

INFO

SEDE

Centro Culturale Marani - Università di Verona Via S. Camillo de Lellis, 4, 37124 Verona

ECM E DESTINATARI DEL PROGRAMMA FORMATIVO

L'evento è stato inserito nel programma nazionale di Educazione Continua in Medicina (ECM) con 6 crediti formativi per le professioni di **Medico Chirurgo** con le seguenti specializzazioni: *Genetica Medica, Endocrinologia, Medico di Medicina Generale, Reumatologia, Pediatria*.

REGISTRAZIONE

La partecipazione è gratuita, per iscriversi:

<https://centercongressi.com/eventi/malattie-ossee-rare/>

Con il Patrocinio di:



UNIVERSITÀ
di **VERONA**

Dipartimento
di **MEDICINA**

Con il contributo non condizionante di:


Mereo BioPharma

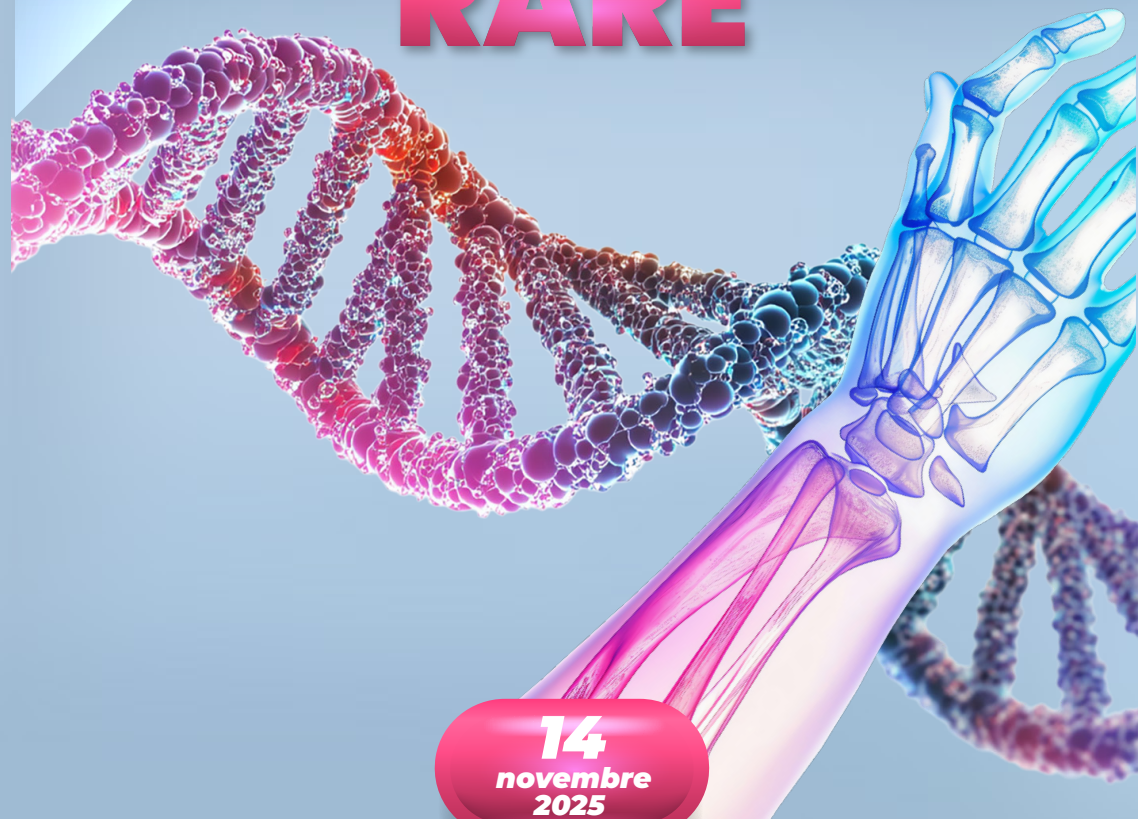


center
Albo Nazionale Agenzie n. 736
comunicazione
e congressi

Segreteria organizzativa e Provider ECM   
Via G. Quagliariello, 27 • 80131 Napoli • ☎ 081.19578490
info@centercongressi.com • www.centercongressi.com

