

XVII CORSO AVANZATO SULLE MALATTIE RARE DEL METABOLISMO

24-26 SETTEMBRE 2026, RAGUSA

RAZIONALE SCIENTIFICO

Le Malattie Rare rappresentano un problema per tutti: pazienti che spesso devono convivere con la patologia già dalla nascita, famiglie che hanno l'onere primario dell'assistenza quotidiana e medici che non sempre hanno familiarità con tali patologie. Lo scopo del Corso è quello di aggiornare i medici partecipanti riguardo alle più recenti acquisizioni in genetica, in fisiopatologia, in diagnosi e in terapia delle malattie rare del metabolismo. Questo per dare anche la possibilità di un'individuazione precoce di tali patologie, che spesso non vengono diagnosticate a causa della bassa incidenza sulla popolazione.

Gli argomenti trattati, con un format di lezioni intensive su diagnosi, clinica e terapia e con dei Focus specifici, saranno: Ipercolesterolemia Familiare Omozigote, La Malattia Di Fabry, La Malattia Di Gaucher, Fenilchetonuria, La Malattia Di Pompe, Le Amiloidosi, Le Malattie mitocondriali, Familial Chylomicronemia Syndrome, mentre i Focus tratteranno di ASMD, Porfirie, Terapia genica delle malattie rare, Alfamannosidosi, Malattie neurodegenerative, EPATOPATIE METABOLICHE RARE, CEROIDOLIPOFUSCINOSI e Mucopolissaccaridosi.

La Faculty è costituita da esperti del settore riconosciuti a livello nazionale ed internazionale. Il Corso è rivolto a giovani medici specialisti o specializzandi nelle discipline pediatriche, internistiche ed endocrinologiche.

Giovedì 24-09-2026

14.30 Registrazione partecipanti

15.00 – 16.00 LE MALATTIE MITOCONDRIALI

DISCUSSANT: G. Comi

Malattie mitocondriali ed Atassia di Friedreich Olimpia Musumeci

Deficit di TK2

Michelangelo Mancuso

LHON

La Morgia

16.00-17.00: La Diagnosi di laboratorio delle Malattie rare

Biochimica: Carlo Dionisi Vici

Genetica: Andrea Dardis

Introduce: Giovanni Duro

17:00-17.30 FOCUS ON: ALFA MANNOSIDOSI: COME ORIENTARSI PER LA DIAGNOSI

Introduce: Davide Noto

Aspetti clinici e diagnostici e prospettive terapeutiche: Antonio Toscano

17.30 – 18.00 FOCUS ON: Deficit di Arginasi e GESTIONE TERAPEUTICA DEI DEFICIT DEL CICLO DELL'UREA:

Serena Gasperini

Introduce: L. Santoro

18.00-18.45 Discussione

18.45 Chiusura Lavori Della Prima Giornata

Venerdì 25-09-2026

08.30-09.30 LA MALATTIA DI FABRY

DISCUSSANT: Ines Monte

Clinica: Antonino Tuttolomondo

Terapia: Antonello Maria Giordano

9.45-11.00 LA MALATTIA DI POMPE

DISCUSSANT:

Gabriele Siciliano

Clinica della forma infantile

G.C. Parenti

Clinica della forma adulta

Massimiliano Filosto

Terapia

Antonio Toscano

11.00-12.00 LE AMILOIDOSI

DISCUSSANT: Emilio Nardi

Amiloidosi da transtiretina TTR wild type

Gabriele Di Gesaro

Amiloidosi da transtiretina da mutazioni TTR

Anna Mazzeo

Amiloidosi AL

Ciro Botta

12.15-12.45 FOCUS ON: LE PORFIRIE

Clinica, Genetica e Terapia: Irene Motta

Introduce: Paolo Ventura

13.00 Light Lunch

14.00-15.00 FENILCHETONURIA

DISCUSSANT – **Klaus Parhofer**

La PKU in Pediatria

A. Tummo

La PKU nell' Adulto

Maria Letizia Urban

Approccio Farmacologico

Marco Spada

15.15-15.45 FOCUS ON: L'alimentazione nelle Malattie Rare del metabolismo Lucia Brodosi
Introduce: Benedetta Scalici

16.00-16.45 FAMILIAL CHYLOMICRONEMIA SYNDROME
DISCUSSANT: Paola Tarugi

La Clinica
La Terapia

Marcello Arca
Alberto Zambon

17:00-17.30 Focus on: Le lipodistrofie Marco Cappa
Introduce: Alessandro Baldassarre Cefalù

17:30-18:00 Focus on: Iperferritinemie con e senza sovraccarico di ferro - Elena Corradini
Introduce: A. Pietrangelo

18:00 Chiusura Lavori Della Seconda Giornata

Sabato 26-09-2026

9:00-9:30 FOCUS ON:
DISCUSSANT: Antonina Giammanco
Il deficit di Sfingomielinasi acida: Annalisa Sechi

9.45 – 10.45 L A MALATTIA DI GAUCHER
DISCUSSANT: Gaetano Giuffrida

Clinica
Terapia

Antonio Barbato
Nicola Vitturi

10.45-11.15 FOCUS ON: LAL DEFICIENCY VS GAUCHER E ASMD: COME ORIENTARSI: Francesca Carubbi
Introduce: Antonina Giammanco

11.30-12.30 IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE
DISCUSSANT: Klaus Parhofer

Clinica
Terapia

Carlo Maria Barbagallo
Alessandro Baldassarre Cefalù
Salvatore Savasta

Terapie innovative in pediatria

12:30-12:45 Discussione
12.45 Chiusura Lavori

INFORMAZIONI GENERALI

Sede dell'evento: Teatro Donnafugata, Via Pietro Novelli, 5, 97100 Ragusa RG

Responsabili del corso:

Maurizio Avena VRNMRZ52P15G273T (Responsabile centro di riferimento regionale sulle Malattie rare del metabolismo AOUP di Palermo)

Davide Noto NTODVD57E16G273G (Professore Associato Medicina Interna Università degli Studi di Palermo)

Antonio Toscano TSCNTN76T16F158D (Professore Ordinario Neurologia Università degli Studi di Messina)

Numero partecipanti: 40

Ore Formative: 16

Costo iscrizione: 600,00 € + iva

Obiettivo formativo 2 - Linee guida - protocolli - procedure

Tipologia Evento: Res Corso di Aggiornamento

Acquisizione competenze di sistema: Lo scopo del Corso è quello di aggiornare i medici partecipanti riguardo alle più recenti acquisizioni in genetica, in fisiopatologia, in diagnosi e in terapia delle malattie rare del metabolismo

Categorie da accreditare: Medico Chirurgo (Specializzazioni: Biochimica Clinica, Ematologia, Endocrinologia, Genetica Medica, Malattie dell'apparato respiratorio, Medicina Interna, Medicina Legale, Microbiologia e Virologia, Nefrologia, Neurologia, Patologia clinica (Laboratorio di analisi, Chimico cliniche e Microbiologia), Oftalmologia, Pediatria.

