

Malattie rare e pazienti senza diagnosi. Il genetista Bruno Dallapiccola a Trento

7 Novembre 2018

Coordinatore di Orphanet Italia e direttore scientifico dell'ospedale pediatrico Bambino Gesù di Roma, Dallapiccola al CiBio di Povo giovedì 8 novembre dalle ore 15.00

Sono pochi i pazienti per patologia (rara), ma messi tutti assieme diventano tanti. Un tempo “rarietà” in medicina era sinonimo di mancanza di ricerca e di terapie adeguate. Molte cose sono cambiate negli ultimi anni e il tema in ambito medico ha posto molte sfide metodologiche, etiche e di pratica clinica che attraversano tutti i settori di intervento e cura e arrivano direttamente fino al paziente. Di questo e dell’approccio clinico e genomico discuterà nella sua **lecture il famoso genetista Bruno Dallapiccola il prossimo giovedì 8 novembre, alle ore 15.00, nell’aula magna (A101) del Dipartimento del CIBIO** (Centro per la Biologia integrata dell’Università di Trento) **in via Sommarive n.5 (polo Ferrari 1) a Povo (TN)**. L’incontro, organizzato dal programma “**FBK per la Salute**” della Fondazione Bruno Kessler di Trento, è aperto a tutti i cittadini interessati e la partecipazione è gratuita.

Bruno Dallapiccola, uno dei più esperti genetisti al mondo, è direttore scientifico dell’[Ospedale Pediatrico Bambino Gesù](#) e coordinatore italiano di [Orphanet](#), progetto internazionale che riunisce e incrementa le conoscenze sulle malattie rare, allo scopo di migliorare la diagnosi, la presa in carico e il trattamento dei pazienti con malattia rara.

È stato professore di Genetica medica presso l’Università “La Sapienza” di Roma, direttore dell’IRCCS (Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico) “Casa Sollievo della Sofferenza” di San Giovanni Rotondo, direttore Scientifico dell’Istituto Mendel; è componente del Comitato nazionale per la Bioetica.

Nel 1976 ha costituito a Roma il **primo servizio di diagnosi prenatale**; ha quindi fondato e coordinato diversi ospedali, università e laboratori di diagnosi genetica. Autore di oltre 700 pubblicazioni su riviste internazionali, la sua **attività di ricerca** ha avuto come oggetto principale la **comprensione delle basi molecolari delle malattie rare**, con contributi specifici nel campo della citogenetica e nella mappatura di più geni.

Programma

Quando: giovedì 8 novembre 2018

Dove: Aula magna (A101) CIBIO (Centro per la Biologia integrata UniTn)

Via Sommarive n.5 (polo Ferrari 1), Povo (TN)

15:00 | Apertura con Alessandro Quattrone e Antonella Graiff

- Presentazione della *Lectio* con Gianfranco Gensini
- **“I più rari tra i rari: approccio clinico e genomico ai pazienti senza diagnosi”**
Lectio Magistralis di Bruno Dallapiccola

16:30 | Conclusione

A seguire incontro con gli studenti di Medicina Generale

Info e contatti a [questo link](#).

LINK

<https://magazine.fbk.eu/it/news/malattie-rare-e-pazienti-senza-diagnosi-il-genetista-bruno-dallapiccola-a-trento/>

TAG

- #bambino gesù
- #bruno dallapiccola
- #FBKcom
- #FBKperlasalute
- #genetica
- #malattie rare
- #TNSalute

MEDIA COLLEGATI

- Locandina: <https://magazine.fbk.eu/wp-content/uploads/2018/11/lectio-magistralis-dallapiccola-ver20181026.pdf>

AUTORI

- Marzia Lucianer