



**40° RIUNIONE
POLICENTRICA
IN EPILETTOLOGIA
26-27 GENNAIO 2023
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 2023

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

Via Aurelia, 619 – 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. 368079 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 (30 gennaio 2023)**. 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 – Fax: 06 85356060

E-mail: lice.informa@ptsroma.it – segreteria.lice@ptsroma.it

Web: www.eventi-lice.org

Giovedì 26 gennaio

09:30 Registrazione

SALA LEPTIS MAGNA

10:00 – 13:00 Riunione Commissione Genetica

10:00 – 11:30 Epilessie rare monogeniche: censimento nazionale delle diagnosi genetico molecolari

Moderatore: *R. Guerrini* (Firenze)

10:00 – 10:05 **IRCCS AOU Meyer, Firenze**

E. Parrini, E. Cellini, V. Cetica, T. Pisano, C. Barba, S. Balestrini, D. Mei, R. Guerrini

10:05 – 10:10 **IRCCS Giannina Gaslini, Genova**

A. Riva, F. Madia, F. Zara, P. Striano

10:10 – 10:15 **IRCCS Istituto delle Scienze Neurologiche di Bologna**

R. Minardi, T. Pippucci, L. Licchetta, F. Bisulli

10:15 – 10:20 **AOUI Verona**

A. Cossu, A.L. Ghobert, J. Proietti, E. Fontana, E. Fiorini, G. Cantalupo, F. Darra

10:20 – 10:25 **IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta, Milano**

B. Castellotti, F. Taroni, L. Canafoglia, T. Granata, C. Gellera

10:25 – 10:30 **IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, Roma**

M. Trivisano, A. Terracciano, A. de Dominicis, A. Novelli, N. Specchio

10:30 – 10:35 **IRCCS Policlinico Gemelli, Roma**

M.L. Gambardella, I. Contaldo, C. Veredice, M. Quintiliani, M. Bianchini, C. Monaco, E. Dante, D.I. Battaglia

10:35 – 10:40 **Policlinico Umberto I, Roma**

M. Mastrangelo, G. Ricciardi, R. Bove, C. Greco, F. Manti, S. Galosi, F. Nardecchia, V. Baglioni, F. Pisani

10:40 – 10:45 **AOU Mater Domini, Catanzaro**

I. Sammarra, F. Fortunato, R. Procopio, M. Gagliardi, G. Annesi, A. Gambardella

10:45 – 10:50 **IRCCS Casa Sollievo della Sofferenza, San Giovanni Rotondo**

G. d'Orsi, M. Carella

10:50 – 10:55 **IRCCS Eugenio Medea, Lecco**

C. Zucca, M.T. Bassi

10:55 – 11:10 **Sintesi dei dati raccolti con il censimento LICE, IRCCS AOU Meyer, Firenze**

D. Mei, R. Guerrini

11:10 – 11:30 **Discussione collegiale**

- 11.30 – 13.00** **Discussione casi clinici di epilessie su base genetica**
Moderatori: *F. Bisulli* (Bologna), *T. Granata* (Milano)
- 11:30 – 11:40 **La diagnosi dopo 18 anni di storia di malattia: un caso di mutazione del gene *SCN3A***
C. Varesio, L. Pasca, G. Papalia, M. Celario, F. Ferraro, C.A. Quaranta, E. Rognone, F. D'Abrusco, E.M. Valente, V. De Giorgis
(Pavia)
- 11:40 – 11:50 **Encefalopatia di sviluppo con epilessia in paziente con mutazione del gene *KIF5C***
R. Esposito, S. Gana, M. Di Biagio, A. Asaro, E. Leuci, E. Rognone, A. Pichiecchio, C.A. Galimberti, E. Tartara
(Pavia)
- 11:50 – 12:00 **Sindrome da rigidità neonatale letale e crisi epilettiche multifocali da mutazione *BRAT1*: l'importanza della diagnosi genetica in età neonatale**
I. Cursio, E. Cesaroni, S. Matricardi, S. Cappanera, S. Siliquini, C. Marini
(Ancona)
- 12:00 – 12:10 **Crisi uditive riflesse a trasmissione autosomica dominante relate a *LGI1*: studio di una famiglia**
P. Banfi, R. Casalone, V. Mariani, S. Vidale
(Varese)
- 12:10 – 12:20 **Un caso di encefalopatia epilettica a esordio infantile farmaco-resistente da mutazione di *SCN2A***
G. Prezioso, E.A. Grasso, F. Anzellotti, F. Chiarelli, C. Marini, S. Matricardi
(Chieti, Ancona)
- 12:20 – 12:30 **Epilessia ipermotora legata al sonno e crisi a tipo assenza associate a disabilità intellettiva, disturbo del linguaggio e disprassia in bambino con mutazione *KCNC2***
F. Furiani, T. Messana, A. Brusco, L. Pavinato, D.M. Cordelli, I. Bagnasco
(Bologna, Torino)
- 12:30 – 12:40 **Nuova Mutazione Frameshift nel Gene *NPLR3* in una Famiglia Italiana con Epilessia Familiare Focale a Focolai Variabili (FFEFV)**
E. Pronello, G. Strigaro, C. Varrasi, S. D'Alfonso, R. Cantello
(Novara)
- 12:40 – 12:50 **Mutazione del gene *RNASEH2* in paziente con sindrome di Janz e ottima risposta al perampanel**
C. Martellino, G. Atanasio, S. Attardo, G. Giacobbe, F. La Manna, A. Laganà, A. Labate
(Messina)
- 12:50 – 13:00 **Termine dei lavori della Commissione Genetica**
- 13:00 – 14:00 **Pausa pranzo**