Metodo di valutazione: questionario a risposta multipla online

Rilevazione presenze: sistema elettronico a badges

Metodo di insegnamento: serie di relazioni su tema preordinato

Responsabile segreteria: Vada Management. Valentina Guarino - valentina@vadamanagement.it
www.vadamanagement.it .
+39 3393452770

PROVIDER PHILOIKOS SRL ID 5288

NOME COGNOME	PROFESSIONE	DISCIPLINA	ENTE DI APPARTENENZA/LIBERA PROFESSIONE	DESCRIZIONE ATTIVITA' PROFESSIONALE/FORMATIVA
ARCA Marcello	Medicina e Chirurgia	Malattie Metaboliche e Diabetologia	Azienda Ospedaliero- Universitaria Policlinico Umberto I di Roma	1983 – Laurea in Medicina e Chirurgia con il massimo dei voti e la lode presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza". 1987 – Diploma di Specializzazione in Malattie del Fegato e del Ricambio (Malattie Metaboliche) presso lo stesso ateneo. 1989 - 1993 – Research Fellowship negli Stati Uniti presso il Center for Human Nutrition e successivamente nel Dipartimento di Genetica Molecolare della UT Southwestern Medical Center a Dallas (Texas), lavorando sotto la supervisione dei Premi Nobel Joseph L. Goldstein e Michael S. Brown. 1995 – Costituzione del proprio gruppo di ricerca autonomo focalizzato sulla definizione delle basi genetico-molecolari delle alterazioni lipidiche e dell'aterosclerosi precoce. 2018 – Nomina a Direttore del Master di II livello in "Ricerca Clinica: metodologia, farmacovigilanza, aspetti legali e regolamentari" alla Sapienza. Oggi – Professore Ordinario di Medicina Interna e Direttore dell'U.O.C. di Medicina Interna e Malattie Metaboliche presso l'Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico Umberto I di Roma
AVERNA Maurizio	Medicina e Chirurgia	Medicina Interna	Azienda Ospedaliera	1976 – Laurea in Medicina e Chirurgia presso l'Università degli Studi di Palermo.

			Universitaria Policlinico "Paolo Giaccone" di Palermo	1979 – Diploma di Specializzazione in Malattie dell'Apparato Digerente e del Ricambio presso il medesimo ateneo. 1983 - 1992 – Attività clinica assistenziale come Dirigente Medico di I livello presso il Policlinico Universitario di Palermo. 1989 – Visiting Scientist all'estero presso il Lipid Laboratory dell'Università di Helsinki (Finlandia). 1991 - 1993 – Clinical and Research Fellow negli Stati Uniti presso la Lipid Research Division della Washington University di St. Louis. 1992 - 1996 – Professore Associato di Fisiopatologia Medica presso l'Università degli Studi di Catania. 2005 - Oggi – Nomina e attività come Professore Ordinario di Medicina Interna. 2008 - Oggi – Responsabile dell'U.O.S. di Medicina Interna e Dislipidemie Genetiche, accreditato come centro di riferimento europeo e nazionale per le malattie rare del metabolismo
BARBAGALLO Carlo Maria	Medicina e Chirurgia	Medicina Interna	Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico "Paolo Giaccone" di Palermo	1985 – Laurea in Medicina e Chirurgia con il massimo dei voti e la lode presso l'Università degli Studi di Palermo. 1990 – Diploma di Specializzazione in Medicina Interna presso il medesimo ateneo. 1990 - 2002 – Attività di ricerca scientifica e clinica focalizzata sulla biochimica, sulla genetica e sui fattori di rischio cardiovascolare legati all'assorbimento del colesterolo. 2002 - Oggi – Attività in qualità di Professore Associato di Medicina Interna presso la Scuola di Medicina e Chirurgia di Palermo.

				2010 - 2021 – Dirigente Medico di I Livello incaricato con funzioni specifiche di coordinamento clinico per l'ambulatorio specialistico correlato al metabolismo lipidico. Oggi – Docente titolare dell'insegnamento di Medicina d'Urgenza ed Emergenze Medico-Chirurgiche nel Corso di Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia
BARBATO Antonio	Medicina e Chirurgia	Medicina Interna	Azienda Ospedaliera Universitaria "Federico II" di Napoli	1997 – Laurea in Medicina e Chirurgia presso l'Università degli Studi di Napoli Federico II. 2002 Diploma di Specializzazione in Medicina Interna presso il medesimo ateneo. 2002 - 2007 Attività clinica e di ricerca in qualità di Medico Contrattista presso il Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale a Napoli. 2008 - Oggi Dirigente Medico Specialista Internista inserito stabilmente nell'organico ospedaliero universitario di Napoli. 2014 - Oggi – Referente Clinico per la Transition delle Malattie Rare, focalizzato in particolare sulla delicata fase di passaggio dall'età pediatrica all'età adulta dei pazienti affetti da Malattie da accumulo lisosomiale
BOTTA Cirino	Medicina e Chirurgia	Ematologia	Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico "Paolo Giaccone" di Palermo	2010 Laurea in Medicina e Chirurgia presso l'Università degli Studi di Siena. 2016 Diploma di Specializzazione in Oncologia Medica presso l'Università Magna Graecia di Catanzaro. 2018 Dottorato di Ricerca in Oncologia Traslazionale presso il medesimo ateneo calabrese, specializzandosi in immunoterapia e mieloma multiplo. 2018 - 2019 – Post-Doc ed Esperienza all'estero in Spagna in qualità di Research Fellow presso il prestigioso centro di riferimento europeo Clinica

