



15° Congresso Nazionale AIM



Napoli, 20 - 23 Maggio 2015

Hotel Royal Continental 4****



Chairpersons

Prof. Giovanni Nigro, *Presidente del Congresso*

Prof. Luisa Politano

Prof. Vincenzo Nigro



Indice

Messaggio del Presidente	pag.	3
Comitato Scientifico	pag.	4
Faculty	pag.	5
Programma Scientifico	pag.	6
Informazioni Scientifiche	pag.	21
Informazioni Generali	pag.	22
Informazioni Turistiche	pag.	25
Ringraziamenti	pag.	27



Messaggio del Presidente

Cari Colleghi,

A nome del Comitato Scientifico del XV Congresso dell'Associazione Italiana di Miologia e mio personale, ho il piacere di darvi il benvenuto in questo evento ed in questa bellissima città.

Partendo dal presupposto che i partecipanti al Congresso possano avere differenti richieste, bagagli culturali ed interessi, abbiamo cercato di organizzare un programma interessante e diversificato scientificamente.

Abbiamo curato sia gli aspetti della ricerca di base che gli aspetti di pratica clinica quotidiana nel vasto campo delle malattie neuromuscolari, spaziando dalle atrofie muscolari spinali alle laminopatie, dalle distrofie muscolari dei cingoli alle malattie della giunzione neuromuscolare, senza dimenticare la diagnostica di nuova generazione mediante NGS e le nuove prospettive terapeutiche, dalle malattie lisosomiali alle distrofie muscolari.

E, con l'augurio che un programma così intenso possa costituire per tutti noi un momento di arricchimento culturale, diamo dunque inizio ai lavori!

Buon congresso e buon soggiorno a Napoli!

Prof. Giovanni Nigro

*Presidente del Comitato Scientifico del
XV Congresso della Associazione Italiana di Miologia*



Comitato Scientifico

Giovanni Nigro (*Napoli*)

Luisa Politano (*Napoli*)

Vincenzo Nigro (*Napoli*)

Maurizio Moggio (*Milano*), **Presidente**

Antonio Toscano (*Messina*), **Past-Presidente**

Paola Tonin (*Verona*), **Segretario**

Claudio Bruno (*Genova*), **Tesoriere**

Angela Berardinelli (*Pavia*)

Massimiliano Filosto (*Brescia*)

Giovanni Marrosu (*Cagliari*)

Lucia O. Morandi (*Milano*)

Elena Pegoraro (*Padova*)

Gabriele Siciliano (*Pisa*)

Comitato Organizzatore Locale

Luisa Politano

Vincenzo Nigro

Liberato Berrino

Paola D'Ambrosio

Emanuela Ergoli

Gerardo Nigro

Chiara Orsini

Orlando Paciello

Alberto Palladino

Luigia Passamano

Roberta Petillo

Esther Picillo

Raffaele Russo

Marianna Scutifero

Cira Solimene

Antonella Taglia

Emanuela Viggiano



Faculty

Corrado Angelini
Angela Berardinelli
Pia Bernasconi
Enrico Bertini
Claudio Bruno
Nicola Carboni
Giacomo Pietro Comi
Stefania Corti
Adele D'Amico
Amelia Evoli
Massimiliano Filosto
Giuseppe Fiorentino
Francesca Gimigliano
Raffaele Gimigliano
Giovanna Lattanzi
Renato Mantegazza
Giovanni Marrosu
Carlo Minetti
Maurizio Moggio

Tiziana Enrica Mongini
Marina Mora
Lucia Morandi
Giovanni Nigro
Giancarlo Parenti
Elena Pegoraro
Antonella Pini
Luisa Politano
Ilaria Riccio
Carmelo Rodolico
Gabriele Siciliano
Gioacchino Tedeschi
Francesco Danilo Tiziano
Eduardo Tizzano-Ferrari
Paola Tonin
Antonio Toscano
Carlo Pietro Trevisan
Giuseppe Vita



Programma Scientifico

MERCOLEDÌ 20 MAGGIO

17.00 – 20.00 Meeting con le Associazioni di Pazienti: Ruolo delle famiglie nel prendersi cura e farsi carico dei pazienti con Malattie Neuromuscolari

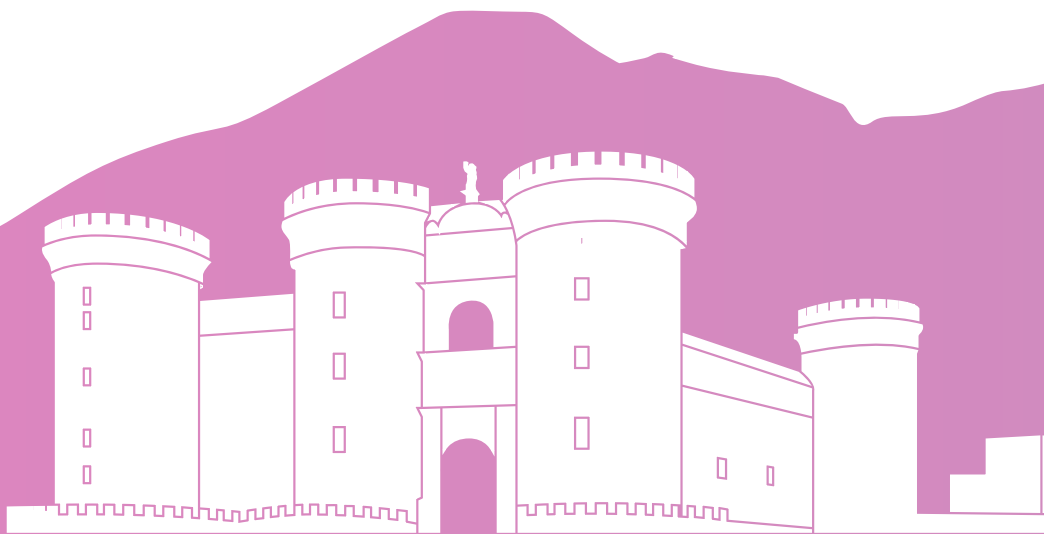
Moderatori: G. Griffo (Napoli), M. Moggio (Milano), C. Solimene (Napoli)

Introduzione (C. Solimene, Napoli)

- Il carico familiare nelle famiglie dei pazienti con Distrofia Muscolare (L. Magliano, Napoli)
- Carico sociale ed economico associato alla condizione di disabile presente in un familiare (C. Giacobini, Padova)
- L'approccio CRPD per il caregiver e le attività familiari per supportare le persone con disabilità (G. Griffo, Napoli)
- Vaccini e Malattie Muscolari (C. Bruno, Genova)
- L'Alleanza AIM-ASNP-Telethon (M. Moggio, Milano)
- Interventi pre-ordinati

Discussione Generale

Conclusioni G. Griffo (Napoli), M. Moggio (Milano)



Programma Scientifico

GIOVEDÌ 21 MAGGIO

08.00 – 18.00 **Registrazione dei partecipanti**

Affissione dei Poster

08.30 – 09.00 **Cerimonia di apertura**

Saluti delle Autorità

- **Liberato Berrino**, *Direttore del Dipartimento di Medicina Sperimentale-SUN*
- **Maurizio di Mauro**, *Direttore Generale AOU SUN*
- **Maurizio Moggio**, *Presidente AIM*

09.00 – 10.15 **Workshop 1 : Atrofie Muscolari Spinali**

Moderatori: T. E. Mongini (*Torino*), C. Bruno (*Genova*)

