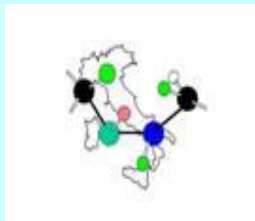
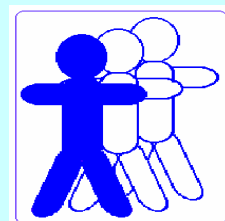


SIMGePeD



SISMME



SISN

CONGRESSO CONGIUNTO

**Malattie genetiche e metaboliche in Pediatria:
diagnosi, prevenzione e assistenza**

Roma, Hotel Crowne Plaza
Via Aurelia Antica 415 - 00165 Roma

Programma definitivo

Presidente Onorario

Gaetano Sabetta

Comitato Organizzatore

Italo Antonozzi, Carlo Dionisi-Vici, Vincenzo Leuzzi, Pierpaolo Mastroiacovo

Comitato Scientifico

Direttivo SIMGePeD - Direttivo SISMME – Direttivo SISN

Segreteria Organizzativa



Via Valadier, 36

00193 Roma

T. 0632282210-08

congressocongiunto@alfa-international.it

Informazioni utili

EDUCAZIONE CONTINUA IN MEDICINA

L'EVENTO È STATO ACCREDITATO ECM PRESSO IL MINISTERO DELLA SALUTE PER: MEDICI (GENETISTI, PEDIATRI, NEUROPSICHIATRI INFANTILI) – BIOLOGI – CHIMICI – DIETISTI – PSICOLOGI – INFERMIERI PEDIATRICI – TECNICI DI LABORATORIO – TERAPISTI DELLA NEURO E PSICOMOTRICITA' DELL'ETA' EVOLUTIVA – FISIOTERAPISTI

QUOTE DI ISCRIZIONE

ISCRIZIONE AL CONGRESSO:

€ 300,00 (IVA INCLUSA) ENTRO IL 15 OTTOBRE 2007

€ 350,00 (IVA INCLUSA) DOPO IL 15 OTTOBRE 2007

SPECIALIZZANDI E DOTTORANDI DI RICERCA

€ 150,00 (IVA INCLUSA) ENTRO IL 15 OTTOBRE 2007

€ 200,00 (IVA INCLUSA) DOPO IL 15 OTTOBRE 2007

ISCRIZIONE AI CORSI ALTRE FIGURE PROFESSIONALI

€ 50,00 (IVA INCLUSA) ENTRO IL 15 OTTOBRE 2007

€ 80,00 (IVA INCLUSA) DOPO IL 15 OTTOBRE 2007

LA QUOTA DI ISCRIZIONE COMPRENDE:

- PARTECIPAZIONE AI LAVORI SCIENTIFICI
- KIT CONGRESSUALE
- COFFEE BREAKS E LUNCHES PER I TRE GIORNI DI EVENTO
- 2 CENE SOCIALI PER LA SERA DEL 28/11 E DEL 29/11
- ATTESTATO DI PARTECIPAZIONE E ATTESTATO ECM
- VOLUME DEGLI ATTI

MERCOLEDÌ 28 NOVEMBRE 2007

10.00 - 14.00

Registrazione, Iscrizione e Ritiro schede per Elezioni Consigli Direttivi
(Sala Flaminia)

11.00 – 12.00

Riunione Gruppo Italiano di Studio sul Metabolismo ed il Trasporto della Creatina – GISMeT- Creatina
(Sala Foro Traiano)

12.00-13.30

Lunch tematico I – Actelion Pharmaceuticals Italia

"La riduzione del substrato con Miglustat nella malattia di Gaucher di tipo I ed in altre malattie da accumulo lisosomiale"

Moderatori: B. Bembi (Trieste), C. Dionisi-Vici (Roma)

Introduzione

B. Bembi (Trieste)

Manifestazioni ossee della Malattia di Gaucher: esperienze internazionali

R. Giorgino (Allschwill - Svizzera)

Altre applicazioni della terapia di riduzione del substrato

G. Andria (Napoli)

Discussione

Conclusioni

C. Dionisi-Vici (Roma)

INIZIO LAVORI

Numero di riferimento ECM MEDICI: 297090 - BIOLOGI: 297090 - CHIMICI: 303897

Malattie Rare – Disabilità – Cure Palliative

14.00 - 16.00

Moderatori: G. Andria (Napoli) – P. Conti (Roma)

14.00 -14.10

Inaugurazione

G. Sabetta (Roma)

14.10 -14.40

Disabilities & Public health

C. Boyle (CDC, Atlanta, USA)

14.40 –16.00

Tavola Rotonda

Malattie Rare: problematiche organizzative ed assistenziali in Pediatria

Iniziative del Ministero della Salute

M. Cossutta (Roma)

Iniziative nella Regione Lazio

A. Battaglia (Roma)

Registro e rete assistenziale in alcune regioni italiane

P. Facchin (Padova)

La transizione delle cure dall'adolescenza all'età adulta

S. Bernasconi (Parma)

Cure palliative

F. Benini (Padova)

Database clinici

P. Mastroiacovo (Roma)

16.00 - 16.30

Coffee Break

16.30 - 18.30

Comunicazioni Orali

Moderatori: C. Corbetta (Milano) – F. Lilliu (Cagliari)

Un nuovo difetto del ciclo di Krebs causa di Acidemia Metilmalonica atipica

Deodato F., Carrozzo R., Luciola S., Di Giandomenico S., Meschini C., Bestini E., Rizzo C., Piemonte F., Santorelli F.M., Dionisi-Vici C.

