



**LA VALORIZZAZIONE DEI PDTA NELLE
MALATTIE RARE**

FOCUS SU MALATTIA DI WILSON

Lunedì 17 ottobre, ore 15.00 - 17.00

**Sala Cristallo - Hotel Nazionale
Piazza di Monte Citorio, 131 - Roma**

ÜNIAMO
Federazione Italiana Malattie Rare

In collaborazione con



ore 15.05 Introduce: Sen. Paola Binetti

La malattia di Wilson, lectio magistralis

Prof. Massimo Zuin, Medicina Interna Scienze della Salute, Università degli Studi di Milano

I bisogni delle persone con patologia

Salvatore Dilozeno, Presidente Associazione Nazionale Malattia di Wilson Onlus

Modera: Annalisa Scopinaro, Presidente UNIAMO

ore 15.30 **Gli aspetti clinici da attenzionare**

Raffaele Iorio, Dipartimento Scienze Mediche Traslazionali, Pediatria, Università di Napoli Federico II

Antonio Grieco, Università Cattolica S.Cuore- Fondazione Policlinico Universitario A Gemelli-IRCCS-Roma

Nora Cazzagon, Dipartimento Scienze Chirurgiche, Oncologiche e Gastroenterologiche, Università degli Studi di Padova

Prof. Massimo Zuin, Medicina Interna Scienze della Salute, Università degli Studi di Milano

ore 15.55 **Riconoscimenti assistenziali per le malattie rare**

Alfredo Petrone, Segretario Nazionale settore FIMG INPS

Un esempio di strutturazione della presa in carico

Antonio Giulio De Belvis, Fondazione Policlinico A. Gemelli - IRCCS

Tavola Rotonda: I percorsi della Malattia di Wilson nelle Reti Regionali

Paola Facchin, Università di Padova, Coordinatrice del Tavolo Tecnico Interregionale Malattie Rare

Giuseppe Limongelli, Direttore Responsabile Centro Coordinamento Malattie Rare Regione Campania

Erica Daina, Referente Coordinamento Rete malattie rare della Lombardia, Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri IRCCS

Andrea Lenzi, Coordinatore della Rete per le Malattie Rare - Regione Lazio

Come cambiano i PDTA nella 175/2021

On. Fabiola Bologna

Conclusioni: Sen. Paola Binetti

**LA VALORIZZAZIONE DEI PDTA NELLE
MALATTIE RARE**

FOCUS SU MALATTIA DI WILSON