40° Riunione Policentrica in Epilettologia

- 14:00 – 15:00** **Casi Video-EEG di particolare interesse didattico (Videoteca)**
Moderatori: *L. Giuliano (Catania), E. Tartara (Pavia)*
- 14:00 **Dalle clonie ai comportamenti “ancestrali”: il florido spettro clinico delle crisi frontali**
A. Castelli, G. Cola, A. Pagano, G. Di Mauro, C. Dionisi, C. Liguori, N.B. Mercuri, R. Massa, F. Placidi, F. Izzi (Roma)
- 14:15 **Crisi dancing-like in una paziente con polimicrogria**
G. Atanasio, S. Attardo, C. Martellino, G. Giacobbe, F. La Manna, A. Laganà, A. Labate (Messina)
- 14:30 **Epilessia generalizzata con crisi tipo assenze miocloniche**
I. Venezia, M. Quintiliani, M.L. Gambardella, M. Moro, S. Sestito, G. Petracca, M. Procaccini, D.I. Battaglia (Roma)
- 14:45 **Mioclonie periorali con assenza?**
C. Spagnoli, C.A. Cesaroni, S. Rizzi, D. Frattini, C. Fusco (Reggio Emilia)
- 15:00– 16:30** **Genetica – I parte**
Moderatori: *G. Balagura (Genova), D. Mei (Firenze)*
- 15:00 **Neuroserpinosi in diagnosi differenziale con malattia di Lafora**
L. Canafoglia, B. Castellotti, A. Stabile, G. Didato, R. Di Giacomo, F. Deleo, C. Pastori, M. Bellofatto, C. Gellera, S. Franceschetti, G. Marucci, E. Salsano (Milano)
- 15:15 **Epilessia correlata a varianti del gene NPRL3: nuovo caso e revisione della letteratura**
A. Dainelli, S. Balestrini, F. Giordano, C. Barba, R. Guerrini (Firenze)
- 15:30 **Stato mioclonico in paziente con encefalopatia epilettica e dello sviluppo e mutazione di TRIO: a double trouble?**
L. Licchetta, R. Minardi, F. Pondrelli, E. Fallica, E. Cesnick, B. Mostacci, L. Ferri, L. Di Vito, L. Alvisi, F. Bisulli, P. Tinuper (Bologna, Ferrara)
- 15:45 **Variante p. Gly544Arg del gene CLCN4 associata a Sindrome di Raynaud-Claes in una probanda di sesso femminile**
J. Rossi, M. Russo, G. Gobbi, A. Terracciano, R. Zuntini, S.G. Caraffi, A. Novelli, L. Garavelli, F. Valzania, R. Rizzi (Modena, Reggio Emilia, Bologna, Roma)
- 16:00 **Crisi epilettiche associate a DYNC1H1: non solo spasmi infantili**
S. Ferri, M. Vecchi, A.L. Ghobert, L. Cominelli, A. Cossu, L. Zuccotto, B. Rasori, E. Ponzetto, E. Signoriello, F. Darra, E. Fiorini, G. Cantalupo (Verona, Padova)