- **Clinica delle Atrofie Muscolari Spinali**
(*A. Berardinelli*, Pavia)
- **Aspetti Genetici delle Atrofie Muscolari Spinali**
(*F.D. Tiziano*, Roma)
- **Nuovi approcci terapeutici nelle Atrofie Muscolari Spinali**
(*S. Corti*, Milano)

10.15 – 10.45 **Coffee break**

10.45 – 11.30 **Lettura Magistrale**

New insights in the pathogenesis and treatment of Spinal Muscular Atrophies

(*E. Tizzano-Ferrari*, Barcelona)

Moderatore: C. Minetti (*Genova*)

11.30 – 13.00 **Comunicazioni orali**

Sessione 1. Moderatori: S. Messina (*Messina*), F.M. Santorelli (*Pisa*)

CO1.01 Distal spinal muscular atrophy and ataxia with cerebellar atrophy in two unrelated patients; a new phenotypic variant of HRD and recessive KCS syndrome related to TBCE
E. Bertini, A. Sferra, G. Tasca, T. Rizza, A. D'Amico, G. Zanni, S. Baresi, D. Diodato, E. Piermarini, D. Martignelli, C. Dionisi-Vici, M. Niceta, M. Tartaglia, B. Dallapiccola, C. Compagnucci (Roma)

CO1.02 A clinical and enzyme functional study in a novel ASAH1-linked adult spinal muscular atrophy phenotype - *M. Filosto, M. Aureli, F. Rinaldi, D. Schiumarini, M. Valsecchi, B. Castellotti, A. Todeschini, S. Rota, E. Pari, M. Filocamo, C. Gellera, A. Padovani* (Brescia, Milano, Genova)

CO1.03 MYH7-related myopathies: clinical, histopathological and imaging findings in a cohort of Italian patients - *C. Fiorillo, M. Savarese, G. Astrea, D. Cassandrini, G. Brisca, L. Ruggiero, M. Fanin, L. Vercelli, A. D'Amico A., M. Pane, G. Tasca, S. Gibertini, R. Trovato, L. Morandi, M. Mora, C. Angelini, E. Pegoraro, T. Mongini, E. Bertini, E. Mercuri, L. Santoro, F.M. Santorelli, C. Minetti, V. Nigro, C. Bruno* (Genova, Napoli, Pisa, Padova, Torino, Roma)

Programma Scientifico

CO1.04 Expanding the array of mutations in GMPPB. A multicenter study - I. Pezzini, M. Savarese, A. D'Amico, E. Mercuri, G. Astrea, J. Baldacci, C. Fiorillo, F. Moro, A. Rubegni, R. Battini, S. Messina, C. Bruno, P. Striano, K. Gorni, V. Sansone, E. Pegoraro, A. Berardinelli, G. Comi, M. Moggio, M. Mora, L. Morandi, I. Moroni, A. Pini, E. Picillo, L. Politano, F. Ricci, T. Mongini, A. Malandrini, A. Romano, R. Tupper, F. Muntoni, V. Nigro, F.M. Santorelli (Pisa, Napoli, Roma, Messina, Genova, Milano, Padova, Pavia, Bologna, Torino, Siena, Modena, Londra)

CO1.05 New DNAJB6 genotypes delineate new DNAJB6 myopathy phenotypes - A. Ruggieri, S. Zanotti, R. Massa, C. Terracciano, L. Maggi, B. Pasanisi, F. Brancati, S. Saredi, L. Morandi, M. Mora, B. Minassian (Milano, Toronto, Roma)

CO1.06 Clinical and genetic spectrum in a large cohort of patients with a genetic diagnosis of Congenital Muscular Dystrophies in the UK and differences with the Italian population
M. Sframeli, A. Sarkozy, G. Astrea, M. Scoto, L. Feng, R. Mein, M. Yau, R. Phadke¹, C. Sewry, S. Robb, G. Vita, S. Messina e F. Muntoni (Londra, Messina, Pisa)

CO1.07 Widening the clinical and mutational spectrum of CASQ1-related myopathy - C. Semplicini, C. Bertolin, S. Vianello, L. Bello, I. Colombo, G. Sorarù, M. Moggio, E. Pegoraro (Padova, Milano)

CO1.08 Managed habilitation in McArdle's disease: pilot experience for guided patients' empowerment
A. Martinuzzi, M. Vavla, C. de Conti, E. Russo, S. Modolo, E. Trevisi (Conegliano Veneto)

13.00 – 14.15 Lunch

14.15 – 15.15 Visione e Discussione Poster (Gruppi GP1, GP3, GP5)

Gruppo Poster 1. LGMD ed altre Distrofie Muscolari

Moderatori: R. Barresi (Newcastle upon Tyne), C. Lamperti (Milano)

GP1.01 STIM1 mutations at a common amino acid residue (p.340) identified in two individuals with a predominant muscle disease phenotype - E. Harris, J. Hudson, M. Neri, A. Ferlini, K. Bushby, H. Lochmüller, V. Straub, R. Barresi (Newcastle upon Tyne, Ferrara)

GP1.02 Next generation sequencing analysis in a group of Limb Girdle Muscular Dystrophies patients - F. Magri, M. Savarese, G. Di Fruscio, A. Govoni, M. Moggio, R. Brusa, M.G. D'Angelo, D. Piga, D. Ronchi, R. Del Bo, F. Fortunato, G.P. Comi, V. Nigro (Milano, Bosisio Parini, Napoli)

GP1.03 Identification of mutations in TMEM5 in a child presenting Limb-girdle Muscular Dystrophy: Is there room for an additional LGMD2 form? - A. Rubegni, G. Astrea, I. Pezzini, F. Moro, D. Cassandrini, E. Picillo, M. Evoli, P. D'Ambrosio, A. D'Amico, F.M. Santorelli, L. Politano (Pisa, Napoli)

GP1.04 The utility of myoimaging in the era of NGS. The example of a new mutation in MYH7
R. Trovato, A. Rubegni, A. Petrucci, M. Savarese, G. Astrea, D. Cassandrini, L. Lispi, R. Massa, V. Nigro, F. M. Santorelli (Pisa, Roma, Napoli)

GP1.05 Pilot study of serial casting of ankles in muscular dystrophy patients - M. G. Distefano, F. Cavallaro, G.L. Vita, M. Sframeli, C. Barcellona, M. La Rosa, C. Donato, C. Consulo, V. Di Bella, F. Pavone, S. Messina, and G. Vita (Messina)

Programma Scientifico

GP1.06 NGS target re-sequencing approach for undiagnosed persistent hyperckemia

C. Fiorillo, A. Robbiano, F. Madia, L. Pennese, F. Trucco, C. Panicucci, M. Pedemonte, C. Bruno, C. Minetti, F. Zara (Genova)

GP1.07 A new double-trouble phenotype: Fascioscapulohumeral Muscular Dystrophy and Hereditary Spastic Paraparesis due to spastin mutation

M. Scarlato, F. Viganò, P. Carrera, S.C. Previtali, A. Bolino (Milano)

GP1.08 Hyperckemia and safe anaesthesia table during surgery

V. Tegazzin, C. Tripepi, E. Pastorello, C. Angelini, C.P. Trevisan (Padova)

GP1.09 Pre-operative training for scoliosis surgery in neuromuscular patients: the Genova experience