6 CREDITI
ECM

seminari sulle **MALATTIE OSSEE RARE**



14
novembre
2025

Verona

SALA INCONTRI CENTRO CULTURALE MARANI
Via S. Camillo de Lellis, 4 - Verona

Razionale scientifico

Le malattie ossee rare rappresentano un gruppo eterogeneo di patologie genetiche caratterizzate da alterazioni della mineralizzazione ossea, che comportano gravi conseguenze scheletriche e sistemiche. Tra queste, l'Osteogenesi Imperfetta (OI), l'Ipofosfatemia X-linked (XLH) e l'Ipofosfatasia (HPP) sono tra le condizioni più rappresentative. La diagnosi precoce e la gestione multidisciplinare di queste patologie sono fondamentali per migliorare la qualità della vita dei pazienti. L'Osteogenesi Imperfetta è caratterizzata da una fragilità ossea estrema, fratture ricorrenti e deformità scheletriche, con espressione clinica variabile in base alla gravità della malattia. La XLH, invece, è una malattia ereditaria che determina un'alterazione del metabolismo del fosfato, con conseguenze su crescita, mineralizzazione ossea e dentizione. Infine, l'Ipofosfatasia è una patologia metabolica dovuta a un deficit di fosfatasi alcalina, che comporta rachitismo, osteomalacia e anomalie dentali. Queste condizioni sono spesso misconosciute o tardivamente diagnosticate, con ripercussioni significative sulla gestione terapeutica e sulla prognosi funzionale. Il continuo avanzamento della ricerca ha permesso di identificare nuove strategie terapeutiche mirate, basate su approcci farmacologici innovativi e sulla presa in carico multidisciplinare del paziente.

Coordinatore Scientifico

Prof. Davide Gatti, Verona

Professore Associato di Reumatologia Università di Verona



Programma preliminare

9:00 – 9:15	Apertura e introduzione Prof. Maurizio Rossini Dr.ssa Monica Mazzucato Autorità Responsabile Malattie Rare Regione Veneto
--------------------	---

Presentazione degli obiettivi del corso

SESSIONE 1: Moderatore Prof. Maurizio Rossini

9:15 – 9:45	Frattura ossea inattesa nel bambino Prof. Franco Antoniazzi • Cause genetiche e metaboliche • Osteoporosi (primaria) in età pediatrica • Diagnosi precoce e strategie di prevenzione
9:45 – 10:15	Frattura ossea inattesa nell'adulto Prof.ssa Ombretta Viapiana • Osteoporosi primaria e secondaria • Ruolo dei fattori ormonali e nutrizionali • Strategie terapeutiche basate sull'evidenza
10:15 – 10:45	Diagnostica radiologica nelle malattie ossee rare Prof. Giuseppe Gugliemi • Densitometria ossea (DXA) e altre tecniche di imaging • Diagnosi differenziale con altre condizioni osteometaboliche
10:45 – 11:00	Coffee break

SESSIONE 2: Moderatore Prof.ssa Maria Luisa Brandi

11:00 – 11:30	Diagnostica genetica nelle malattie ossee rare Dott. Luca Sangiorgi • Test genetici e loro indicazioni • Approccio alla consulenza genetica
11:30 – 12:00	Osteogenesi Imperfetta: clinica e gestione multidisciplinare Prof. Davide Gatti • Classificazione e quadri clinici • Strategie terapeutiche e nuovi approcci farmacologici
12:00–12:30	Tavola rotonda con tutti i relatori
12:30 – 13:30	Pranzo

SESSIONE 3: Moderatore Prof. Sandro Giannini

13:30 – 14:15	Ipofosfatasia: dalla diagnosi alla terapia enzimatica sostitutiva Prof. Bertoldo Francesco • Eziologia e quadri clinici • Opzioni terapeutiche attuali e prospettive future
14:15 – 15:00	Rachitismo ipofosfatemico legato al cromosoma X Prof. Stefania Sella • Presentazione clinica e diagnostica differenziale • Trattamenti innovativi e follow-up a lungo termine
15:00–15:45	HRCT e malattie ossee rare: il futuro? Dott. Giovanni Adami
15:45 – 16:00	Conclusioni e test di apprendimento ECM

seminari sulle
**MALATTIE
OSSEE
RARE**

14
novembre
2025