				Universidad de Navarra a Pamplona. 2019 - 2021 – Attività assistenziale come Dirigente Medico di I livello presso l'Unità Operativa Complessa di Ematologia dell'Ospedale Civile dell'Annunziata di Cosenza. Oggi – Attività accademica in qualità di Professore Associato di Ematologia e Responsabile di progetti di ricerca oncologica traslazionale sui tumori ematologici
BRODOSI Lucia	Medicina e Chirurgia	Scienze dell'Alimentazione	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna - Policlinico Sant'Orsola	2009 – Laurea in Medicina e Chirurgia conseguita presso l'Università degli Studi di Bologna. 2013 – Conseguitamento del Dottorato di Ricerca in Fisiologia Applicata e Fisiopatologia presso lo stesso ateneo bolognese. 2017 – Diploma di Specializzazione in Scienza dell'Alimentazione 2020 - 2025 Attività accademica strutturata come Ricercatore Universitario e Docente titolare di insegnamenti specialistici in Nutrizione Umana e Dietoterapia. 2022 – Conseguitamento del Master Universitario di II livello in "Malattie metaboliche ereditarie e screening neonatale". Oggi – Professoressa presso l'Università di Bologna e Dirigente Medico Specialista di riferimento per l'approccio nutrizionale e comportamentale nei disordini rari e metabolici dell'adulto.
CAPPA Marco	Medicina e Chirurgia	Endocrinologia	Responsabile dell'Unità Ricerca per le Terapie Innovative in Endocrinologia Ospedale Pediatrico Bambin	1979 – Laurea in Medicina e Chirurgia conseguita presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza". 1982 – Diploma di Specializzazione in Endocrinologia presso lo stesso ateneo romano.

			Gesù	1984 - 1985 – Esperienza clinica e di ricerca all'estero come Research Fellow negli Stati Uniti presso il prestigioso Cornell-New York Medical Center. 1987 – Diploma di Specializzazione in Medicina dello Sport a Roma. 1991 – Diploma di Specializzazione in Pediatria presso la Sapienza Università di Roma. 2000 - 2023 – Responsabile e Direttore dell'Unità Operativa Complessa di Endocrinologia e Diabetologia. Oggi – Responsabile dell'Unità di Ricerca per le Terapie Innovative nelle Endocrinopatie e professore per i principali atenei della capitale.
CARUBBI Francesca	Medicina e Chirurgia	Medicina Interna	Responsabile del Centro Dislipidemie e Malattie Rare del Metabolismo Lipidico ed Epatica- Ospedale Civile di Baggiovara - AOU Modena, Modena	1982 – Laurea in Medicina e Chirurgia conseguita presso l'Università degli Studi di Modena. 1986 – Diploma di Specializzazione in Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva presso lo stesso ateneo. 1991 – Diploma di Specializzazione in Medicina Interna a Modena. 1993 – Conseguimento del Dottorato di Ricerca in Scienze Epatologiche. 2005 – Conferma nel ruolo di Professore Associato per l'area delle scienze metaboliche, dietetiche e della nutrizione clinica. Oggi – Direttrice della Scuola di Specializzazione in Scienza dell'Alimentazione presso l'Università di Modena e Reggio Emilia e Responsabile del Centro di Riferimento Regionale per le malattie metaboliche rare e lisosomiali.

CEFALU' Angelo Baldassarre	Medicina e Chirurgia	Medicina Interna	Professore Associato di Medicina Interna e Dirigente Medico Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico "Paolo Giaccone" - Università degli Studi di Palermo.	1994 – Laurea in Medicina e Chirurgia conseguita presso l'Università degli Studi di Palermo. 1999 – Diploma di Specializzazione in Medicina Interna presso il medesimo ateneo. 2003 – Conseguimento del Dottorato di Ricerca in Fisiopatologia del Metabolismo Lipidico. 2006 - 2011 – Ricercatore Universitario in Medicina Interna con attività clinica focalizzata sulle basi genetiche delle dislipidemie e del rischio cardiovascolare precoce. 2011 - Oggi – Attività in qualità di Professore Associato di Medicina Interna presso la Scuola di Medicina e Chirurgia di Palermo. Oggi – Dirigente Medico Senior e co-responsabile delle attività di diagnostica molecolare avanzata per il Centro di Riferimento Regionale per le Malattie Rare del Metabolismo
COMI Giacomo Pietro	Medicina e Chirurgia	Neurologia	Direttore della Struttura Complessa di Neurologia e Professore Ordinario Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico - Università degli Studi di Milano,	1985 – Laurea in Medicina e Chirurgia conseguita presso l'Università degli Studi di Milano. 1987 - 1989 – Attività all'estero come Visiting Fellow presso il National Institutes of Health Bethesda, Stati Uniti. 1989 – Diploma di Specializzazione in Neurologia conseguito presso l'Università degli Studi di Milano. 2001 – Inizio direzione del Laboratorio di Biochimica e Genetica presso il Centro Dino Ferrari per le malattie neuromuscolari. 2021 – Elezione a Presidente dell'Associazione Italiana di Miologia. Oggi – Professore Ordinario di Neurologia e Direttore di Struttura Complessa, con focus clinico sulle

				encefalomiopatie mitocondriali e distrofie
CORRADINI elena	Medicina e Chirurgia	Medicina Interna	Dirigente Medico del Centro Emocromatosi e Malattie Eredometaboliche del Fegato. AOU Policlinico di Modena.	2001 – Laurea in Medicina e Chirurgia presso Università degli Studi di Modena. 2006 – Specializzazione in Medicina Interna e Medicina d'Urgenza con lode presso unimore. 2006-2008 – Attività clinica e di ricerca presso il Centro Malattie Eredometaboliche del Fegato di Modena,. 2008-2010 – Research Associate e successivamente Research Fellow presso il Massachusetts General Hospital e la Harvard Medical School, nel laboratorio del Prof. Herbert Y. Lin, con attività di ricerca sul metabolismo del ferro e le malattie genetiche. 2008-2015 – Ricercatrice Universitaria in Medicina Interna presso unimore. 2012-oggi – Dirigente Medico presso il Centro Emocromatosi e Malattie Eredometaboliche del Fegato del Policlinico di Modena. 2015-oggi – Professoressa Associata di Medicina Interna presso unimore. 2017-oggi – Responsabile clinica del Laboratorio di Genetica Molecolare.
DARDIS Andrea Elena	Biochimica	Biologia Molecolare	Responsabile del Laboratorio del Centro di Coordinamento Regionale per le Malattie Rare. Universitaria Friuli Centrale – Ospedale Universitario Santa Maria della Misericordia.	1999 – Laurea in Biochimica presso l'Università di Buenos Aires, Argentina. 2002 – Dottorato di Ricerca (PhD) in Biologia Molecolare presso l'Università di Buenos Aires. 2002-2003 –International Fellowship della Lawson Wilkins Pediatric Endocrine Society. 2003 – Trasferimento in Italia; inizia l'attività di ricerca presso l'Unità Malattie Metaboliche dell'IRCCS Burlo