Analisi molecolare e caratteristiche cliniche in 42 pazienti affetti da Sindrome di Beckwith – Wiedemann e quadri clinici correlati

Ferrero G.B., Mussa A., Biamino E., Molinatto C., Pepe E., Bianchi M., Riccio A., Silengo M.

Leucodistrofia con atassia, sordità e cardiomiopatia: individuato il gene di questa nuova forma clinica

Loizzo A., Santarelli F.M., Eymard-Pierre E., Bertini E., Boespflug-Tanguy O., Curatolo P., Leuzzi V.

Neutropenia-Deficit funzionale dei neutrofili-Glicogenosi tipo 1b: Possibile ruolo terapeutico per la vitamina E?

Melis D., Balivo F., Della Casa R., D'Elia F., Taurisano R., Rigoldi M., Parini R., Marcolongo P., Benedetti A., Andria G., Parenti G.

Effetto dell'evoluzione della strategia di screening neonatale sulla prevalenza di Ipotiroidismo Congenito: audit di programma in Lombardia dal 1999 al 2005.

Corbetta C., Weber G., Vigone C., Cortinovis F., Passoni A., Viganò P., Calebiro D., Persani L.

Analisi delle acilcarnitine urinarie in ESI-MS/MS. Un nuovo metodo di screening dei difetti perossisomiali

Rizzo C., Duranti C., Boenzi S., Di Ciommo V., Rava L., Johnson D.W., Goffredo B.M., Pezzi S., Deodato F., Dionisi-Vici C.

Caratterizzazione molecolare di 87 pazienti con Glicogenosi 1a

Stroppiano M., Di Rocco M., Parini R., Biasucci G., Donati A., Parenti G., Dionisi-Vici C., Filocamo M.

Valutazione preliminare dell'efficacia della terapia con miglustat in 4 pazienti con malattia di Niemann-Pick tipo C

Fecarotta S., Astarita L., Bruschini D., Ungaro C., Paladino S., Amitrano M., Perretti A., Mansi G., Romano A., Della Casa R., Parenti G., Andria G.

RNA editing come meccanismo di riparo di trascritti anomali in mucopolisaccaridosi II

Lualdi S., Di Duca M., Bianco M.G., Bembi B., Di Rocco M., Filocamo M.

Studi biochimici e molecolari del gene ACADS in pazienti con etilmalonico aciduria

Funghini S., Donati M.A., Pasquini E., Gasperini S., Procopio E., Morrone A.

Inclusione del succinilacetone come marker della Tirosinemia tipo I nello screening neonatale allargato mediante LC-MS/MS

La Marca G., Malvagia S., Pasquini E., Innocenti M., Rebolledo Fernandez M., Donati M.A., Zammarchi E.

Riduzione *in vivo* dell'attività dell'arilsulfatasi B in pazienti affetti da fibrosi cistica

Pagliardini S., Porta F., Bena C., Biamino E., Veljkovic A., Tardivo I., Bignamini E., Silengo M., Ferrero G.B.

Diagnosi precoce nel primo anno di vita di sindromi genetiche con cardiopatia congenita: sindrome da delezione 22q11.2, sindromi Noonan/Leopard/CFC/Costello, sindrome Kabuki

Digilio M.C., Capolino R., Sarkozy A., de Zorzi A., Angioni A., Tartaglia M., Dallapiccola B., Marino B.

Alterazione dell'autofagia in fibroblasti di pazienti con malattia di Pompe. Implicazioni patogenetiche e terapeutiche

Cardone M., Porto C., Rossi B., Tarallo A., Tuzzi M. R., Donaudy F., Fontana F., Andria G., Ballabio A., Parenti G.

Neurofibromatosi tipo I: studio molecolare di una casistica pediatrica

Taurisano R., Melis D., Fiorito V., Balivo F., Giordano L., Ruotolo S., D'Elia F., Piccolo P., Sperandeo M.P., Della Casa R., Sebastio G., Andria G.