F. Trucco, C. Panicucci, C. Fiorillo, A. Andaloro, F. Becchetti, C. Bruno, M. Pedemonte, C. Minetti (Genova)

GP1.10 Testing the predictive value of D4Z4 methylation status in FSHD

A. Nikolic, G. Ricci, J. Daolio, F. Mele, M. Govi, L. Ruggiero, L. Vercelli, E. Bucci, C. Fiorillo, L. Villa, M. Cao, L. Maggi, L. Santoro, T. Mongini, G. Antonini, C. Bruno, M. Moggio, C. Angelini, L. Morandi, V. Sansone, M.A. Maioli, G. D'Angelo, A. Di Muzio, C. Rodolico, G. Siciliano, G. Tomelleri, A. Berardinelli, R. Tupler (Modena, Pisa, Napoli, Torino, Roma, Genova, Milano, Padova, Cagliari, Bosisio Parini, Chieti, Messina, Verona, Pavia)

Gruppo Poster GP3. Distrofie Miotoniche

Moderatori: V. Sansone (Milano), R. Massa (Roma)

GP3.01 Clinical and biomolecular findings in Italian patients with myotonic dystrophy type 2 premutation - R. Cardani, A. Botta, R. Valaperta, B. Fossati, G. Rossi, L. Fontana, C.P. Trevisan, G. Cuomo, E. Costa G. Meola (Milano, Padova, Roma)

GP3.02 Cutaneous features of Myotonic Dystrophy Type 1 and Type 2 - E. Campione, M. Gibellini, M.V. Cannizzaro, E. Rastelli, A. Petrucci, A. Botta, R. Zenobi, A. Orlandi, S. Chimenti, S. Bernardini, R. Massa, C. Terracciano (Roma)

GP3.03 Dysphagia in Myotonic Dystrophy type 1: preliminary results of an integrated neuro-physiological and swallowing protocol - M. B. Pasanisi, E. Raimondi, M. Zardoni, F. Gianelli, M. Colombo, C. Nascimbene, L. Maggi, A. Schindler, M. Osio, L. Morandi (Milano)

GP3.04 Clinical and biological significance of elevated cardiac troponin T (cTnT) serum levels in patients with Myotonic Dystrophy Type 1 and Type 2 - R. Cardani, R. Valaperta, F. Lombardi, B. Rampoldi, R. Panella, B. Fossati, E. Brigonzi, S. Cassarino Gallo, M. Piccoli, G. Cuomo, R. Rigolini, P. Gaia, E. Pusineri, E. Costa, G. Meola (Milano)



Programma Scientifico

GP3.05 Gender differences in the occurrence of cataract in Myotonic Dystrophy type 1

R. Petillo, M. Scutifero, M. Lanza, M. De Bernardo, A. Taglia, N. Rosa, and L. Politano (Napoli)

GP3.06 Tibialis Anterior needle biopsy: a minimally-invasive tool in Myotonic Dystrophy type 1

clinical trial - S. Iachettini, R. Cardani, R. Valaperta, A. Marchesi, A. Perfetti, V. Ricigliano, C. Cuomo, L. Vaienti, E. Costa, G. Meola (Milano)

GP3.07 Congenital (CDM) Myotonic Dystrophy: a retrospective observational study in an Italian cohort

- K. Gorni, G. D'Angelo, A. Berardinelli, A. D'Amico, F. Racca, C. Mastella, I. Moroni, E. Falcier, F. Rao, V. Sansone (Milano, Bosisio Parini, Alessandria, Pavia, Roma)

GP3.08 Role of swallowing-breathing coordination on oropharyngeal dysphagia in patients with Myotonic Dystrophy Type 1 (DM1)

- D. Ginocchio, F. Bianchi, E. Alfonsi, E. Alvisi, F. Rao, M. Iatomasi, A. Lizio, A. Schindler, V. Sansone (Milano, Pavia)

GP3.09 A new approach on muscular involvement in DM1 patients: EMD, MMG and force combined evaluation

- B. Fossati, J. Lanzone, I. Merli, E. Cè, S. Rampichini, F. Esposito, G. Meola (Milano)

GP3.10 Effects of functional electrical stimulation in Myotonic Dystrophy type 1

P. Cudia, P. Kiper, A. Baba, A. Marcante, C. Enrichi, S. Lampa, S. Rossi, L. Ghezzi, A. Tumbarello, F. Piccione, C. Angelini (Venezia)

GP3.11 A preliminary protocol for management of chronic respiratory insufficiency in Myotonic Dystrophies: results of the 207th ENMC Workshop

- V. Sansone, C. Gagnon, M.T. Rogers, B. Gallais, B. Schoer, P. Wijkstra, D. Duboc, E. Falcier, F. Rao, D. Orlikowski, M. Phillips, A. Atalaia, M. Boentert, C. Heatwole, M. Iatomasi, ENMC (Milano, Quebec, Cardiff, Parigi, Monaco, Croningen, Garches, Nottingham, Newcastle upon Tyne, Münster, Rochester)

Gruppo Poster 5. Glicogenosi e Canalopatie

Moderatori: R. Della Casa (*Napoli*), M. Filosto (*Brescia*)

GP5.01 Intracranial arterial abnormalities in patients with Late Onset Pompe Disease (LOPD)

F. Montagnese, F. Granata, O. Musumeci, C. Rodolico, S. Mondello, M. Cucinotta, A. Ciranni, M. Longo, A. Toscano (Messina)

GP5.02 Bladder and gastrointestinal function involvement in late-onset Pompe disease

L. Vercelli, V. Ponzalino, S. Bortolani, T. Mongini (Torino)

GP5.03 The clinical counterpart of abdominal muscle weakness in late-onset type II glycosyltransferase (GSDII)

- S. Ravaglia, G. Piaggi, V. Rossi, A. Malovini, P. De Filippi, A. Pichiecchio, C. Danesino, A. Carlucci (Pavia)

GP5.04 A unique myopathy syndrome in a patient disclosing clinical, laboratory, and genetic findings of late-onset Pompe disease, together with a lack of dysferlin on muscle biopsy

L. Lombardi, S. Sampaolo, G. Capaldo, C. Dato and G. Di Iorio (Napoli)

GP5.05 Effectiveness of neurorehabilitation on a child with Pompe disease receiving Enzyme Replacement Therapy

- L. Losito, L. Gennaro, M. De Rinaldis, D. De Matteis, A. Trabacca (Brindisi, Lecce)

Programma Scientifico

- GP5.06** Blood film examination for vacuolated and PAS-positive lymphocytes as diagnostic screening test for patients with late onset Pompe disease (LOPD) - *D. Parisi, O. Musumeci, F. Montagnese, M. Marino, A. Migliorato, A. Ciranni, C. Rodolico, A. Toscano* (Messina)
- GP5.07** Can myoadenylate deaminase deficiency be considered a well proven muscle disease entity? *C. Simoncini, G. Ricci, A. Servadio, L. Chico, V. Zampa, M. Giorgetti, G. Comi, G. Siciliano* (Pisa, Milano)
- GP5.08** Longitudinal follow-up and muscle MRI pattern of two siblings with polyglucosan bodies myopathy due to Glycogenin-1 mutation - *I. Colombo, S. Pagliarani, S. Testolin, C.M. Cinnante, G. Fagiolari, P. Piscato, A. Bordoni, F. Fortunato, F. Magri, S.C. Previtali, D.Velardo, M. Sciacco, G.P. Comi, M. Moggio* (Milano)
- GP5.09** Clinical and genetic aspects in 20 Italian patients with glycogenosis type V (McArdle disease) *O. Musumeci, M. Marino, F. Montagnese, D. Parisi, C. Rodolico, M. Cucinotta, A. Ciranni, A. Toscano* (Messina)
- GP5.10** A new sodium channel myotonia (SCM) mutation in the Nav1.4 DII-S4S5 linker *E. Bugiardi, M.G. Thor, R. Cardani, G. Meola, M.G. Hanna, R. Mannikko* (Londra, Milano)
- GP5.11** Natural CIC-1 mutations causing myotonia congenita reduce sensitivity to 9-AC *P. Imbrici, C. Altamura, A. Toscano, R. Mantegazza, J.F. Desaphy, and D. Conte Camerino* (Bari, Messina, Milano)
- GP5.12** Combined CLCN1 and SCN4A mutations in the same patients: clinical and neuro-physiological phenotype - *S. Ravaglia, L. Maggi, M. Sapuppo, L. Morandi, P. Bernasconi, M. Filosto* (Pavia, Milano, Brescia)
- GP5.13** Functional characterization of a C-terminal Nav1.4 mutation found in a patient presenting with myotonia and congenital myasthenia syndrome - *J. Roussel, P. Imbrici, A. Farinato, L. Maggi, P. Bernasconi, R. Mantegazza, D. Conte Camerino, J.F. Desaphy* (Bari, Milano)

15.15 – 16.30 Workshop Congiunto AIM-SIRN-SIMFER.