- 16:15 **Distonia linguale e strabismo parossistici in una lattante con epilessia benigna familiare SCN8A-related**
C. Ancora, R.S. Møller, J.E.K. Nielsen, E. Gardella
(Dianalund, Odense, Roskilde - DK)
- 16:30 – 17:00 **Pausa caffè**
- 17:00 – 18:30 **Genetica – II parte**
Moderatori: *A. Coppola* (Napoli), *M. Trivisano* (Roma)
- 17:00 **Estensione del fenotipo epilettico nel deficit di diidropteridina reduttasi (DHPR): una paziente con pattern tipo Lennox-Gastaut e stato di male epilettico focale dopo stroke metabolico**
M. Mastrangelo, R. Bove, G. Ricciardi, C. Greco, A. Gambardella, V. Leuzzi, F. Pisani
(Roma, Catanzaro)
- 17:15 **Epilessia farmaco-resistente associata a nuova mutazione di KCNMA1**
I. Filareto, G. Cinelli, I. Scalabrini, P. Bergonzini, E. Caramaschi, E. Spezia, L. Iughetti
(Modena, Reggio Emilia)
- 17:30 **Può uno specifico pattern EEG contribuire alla comprensione della patogenesi di una rara encefalopatia epilettica e di sviluppo? Il ruolo del burst suppression in un paziente con mutazione del gene PPP3CA**
E. Fortunato, J. Favaro, E. Cavaliere, E. Lorenzon, M. Nosadini, M.F. Pelizza, M. Carecchio, I. Toldo, S. Sartori
(Padova)
- 17:45 **Mutazione de novo del gene RHOTB2: una causa rara di epilessia dell'infanzia con crisi focali migranti?**
I. La Torraca, E. Pegorer, E. Sangiorgi, A.L. Ghobert, J. Proietti, F. Darra, B. Dalla Bernardina, G. Cantalupo
(Verona)
- 18:00 **Deficit di DNAJC12: il caso di due sorelle con iperfenilalaninemia di grado lieve e compromissione neurologica**
E. Fino, G.M. Scaturro, S. Balestrini, R. Guerrini, E. Procopio
(Firenze)
- 18:15 **Encefalopatia epilettica e di sviluppo da mutazione del gene KIF5B, un complesso quadro sindromico**
M. Trivisano, A. de Dominicis, C. Calabrese, M. Niceta, F. Vigeveno, M. Tartaglia, N. Specchio
(Roma)
- Young Epilepsy Section – Italia**
- 18:30 – 19:30 **La risposta giusta: sfida tra i giovani epilettologi**

Venerdì 27 gennaio

SALA LEPTIS MAGNA

08:30 – 10:30

Neurochirurgia

Moderatori: *D. Chiarello (Milano), A. De Benedictis (Roma)*

08:30

Iter prechirurgico e strategia chirurgica in paziente con crisi ipermotorie in sonno e deficit motorio da esiti di poliomielite
N. Panza, C. Barba, M. Montanaro, L. Biagi, G. Donatelli, M. Cosottini, G. Plazzi, R. Guerrini
(Firenze, Pisa, Bologna)

08:45

Epilessia del cingolo: un caso clinico di difficile gestione per attivazione bilaterale del network patologico
V. Pelliccia, M. Cossu, F. Gozzo, M. Revay, L. Tassi
(Milano)

09:00

Utilizzo sequenziale di Stereo-EEG e ablazione laser RM guidata (MRg-LiTT) in un caso di epilessia focale farmacoresistente RM-negativa
E. Cognolato, M. Pacetti, D. Chiarello, G. Nobile, L. Bosisio, S. Francione, P. d'Orio, D. Tortora, L. Nobili, A. Consales
(Genova, Milano)

09:15

Recidiva post-operatoria con crisi controlaterali in paziente con FCD tipo II: quali possibili cause?
C. Pepi, L. de Palma, A. De Benedictis, G. Carfi-Pavia, C. Rossi-Espagnet, C.E. Marras, F. Vigevano, N. Specchio
(Roma)

09:30

Encefalopatia epilettica post-traumatica, quali margini per un possibile approccio chirurgico?
L. Bosisio, E. Cognolato, G. Nobile, G. Barbagallo, C. Bagliani, D. Tortora, M. Cossu, A. Consales, M. Pacetti, G. Prato, M.M. Mancardi, L. Nobili
(Genova, Milano)

09:45

Efficacia della termocoagulazione nel lungo termine in un paziente con displasia frontale destra: quali possibili meccanismi?
C. Galati, C. Luisi, L. de Palma, C. Pepi, M. Conti, G. Carfi-Pavia, L. Piscitello, C. Boniver, S. Sartori, M. Mercier, A. De Benedictis, F. Vigevano, N. Specchio
(Palermo, Roma, Padova)