				Garofolo sotto la guida di Bruno Bembi. 2003-2008 –Specializzazione in Genetica Medica presso l'Università degli Studi di Genova. 2009 –Responsabile del Laboratorio del Centro di Coordinamento Regionale per le Malattie Rare di Udine. 2010-oggi –attività di diagnostica molecolare e ricerca traslazionale nelle malattie metaboliche ereditarie e nelle malattie da accumulo lisosomiale Oggi – Riconosciuta a livello internazionale per studi su Malattia di Pompe, Malattia di Gaucher, Malattia di Niemann-Pick e altre malattie rare metaboliche.
DI GESARO Gabriele	Medicina e Chirurgia	Cardiologia	Professore Associato di Cardiologia e Dirigente Medico. Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico Paolo Giaccone, Palermo.	1987 – Laurea in Medicina e Chirurgia presso Università degli Studi di Palermo. 1991 – Specializzazione in Cardiologia presso Università degli Studi di Palermo. 1990-2000 – Attività clinica e di ricerca nell'ambito della cardiologia non invasiva, imaging cardiovascolare e cardiopatie ereditarie presso il Policlinico universitario di Palermo. 2000-2015 – Progressiva attività accademica e assistenziale come cardiologo universitario, con particolare interesse per cardiomiopatie, scompenso cardiaco e malattie cardiovascolari rare. 2015-oggi – Professore Associato di Cardiologia presso Università degli Studi di Palermo. Oggi – Cardiologo universitario con attività clinica focalizzata su cardiomiopatie, scompenso cardiaco, imaging cardiovascolare avanzato e malattie rare a coinvolgimento cardiaco, tra cui l'amiloidosi cardiaca.

DIONISI VICI Carlo	Medicina e Chirurgia	Pediatria	Responsabile UOC Malattie Metaboliche ed Epatologia. Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, Roma.	1980 – Laurea in Medicina e Chirurgia presso Sapienza Università di Roma. 1984 – Specializzazione in Pediatria presso Sapienza Università di Roma. 1984 –formazione e ricerca presso il Chemische Zentrallabor dell'Inselspital in Svizzera e presso il Centro Malattie Metaboliche dell'Hôpital Necker-Enfants Malades in Francia. 1985 – Ingresso all'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, dove sviluppa l'attività clinica e scientifica nel campo delle malattie metaboliche ereditarie. 2000-oggi – Responsabile di programmi nazionali dedicati a screening neonatale, diagnosi precoce e trattamento delle malattie metaboliche rare. Oggi – Tra i massimi esperti italiani di malattie metaboliche ereditarie pediatriche, con attività di ricerca focalizzata su acidurie organiche, difetti del ciclo dell'urea, aminoacidopatie, malattie mitocondriali e difetti del metabolismo energetico.
DURO Giovanni	Scienze biologiche	Scienze Biologiche	Ricercatore Senior e Responsabile Scientifico di programmi di ricerca sulle malattie rare. Istituto per la Ricerca e l'Innovazione Biomedica, Palermo.	1985 – Laurea in Scienze Biologiche presso Università degli Studi di Palermo. 1990 – Inizio dell'attività di ricerca nel campo della biochimica clinica e della genetica delle malattie metaboliche rare, con particolare attenzione alle malattie da accumulo lisosomiale. 2000 – Responsabile di progetti dedicati alla diagnostica enzimatica e molecolare della malattia di Fabry e di altre patologie metaboliche ereditarie. Sviluppa protocolli di screening biochimico e genetico applicati

				alla pratica clinica. 2010-oggi – Ricercatore senior presso l'Istituto per la Ricerca e l'Innovazione Biomedica, con attività focalizzata su genetica, biomarcatori, diagnostica molecolare e screening delle malattie rare. 2020-oggi – Coordinatore e responsabile scientifico di numerosi studi nazionali sulle malattie lisosomiali, in particolare Malattia di Fabry, Malattia di Pompe e Malattia di Gaucher.
FILOSTO Massimiliano	Medicina e Chirurgia	Neurologia	Professore Associato di Neurologia e Direttore Clinico del Centro Clinico NeMO Brescia	1993 – Laurea in Medicina e Chirurgia con lode presso Università degli Studi di Catania. 1999 – Specializzazione in Neurologia con lode presso Università degli Studi di Verona. 2002-2003 – Postdoctoral Research Fellow presso la Columbia University, nel Dipartimento di Neurologia diretto da Salvatore DiMauro. 2003 – Dottorato di Ricerca in Neuroscienze presso l'Università di Verona. 2004-2020 – Dirigente Medico presso la Neurologia degli ASST Spedali Civili di Brescia, con responsabilità nel Centro per lo Studio delle Malattie Neuromuscolari. 2020-oggi – Professore Associato di Neurologia presso Università degli Studi di Brescia. 2020-oggi – Direttore Clinico del Centro Clinico NeMO Brescia. 2024-oggi – Direttore della Scuola di Specializzazione in Neurologia dell'Università di Brescia.
GASPERINI Serena	Medicina e Chirurgia	Pediatria	Responsabile del Centro per le Malattie Metaboliche Rare	1999 – Laurea in Medicina e Chirurgia presso Università degli Studi di Firenze.