Aspetti riabilitativi nelle Distrofie Muscolari

Moderatori: *M. Moggio (Milano), F. Gimigliano (Napoli), R. Gimigliano (Napoli)*

- **Aspetti clinici riabilitativi nelle Malattie Neuro-Muscolari**
(T. Mongini, Torino)
- **Aspetti riabilitativi negli stadi iniziali delle Distrofie Muscolari**
(I. Riccio, Napoli)
- **Strategie nel trattamento con ventilazione assistita: l'esperienza del gruppo di Napoli**
(G. Fiorentino, Napoli)



Programma Scientifico

16.30 – 17.00 Coffee-break

17.00 – 18.30 **Comunicazioni Orali**

Sessione 2. Moderatori: L. Politano (Napoli), G. Di Iorio (Napoli)

CO2.01 Longitudinal functional measures in Becker muscular dystrophy: implications for clinical trials and Duchenne exon skipping outcomes

L. Bello, P. Campadello, A. Barp, C. Semplicini, G. Sorarù, C. Angelini, E. Pegoraro (Padova, Venezia)

CO2.02 miRNAs as serum biomarkers for Duchenne muscular dystrophy: correlation analysis in a multicentric study between miRNAs levels and clinical status of DMD patients

A. D'Amico, J. Martone, S. Previtali, G. Baranello, G. D'Angelo, A. Berardinelli, S. Messina, M. Pane, L. Morandi, E. Mercuri, M. Catteruccia, E. Bertini, I. Bozzoni (Roma, Milano, Bosisio Parini, Pavia, Messina)

CO2.03 Longitudinal assessment of respiratory function in Duchenne muscular dystrophy (DMD)

A. LoMauro, M. Romei, S. Gandossini, E. Marchi, A. C. Turconi, N. Bresolin, A. Aliverti, M. G. D'Angelo (Roma, Milano, Bosisio Parini, Pavia, Messina)

CO2.04 Predictors of adaptation to non-invasive ventilation in neuromuscular disorders

S. Messina, M. Russo, C. Profazio, S. La Foresta, S. Mondello, G. L. Vita, M. Sframeli, M. G. Di Stefano, M. La Rosa, C. Barcellona, C. Faraone, C. Rodolico, A. Toscano, P. Ruggeri, G. Vita (Messina)

CO2.05 Analysis of X chromosome inactivation in carriers of Becker muscular dystrophy

E. Viggiano, E. Picillo, M. Ergoli, S. Del Gaudio, A. Cirillo, L. Politano (Napoli)

CO2.06 An Italian cohort of patients with mutations in Glycogenin-1 gene

F. Invernizzi, L. Morandi, M. Mora, F. Salerno, F. Blasevich, R. Mantegazza, S. Marchet, B. Garavaglia, C. Lamperti (Milano)

18.30 – 20.30 **Assemblea Generale dei Soci**

Elezione del Nuovo Direttivo

Riunione del neo eletto Direttivo AIM



Programma Scientifico

VENERDÌ 22 MAGGIO

08.30 – 09.45 **Workshop 3**

Laminopatie: Aggiornamento clinico e molecolare

Moderatori: G. Lattanzi (*Bologna*), G. Marrosu (*Cagliari*)

- Laminopatie ad insorgenza precoce
(*A. D'Amico*, Roma)
- Laminopatie con fenotipi atipici
(*N. Carboni*, Nuoro)
- Ruolo delle citochine nella patogenesi delle laminopatie
(*P. Bernasconi*, Milano)

09.45 – 10.30 **Lettura Magistrale**

New emerging phenotypes in LGMDs

(*E. Pegoraro*, Padova)

Moderatore: M. Moggio (*Milano*)

10.15 – 10.45 Coffee break

10.45 – 12.00 **Workshop 4**

Nuovi fenotipi nelle LGMD Autosomiche Dominanti e Recessive

Moderatori: L. Morandi (*Milano*), P. Tonin (*Verona*)

- Nuove acquisizioni e fenotipi correlati alla LGMD1F
(*C. Angelini*, Padova)
- Miopatie da aggregati tubulari: caratteristiche cliniche, istologiche e genetiche
(*M. Mora*, Milano)
- Cardiomiopatia dilatativa ad esito infausto da mutazioni nel gene FKTN
(*L. Politano*, Napoli)



Programma Scientifico

12.00 – 13.15 Comunicazioni orali

Sessione 3. Moderatori: S. Servidei (Roma), G. Siciliano (Pisa)

CO3.01 LysoPlex, a novel strategy to dissect the role of autophagy in the muscle

G. Di Fruscio, M. Savarese, R. De Cegli, M. Mutarelli, V. Singhmarwah, D. Di Bernardo, S. Banfi, A. Ballabio, V. Nigro (Napoli)

CO3.02 Evaluation of prelamin A-BAF protein complex as chromatin modifier protein platform involved in Emery Dreifuss Muscular Dystrophy (EDMD) - C. Capanni, M. Loi, V. Cenni, S. Duchi, S. Squarzone, C. Lopez-Otin, R. Foisner, G. Lattanzi (Bologna, Oviedo, Vienna)

CO3.03 A new gene associated to Progressive External Ophthalmoplegia

C. Lamperti, A. Reyes, L. Melchionda, F. Carrara, M. Moggio, G. Fagiolari, L. Morandi, G. Comi, S. Bonato, N. Bresolin, M. Zeviani e D. Ghezzi (Milano, Cambridge)

CO3.04 Mitochondrial neuropathies: data from the Italian Network

D. Orsucci, M. Mancuso, C. Angelini, E. Bertini, V. Carelli, G. P. Comi, M. A. Donati, A. Federico, C. Minetti, M. Moggio, T. Mongini, F. M. Santorelli, S. Servidei, P. Tonin, A. Toscano, C. Bruno, L. Bello, E. Caldarazzo-Ienco, M. Catteruccia, M. Filosto, C. Lamperti, I. Moroni, O. Musumeci, E. Pegoraro, D. Ronchi, D. Sauchelli, M. Scarpelli, M. Sciacco, M. L. Valentino, L. Vercelli, M. Zeviani, G. Siciliano (Network Italiano delle Malattie Mitocondriali)

CO3.05 FGF21 is a reliable biomarker for mitochondrial diseases

G. Primiano, L. Manni, C. Cuccagna, D. Bernardo, C. Sancricca, S. Servidei (Roma)

CO3.06 Peripheral neuropathy is a common manifestation of mitochondrial diseases

D. Sauchelli, M. Luigetti, G. Primiano, C. Cuccagna, D. Bernardo, C. Sancricca, S. Servidei (Roma)

13.15 – 14.15 Lunch

14.15 – 15.15 Visione e Discussione Poster (Gruppi GP2, GP4, GP6)