10:00

Epilessia ipermotoria sonno relata associata a mutazione NPRL2: valutazione pre-chirurgica e indicazione alla chirurgia
L. Ferri, L. Di Vito, R. Mai, M. Martinoni, F. Cardinale, V. Menghi, L. Muccioli, L. Zanuttini, L. Alvisi, L. Licchetta, F. Bisulli, P. Tinuper
(Bologna, Milano, Rimini)

10:15

Epilessia focale farmacoresistente in paziente con MOGHE e mutazione somatica SLC35A2: come cambia l'approccio?
M. Pommella, C. Barba, V. Cetica, A. Noris, F. Giordano, R. Guerrini
(Firenze)

10:30 – 11:00

Pausa caffè

11:00 – 13:00

Epilettologia dell'età adulta – I parte

Moderatori: *G. Assenza* (Roma), *L. Bilo* (Napoli), *B. Nucera* (Merano)

11:00

Stato epilettico afasico de novo: esordio di patologia infiammatoria del SNC?

D. Salvatori, M. Pugnaghi, M.C. Cioclu, G. Giovannini, N. Orlandi, N. Biagioli, L. Madrassi, A.E. Vaudano, S. Meletti
(Modena)

11:15

Attività epilettica non convulsiva in un'astrocitopatia autoimmune da anticorpi anti GFAP

M. Contento, J. Fantini, L. Stragapede, M.C. Brunelli, F. Capozzoli, S. Novello, B. Cruciatti, A. Gelli, L. Zanet, L. Locatelli, P. Passadore
(Pordenone, Firenze)

11:30

Stati emiclonici ricorrenti e mioclono multifocale continuo in paziente affetta da celiachia diagnosticata in età adulta

M. Russo, G. Salomone, F. Valzania, R. Rizzi
(Reggio Emilia)

11:45

Stato epilettico refrattario in paziente affetta da neurosarcoidosi

R. Coa, L. Polizzi, A. Muroli, G. Defazio, M. Puligheddu (Cagliari)

12:00

Epilessia multifocale farmaco-resistente con crisi riflesse post-NORSE: una sfida diagnostico-terapeutica

M. Pugnaghi, G. Giovannini, A.E. Vaudano, O. Mecarelli, S. Meletti
(Modena, Roma)

12:15

Stato Epilettico non Convulsivo come presentazione clinica di Encefalite anti-GABA_B

M.R. Bianchi, S. Mariotto, V. Renna, T. Popolizio, F. Ciccone, G. Fratta, V. Inchingolo, G. d'Orsi
(San Giovanni Rotondo - FG, Verona)

12:30

Un caso di FIRES in paziente con immunodeficit primitivo misconosciuto: casualità o causalità?

