

**41° RIUNIONE  
POLICENTRICA  
IN EPILETTOLOGIA  
25-26  
GENNAIO  
2024  
HOTEL ERGIFE ROMA**

## **Consiglio Direttivo LICE 2021-2024**

### **Presidente**

*Laura Tassi*

### **Vicepresidente**

*Carlo Andrea Galimberti*

### **Past President**

*Oriano Mecarelli*

### **Segretario**

*Flavio Villani*

### **Tesoriere**

*Angela La Neve*

### **Consiglieri**

*Carmen Barba*

*Francesca Bisulli*

*Francesco Brigo*

*Gaetano Cantalupo*

*Giuseppe d'Orsi*

*Monica Lodi*

*Nicola Specchio*

## **Comitato Scientifico Policentrico 2024**

*Simona Balestrini*

*Carmen Barba*

*Francesca Bisulli*

*Gaetano Cantalupo*

*Giuseppe d'Orsi*

*Angela La Neve*

*Monica Lodi*

*Oriano Mecarelli*

*Laura Tassi*

## **Sede**

Ergife Palace Hotel & Conference Center  
Largo Lorenzo Mossa, 8 - 00165 Roma  
Tel: +39 06 66441

## **Obiettivo Formativo**

*Documentazione clinica. Percorsi clinico-assistenziali diagnostici e riabilitativi, profili di assistenza - profili di cura*

## **ECM**

*PTS - Provider n.1293 - ha provveduto all'accreditamento dell'evento no. 402447 per un massimo di 500 discenti con 3,6 crediti formativi per le seguenti categorie professionali:*

*Medico Chirurgo: Neurologia, Neuropsichiatria Infantile, Neurofisiopatologia, Neurochirurgia, Farmacologia e Tossicologia Clinica, Neuroradiologia, Pediatria, Pediatria (Pediatri di libera scelta).*

*Biologo; Infermiere; Infermiere Pediatrico; Tecnico di Neurofisiopatologia; Psicologo e Farmacista Ospedaliero.*

*I partecipanti saranno dotati di **codice a barre** per la rilevazione della presenza in aula. Ai fini dell'attribuzione dei crediti formativi, **i partecipanti dovranno garantire il 90% della propria presenza nonché compilare la scheda di valutazione** disponibile, unitamente all'attestato di partecipazione, nella **user area** accessibile con le stesse credenziali (user e password) utilizzate per effettuare l'iscrizione (il link di accesso alla user area sarà inviato a mezzo e-mail). **Il percorso formativo dovrà essere completato entro 72 ore dal termine dell'evento formativo (29 gennaio 2024)**. Completata la scheda di valutazione e verificata la presenza, i partecipanti potranno scaricare il certificato relativo al conseguimento dei crediti.*

## **Segreteria Organizzativa e Provider ECM 1293**



Meetings & Events

Via Volturmo, 2c  
00185 Roma

Tel: 06 85355590

E-mail: [lice.informa@ptsroma.it](mailto:lice.informa@ptsroma.it) – [segreteria.lice@ptsroma.it](mailto:segreteria.lice@ptsroma.it)

Web: [www.eventi-lice.org](http://www.eventi-lice.org)