Gruppo Poster 2. Distrofinopatie

Moderatori: R. Barresi (Newcastle upon Tyne), C. Lamperti (Milano)

GP2.01 Genetic modifiers of ambulation in the CINRG Duchenne Natural History Study

L. Bello, A. Kesari, H. Gordish-Dressman, A. Cnaan, L. P. Morgenroth, J. Punetha, T. Duong, E. K. Henricson, E. Pegoraro, C. M. McDonald, E. P. Hoffman, on behalf of the CINRG Investigator (Washington, Padova, Davis)

GP2.02 Longitudinal assessment of Upper Limb function in DMD patients: 12 month changes

M. Pane, E. Mazzone, L. Fanelli, R. De Sanctis, C. Palermo, S. Sivo, A. D'Amico, S. Messina, L. Politano, R. Battini, S. Frosini, M. Pedemonte, E. Pegoraro, A. Berardinelli, G. D'Angelo, A. Pini, G. Baranello, E. Mercurir (Roma, Messina, Napoli, Pisa, Genova, Torino, Padova, Pavia, Bosisio Parini, Bologna, Milano)

GP2.03 Beneficial effect of ivabradine in dilated cardiomyopathy from Duchenne muscular dystrophy

F. Trucco, R. Papa, C. Fiorillo, C. Panicucci, M. Derchi, F. Cairello, C. Bruno, M. Pedemonte, C. Minetti (Genova)

Programma Scientifico

GP2.04 Teriparatide (rhPTH) treatment in Duchenne Muscular Dystrophy, a case report

G.L. Vita, A. Catalano, N. Morabito, M. Sframeli, M.G. Distefano, C. Barcellona, M. La Rosa, G. Vita, S. Messina (Messina)

GP2.05 Genetic and clinical features of symptomatic DMD carriers: a pediatric cohort

R. Papa, F. Madia, D. Bartolomeo, F. Trucco, M. Pedemonte, M. Traverso, P. Broda, C. Bruno, F. Zara, C. Fiorillo, C. Minetti (Genova)

GP2.06 Natural history and genotype-phenotype correlation in a large cohort of patients with Becker Muscular Dystrophy (BMD): a retrospective study

C. Sancricca, M.E. Lombardo, G.Vasco, D. Sauchelli, G.Primiano, M. Pelliccioni, S. Servidei (Roma)

GP2.07 Genetic counselling in Becker muscular Dystrophy: should we change standards of approach? - P. D'Ambrosio, E. Picillo, M. Ergoli, A. Torella, L. Passamano, V. Nigro e L. Politano (Napoli)

GP2.08 X-linked myotubular myopathy in females

C. Fiorillo, F. Fattori, G. Astrea, A. Rubegni, J. Baldacci, A. Tessa, M. Savarese, E. Bertini, C. Minetti, A. D'Amico, C. Bruno, F.M. Santorelli (Genova, Roma, Pisa Napoli)

GP2.09 Ischemic stroke after cardiac arrest in a young patient as a terminal stage of an unrecognized Danon disease - M. Marino, O. Musumeci, G. Paleologo, S. Romeo, A. Migliorato, C. Rodolico, A. Toscano (Messina)

GP2.10 A data base model for neuromuscular disorders

P. Negrini, M. Cavalleri, M. Romei, E. Brighina, S. Gandossini, F. Magri, A.C. Turconi, G.Reni, N. Bresolin, M.G.D'Angelo (Bosisio Parini, Milano)

Gruppo Poster 4. Atrofie Muscolari Spinali – Distrofie muscolari congenite – Malattie Mitocondriali

Moderatori: L. Maggi (Milano), M. Mancuso (Pisa)

GP4.01 Spontaneous breathing pattern in children with Spinal Muscular Atrophy: correlation with motor function assessment

G. Baranello, M.T. Arnoldi, C. Bussolino, C. Mastella, A. Aliverti, A. Lo Mauro (Milano)

GP4.02 Scapuloperoneal spinal muscular atrophy due to TRPV4 mutation: a rare neuromuscular condition to be considered - F. Biasini, S. Portaro, A. Mazzeo, A. Toscano, G.M. Fabrizi, F. Taioli, G. Vita, C. Rodolico (Messina)



Programma Scientifico

GP4.03 Management and recommendations for respiratory involvement in Spinal Muscular Atrophy (SMA) types I, II, III - V. Sansone, F. Racca, G. Ottonello, A. Vianello, A. Berardinelli, G. Crescimanno, C. Agosto, P. Banfi, G. Baranello, E. Bignamini, M.B. Chiarini, R. Cutrera, A. D'amico, M. Dusio, F. Fanfulla, G. Garuti, R. Giretti, K. Gorni, C. Gregoretto, L. Luccoli, S. Messina, M. Pane, M. Pavone, M. Pedemonte, M. C. Pera, M. Piastra, C. Profazio, F. Rao, I. Salvo, R. Testa, M. Villanova, J. L. Casiraghi (a nome dell'Associazione Famiglie SMA)

GP4.04 Selective short-term verbal memory involvement in two siblings carrying centronuclear myopathy due to DNM2 gene mutations - C. Barcellona, M. Sframeli, G. L. Vita, M. G. Di Stefano, M. La Rosa, S. La Foresta, C. Faraone, M. Russo, C. Rodolico, S. Messina e G. Vita (Messina)

GP4.05 Expression in zebrafish of mutated human DNM2 produces defects similar to those in human centronuclear myopathy and Charcot-Marie-Tooth 1B neuropathy
C. Bragato, G. Gaudenzi, F. Blasevich, G. Pavesi, L. Maggi, M. Giunta, F. Cotelli, M. Mora (Milano)

GP4.06 A novel dynamin-2 gene mutation associated with centronuclear myopathy
C. Cuccagna, F. Fattori, M. Luigetti, G. Primiano, D. Bernardo, D. Sauchelli, M. Catteruccia, E. Bertini, S. Servidei (Roma)

GP4.07 Difficulty in detecting Alpha dystroglycanopathy: a case report
R. Piras, M. Iascone, M. A. Maioli, A. Mateddu, L. Pezzoli, M. E. Sana, G. Marrosu (Cagliari, Bergamo)

GP4.08 Parkinsonism and mitochondrial myopathy in a calcium metabolism syndrome
G. Capaldo, C. Dato, L. Lombardi, F. Tuccillo, S. Sampaolo, G. Di Iorio, M. Melone (Napoli)

GP4.09 Two novel compound heterozygous mutations in ACAD9 in a patient with infantile-onset hypertrophic cardiomyopathy, hypotonia, and lactic acidosis
V. Emmanuele, M. Wasserstein, J. Pang, S. Krishna, K. Tanji, P. Nagy, M. Hirano (New York)

GP4.10 Clinical and molecular features of a POLG-related mitochondrial disease case
G. Ricci, A. Logerfo, A. Servadio, G. Dell'Osso, A. Rocchi, C. Lamperti, M.A. Donati, M. Mancuso, G. Siciliano (Pisa, Milano, Firenze)

GP4.11 New mtDNA mutations causing mitochondrial myopathies
M. Scarpelli, L. Carreno, T. Pinos, A. Russigna, A. Ariatti, L. Verriello, E. Garcia-Arumi, R. Marti, P. Tonin (Verona, Barcellona, Modena, Udine)