			dell'Infanzia. Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori, Monza.	2004 – Specializzazione in Pediatria presso Università degli Studi di Firenze. Durante la formazione si dedica alle malattie metaboliche ereditarie pediatriche. 2000-2010 – Attività clinica e di ricerca presso il Centro Malattie Metaboliche Pediatriche di Firenze. 2010-2020 – Sviluppa competenze specifiche nella gestione delle malattie metaboliche rare dell'infanzia, partecipando a studi nazionali e internazionali sui difetti congeniti del metabolismo. 2020-oggi – Responsabile del Centro Fondazione Mariani per le Malattie Metaboliche Rare dell'Infanzia presso la Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori. 2024 – Coautrice del documento di consenso italiano sulla gestione a lungo termine dei difetti del ciclo dell'urea identificati tramite screening neonatale. Oggi – Punto di riferimento nazionale per difetti del ciclo dell'urea, deficit di arginasi, aminoacidopatie e malattie metaboliche ereditarie pediatriche
GIAMMANCO Antonina	Medicina e Chirurgia	Medicina Interna	Professoressa associata, Medico internista e ricercatrice Università degli Studi di Palermo – Dipartimento PROMISE; AOU Policlinico “Paolo Giaccone”, Palermo	2009 – Laurea in Medicina e Chirurgia presso l'Università degli Studi di Palermo. 2009-2014 – Formazione e attività clinica in Medicina Interna presso l'AOU Policlinico “Paolo Giaccone” di Palermo, con focus su dislipidemie genetiche e malattie metaboliche. 2014 – Specializzazione in Medicina Interna presso l'Università di Palermo con lode. 2014-2018 – Dottorato di Ricerca in Medicina Molecolare e Biotecnologie (Università di Palermo), con studio su stress ossidativo e dislipidemie familiari. 2018-oggi – Ricercatrice, Docente e attività clinica nel

				settore della Medicina Interna e delle malattie metaboliche rare presso l'Università di Palermo. 2021-oggi – Attività assistenziale e di riferimento nel Centro per le Dislipidemie Genetiche e Malattie Rare del Metabolismo Lipidico, AOU Policlinico “Paolo Giaccone” di Palermo.
GIORDANO Antonello Maria	Medicina e Chirurgia	Neurologo	Direttore UOC Neurologia e Stroke Unit ASP di Ragusa – Ospedale “R. Guzzardi”, Vittoria (Sicilia)	1990 – Laurea in Medicina e Chirurgia presso l'Università degli Studi di Catania. 1990-1994 – Formazione specialistica in Neurologia con attività clinica e ricerca in ambito neurovascolare e malattie neurologiche croniche. 2010-2015 – Incarichi di alta specializzazione nell'ambito delle malattie cerebrovascolari e organizzazione delle reti stroke nella provincia di Ragusa. 2015-2020 – Coordinatore della Rete Regionale per le Malattie Cerebrovascolari dell'ASP di Ragusa e responsabile della Stroke Unit dell'Ospedale “Guzzardi” di Vittoria. 2021 – Nomina a Direttore dell'Unità Operativa Complessa di Neurologia/Stroke Unit dell'Ospedale “Guzzardi” di Vittoria. 2025-oggi – Coordinatore regionale e membro del direttivo nazionale dell'Italian Stroke Association (ISA).
GIUFFRIDA Gaetano	Medicina e Chirurgia	Ematologia	Dirigente medico e specialista in Ematologia, coordinamento area malattie ematologiche rare Azienda Ospedaliero-Universitaria “G. Rodolico –	2000 – Laurea in Medicina e Chirurgia presso l'Università degli Studi di Catania Formazione e attività specialistica in Ematologia presso l'Università di Catania e Azienda Ospedaliero-Universitaria “G. Rodolico – San Marco”. 2000–oggi – Attività clinica e di ricerca in Ematologia

			San Marco”, Università degli Studi di Catania	con particolare interesse per malattie ematologiche rare, disordini della coagulazione e patologie oncoematologiche. 2020–oggi – Coinvolgimento in reti regionali e nazionali per malattie rare ematologiche e attività di coordinamento clinico presso il centro ematologico del Policlinico di Catania. 2022–2025 – Attività scientifica documentata in studi multicentrici su malattie ematologiche rare e disordini linfoproliferativi come parte dell’équipe del Policlinico di Catania. Oggi – Dirigente medico e specialista ematologo presso U.O. Ematologia con Trapianto di Midollo Osseo, Azienda Ospedaliero-Universitaria “G. Rodolico – San Marco”, Catania.
LA MORGIA Chiara	Medicina e Chirurgia	Neurologia	Responsabile Neuroftalmologia e Malattie Mitocondriali IRCCS Istituto delle Scienze Neurologiche di Bologna – Ospedale Bellaria, Università di Bologna	2002 – Laurea in Medicina e Chirurgia presso l’Università di Bologna con lode. 2002 – Iscrizione all’Ordine dei Medici di Bologna. 2008 – Specializzazione in Neurologia presso Università di Bologna 2012 – Dottorato di ricerca (area neuroscienze/sonno e neurofisiologia circadiana). 2010–oggi – Attività clinica e di ricerca presso IRCCS Istituto delle Scienze Neurologiche di Bologna, Ospedale Bellaria. 2015–oggi – Responsabile Ambulatorio di Neuroftalmologia, con focus su neuropatie ottiche ereditarie. 2010–oggi – Attività scientifica su neuropatia ottica ereditaria di Leber (LHON), atrofie ottiche e malattie

				mitocondriali. Oggi – Professoressa associata di Neurologia, Università di Bologna e IRCCS Bologna.
MANCUSO Michelangelo	Medicina e Chirurgia	Neurologia	Professore Associato di Neurologia e Direttore Centro Neurogenetica Università di Pisa – Azienda Ospedaliero-Universitaria Pisana (AOUP), Pisa	1996 – Laurea in Medicina e Chirurgia con lode presso l'Università di Pisa. 2000 circa – Specializzazione in Neurologia presso Università di Pisa. 2004 - 2006 – Attività clinica presso Ospedale Lotti di Pontedera, ambito neurofisiologia e neurologia clinica. 2006 - 2017 – Neurologo presso Azienda Ospedaliero-Universitaria Pisana, con responsabilità del Centro di Neurogenetica e Malattie Mitocondriali. 2017 - oggi – Professore Associato di Neurologia, Università di Pisa. 2017 - oggi – Responsabile del Centro Interdipartimentale di Neurogenetica Clinica e Malattie Mitocondriali (AOUP / Università di Pisa). 2020 - oggi – Coordinatore di progetti e network italiani sulle malattie mitocondriali e neurogenetiche, con attività su LHON, POLG, MELAS e atassie mitocondriali. Oggi – Neurologo e ricercatore presso Università di Pisa e Azienda Ospedaliero-Universitaria Pisana.
MAZZEO Anna	Medicina e Chirurgia	Neurologia	Responsabile clinica Università degli Studi di Messina – Policlinico “G. Martino”	1992 – Laurea in Medicina e Chirurgia presso l'Università degli Studi di Messina. 1990–2000 – Formazione e attività in Neurologia presso l'Università di Messina, con specializzazione progressiva nell'area delle malattie neuromuscolari e neurodegenerative 2002–2012 – Ricercatore universitario in Neurologia presso l'Università di Messina, ambito malattie