## Giovedì 25 gennaio

- 09:30 Registrazione  
**SALA LEPTIS MAGNA**
- 10:30 – 13:00 Riunione Commissione Genetica**
- 10:30 – 12:00 Aggiornamenti e discussione su studi collaborativi di lungo termine**  
Moderatori: *Antonio Gambardella* (Catanzaro), *Federico Zara* (Genova)
- 10:30 – 10:45 **FAME**  
*A. Coppola* (Napoli)
- 10:45 – 11:00 **Studio storia naturale della Malattia di Lafora**  
*F. Bisulli, R. Michelucci* (Bologna)
- 11:00 – 11:15 **Epilesie focali (mTOR pathway)**  
*L. Licchetta, T. Pippucci* (Bologna)
- 11:15 – 11:30 **Correlazione genotipo-fenotipo nella Sindrome di Pallister-Killian**  
*E. Ricci* (Milano, Bologna)
- 11:30 – 11:45 **Epilessie rare monogeniche: censimento nazionale delle diagnosi genetico molecolari**  
*D. Mei* (Firenze)
- 11:45 – 12:00 **Assenze su base monogenica**  
*I. Galli* (Firenze)
- 12:00 – 13:00 Discussione casi clinici di epilessie su base genetica**  
Moderatori: *Carla Marini* (Ancona), *Roberto Michelucci* (Bologna)
- 12:00 – 12:10 **Epilessia generalizzata ad esordio precoce con stati di male febbrili, SCN1A-negativo: come approfondire l'analisi genetica?**  
*B. Bettino, R. Guerrini, S. Balestrini* (Firenze)
- 12:10 – 12:20 **Epilessia generalizzata, disabilità intellettiva, disturbo del comportamento e tremore familiare da eterozigosi composta gene CAD**  
*I. Cursio, E. Cesaroni, S. Cappanera, S. Siliquini, G. Pantalone, S.B. Wortmann, S. Micheli, C. Marini* (Ancona, Salzburg – AT, Foligno)
- 12:20 – 12:30 **Epilessia e displasia corticale focale correlate a variante del gene STXBP1: la prospettiva genetica e l'opzione chirurgica**  
*A. Dainelli, M. Lenge, T. Pisano, F. Giordano, C. Barba, S. Balestrini, R. Guerrini* (Firenze)
- 12:30 – 12:40 **Fenotipo epilettico e gestione terapeutica in un paziente con deficit di succinico semialdeide deidrogenasi: evoluzione dall'infanzia all'età adulta**  
*M. Mastrangelo, C. Greco, R. Bove, G. Ricciardi, L. Pollini, V. Leuzzi, F. Pisani* (Roma)

12:40 – 12:50 **Iperlisinemia, un rarissimo errore congenito del metabolismo**  
*F. Pettinà, A. Santangelo, F. Pascarella, F. Pochiero, M.G. Alessandrì, R. Pasquariello, G. Marinella, R. Battini, D. Peroni, A. Orsini, A. Bonuccelli* (Pisa, Firenze)

12:50 – 13:00 **Un esordio di epilessia generalizzata farmacoresistente in adolescenza: dall'EEG un'indicazione per la genetica**  
*G. Terrone, G. Errichiello, S. Aiello, F. Bisulli, G. De Vita, C. Bravaccio* (Napoli, Bologna)

13:00 – 14:00 **Pausa pranzo**

## **41° Riunione Policentrica in Epilettologia**

**Inizio sessione ECM**

**14:00 – 15:00 Casi Video-EEG di particolare interesse didattico (Videoteca)**

Moderatori: *E. Ferlazzo* (Reggio Calabria), *E. Pavlidis* (Bolzano)

14:00 **Epilessia dell'infanzia con crisi focali migranti associata a mutazione del gene KCNT1 in neonato estremo prematuro: impatto terapeutico e gestionale in terapia intensiva neonatale**  
*V. Morabito, G. Palermo, M. Iascone, V. Cognetto, M. Mariani, R. Barachetti, E. Villa, M. Barbarini, M.R. Cilio* (Como, Bergamo, Bruxelles – BE)

14:15 **Un caso atipico di Panencefalite Sclerosante Subacuta: quando sospettare questa condizione rara ma ancora presente**  
*C. Bagliani, L. Bosisio, M. Nebiolo, E. Canale, M.M. Mancardi, D. Tortora, M.S. Vari, P. Striano, L. Nobili, E. Amadori* (Genova)

14:30 **Stato mioclonico psicogeno: l'importanza della video-EEG**  
*A. Battiato, V. Todaro, R. Sgroi, S. Dominici, M. Zuccarello, M. Proietto, L. Giuliano* (Catania)

14:45 **Quando i conti non tornano: un caso di encefalite con crisi distoniche facio-brachiali**  
*G. Maira, S. Cavalli, A. Giordano* (Vittoria)

