

INFORMAZIONI GENERALI

1961: il Dr Williams identifica e descrive la sindrome.

1962: la stessa descrizione, in parallelo, viene elaborata dal Dr Beuren, insieme ai Dr. Apitz e Harmjanz.

50 anni di storia: dalle scoperte mediche alle possibilità riabilitative.

Il Convegno è rivolto alle famiglie, che sono il supporto primario di tutte le persone affette da Sindrome di Williams.

E' rivolto anche a tutti i medici, operatori sanitari e terapisti che sono la risorsa indispensabile per migliorare la qualità della vita delle persone con SW. Il supporto informativo che con questo Convegno cercheremo di fornire li aiuterà nel loro percorso insieme alle famiglie.

Sono stati richiesti i crediti ECM.

Sede del Convegno

Ospedale Pediatrico Meyer
Aula Magna
Viale Pieraccini 24
50124 Firenze

Per ulteriori informazioni per raggiungere la sede del Convegno, è possibile contattare Annalisa Scopinaro, Presidente AISW Toscana onlus, al numero 340 / 4769379.



ASSOCIAZIONE ITALIANA **SINDROME DI WILLIAMS**

L'Associazione nasce grazie alla volontà di un gruppo di genitori con lo scopo di aiutare le famiglie ad avere una corretta informazione sugli aspetti clinici, riabilitativi, educativi, sociali e legali relativi alla sindrome. Un intervento educativo precoce e mirato si è rivelato di fondamentale importanza per un migliore sviluppo delle competenze cognitive e sociali dei bambini con SW.

L'Associazione si propone di promuovere la ricerca scientifica e la diffusione delle conoscenze, favorendo così una migliore accettazione ed integrazione delle persone con SW nella famiglia, nella scuola e nella società.



Aisw Toscana Onlus
U.O. Genetica Meyer

Due occhi come due stelle cinquant'anni dopo

Ospedale Pediatrico Meyer
Aula Magna
sabato 12 maggio 2012

Con i patrocini di



Modalità di iscrizione

L'iscrizione è gratuita.

L'iscrizione avviene inviando la Scheda di Partecipazione alla Segreteria Organizzativa via e-mail: annalisamad@yahoo.it

Relatori

Elisabetta Lapi Genetista	Ospedale Pediatrico Meyer
Giovanni Calabri Cardiologo	Ospedale Pediatrico Meyer
Stefano Stagi Endocrinologo	Ospedale Pediatrico Meyer
Pamela Armi Odontoiatra	Ospedale Pediatrico Meyer
Roberto Menci Nutrizionista	Ospedale Pediatrico Meyer
M. Gabriella D'Avanzo Genetista	Centro Regionale Diagnosi e Terapia Bassa Statura Laboratorio A.R.P.A.Gen. Azienda Ospedaliera San Giuseppe Moscati Ospedale Pediatrico Bambin Gesù – Roma
Stefano Vicari Neuropsichiatra	Ospedale Pediatrico Bambin Gesù – Roma
Antonio Federico Neurologo	Università degli studi di Siena Direttore Dipartimento di Scienze Neurologiche e del Comportamento Associazione Davide & Golia
Elena Benvenuti Ilaria Parrini Marco Ricci Neuropsicomotricisti	
Andrea Mannucci Pedagogista	Dipartimento Scienze dell'Educazione Università di Firenze e Presidente Coop Barberi Responsabile SOS Neuropsichiatria Infantile ASL Firenze
Riccardo Loparrino	
Irene Giovannini	Educatrice Professionale

Segreteria Organizzativa

Aisw Toscana Onlus:
Annalisa Scopinaro
Tel. 340/4769379
e-mail: annalisamad@yahoo.it

Direzione Scientifica

U.O. Genetica Meyer
Dr. Elisabetta Lapi

Mattina: Aspetti medici

08.30	Registrazione dei partecipanti
09.00	Introduzione Annalisa Scopinaro, AISW Toscana
09.05	Parte Prima, moderatore: Drssa Elisabetta Lapi – Genetista
09.10	Aspetti cardiologici Dr. Giovanni Calabri – Cardiologo
09.30	Aspetti endocrinologici Dr. Stefano Stagi – Endocrinologo
09.50	Aspetti odontoiatrici Dr.ssa Pamela Armi - Odontoiatra
10.10	Problemi nutrizionali nei bambini con disabilità neuromotoria Dr. Roberto Menci - Nutrizionista
10.30	Domande del pubblico
11.00	<i>Coffee Break</i>
11.15	Parte seconda, moderatore Prof. Antonio Federico
11.20	Il sistema di supporto in Campania Dr.ssa Maria Gabriella D'Avanzo – Genetista
11.45	Rischio Psicopatologico e Sindrome di Williams Dr. Stefano Vicari – Neuropsichiatra
12.15	La presa in carico del paziente adulto Dr. Antonio Federico – Neurologo
12.45	Domande del pubblico

Pomeriggio: Aspetti riabilitativi e sociali

14.00	La stabilità motoria come punto base per promuovere lo sviluppo del bambino con Sindrome di Williams Terapisti dell'Associazione Davide&Golia Onlus
14.50	Bastano due ali per volare: il diversabile di fronte alla propria sessualità Prof. Andrea Mannucci – Pedagogista
15.15	Crescere insieme, fratelli e sorelle Dr. Riccardo Loparrino – Neuropsichiatra
15.45	Domande del pubblico
16.30	Presentazione del Video "Musicoterapia" Di Giacomo Downie
16.40	Una storia vissuta: Alessandro Dr.ssa Irene Giovannini – Educatrice
17.20	Distribuzione dei questionari
17.30	Saluti

SCHEDA DI PARTECIPAZIONE

DUE OCCHI COME DUE STELLE CINQUANT'ANNI DOPO

Ospedale Pediatrico Meyer – 12 maggio 2012

Per le famiglie:

Cognome _____

Nome _____

Indirizzo _____

CAP _____ Città _____ PROV _____

Tel. _____

Cell. _____

e-mail _____

Per le Associazioni e gli Operatori:

Cognome _____

Nome _____

Professione _____

Ente _____

Indirizzo _____

CAP _____ Città _____ PROV _____

Tel. _____

Cell. _____

e-mail _____

*Ai sensi del D.Lgs. 196/2003 sul trattamento dei dati
personali, Vi autorizzo ad utilizzare i miei dati a fini
informativi in merito alle vostre iniziative culturali.*

Firma _____

**Per poter partecipare al buffet
è necessaria l'iscrizione entro il 4 maggio.**

PER FAVORE, SCRIVERE IN STAMPATELLO!