				neuromuscolari e neuroscienze cliniche. 2012–2019 – Attività accademica come ricercatore universitario nel settore neuroscienze/neurologia clinica presso Università di Torino e successivo rientro a Messina. 2015–oggi – Attività scientifica internazionale su neuropatie periferiche ereditarie, inclusa Charcot-Marie-Tooth (CMT) e neuropatie da amiloidosi ereditaria. 2019–oggi – Professore Associato di Neurologia presso Università degli Studi di Messina e attività clinica presso AOU Policlinico “G. Martino” di Messina. Oggi – Neurologa e responsabile/clinica di riferimento per malattie neuromuscolari e neuropatie ereditarie presso il Policlinico di Messina.
MONTE Ines Paola	Medicina e Chirurgia	Cardiologia	Professore Associato di Cardiologia e Dirigente medico Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico “G. Rodolico – San Marco”, Catania – Università degli Studi di Catania	1985 – Laurea in Medicina e Chirurgia presso l’Università degli Studi di Catania. 1985–oggi – Attività clinica e di ricerca in Cardiologia presso Azienda Ospedaliero-Universitaria “Policlinico G. Rodolico – San Marco”, Catania. 1987–oggi – Inizio e consolidamento attività scientifica su cardiomiopatie e patologie cardiovascolari 2000–oggi – Attività didattica presso Università degli Studi di Catania nei corsi di Malattie dell’apparato cardiovascolare e scuole di specializzazione in Cardiologia. 2007 – Attività di ricerca documentata su miocarditi e valutazione ecocardiografica. 2011 – Contributi scientifici su ipertensione e valutazione ecocardiografica della funzione cardiaca. 2022–oggi – Professore Associato di Malattie dell’apparato cardiovascolare, Università di Catania.

MUSUMECI Olimpia	Medicina e Chirurgia	Neurologia	Professore associato di Neurologia e Dirigente medico Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico “G. Martino”, Università degli Studi di Messina	2000 circa – Laurea in Medicina e Chirurgia presso l’Università degli Studi di Messina 2000–oggi – Formazione e attività clinica in Neurologia presso l’Università di Messina e Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico “G. Martino” di Messina, con progressiva specializzazione in malattie neuromuscolari e mitocondriali. 2005–oggi – Attività clinica e di ricerca presso U.O.C. Neurologia e Malattie Neuromuscolari, con focus su difetti della fosforilazione ossidativa e malattie mitocondriali. 2010–oggi – Coinvolgimento in studi nazionali e internazionali su malattie mitocondriali dell’adulto, incluse encefalomiopatie, neuropatie e fenotipi complessi. 2015–oggi – Attività scientifica su atassie mitocondriali, LHON e difetti genetici del DNA mitocondriale e nucleare (co-autrice in lavori multicentrici italiani). 2020–oggi – Referente clinica per il Centro di Riferimento per Malattie Mitocondriali e Neuromuscolari del Policlinico “G. Martino” di Messina. Oggi – Professoressa associata di Neurologia e Dirigente medico presso Università degli Studi di Messina e AOU Policlinico “G. Martino”.
NARDI Emilio	Medicina e Chirurgia	Cardiologia	Medico e docente universitario Università degli Studi di Palermo – Dipartimento Biomedico di Medicina Interna e Specialistica	1983 – Laurea in Medicina e Chirurgia presso Università degli Studi di Palermo 1987–1988 – Assegnista presso Istituto di Clinica Medica Generale e Terapia Medica I, Università di Palermo 1990– Attività clinica e di ricerca nell’area di Medicina

				Interna e Cardiologia presso strutture universitarie e ospedaliere siciliane 1997–2000 – Servizio presso Divisione di Cardiologia dell’Ospedale Civico di Partinico 2000–oggi – Attività accademica e clinica in ambito di Medicina Interna con interessi cardiovascolari e metabolici presso Università degli Studi di Palermo
NOTO Davide	Medicina e Chirurgia	Medicina Interna	Professore associato di Medicina Interna e Dirigente medico Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico “Paolo Giaccone”, Palermo	2000 – Laurea in Medicina e Chirurgia presso Università degli Studi di Palermo 2004 – Specializzazione in Medicina Interna presso Università degli Studi di Palermo 2005–2010 – Attività clinica e di ricerca in Medicina Interna con focus su dislipidemie e malattie metaboliche presso AOUP “Paolo Giaccone”, Palermo 2010–oggi – Professore associato di Medicina Interna (MEDS-05/A) presso Università degli Studi di Palermo 2010–oggi – Attività clinico-assistenziale presso U.O.S.D. Medicina Interna e Malattie Rare, Policlinico “Paolo Giaccone” 2020–oggi – Referente per percorsi diagnostico-terapeutici in malattie metaboliche rare e dislipidemie genetiche
PARHOFER Klaus	Medicina e Chirurgia	Endocrinologia	Professore ordinario di Medicina Interna Monaco di Baviera, Germania	1986 – Laurea in Medicina e Chirurgia presso Ludwig-Maximilians-Universität München (LMU), Germania 1992 – Specializzazione in Medicina Interna presso LMU München 1995–2002 – Attività di ricerca clinica e accademica in metabolismo lipidico e malattie endocrine presso LMU Klinikum Großhadern 2003 – Nomina a responsabile dell’area “Endocrinologia e Metabolismo” presso LMU München