**15:00– 17:00 Neurochirurgia**

Moderatori: *P. d'Orio* (Milano), *C. Luisi* (Roma)

15:00 **Epilessia farmacoresistente da amartoma ipotalamico plurioperato: quale ulteriore approccio diagnostico e terapeutico?**  
*E. Cavallini, F. Giordano, C. Accolla, A. Noris, R. Guerrini, C. Barba* (Firenze)

- 15:15 **Epilessia con coinvolgimento dell'area posteriore del linguaggio: difficoltà del percorso chirurgico e possibili soluzioni**  
*V. Pelliccia, P. d'Orio, C. Peretto, G. Giovannelli, P. Scarpa, M. Felisi, S. Squarza, L. Tassi*  
(Milano, Firenze)
- 15:30 **Epilessia familiare: causa infiammatoria o genetica?**  
*C. Pepi, L. De Palma, C. Luisi, A. De Benedictis, C. Rossi-Espagnet, S. Rossi, C.E. Marras, F. Vigevano, N. Specchio*  
(Roma)
- 15:45 **Epilessia con crisi Ipermotorie Sonno-Relate in paziente con variante patogena in KCNT1: esistono possibilità chirurgiche?**  
*L. Ferri, R. Esposto, L. Di Vito, L. Licchetta, R. Minardi, M. Martinoni, B. Mostacci, P. Tinuper, F. Bisulli*  
(Bologna)
- 16:00 **Ptosi palpebrale unilaterale critica: ipotesi localizzatorie**  
*E. Cognolato, G. Nobile, L. Bosisio, A. Santagostino Barbone, D. Tortora, A. Consales, L. Nobili, S. Francione*  
(Genova, Torino)
- 16:15 **Trattamento MRgFUS di epilessia secondaria ad amartoma ipotalamico**  
*C. Zivelonghi, G.K. Ricciardi, S. Tamburin, F. Sala, T. Zanoni*  
(Verona)
- 16:30 **La complessità dell'ipotesi localizzatoria nella Sclerosi Tuberosa**  
*A. Scarabello, L. Licchetta, L. Ferri, L. Di Vito, B. Mostacci, F. Bisulli*  
(Bologna)
- 16:45 **Un caso inusuale di epilessia del lobo temporale con manifestazioni neocorticali: quale il ruolo della sclerosi ippocampale e quale l'approccio terapeutico?**  
*P. Mattioli, E. Micalizzi, A. Ferrari, I. Pappalardo, F. Famà, D. Arnaldi, F. Villani*  
(Genova)
- 17:00 – 17:30 **Pausa caffè**
- 17:30 – 18:30 Epilettologia in età adulta – I parte**  
Moderatori: *G. Boero* (Taranto), *G. Pauletto* (Udine)
- 17:30 **Epilessia mioclonica: un caso aperto**  
*R. Coa, T. Pisano, S.R. Giglio, M. Puligheddu*  
(Cagliari, Firenze)
- 17:45 **Epilessia focale farmaco-resistente associata ad atrofia corticale parietale bilaterale: quali possibili cause di una lesione così atipica?**  
*V. Viola, L. Ferri, E. Matteo, C. Tonon, G. Vornetti, L. Alvisi, P. Tinuper, F. Bisulli*  
(Bologna)

- 18:00 **Amartoma ipotalamico ed epilessia: evoluzione della fenomenologia clinica**  
*D. Lomonaco, A.M. Alicino, E. Rognone, C.A. Galimberti, E. Tartara*  
(Pavia)
- 18:15 **Iperintensità di segnale e rigonfiamento corticale dopo stato epilettico: causa o effetto**  
*R. Cutellé, S. Gasparini, O. Marsico, L. Manzo, A. Pascarella, E. Ferlazzo, V. Cianci, A. Armentano, U. Aguglia*  
(Catanzaro, Reggio Calabria)