GP4.12 Expanding molecular and clinical spectrum of POLG1 mutations
C. Scuderi, E. Borgione, M. Lo Giudice, F. Castello, S. Santa Paola, F. Di Blasi, S.A. Musumeci (Troina)



Programma Scientifico

Gruppo Poster 6. Miopatie Infiammatorie - Miscellanea

Moderatori: M.E. Pennisi (Roma), S. Previtali (Milano)

GP6.01 Brachio-cervical inflammatory myopathy: a distinct phenotype among inflammatory muscle diseases - D. Bernardo, S. Servidei (Roma)

GP6.02 Myositis ossificans in lupus panniculitis treated with Rituximab: a case report V. Ponzalino, L. Vercelli, S. Bortolani, T. Mongini (Torino)

GP6.03 Clinicopathological features and disease course in three patients with focal myositis S. Bortolani, L. Vercelli, V. Ponzalino, S. Boschi, E. Vittonatto, L. Chiadò-Piat, T. Mongini (Torino)

GP6.04 Early-onset cerebellar ataxia due to novel mutations in ACO2 E. Barca, H. Neil, A. Naini, D. DeVivo, S. Di Mauro (Messina, New York, Houston)

GP6.05 A challenging acute encephalopathy of the temporal lobes E. Caldarazzo Ienco, D. Orsucci, C. Simoncini, V. Montano, A. LoGerfo, L. Chico, L. Petrozzi, M. Brondi, G. Siciliano, M. Mancuso (Pisa)

GP6.06 Muscle biopsy suggests a case of infantile neuroaxonal dystrophy V. Papa, D. Cordelli, C. Graziano, R. Rinaldi, L. Badiali De Giorgi, R. Costa, G. Cenacchi (Bologna)

GP6.07 Retrospective study of a cohort of 508 patients affected by myasthenia gravis: from diagnosis to management - S. Portaro, D. Parisi, S. Sinicropi, F. Biasini, A. Ciranni, P. Girlanda, A. Toscano, G. Vita, C. Rodolico (Bologna)

GP6.08 A very slowly progressive Brachial Amiotrophic Diplegia F. Rinaldi, A. Todeschini, S. Rota, E. Pari, I. Volonghi, A. Padovani, M. Filosto (Brescia)

GP6.09 Severe rhabdomyolysis in a patient with "Heat Stroke" M. La Rosa, M. Sframeli, G.L. Vita, M.G. Distefano, C. Barcellona, F. Granata, M. Aguenouz, C. Rodolico, A. Toscano, S. Messina, G. Vita (Messina)

GP6.10 Botulin Toxin A affects muscle cells, but not muscle-derived fibroblasts S. Zanotti, D. Kapetis, S. Gibertini, L. Morandi, F. Molteni, M. Mora (Milano, Costa Masnaga)

GP6.11 Circulating microRNAs as biomarkers of muscle differentiation and atrophy E. Tasca, V. Pegoraro, A. Merico, C. Angelini (Venezia)

GP6.12 Immune-mediated, statin-related myopathy due to anti 3-hydroxy-3-methylglutaryl-coenzyme A reductase antibodies: a case report - L. Villa, L. Peverelli, P. Ciscato, A. Woods, M. Moggio, M. Sciacco (Milano, Oxford)

GP6.13 Beta-sarcoglycanopathy: What's new? B. Vola, R. Maggi, M. Cerletti, Y. Torrente (Milano, Cambridge)



Programma Scientifico

15.15 – 16.15 Future Projects and Programs

Moderatori: M. Moggio (*Milano*), G. Siciliano (*Pisa*)

- Network Italiano delle Laminopatie (*G. Lattanzi*, Bologna)
- LGMD Euro-Net (*B. Vola*, Milano; *C. Angelini*, Padova)
- Gruppo Italiano di Studio sulla Malattia di Pompe (*A. Toscano*, Messina)
- Interventi pre-ordinati

16.15 – 16.45 Coffee-break

16.45 – 18.00 Workshop 5

Attualità nel trattamento delle Malattie Lisosomiali

Moderatori: C. Angelini (*Padova*), M. Filosto (*Brescia*)

- Utilizzo dei farmaci chaperone nelle Malattie Lisosomiali (*G. Parenti*, Napoli)
- Effetti della terapia enzimatica sostitutiva (ERT) sul muscolo dei pazienti con Malattia di Pompe (*M. Moggio*, Milano)
- La terapia enzimatica sostitutiva (ERT) nella glicogenosi ad insorgenza nell'adulto (*A. Toscano*, Messina)

18.00 – 19.15 Comunicazioni orali

Sessione 4. Moderatori: S. Sampaolo (*Napoli*), A. Toscano (*Messina*)

CO4.01 Muscle Lipids Characterization in Lipids Storage Myopathies

M. Aguenouz, O. Musumeci, M. Beccaria, A. Toscano (Messina)

CO4.02 Longitudinal follow-up of six adults with late-onset glycogenosis type 2 undergoing enzyme replacement therapy for over 60 months - I. Colombo, S. Testolin, M. Ripolone, R. Violano, X. Rubjona, V. Lucchini, N. Grimoldi, F. Tiberio, M. Sclacchi, G.P. Comi, M. Moggio (Milano)

CO4.03 Clinical and pathophysiological clues of respiratory dysfunction in late-onset Pompe disease: new insights from magnetic resonance imaging - O. Musumeci, M. Gaeta, S. Mondello, P. Ruggeri, F. Montagnese, M. Cucinotta, S. Vinci, D. Milardi, A. Toscano (Messina)

CO4.04 Italian Registry of NLSDs. Clinical and genetical characterization

E. M. Pennisi, M. Arca, E. Bertini, C. Bruno, D. Cassandrini, A. D'amico, M. Garibaldi, F. Gragnani, R. Massa, S. Missaglia, L. Morandi, O. Musumeci, E. Pegoraro, F. M. Santorelli, D. Taviani, A. Toscano, C. Angelini (Messina)

CO4.05 Sardinian cluster of GYG1 mutation - R. Piras, E. Malfatti, O. Akman, M. A. Maioli, A. Matteddu, S. DiMauro, G. Marrosu (Cagliari, New York, Gothenburg, Parigi)

CO4.06 Improvement of genetic diagnosis of late onset Pompe disease by an innovative next-generation sequencing screening - M. Savarese, G. Di Fruscio, O. Farina, M. Fanin, E. Picillo, L. Passamano, D. Ronchi, C. Fiorillo, G. Astrea, S. Sampaolo, G.P. Comi, C. Angelini, C. Bruno, F.M. Santorelli, G. Di Iorio, L. Politano, A. Toscano, V. Nigro (Napoli, Padova, Genova, Pisa, Milano, Messina)

Programma Scientifico

SABATO 23 MAGGIO

08.30 – 09.30 **Muscle Club**

Moderatori: A. Pini (*Bologna*), C. P. Trevisan (*Padova*)

09.30 – 10.20 **Workshop 6**

Attualità nel trattamento delle Distrofie Muscolari

Moderatori: E. Pegoraro (*Padova*), V. Nigro (*Napoli*)

- Ataluren nel trattamento della Distrofia di Duchenne. Risultati e prospettive (*E. Bertini*, Roma)
- Terapia con nucleotidi antisenso nella Distrofia di Duchenne: cosa abbiamo imparato? (*G. P. Comi*, Milano)

10.20 – 10.45 **Coffee break**

10.55 – 12.00 **Workshop 7**

Malattie della Giunzione NeuroMuscolare: Aggiornamento clinico e molecolare

Moderatori: G. Vita (*Messina*), G. Tedeschi (*Napoli*)