				2010–oggi – Professore di Medicina Interna con focus su Endocrinologia, Diabetologia e Lipidologia presso LMU Klinikum München 2015–oggi – Direttore/Responsabile del settore metabolismo lipidico e terapia aferetica (Lipidapherese) presso LMU Großhadern
PIETRANGELO Antonello	Medicina e Chirurgia	Medicina Interna	Professore ordinario di Medicina Interna e Direttore Centro Malattie del Ferro Università di Modena e Reggio Emilia	1980 – Laurea in Medicina e Chirurgia presso Università degli Studi di Modena 1984 – Specializzazione in Medicina Interna presso Università di Modena 1985–1990 – Attività di ricerca in fisiopatologia epatica e metabolismo del ferro 1990–2000 – Dirigente medico e ricercatore presso Policlinico di Modena, sviluppo studi su emocromatosi ereditaria 2001–oggi – Professore ordinario di Medicina Interna presso Università di Modena e Reggio Emilia 2001–oggi – Direttore del Centro per le Malattie del Metabolismo del Ferro, AOU Policlinico di Modena
SANTORO Lucia	Medicina e Chirurgia	Pediatria	Dirigente medico Azienda Ospedaliero-Universitaria Ospedali Riuniti di Ancona – Presidio “G. Salesi”	2010 – Laurea in Medicina e Chirurgia ,specializzazione area pediatrica/metabolica, 2013–2016 – Attività clinica e formativa in Pediatria con focus su malattie genetico-metaboliche 2017–oggi – Dirigente medico presso Clinica Pediatrica, Azienda Ospedaliero-Universitaria Ospedali Riuniti di Ancona (Presidio “Salesi”) 2018–oggi – Referente per le malattie genetico-metaboliche e malattie rare pediatriche 2023–2025 – Responsabile scientifica e coordinatrice di congressi nazionali su malattie rare pediatriche e

				disabilità complessa Oggi – Attività clinica su percorsi diagnostico-terapeutici in pazienti pediatrici con malattie rare e disabilità neuro-sensoriali complesse
SAVASTA Salvatore	Medicina e Chirurgia	Neurologia	Dirigente medico di Neurologia Luogo: Azienda Sanitaria Provinciale di Palermo	1978 – Laurea in Medicina e Chirurgia presso Università degli Studi di Palermo 1984 – Specializzazione in Neurologia presso Università degli Studi di Palermo 1987 – Dottorato di ricerca in Fisiopatologia Neurosensoriale e Neurofarmacologia presso Università degli Studi di Palermo 1998 – Specializzazione in Igiene e Medicina Preventiva presso Università degli Studi di Palermo 2003–2005 – Master universitario in Epidemiologia applicata (Università Tor Vergata – Istituto Superiore di Sanità, Roma) 1990–oggi – Dirigente medico presso Azienda Sanitaria Provinciale di Palermo (Neurologia) 2000–oggi – Attività clinica e organizzativa in ambito neurologico e disabilità adulta complessa
SCALICI Benedetta	Medicina e Chirurgia	Scienza dell'alimentazione	Medico specialista in Scienza dell'Alimentazione Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico "Paolo Giaccone", Palermo	2015 – Laurea in Medicina e Chirurgia presso Università degli Studi di Palermo 2016–2020 – Specializzazione in Scienza dell'Alimentazione presso Università degli Studi di Palermo, con attività clinica presso AOUP "Paolo Giaccone" 2020 – Diploma di Specializzazione in Scienza dell'Alimentazione con tesi su terapia nutrizionale nelle malattie rare del metabolismo 2020–oggi – Attività clinica come medico nutrizionista

				presso Centro di Riferimento Regionale per le Malattie Rare del Metabolismo, AOU Policlinico “Paolo Giaccone” di Palermo 2023–oggi – Attività libero-professionale in nutrizione clinica per pazienti con dismetabolismi, malattie rare e patologie croniche
SECHI Annalisa	Medicina e Chirurgia	Endocrinologia	Professore associato di Endocrinologia e Dirigente medico Università degli Studi di Sassari	1990 – Laurea in Medicina e Chirurgia presso Università degli Studi di Sassari 1994 – Specializzazione in Endocrinologia e Malattie del Ricambio presso Università degli Studi di Sassari 1995–2005 – Attività clinica e di ricerca in endocrinologia con focus su diabete, obesità e sindrome metabolica presso AOU Sassari 2006–oggi – Professore associato di Endocrinologia presso Università degli Studi di Sassari 2006–oggi – Attività clinico-assistenziale presso Clinica Endocrinologica, Azienda Ospedaliero-Universitaria di Sassari 2015–oggi – Responsabile di attività cliniche su diabete, endocrinopatie e rischio cardiovascolare
SICILIANO Gabriele	Medicina e Chirurgia	Neurologia	Professore ordinario di Neurologia e Direttore Clinica Neurologica Università di Pisa	1980 – Laurea in Medicina e Chirurgia presso Università degli Studi di Pisa 1984 – Specializzazione in Neurologia presso Università di Pisa 1990 – Dottorato di Ricerca in Discipline Neurologiche e Neurosensoriali presso Università di Ancona 1991–1993 – Post-dottorato in Neuroscienze presso Università di Ancona 1997–2001 – Ricercatore universitario in Neurologia presso Università di Pisa 2001–oggi – Professore associato (poi ordinario) di

				Neurologia presso Università di Pisa 2000–oggi – Attività clinica e di ricerca presso AOU Pisana – Clinica Neurologica Oggi – Direttore della Clinica Neurologica e della Scuola di Specializzazione in Neurologia, Università di Pisa
SPADA Marco	Medicina e Chirurgia	Pediatria	Dirigente medico pediatra e ricercatore clinico Ospedale Pediatrico Bambino Gesù IRCCS, Roma	2000 – Laurea in Medicina e Chirurgia presso Università degli Studi di Roma “La Sapienza” 2004 – Specializzazione in Pediatria presso Università degli Studi di Roma “La Sapienza” 2005–2010 – Attività clinica e di ricerca in Pediatria con focus su malattie metaboliche ereditarie e malattie rare pediatriche 2010–oggi – Dirigente medico presso Ospedale Pediatrico Bambino Gesù IRCCS, Roma 2015–oggi – Responsabile di attività cliniche e di ricerca su malattie metaboliche pediatriche e screening neonatale Oggi – Attività clinica e scientifica in ambito di malattie rare pediatriche e metaboliche
TARUGI Patrizia	Scienze Biologiche	Biochimica e chimica clinica	Professore associato di Patologia Clinica e Biochimica Clinica Università degli Studi di Modena	1977 – Laurea in Scienze Biologiche presso Università degli Studi di Modena 1981–1995 – Attività di ricerca in Biochimica e Biologia Molecolare con focus su metabolismo lipidico e lipoproteine 1995–2002 – Ricercatore universitario in Patologia Clinica presso Università di Modena e Reggio Emilia 2002–oggi – Professore associato di Patologia Clinica e Biochimica Clinica presso Università di Modena e Reggio Emilia

