

Con il Patrocinio di



Associazione
Famiglie
LGS Italia



**LE NUOVE PROSPETTIVE TERAPEUTICHE
PER LE EPILESSIE FARMACO-RESISTENTI
E LE ENCEFALOPATIE EPILETTICHE
DELL' ADULTO:
FOCUS SULLA SINDROME DI
LENNOX-GASTAUT**

ROMA, **14** NOVEMBRE **2022**

L'epilessia è uno dei disturbi neurologici più frequenti, soprattutto nella fascia di età giovane e adulta. È risaputo che in 1/3 dei casi l'epilessia assume le caratteristiche della farmacoresistenza, in quanto non si riesce a dominare la condizione clinica e a ottenere una libertà delle crisi se non con l'impostazione di una politerapia razionale. Nelle forme di epilessia farmaco-resistente più frequentemente può associarsi ritardo mentale, crisi polimorfe, e anomalie congenite del Sistema Nervoso Centrale. Tali forme di epilessia si avvicinano concettualmente alle encefalopatie epilettiche, che rappresentano una malattia rara che più frequentemente colpisce la popolazione pediatrica.

La sindrome di Lennox-Gastaut (LGS) è un'encefalopatia epilettica, classificata come tale a livello internazionale, di più frequente gestione clinica del neurologo degli adulti e le cui principali caratteristiche sono la consistente frequenza delle crisi, un'attività elettrica importante e una gestione farmacologica particolarmente impegnativa (ILAE 1989). Può presentarsi come risultato secondario di un danno cerebrale sia durante il periodo pre-perinatale che post-natale (forme sintomatiche), oppure può manifestarsi in bambini precedentemente sani (criptogeniche). La definizione di tale sindrome si basa sulla presenza della triade sintomatologica costituita da:

- crisi epilettiche polimorfe (tra queste fondamentali appaiono le crisi toniche, atoniche e le assenze atipiche)
- un pattern elettrico intercritico caratterizzato da complessi "punta onda lenta" diffusi, con una specifica attività rapida in sonno
- la presenza di una disfunzione cognitiva (da moderata a grave)

Le cause, la storia naturale della malattia, i diversi tipi di crisi che progressivamente arricchiscono il quadro clinico e le specifiche caratteristiche elettroencefalografiche non risultano essere patognomoniche per la LGS e per questo motivo, tali variabili, rendono spesso difficile una diagnosi differenziale specie nelle fasi di esordio della malattia. La complessa eterogeneità fenotipica ed eziologica associata a una incertezza dal punto di vista nosologico rende ancora più complesso e difficile l'approccio terapeutico. Il termine di LGS viene infatti spesso utilizzato per definire forme severe di epilessia a esordio nell'infanzia caratterizzate da molteplici tipi di crisi farmacoresistenti, includendo anche varie forme che in realtà differiscono dal punto di vista prognostico e terapeutico.

Negli ultimi anni le prospettive terapeutiche per tale forma di epilessia sono aumentate, anche grazie alla recente indicazione ottenuta dal cannabidiolo altamente purificato.

Tale evento vuole sensibilizzare la classe medica neurologica all'inquadramento diagnostico di tale forma di epilessia e a supportare una rete assistenziale che possa prendersi cura di tutti i pazienti, anche quelli assistiti a domicilio, in modo tale da facilitare l'aggancio ai centri di riferimento regionali per l'Epilessia al fine di poter indirizzare al trattamento più adeguato il paziente e poter migliorare la qualità di vita del paziente stesso e del suo entourage familiare e assistenziale. Nel corso dell'evento sarà impostata una tavola rotonda per la presentazione dei centri di riferimento riconosciuti dalla Regione Lazio, con l'idea di creare una rete di supporto al paziente adulto con LGS; inoltre, sarà impostata una discussione di pratica clinico-didattica al fine di supportare il riconoscimento di pazienti con LGS che possano beneficiare della rete di supporto dedicata e in fase di definizione.