- Sindromi miasteniche infantili. Caratterizzazione clinica e molecolare (*C. Rodolico*, Messina)
- Trattamento della Sindrome Miastenica di Lambert-Eaton (*A. Evoli*, Roma)
- Database europeo per la Miastenia Gravis: un modello di malattia per un Registro Internazionale (*R. Mantegazza*, Milano)

12.00 – 13.30 **Comunicazioni orali**

Sessione 5. Moderatori: G. Meola (*Milano*), Ge. Nigro (*Napoli*)

CO5.01 Ion channels gene expression analysis in Myotonia Congenita patients carrying CIC-1 chloride channel mutations - C. Altamura, G. M. Camerino, P. Imbrici, S. Portaro, O. Musumeci, A. Toscano, J. F. Desaphy, D. Conte Camerino (Bari, Messina)

CO5.02 Drug discovery for dystroglycanopathies via LARGE promoter activation screening S. Assereto, S. Baratto, M. Massacesi, L. Galietta, F. Zara, C. Bruno, C. Minetti, E. Gazzero (Genova)



Programma Scientifico

CO5.03 Neuroimaging correlates of behaviour in DM1: VBM analysis and fMRI study of self-awareness brain networks - *S. Baldanzi, P. Cecchi, C. Simoncini, G. Ricci, L. Volpi, S. Fabbri, G. Migaletto, R. Lorio, F. Bevilacqua, A. Petrucci, C. Angelini, M. Cosottini, G. Siciliano* (Pisa, Venezia, Roma)

CO5.04 Therapeutic potential of miR-21 inhibition in the treatment of muscle fibrosis
S. Gibertini, S. Zanotti, M. Curcio, F. Salerno, F. Cornelio, R. Mantegazza e M. Mora (Milano)

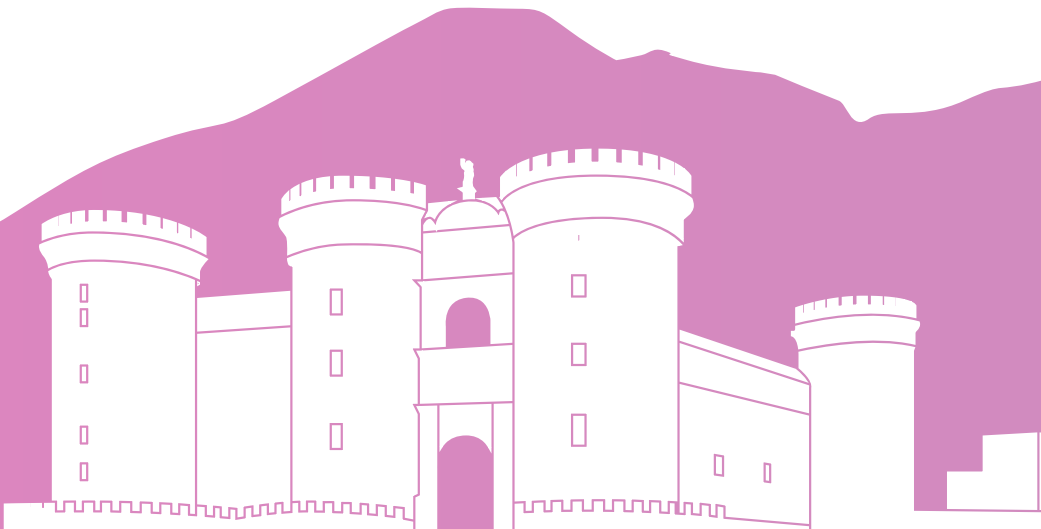
CO5.05 Combined cell and gene therapy to treat merosin deficient Congenital Muscular Dystrophy - *D. Velardo, T. Domi, E. Porrello, A. Capotondo, A. Biffi, R. Tonlorenzi, S. Amadio, S. Takeda, M. A. Ruegg, S.C.Previtali* (Milano, Tokyo, Basel)

CO5.06 Immune system abnormalities in Italian patients with Myotonic Dystrophy type 1 and type 2 - *C. Terracciano, M. Nuccetelli, M. Gibellini, E. Rastelli, A. Petrucci, S. Bernardini, R. Massa* (Roma)

CO5.07 Opa1 overexpression ameliorates the clinical phenotype of two mitochondrial disease mouse models - *G. Civiletto, T. Varanita, R. Cerutti, T. Gorletta, S. Barbaro, S. Marchet, C. Lamperti C. Viscomi, L. Scorrano, M. Zeviani* (Milano)

13.30 – 14.00 Somministrazione del questionario ECM

14.00 Chiusura del Congresso



Informazioni Scientifiche

Sessioni POSTER

I poster - dimensioni 100 (H) x 70 (L) potranno essere affissi mercoledì 20 Maggio dalle ore 16.00 alle ore 20.00 oppure giovedì 21 Maggio dalle ore 8.00 alle ore 12.00 e rimanere esposti per tutta la durata del Congresso. I poster dovranno essere rimossi entro le ore 14.00 di sabato 23 maggio. I poster non rimossi saranno distrutti dalla Segreteria Organizzativa.

Il materiale per l'affissione dei poster sarà fornito dalla Segreteria Organizzativa. Gli autori sono pregati di essere presenti nell'area poster per la presentazione dei loro contributi nelle fasce orarie dedicate.

La presentazione dei contributi scientifici è subordinata all'iscrizione al Congresso.

Centro slide

I Relatori potranno caricare le proprie presentazioni (salvate su CD o altro supporto compatibile tipo penna USB) presso il Centro Slide, dopo aver concluso le pratiche di registrazione e comunque almeno un'ora prima del proprio intervento.

Le presentazioni saranno trasferite direttamente dal Centro Slide al computer di sala mediante rete interna.

Non è previsto l'uso di PC personali per la presentazione nella sala.

Accreditamento ECM

Il Programma Scientifico di questo Congresso ha ottenuto dal Ministero della Salute **n. 9,5 crediti formativi**.

I crediti sono rivolti alle seguenti professioni/discipline: biologo, psicologo (psicoterapia, psicologia), medico chirurgo (cardiologia, genetica medica, malattie dell'apparato respiratorio, neurologia, neuropsichiatria infantile, ortopedia e traumatologia), fisioterapista.

Avranno diritto ai crediti ECM solo coloro che saranno presenti per l'intera durata del Congresso (**giorni 21-22-23 Maggio**) ed avranno compilato i questionari di apprendimento e di valutazione nonché la scheda anagrafica. La rilevazione delle presenze avverrà attraverso la firma di presenza, da apporre ad inizio e fine giornata.

Il questionario dovrà essere riconsegnato al personale addetto all'uscita della sala al termine del Congresso. **Sarà cura del partecipante ritirare il materiale ECM al desk registrazioni.**

Assemblea Soci AIM e rinnovo del Direttivo

L'assemblea dei Soci AIM si terrà giovedì 21 maggio dalle ore 18.30 alle ore 20.30; all'interno di essa sono previste le votazioni per il rinnovo del Direttivo AIM.