				2005–oggi – Attività di ricerca su dislipidemie genetiche, ipobetalipoproteinemie e malattie del metabolismo lipidico
TOSCANO Antonio	Medicina e Chirurgia	Neurologia	Professore associato di Neurologia e Dirigente medico Università degli Studi di Messina	1980 – Laurea in Medicina e Chirurgia presso Università degli Studi di Messina 1984 – Specializzazione in Neurologia presso Università di Messina 1987–1992 – Attività di ricerca e clinica in ambito neurologico presso Università di Messina 1993–2005 – Ricercatore e poi docente universitario in Neurologia presso Università di Messina 2005–oggi – Professore associato di Neurologia presso Università degli Studi di Messina Oggi – Attività clinica e di ricerca presso UOC Neurologia e Malattie Neuromuscolari, AOU Policlinico “G. Martino” di Messina
TUMMOLO Albina	Medicina e Chirurgia	Pediatria	Dirigente medico e coordinatrice centro malattie metaboliche Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII – AOU Policlinico di Bari	2001 – Laurea in Medicina e Chirurgia (formazione medica specialistica in area pediatrica e metabolica) 2000–2010 – Attività clinica e di ricerca presso Centro Malattie Metaboliche e Genetiche, Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII di Bari 2010–oggi – Dirigente medico e coordinatrice clinica presso UOC Malattie Metaboliche e Genetiche, AOU Policlinico di Bari 2015–oggi – Attività di ricerca internazionale su fenilchetonuria (PKU), disturbi del metabolismo degli aminoacidi e malattie metaboliche ereditarie Oggi – Coordinatrice di centro esperto per malattie metaboliche e consulenza genetica

TUTTOLOMONDO Antonino	Medicina e Chirurgia	Medicina Interna	Professore di Medicina Interna e Dirigente medico Università degli Studi di Palermo	1996 – Laurea in Medicina e Chirurgia con lode presso Università degli Studi di Palermo 1997–2001 – Formazione clinica in Medicina Interna presso Policlinico “P. Giaccone”, Palermo 2002 – Inizio attività come ricercatore universitario presso Dipartimento di Medicina Interna e Specialistica, Università di Palermo 2005 – Inizio attività come dirigente medico presso UOC Medicina Interna con Stroke Care, AOU Policlinico “P. Giaccone” 2010–oggi – Professore (ruolo accademico) in Medicina Interna presso Università degli Studi di Palermo Oggi – Attività clinica e di ricerca in Medicina Interna e malattie cardiovascolari e cerebrovascolari
URBAN Maria Letizia	Medicina e Chirurgia	Nefrologia	Ricercatrice e Medico internista Università degli Studi di Trieste	2013 – Laurea in Medicina e Chirurgia 2013–2018 – Specializzazione in Nefrologia presso Università degli Studi di Firenze 2018–2022 –attività clinica presso Università di Firenze, Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica 2022–2025 – Ricercatrice in Medicina Interna, Università degli Studi di Firenze, con attività su malattie rare e metaboliche ereditarie 2025–oggi – Ricercatrice e Professoressa in Medicina Interna presso Università degli Studi di Trieste e attività clinica ospedaliera a Careggi (Firenze)
VENTURA Paolo	Medicina e Chirurgia	Medicina Interna	Direttore Unità di Medicina Interna Università degli Studi di	1990 – Laurea in Medicina e Chirurgia con lode presso Università degli Studi di Modena 1995 – Specializzazione in Medicina Interna presso

			Modena e Reggio Emilia	Università di Modena e Reggio Emilia 1995–2001 – Attività clinica e di ricerca come Ricercatore universitario in Medicina Interna (area geriatria e medicina interna) presso Policlinico di Modena 2001–oggi – Professore universitario in Medicina Interna presso Università di Modena e Reggio Emilia 2006–oggi – Responsabile del Centro di riferimento per le Porfirie e malattie rare del metabolismo dell’eme e aminoacidi solforati (Modena) 2023–2024 – Professore Ordinario di Medicina Interna 2024–oggi – Professore Ordinario e Dirigente medico presso Medicina Interna ad indirizzo metabolico-nutrizionale, AOU Modena (Baggiovara) 2025 – Direttore Unità di Medicina Interna con focus su malattie metaboliche ed epatopatie croniche
VITTURI Nicola	Medicina e Chirurgia	Cardiologia	Medico specialista Università degli Studi di Padova	1990 -Laurea in Medicina e Chirurgia presso Università degli Studi di Padova 1995 – Specializzazione in Cardiologia presso Università di Padova 2000–2010 – Attività clinica e di ricerca presso Azienda Ospedaliera di Padova, ambito metabolismo e cardiologia 2010–oggi – Attività come medico e ricercatore in ambito cardiovascolare e metabolico presso Università di Padova / Azienda Ospedaliera Universitaria Oggi – Attività clinica focalizzata su metabolismo e rischio cardiovascolare, con approccio internistico-metabolico
ZAMBON Alberto	Medicina e Chirurgia	Medicina Interna	Professore Associato di	1980 – Laurea in Medicina e Chirurgia presso

			Medicina Interna Università degli Studi di Padova	l'Università di Padova, 1980 – Specializzazione in Medicina Interna e formazione in Endocrinologia e Metabolismo 1990 – Attività clinica e di ricerca su metabolismo lipidico e prevenzione cardiovascolare presso Università di Padova 2000 – Professore e ricercatore in Medicina Interna presso Università di Padova Oggi – Professore Associato di Medicina Interna, attività clinica in reparto e ambulatorio lipidologico
--	--	--	---	---

Il provider, ai sensi dall' art. 47 del DPR n.445/2000, consapevole delle conseguenze previste dall'art. 76, dichiara:

- di aver fornito all'interessato l'informativa sul trattamento dei dati personali (art. 13 del Regolamento europeo 2016/679; artt. 68, 70, 76, 96 Accordo Stato-Regioni 2017 "La formazione continua nel settore salute"- Rep. Atti 14/CSR del 2.2.2017 - Par. 4.6, lett. j) Manuale Nazionale di Accreditamento per l'Erogazione di Eventi ECM);
- di aver informato l'interessato che il programma dell'evento ECM, di cui le suddette informazioni contribuiscono a formarne il contenuto minimo, verrà inserito nel catalogo degli eventi E.C.M. tenuto dall'ente accreditante;