RESPONSABILE SCIENTIFICO

Claudio Liguori (Roma)

RELATORI E MODERATORI

Francesca Alvisi (Roma)

Giovanni Assenza (Roma)

Domenica Battaglia (Roma)

Teresa Catarci (Roma)

Roberto De Simone (Frosinone)

Carlo Di Bonaventura (Roma)

Francesca Izzi (Roma)

Claudio Liguori (Roma)

Oriano Mecarelli (Roma)

Marta Piccioli (Roma)

Patrizia Pulitano (Roma)

Katia Santoro (Napoli)

Nicola Specchio (Roma)

SEDE

Co.De.
Via dei Santi Quattro, 90
00184 Roma
<https://co-de.pro/sede/>

SEGRETERIA



Meetings & Events

Provider ECM N. 1293
Via Volturno, 2c - 00185 Roma
Tel. 06 85355590
E-mail: maura.stella@ptsroma.it
Web <https://www.ptsroma.it>

- 14:45 - 15:00** Registrazione dei partecipanti
- 15:00 - 15:15** Introduzione e saluti
Nicola Biagio Mercuri - Direttore UOC Neurologia / PTV
Giovanni Assenza - Coordinatore Macroarea Lazio-Abruzzo
- Saluto dei Centri riconosciuti per la prescrizione dei farmaci per la
Sindrome di Lennox-Gastaut dalla Regione Lazio
Domenica Battaglia - *Carlo Di Bonaventura*
Claudio Liguori - *Marta Piccioli* - *Patrizia Pulitano*
- Moderatori:** *Giovanni Assenza* - *Oriano Mecarelli*
- 15:15 - 15:45** Sindrome di Lennox-Gastaut (LGS):
definizione e inquadramento clinico-diagnostico
Nicola Specchio
- 15:45 - 16:15** Evoluzione clinica nell'età adulta della LGS
Carlo Di Bonaventura
- 16:15 - 16:45** Gestione della transizione delle encefalopatie epilettiche dall'età
pediatrica a quella adulta
Domenica Battaglia
- 16:45 - 17:15** Le necessità del paziente con LGS: a quali comorbidità dare
attenzione?
Claudio Liguori
- 17:15 - 17:30** Encefalopatie epilettiche e LGS e neurologia territoriale
Teresa Catarci
- 17:30 - 17:45** Encefalopatie epilettiche e LGS e unità disabili adulti
Francesca Alvisi
- 17:45 - 18:00** Le necessità dei pazienti con LGS: parola all'Associazione
Katia Santoro
- 18:00 - 18:45** Discussione di pratica clinica di gestione
diagnostico-terapeutica del paziente con LGS e di utilizzo clinico
di cannabidiolo altamente purificato
Francesca Izzi - *Marta Piccioli* - *Patrizia Pulitano*
Moderatore: *Roberto De Simone*
- 18:45 - 19:15** Discussione finale

ISCRIZIONE

L'iscrizione è gratuita ma obbligatoria.
Per iscriversi inquadrare il QR Code:



I partecipanti saranno dotati di un badge con codice a barre per la rilevazione della presenza in sala. Al fine dell'attribuzione dei crediti formativi, i partecipanti dovranno garantire il 90% della propria presenza nonché compilare la scheda di valutazione e il questionario per la verifica dell'apprendimento. I partecipanti dovranno accedere alla **user area** 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 (17 novembre 2022). Completato il percorso e superato il test di apprendimento, i partecipanti potranno scaricare il certificato relativo al conseguimento dei crediti.

OBIETTIVO FORMATIVO

Documentazione clinica. Percorsi clinico-assistenziali diagnostici e riabilitativi. Profili di assistenza - Profili di cura.

ECM

ID EVENTO **1293-363349**

Tipologia formativa: Residenziale / All'evento sono stati assegnati N. 4 crediti ECM (4 ore formative).

L'evento è stato accreditato presso la Commissione Nazionale ECM ed è rivolto a Medici Specialisti in Direzione Medica di Presidio Ospedaliero, Medicina Fisica e Riabilitazione, Neurofisiopatologia, Neurologia, Neuropsichiatria Infantile. È previsto l'accreditamento anche per Farmacisti, Biologi, Psicologi, Fisioterapisti, Tecnici NFP e Infermieri.

Massimo 40 partecipanti

CON IL CONTRIBUTO NON CONDIZIONATO DI



Jazz Pharmaceuticals®