**Termine sessione ECM**

## **Young Epilepsy Section – Italia**

- 18:30 – 19:30 **La risposta giusta: sfida tra i giovani epilettologi**

## **Venerdì 26 gennaio**

### **SALA LEPTIS MAGNA**

**Inizio sessione ECM**

- 08:30 – 10:30** **Epilettologia dell'età adulta – II parte**  
Moderatori: *G. Battaglia* (Milano), *E. Rosati* (Firenze)
- 08:30 **Persistenza di stato epilettico elettrico in sonno (ESES) in età adulta, ruolo della terapia anticrisi**  
*S. Dominici, G. Spampinato, V. Todaro, A. Battiato, M. Zuccarello, R. Sgroi, M. Proietto, L. Giuliano*  
(Catania)
- 08:45 **Stati epilettici non convulsivi frequenti in epilessia a eziologia sconosciuta**  
*R. Sgroi, A. Scarabello, B. Mostacci, L. Ferri, L. Licchetta, P. Tinuper, F. Bisulli*  
(Bologna)
- 09:00 **Episodi prolungati ricorrenti di “confusione” con pattern EEG paradossoso**  
*C. Pastori, G. Didato, A. Parente, A. Stabile, F.M. Doniselli, E. Visani, A. Dominese, M. Tomassini, L. Canafoglia, R. Di Giacomo, G. Battaglia, M. de Curtis, F. Deleo*  
(Milano)
- 09:15 **NORSE a prognosi infausta: dilemma eziologico**  
*E. Pronello, F. Lozza, C. Varrasi, R. Vaschetto, R. Boldorini, R. Cantello, G. Strigaro*  
(Novara)

- 09:30 **Quando l'EEG non rispecchia la clinica: un caso di sospetta encefalite ad andamento infausto di difficile interpretazione e gestione**  
*M. Biggi, G. Tumminelli, V. Chiesa, C. Manfredi, A. Priori, M.P. Canevini (Milano)*
- 09:45 **Encefalite autoimmune da anticorpi anti-Kelch-like protein-11, stati epilettici refrattari e... alla ricerca del seminoma testicolare nascosto**  
*G. d'Orsi, C. Reale, P. Alboini, M.T. Di Claudio, M.R. Bianchi, A. Dinoto, V. Chiodega, S. Mariotto (S. Giovanni Rotondo, Verona)*
- 10:00 **Encefalite limbica autoimmune da anticorpi anti LGI1: un caso di difficile gestione internistico-neurologica**  
*G.B. Rossi, A. Di Liberto, G. Chiamale, R. Cavallo, L. Mirandola (Torino)*
- 10:15 **Considerazioni diagnostico-terapeutiche in un caso di encefalopatia epilettica con Stati Epilettici ricorrenti e mutazione in eterozigosi del gene CHRNA4: nesso causale o riscontro incidentale?**  
*N. Orlandi, G. Giovannini, A.E. Vaudano, M.C. Cioclu, N. Biagioli, L. Madrassi, S. Scolastico, M. Pugnaghi, S. Meletti (Modena)*
- 10:30 – 11:00 **Pausa caffè**
- 11:00 – 13:00 Epilettologia dell'età evolutiva – I parte**  
Moderatori: *S. Balestrini (Firenze), L. Giordano (Brescia)*
- 11:00 **Epilessia a foci multipli associata a encefalite: quale quadro sindromico?**  
*C. Paris, M. Lodi, S.M. Bova, S. Olivotto, P. Veggiotti (Milano)*
- 11:15 **Encefalopatia epilettica e di sviluppo di grado severo ad eziologia non nota: un caso ancora aperto e di difficile gestione**  
*E. Laghi, P. Veggiotti, E. Alfei (Padova, Milano)*
- 11:30 **Spasmi a esordio tardivo e disturbo del neurosviluppo. Quale inquadramento sindromico?**  
*C. Zanus, P. Costa, L. Musante, M. Bin, M. Carrozzi (Trieste)*
- 11:45 **Epilessia farmacoresistente in paziente con malattia mitocondriale associata a mutazione del gene ADCK3 con deficit del Coenzima Q**  
*M. Conti, L. M. Piscitello, L. de Palma, F. Vigevano, N. Specchio, L. Fusco (Roma)*
- 12:00 **Sindrome HHH, un'epilessia metabolica**  
*C.A. Quaranta, C. Varesio, F. Ferraro, M. Celario, L. Pasca, M.P. Zanaboni, G. Papalia, V. De Giorgis (Pavia)*



