

Con il Patrocinio di



Comune di Novara



FONDAZIONE



5 NOVEMBRE 2022

Giornata Mondiale della **Sindrome** di **Lennox-Gastaut**



Organizzato dall'Associazione Famiglie LGS Italia

Novara

Fondazione Castello
Piazza Martiri della Libertà, 3

RAZIONALE SCIENTIFICO

La sindrome di Lennox Gastaut (LGS) è una encefalopatia epilettica, malattia rara, 2,8 x 10.000 nati vivi. Rappresenta 1-2% di tutti i soggetti con epilessia con un esordio tra 1-8 anni ma possibile anche in età adulta. La disabilità intellettiva e le problematiche comportamentali connesse alla sindrome condizionano la qualità della vita. La *care* del soggetto con LGS e della famiglia deve quindi basarsi su un approccio multifattoriale ed evolutivo, considerando sia gli aspetti organici sia psicologici e sociali. Il riconoscimento dell'insieme di questi aspetti e la loro cura richiedono la condivisione tra i diversi operatori e la famiglia per la costruzione di un progetto di vita sostenibile. Le diverse competenze ed esperienze presenti si confronteranno in questo scenario per un miglioramento del percorso di cura.

SEDE

Fondazione Castello di Novara
Piazza Martiri della Libertà, 3
28100 Novara
Tel. 0321 1855421
<https://www.ilcastellodinovara.it>

ISCRIZIONE

L'iscrizione è gratuita e obbligatoria.

Per iscriversi cliccare 

ECM

Non previsto

Numero massimo partecipanti: 100

RELATORI E MODERATORI

Irene Bagnasco (Torino)
Simone Baldovino (Torino)
Roberto Cantello (Novara)
Giorgio Capizzi (Torino)
Giuseppe Capovilla (Mantova)
Giancarlo Di Gennaro (Pozzilli)
Pier Luigi Foglio Bonda (Novara)
Giuseppe Gobbi (Bologna)
Graziano Gusmaroli (Biella)
Amanda Papa (Novara)
Pietro Pignatta (Torino)
Erika Rebessi (Vercelli)
Antonella Riva (Genova)
Antonino Romeo (Milano)
Giorgio Rossi (Varese)
Katia Santoro (Napoli)
Pasquale Striano (Genova)
Gionata Strigaro (Novara)
Claudia Varrasi (Novara)
Pierangelo Veggiotti (Milano)
Maurizio Viri (Novara)

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA



Via Volturno, 2c

00185 Roma

Tel. 06 85355590

E-mail: roberta.piccolo@ptsroma.it

Web <https://www.ptsroma.it>

PROGRAMMA

08:45 - 09:00 Saluto delle Autorità
Presentazione
G. Gobbi - K. Santoro - M. Viri

SESSIONE I - LA CLINICA

Moderatori *R. Cantello - M. Viri*

09:00 - 09:15 La Sindrome di Lennox-Gastaut: una forma di epilessia attuale
G. Gobbi

09:15 - 09:30 Esordio infantile con diagnosi in età adulta: presentazione di due casi
C. Varrasi

09:30 - 09:50 Up-date sulla genetica della LGS
I. Bagnasco

09:50 - 10:10 Le comorbidità associate
A. Papa

10:10 - 10:30 Consensus italiano sul management della LGS
G. Capovilla

10:30 - 10:50 Discussione

10:50 - 11:05 [Pausa caffè](#)

SESSIONE II - LE TERAPIE

Moderatori *G. Capizzi - G. Gusmaroli*

11:05 - 11:25 Gestione terapeutica nel trattamento della LGS
P. Striano

11:25 - 12:10 Terapie non farmacologiche

- ▶ La stimolazione vagale - *E. Rebessi*
- ▶ La dieta chetogenica - *P. Veggiotti*
- ▶ Integratori, prodotti dietetici e terapie di supporto - *A. Riva*

12:10 - 12:30 Approccio farmacologico alle problematiche psichiatriche
G. Rossi

12:30 - 12:50 Discussione

12:50 - 14:00 [Colazione di lavoro](#)

SESSIONE III - LA CARE DEL PAZIENTE CON LGS

Moderatori	<i>P.L. Foglio Bonda - K. Santoro</i>
14:00 - 14:15	Vivere con la LGS: l'importanza dell'alleanza medici-famiglia <i>A. Romeo</i>
14:15 - 14:30	Diventare un adulto con la LGS: la transizione e le nuove problematiche <i>G. Di Gennaro</i>
14:30 - 15:00	Discussione con la partecipazione delle famiglie
Moderatori	<i>P. Pignatta - M. Viri</i>
15:00 - 15:15	La Rete Malattie Rare del Piemonte-Val d'Aosta <i>S. Baldovino</i>
15:15 - 16:15	Tavola Rotonda La rete di assistenza Ospedale-Territorio in Piemonte e Val d'Aosta per il paziente con LGS: l'organizzazione, le criticità e le prospettive
16:15 - 16:25	Il registro e lo sportello informativo dell'Ospedale Maggiore di Novara <i>G. Strigaro</i>
16:25 - 16:30	Conclusioni <i>G. Gobbi - K. Santoro - M. Viri</i>



Con il contributo non condizionato di