Informazioni Generali

Sede Congressuale

Hotel Royal Continental 4****

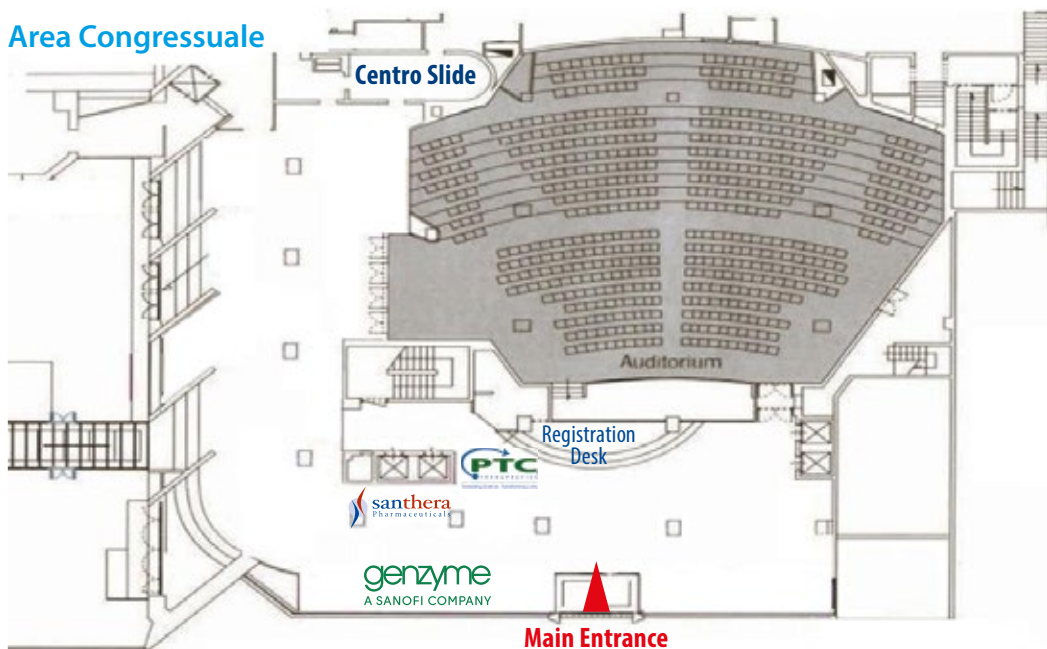
Via Partenope, 38/44

80121 Napoli

www.royalgroup.it

Il Royal Continental è situato sul lungomare di Napoli. E' facile perdersi tra il mare e i simboli della città: di fronte all'hotel, potrete ammirare il leggendario Castel dell'Ovo e il Borgo Marinari, a pochi minuti di cammino c'è Piazza del Plebiscito e, un po' più in là, il Maschio Angioino. L'Hotel è collocato al centro della grande zona pedonale della passeggiata, dove rimane ben connesso al resto della città.

Area Congressuale



Informazioni Generali

Iscrizioni

15° Congresso Nazionale AIM

Quote d'iscrizione (IVA 22%inclusa)	In sede congressuale
* Soci AIM	€ 345
Non Soci AIM	€ 375
Under 35 anni	€ 210

* E' obbligatorio esibire ricevuta della quota associativa AIM per l'anno 2015.

Registrazione giornaliera (colazione di lavoro non inclusa): Euro 120,00 iva inclusa.

Nota: l'iscrizione giornaliera non darà diritto ai Crediti Formativi ECM

I pagamenti ammessi in sede congressuale potranno essere effettuati in contanti o con carta di credito (Visa o Mastercard).

La quota di iscrizione include:

Ammissione alle sessioni scientifiche

Documentazione ECM

Kit congressuale inclusivo di Programma Scientifico

Attestato di partecipazione

Coffee break e colazioni di lavoro come da programma

Cena Sociale del 22 maggio

Segreteria Organizzativa



FIRST CLASS
EVENTS & CONFERENCES

First Class S.r.l. - Meetings and Conferences

Dir. Ph: +39 0586 849804

Mobile: + 39 346 5029909

E-mail: elena.falciola@fclassevents.com

Web: www.fclassevents.com

La Segreteria Organizzativa First Class sarà a disposizione dei partecipanti in Sede Congressuale nei seguenti orari:

Mercoledì, 20 Maggio 2015 h. 16.00 – 20.00

Giovedì, 21 Maggio 2015 h. 07.15 – 18.30

Venerdì, 22 Maggio 2015 h. 07.45 – 19.00

Sabato, 23 Maggio 2015 h. 07.45 – 14.00



Informazioni Generali

Sito web del Congresso

www.msm-aim2015.com

Badge

Il badge nominativo è incluso nella documentazione congressuale da ritirare presso il desk della Segreteria Organizzativa, all'atto della registrazione.

I Congressisti sono pregati di indossarlo durante tutti i lavori scientifici perché è prova della regolare iscrizione al Congresso e dà accesso a tutti gli spazi della sede congressuale ed ai servizi catering.

Attestati di partecipazione

Gli attestati di partecipazione saranno disponibili per tutti i partecipanti a partire dalle ore 10.00 di Sabato 22 Maggio

Internet

La connessione wireless è gratuita in tutte le aree congressuali comuni.

Coffee Break

I coffee break saranno allestiti all'interno dell'area espositiva, negli orari indicati nel programma scientifico.

Lunch

I lunch a buffet dei giorni 21 e 22 maggio saranno allestiti al I piano presso il Ristorante dell'albergo. E' necessario presentare il badge nominale; in caso di intolleranze o allergie alimentari si prega di contattare la Segreteria del Congresso entro la sera del 20 maggio.

Cena Sociale

La partecipazione alla serata è riservata agli iscritti al Congresso.

Si prega di ritirare l'invito presso il desk della Segreteria Congressuale entro il 21 Maggio, alle ore 13:00.

L'ingresso al ristorante sarà consentito solo dietro presentazione del relativo invito.

Informazioni Turistiche

Napoli e Provincia

La città di Napoli e la sua provincia sono un posto magico dove colori, sapori, cultura e storia si intrecciano in un affascinante miscuglio di conoscenza, gioia e divertimento.

Sull'area torreggia il Monte Vesuvio, il quale sovrasta una splendida baia dove la bellezza è l'ispirazione trainante di svariati artisti.

Il fascino del panorama, le bellissime isole che costellano come gioielli le acque blu del Mediterraneo, l'energia di questo popolo focoso ed estroverso aprono le porte a quella "joie de vivre" che pervade ogni centimetro di questa terra, dove le canzoni popolari e le deliziose ricette non finiscono mai.

Napoli è un vero tesoro di arte e di storia, che porta gli indelebili segni delle passate dominazioni, ognuna delle quali ha contribuito alla struttura della città. Il centro, in particolare, abbraccia un'eredità così ricca che è stato annoverato nel patrimonio dell'UNESCO.

Quest'anno l'iniziativa istituzionale Maggio dei Monumenti giunge alla sua XXI edizione. E' una manifestazione ormai collaudata che attrae turisti da tutto il mondo con visite guidate e altre attività nei siti monumentali più significativi della città.

I palazzi, le chiese, i monumenti e le gallerie d'arte testimoniano 2,500 anni di storia, in mezzo ai quali i napoletani trascorrono la loro vita quotidiana con la vivacità e creatività che li caratterizza.

La moltitudine di luoghi soddisfa ogni tipo di turista, dall'appassionato di arte e storia all'amatore del mare, dall'enogastronomia alle antiche tradizioni.



Ringraziamenti

genzyme
A SANOFI COMPANY



 NOVARTIS

 Pharma Nord

 santhera
Pharmaceuticals



Congress venue:

Hotel Royal Continental 4****
Via Partenope, 38/44
80121 Napoli
www.royalgroup.it

Congress Website

www.msm-aim2015.com



Organizing Secretariat:

First Class S.r.l. - Meetings and Conferences
Dir. Ph: +39 0586 849804
Mobile: + 39 346 5029909
E-mail: *elena.falciola@fclassevents.com*
Web: *www.fclassevents.com*