L. Muccioli, L. Di Vito, F. Conti, F. Bisulli, P. Tinuper
(Bologna)

12:45

Recidiva di stato epilettico in paziente con pregressa FIRES e linfopenia B

E. Matteo, L. Di Vito, L. Muccioli, L. Ferri, L. Licchetta, B. Mostacci, C.A. Castioni, P. Tinuper, F. Bisulli
(Bologna)

13:00 – 14:00

Pausa pranzo

- 14:00 – 15:00** **Epilettologia dell'età adulta – II parte**
Moderatori: *G. Assenza (Roma), L. Bilo (Napoli), B. Nucera (Merano)*
- 14:00 **“Con gli occhi chiusi”: epilessia del lobo occipitale e pattern EEG inabituale suggestivo di eye-closure sensitivity prolungata nel tempo**
F. Rinaldi, B. Nucera, S. Broggi, D. Flore, I. Ferraiuolo, A. Bratti, R. Nardone, F. Brigo
(Merano)
- 14:15 **Lesione citotossica dello splenio del corpo calloso (CLOCCs) in paziente con epilessia focale sintomatica farmaco-resistente**
G. Cutillo, G. Cecchetti, A. Bellini, G.F. Fanelli, F. Minicucci, C. Baldoli, U. Del Carro, M. Filippi
(Milano)
- 14:30 **Epilessia focale a esordio tardivo e deterioramento cognitivo: eziologia autoimmune o patologia neurodegenerativa?**
E. Micalizzi, S. Morbelli, A. Ferrari, C. Cabona, G. Rebella, L. Roccatagliata, P. Mattioli, D. Arnaldi, F. Villani
(Genova, Modena)
- 14:45 **Mioclono ad alta frequenza in una paziente con epilessia focale e positività agli anticorpi anti NMDAr**
F. Deleo, A. Stabile, S. Franceschetti, G. Didato, C. Pastori, R. Di Giacomo, M. de Curtis, L. Canafoglia
(Milano)
- 15:00 – 16:30** **Epilettologia dell'età evolutiva – I parte**
Moderatori: *L. Nobili (Genova), M. Perulli (Roma)*
- 15:00 **Epilessia parziale continua a foci multipli in una lattante: un caso di DEE associata al gene TBC1D24**
S. Pellegrin, U. Piccolruaz, E. Boni, E. Pavlidis, F. Manzoni, M. Salandin, A. Ponta, G. Cantalupo, L. Parmeggiani
(Bolzano, Verona)
- 15:15 **Crisi parziali dal primo giorno di vita: malattia rara, rarissima, nuovo gene?**
I. Serati, M.A.M. Lodi, L. Spaccini, M. Iascone, F. Arrigoni, P. Veggiotti, S.M. Bova
(Milano, Bergamo)
- 15:30 **Epilessia Parziale Continua a eziologia sconosciuta**
A. Cossu, V. Rizzo, P. Palmieri, I. La Torraca, B. Dalla Bernardina, T. Granata, F. Darra, F. Ragona, G. Cantalupo
(Verona, Milano)
- 15:45 **Encefalopatia epilettica e di sviluppo a esordio precoce: un raro caso di vanishing white matter disease**
I. Scalabrini, E. Caramaschi, I. Filareto, G. Cinelli, E. Spezia, P. Bergonzini, L. Iughetti
(Modena)

- 16:00 **Encefalite recidivante da anticorpi anti-MOG**
*C. Cacciavillani, L. Rinaldi, G. Galati, F. Zuliani, F. Zanoncello,
G. Carlan, F. Piardi, S. Mariotto, M. Nosadini, F. Darra, G. Cantalupo*
(Verona, Negrar - VR, Padova)
- 16:15 **Encefalopatia associata a variante del gene CASK con epilessia
a esordio tardivo**
*E. Freri, F.R. Danti, A. Stabile, B. Castellotti, R. Solazzi, F. Ragona,
J.C. DiFrancesco, L. Canafoglia, T. Granata*
(Milano, Monza)
- 16:30 – 18:00** **Epilettologia dell'età evolutiva – II parte**
Moderatori: *L. Fusco* (Roma), *L. Parmeggiani* (Bolzano)
- 16:30 **Deficit del Cofattore Molibdeno a esordio neonatale:
una sindrome rara trattabile con terapia sostitutiva**
*M. Conti, P. De Liso, F. Campi, D. Longo, L.M. Piscitello, L. de Palma,
F. Vigevano, N. Specchio, L. Fusco*
(Roma)
- 16:45 **Un caso di sindrome epilettica correlata a infezione febbrile
(FIRES) con outcome neurocognitivo favorevole:
possibile ruolo del trattamento?**
*M. De Biase, B. Foti, M. Procaccini, S. Pulitanò, M. Piastra,
M.L. Gambardella, M. Quintiliani, I. Contaldo, C. Veredice, D.I. Battaglia*
(Roma)
- 17:00 **Iperattivazione simpatica parossistica in un caso di
encefalopatia ipomielinizzante con epilessia farmaco-resistente**
R. Solazzi, E. Freri, F. Ragona, L. Canafoglia, T. Granata
(Milano)
- 17:15 **Encefalopatia Epilettica a eziologia ignota ed esordio precoce**
S. Lo Cascio, M.R. Ruta, F. Marchese
(Palermo)
- 17:30 **Epilessia combinata farmaco-resistente: assenze precoci
dell'infanzia e crisi focali, quale diagnosi?**
*G. Barbagallo, L. Bosisio, E. Cognolato, G. Nobile, G. Prato, D. Tortora,
L. Nobili, M.M. Mancardi*
(Genova)
- 17:45 **Epilessia in un caso di tetrasomia 18p: caratterizzazione clinica
ed elettroencefalografica**
E. Crotti, E.M. Fazzi, G. Milito, P. Accorsi, L. Giordano, P. Martelli
(Brescia)

Arrivederci a Napoli!



Nel rispetto dell'ambiente il programma preliminare sarà disponibile
esclusivamente in formato digitale sul sito

www.lice.it

Con il contributo non condizionato di