- 12:15 **Encefalopatia epilettica ad esordio infantile “stormy onset” da variante patogenetica del gene PIGA**  
*F. Banditelli, M.S. Dettori, S. Cossu, M. Asunis, M. Boscarino, D. Pruna*  
(Cagliari)
- 12:30 **Quale spiegazione a sostegno di un legame tra due epilessie sostanzialmente distinte?**  
*A. Santagostino Barbone, M.M. Mancardi, G. Nobile, L. Bosisio, L. Tassi, L. Nobili*  
(Genova, Milano)
- 12:45 **Fotosensibilità e crisi a esordio tardivo in CDKL5 – Developmental and Epileptic Encephalography (CDKL5-DEE)**  
*D. Caputo, R. Bucci, E. Pagliano, M. Iascone, L. Canafoglia, E. Freri, R. Solazzi, F. Ragona, D. Rossi Sebastiano, S. Franceschetti, T. Granata*  
(Milano)
- 13:00 – 14:00 **Pausa pranzo**
- 14:00 – 15:00 Epilettologia dell’età evolutiva – II parte**  
Moderatori: *G. Terrone* (Napoli), *A. Vignoli* (Milano)
- 14:00 **Crisi di paura: dalla diagnosi inaspettata alla terapia di precisione**  
*R. Monni, E. Santangelo, T. Lo Barco, E. Spinelli, F. Beccaria*  
(Mantova, Brescia)
- 14:15 **Epilepsia Partialis Continua: una complessa sfida clinica e diagnostica**  
*A. Santangelo, A. Bonuccelli, A. Orsini*  
(Pisa)
- 14:30 **Delezione cromosomica nella regione 2q24 associata a encefalopatia dello sviluppo ed epilettica del cluster SCN**  
*M. Celario, C. Varesio, F. Ferraro, C.A. Quaranta, L. Pasca, M. Zanaboni, G. Papalia, V. De Giorgis*  
(Pavia)
- 14:45 **USP9X-female syndrome: una causa poco riconosciuta di crisi neonatali?**  
*E. Pavlidis, L. Parmeggiani, E. Chiodin, E. Boni, A. Staffler, A. Ponta, A. Currò, A. Wischmeijer, M.C. Zanotti, F. Verdi*  
(Bolzano)
- 15:00 – 16:30 Genetica – I parte**  
Moderatori: *D. Pruna* (Cagliari), *M. Trivisano* (Roma)
- 15:00 **Fenotipo lieve di sindrome MERRF (Myoclonic epilepsy with ragged red fibers) ad esordio tardivo**  
*P. Zoleo, I. Sammarra, E. Fratto, L. Marino, M. Trimboli, M. Sturniolo, I. Manna, A. Labate, A. Gambardella*  
(Catanzaro, Messina)

