECM on line).

Crediti ECM – al fine dell'ottenimento dei crediti è obbligatorio partecipare al 90% della durata del corso; farà fede la rilevazione con firma in entrata ed uscita all'ingresso presso il desk della segreteria. Inoltre, sarà obbligatorio compilare al termine dell'evento ed entro le 72h successive il questionario di gradimento in forma anonima e superare il questionario di apprendimento con almeno il 75% di risposte corrette, è previsto un solo tentativo. Entrambi i questionari dovranno essere compilati online sulla piattaforma del Provider. Gli attestati riportanti i crediti ECM saranno inviati dopo attenta verifica della partecipazione e dell'apprendimento, entro 90 giorni dopo la chiusura dell'evento, previa attribuzione da parte del Provider dei Crediti Formativi. Sarà possibile scaricare a fine evento l'attestato di partecipazione.

SEDE - Hotel Mercure Astoria - Viale Leopoldo Nobili, 2
Tel. 0522 435245 - 42121 - Reggio Emilia

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

RING14 ODV

Via Flavio Gioia,5- 42124 Reggio Emilia Tel +39 0522 421037

E-mail: info@ring14.it

Cell. +39 340 8681912

www.ring14.it

PROVIDER ECM 5452

LETSCOM E3 srl

Via Grazia Deledda 81, 00137 - Roma

Tel +39 06.91502790

E-mail: segreteria@letscome3.it

Cell. +39 327.3522356



6° CONGRESSO RING14 ITALIA per famiglie, medici e ricercatori

Crediti Ecm 6

Responsabile Scientifico Dottor Marco Crimi

27
Settembre 2025

Hotel Mercure Astoria
Reggio Emilia

SABATO 27 SETTEMBRE

09:00-09:30 - Saluti e introduzione

09:00-09:15 - Registrazione

09:15-09:30 - Presidente Ring14 (L. Lercara, Ring 14 Italia)

ATTIVITA' ECM

09:30-10:40 - Sessione: Diagnosi e Genetica

Chair: G. Neri

09:30-10:00 - Lettura Magistrale: *Vent'anni dopo* (G. Neri, Istituto di Medicina Genomica, Università Cattolica del S. Cuore Roma)

10:00-10:20 - *Meccanismi molecolari implicati nella sindrome Ring14: quello che (ancora non)sappiamo* (A. Vaisfeld, IRCCS Azienda Ospedaliera Universitaria di Bologna)

10:20-10:40 - *Le "prime" linee guida sulla Sindrome Ring14* (M. Crimi, Ring14 Italia)

10:40-11:00 Coffee Break

11:00-12:45 - Sessione: Ricerca scientifica

Chair: M. Crimi

11:00-11:20 - *Analisi genomica 3D della sindrome del cromosoma ad anello 14* (T. Pippucci, Ospedale Sant'Orsola di Bologna)

11:20-11:40 - *Un modello di encefalopatia epilettica nel ratto per testare nuovi farmaci e biomarcatori per la Sindrome Ring 14* (A. Vezzani, Istituto di Ricerca Farmacologica Mario Negri IRCCS, Milano)

11:40-12:00 - *L'importanza della raccolta di campioni: bio banche e data base* (C. Baldo, IRCCS Istituto Giannina Gaslini, Genova)

12:00-12:20 - *Il ruolo delle associazioni dei pazienti nel percorso della ricerca e la collaborazione con Fondazione Telethon* (A. Plebani, Fondazione Telethon, Milano)

12:20-12:45 - Discussione con la faculty sui temi trattati

12:45-14:00 - Pranzo in Hotel

14:00-15:20 Sessione: Clinica 1

Chair: R. Rizzi

14:00-14:20 - *Problematiche respiratorie in pazienti con sindromi genetiche* (M. Lusuardi, AUSL Reggio Emilia, IRCCS)

14:20-14:40 - *Problematiche oculistiche, patologie e sindromi complesse* (E. Melli, AUSL Reggio Emilia, IRCCS)

14:40-15:00 - *L'origine delle deformità* (A. Ferrari, Università di Modena e Reggio Emilia)

15:00-15:20 - *Problematiche immunologiche nella Sindrome Ring14* (A. Soresina, Clinica Pediatrica, Università degli Studi di Brescia, Azienda ASST Ospedali Civili di Brescia)

15:20-15:40 Coffee Break

15:40-17:30 Sessione: Clinica 2

Chair: A. Ferrari

15:40-16:00 - *La presa in carico globale di un paziente complesso affetto da patologia neurogenetica: overview sugli aspetti clinici* (S. Rizzi, Struttura Complessa di Neuropsichiatria Infantile, ASMN AUSL IRCCS Reggio Emilia)

16:00-16:20 *Terapie farmacologiche e non-farmacologiche* (R. Rizzi, Dipartimento di Neurologia ASMN AUSL IRCCS Reggio Emilia)

16:20-16:40 *Epilessia ed altri aspetti neurologici nelle sindromi associate a cromosoma ad anello* (S. Balestrini, Ospedale Meyer Firenze)

16:40-17:00 *Valutazione dello stato nutrizionale e intervento dietoterapico in paziente complesso affetto da malattia neurogenetica* (R. Fontanelli, Team Pediatrico Nutrizionale ASMN AUSL IRCCS Reggio Emilia)

17:00-17:30 Discussione con la faculty sui temi trattati

Chiusura lavori

Questionario di valutazione ECM on line