

COMUNICATO STAMPA

Trento, 6 novembre 2018

MALATTIE RARE E PAZIENTI SENZA DIAGNOSI IL GENETISTA BRUNO DALLAPICCOLA A TRENTO

COORDINATORE DI ORPHANET ITALIA E DIRETTORE SCIENTIFICO DELL'OSPEDALE PEDIATRICO BAMBINO GESÙ DI ROMA, DALLAPICCOLA SARÀ 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: <https://www.fbk.eu/it/event/fbk-salute-i-piu-rari-tra-i-rari-approccio-clinico-e-genomico-ai-pazienti-senza-diagnosi/>

Tag: #malattierare #brunodallapiccola #genetica #bambinogesù #TNsalute #FBKperlasalute