- 15:15 **Crisi ipomotorie correlate all'alimentazione in neonata con Sindrome di Mednik**  
*A. Cavalli, D. Frattini, C. Spagnoli, C.A. Cesaroni, S. Rizzi, F. Peluso, A. Peruzzi, A. Novelli, R. Zuntini, G. Gargano, L. Garavelli, C. Fusco*  
(Reggio Emilia, Roma)
- 15:30 **Descrizione di due casi clinici con fenotipo sovrapponibile: qual è il genotipo, la risposta dieci anni dopo**  
*E. Lovardi, E. Poratti, M.L. Dentici, D. Lettori*  
(Roma)
- 15:45 **Encefalopatia epilettica ed alterazioni multifocali della sostanza bianca: possibile ruolo patogenetico del gene KIAA0319L**  
*E.M. Presotto, A. Vetro, E. Parrini, R. Guerrini, S. Balestrini*  
(Firenze)
- 16:00 **Sindrome multiorgano con epilessia farmacoresistente, malformazione cerebrale complessa, anomalie retiniche, deficit della coagulazione ed obesità: possibile ruolo del gene TET3**  
*S. Gasparini, A. Dainelli, L. Marini, D. Mei, E. Parrini, S. Balestrini, R. Guerrini*  
(Firenze, Pisa, London – UK)
- 16:15 **Una genetica fumosa in soggetto con stato epilettico super-refrattario**  
*I. Onida, G. Magli, M. L'Erario, A. Madrau, A. Nieddu, F. Ferro, L. Falcioni, F. De Martino, G. Luzzu, M. Fadda, S. Sotgiu, A. Rosati, S. Casellato*  
(Sassari, Firenze)
- 16:30 – 18:00 Genetica – II parte**  
Moderatori: *F. Fortunato* (Catanzaro), *L. Licchetta* (Bologna)
- 16:30 **Caso di epilessia focale sintomatica di DNET e disturbo complesso del neurosviluppo associato ad eterozigosi composta del gene PTPN23**  
*M.L. Ricci, E. Parrini, A. Vetro, S. Balestrini, R. Guerrini*  
(Firenze)
- 16:45 **Riconsiderare la diagnosi genetica nelle encefalopatie epilettiche in età adulta: un caso di sclerosi tuberosa**  
*M. Russo, J. Rossi, G. Salomone, M. Napoli, F. Valzania, R. Rizzi*  
(Reggio Emilia)
- 17:00 **Encefalopatia mioclonica CLN6-correlata: una lunga strada per raggiungere la diagnosi genetica**  
*L. Canafoglia, B. Castellotti, T. Granata, R. Solazzi, F. Ragona, L. Giordano, J. Galli, G. Didato, G. Marucci, V. Cuccarini, C. Gellera, B. Garavaglia, F. Invernizzi*  
(Milano, Brescia)
- 17:15 **Epilessia Multifocale Farmacoresistente: correlazione tra alterazioni neuroradiologiche e genetiche di incerto significato**  
*R. Esposto, L. Canafoglia, E. Freri, G. Didato, L. Muccioli, L. Di Vito, B. Mostacci, L. Licchetta, F. Bisulli*  
(Bologna, Milano)

17:30

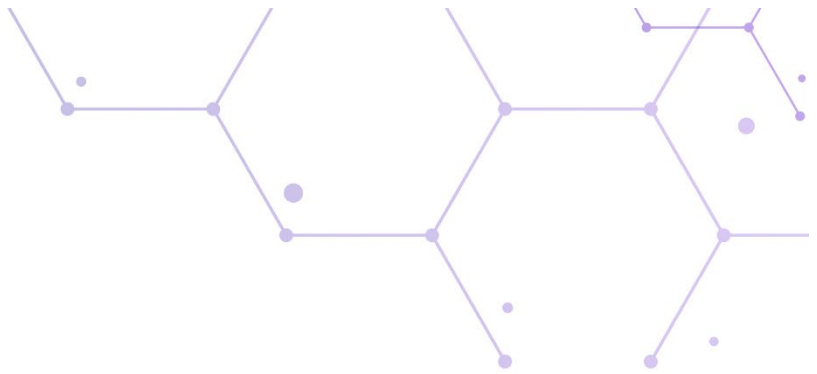
**Presentazione clinica atipica in variante de novo in CACNA1E:  
expanding the genotype-phenotype correlation?**

*E. Fortunato, E. Cavaliere, M.F. Pelizza, J. Favaro, J. N. Pin,  
M. Nosadini, I. Toldo, S. Sartori*  
(Padova)

17:45

**Discussione**

**Termine sessione ECM**



# 47° CONGRESSO NAZIONALE

LEGA ITALIANA CONTRO L'EPILESSIA



ROMA

5-7 GIUGNO 2024

HOTEL ERGIFE PALACE



Nel rispetto dell'ambiente il programma sarà disponibile  
esclusivamente in formato digitale sull'app e sul sito  
[www.eventi-lice.org](http://www.eventi-lice.org)

Con il contributo non condizionato di



**LUSOFARMACO**