18.30 - 20.00 **Assemblea SISN** (Sala Foro Traiano)

18.30 - 20.00 **Assemblea SIMGePed** (Sala Marzia)

20.30

Cena Sociale

GIOVEDÌ 29 NOVEMBRE 2007

08.30 – 17.30

Seggio per votazioni Consiglio Direttivo SIMGePed & SISMME (Sala Flaminia)

INIZIO LAVORI

Numero di Riferimento ECM MEDICI: 297090 - BIOLOGI: 297090 - CHIMICI: 303897

08.30 - 10.30

Comunicazioni Orali

Moderatori: P. Strisciuglio (Napoli) A. Selicorni (Milano)

Caratterizzazione molecolare di pazienti affetti da leucodistrofia metacromatica

Grossi S., Regis S., Rosano C., Corsolini F., Dionisi-Vici C., Leuzzi V., Parenti G., Uziel G., Di Rocco M., Filocamo M.

Il complesso follow-up della Sindrome di Williams: esperienza su una casistica di 26 pazienti

Biamino E., Molinatto C., Forzano S., Banaudi E., Peruzzi L., Verdun di Cantogno L., Silengo M., Ferrero G.B.

Caratterizzazione funzionale di nuove mutazioni nel gene ARSA: rilevanza per la correlazione genotipo-fenotipo nella leucodistrofia metacromatica

Cesani M., Fumagalli F., Tononi L., Benedicenti F., Sergi L., Marchesini S., Naldini L., Comi G., Sessa M., Biffi A.

Correlazione genotipo-fenotipo in cinque pazienti affetti da sindrome di Pelizaeus-Merzbacher portatori di duplicazioni genomiche contenenti il gene PLP1

Regis S., Biancheri R., Bertini E., Burlina A., Lualdi S., Bianco M. G., Devescovi R., Uziel G., Filocamo M.

Studio del coinvolgimento osseo in una casistica di pazienti affetti da glicogenosi tipo I

Melis D., Balivo F., Sibilio M., Taurisano R., Giordano L., Ginocchio V.M., Della Casa R., Parenti G., Andria G.

Caratterizzazione molecolare e biochimica di una coorte di pazienti italiani con malattia granulomatosa cronica

Giordani L., Ventura A., Di Matteo G., Finocchi A., Rossi P., Plebani, A., Soresina A., Pignata C., Martire B., De Mattia D., Di Bitonto G.

Valutazione a lungo termine di una miscela di amminoacidi neutri (LNAA) in pazienti fenilchetonurici

Rapsomaniki M., Zanco C., Scanferla S., Burlina A.P., Burlina A.B.

L'ambulatorio multidisciplinare per le malattie rare presso l'Ospedale Bambino Gesù: bilancio di 4 anni di attività.

Bartuli A., Bertini E., Callea F., Cappa M., Caviglia S., D'Argenio P., De Benedetti F., Digilio C., Dionisi-Vici C., El Hachem M., Emma F., Marcellini M., Pagnotta G., Russo N., Vignati E., Langiano T.

Analisi del gene GALNS e profili di espressione in fibroblasti di pazienti affetti da MPS IVA

Carraresi L., Filoni C., Caciotti A., Parini R., Donati M.A., Tomatsu S., Zammarchi E., Guerrini R., Morrone A.

Supplementazione con acidi docosaesaenoico ed eicosapentaenoico in bambini ipercolesterolemici

Decarlis S., Pederiva C., Riva E., Ghisleni D., Agostoni C., Giovannini M.

L'accoglienza del disabile grave in età pediatrica attraverso il D.A.M.A. (Disabile Advanced Medical Assistance), modello di assistenza integrata

Giacchero R., Granata P., Fratoni A., Salvatici E., Giovannini M.

Effetti della terapia enzimatica sostitutiva in 17 pazienti affetti da mucopolisaccaridosi I,II e VI

Rigoldi M., Tedesco L., Sersale G., Santus F., Furlan F., Daldossi S., Cichello F., Parini R.

Mutazioni omoplasmiche nei tRNA mitocondriali: sostituzioni silenziose o patogenetiche?

Fattori F., Tuppen H.A., Carrozzo R., Zeviani M., Di Mauro S., Taylor R.W., Santorelli F.M.

Terapia enzimatica sostitutiva nelle forme giovanili/adulte della glicogenosi 2

Ciana G., Dominissini S., Demsar M., Kodric M., Della Porta R., Nevjyel M., Confalonieri M., Dardis A., Bembi B.

Profili spettroscopici in Risonanza Magnetica Protonica (¹H-MRS) e Fosforica (³¹P-MRS) nei Deficit Congeniti di Creatina cerebrale

Battini R., Bianchi M.C., Tosetti M., Alessandri M.G., Leuzzi V., Carducci C., Cioni G.

10.15 – 10.40

Coffee Break

10.40 - 12.30

Difetti di Trasporto

Moderatori: A.Burlina (Padova) – A.Ponzone (Torino)

10.40 – 11.20

Mitocondri e Difetti di Trasporto

F. Palmieri (Bari)

11.20 – 11.40

La sindrome HHH

C. Dionisi-Vici (Roma)

11.40 – 12.00

Ritardo Mentale: Difetti di sintesi e trasporto della Creatina

V. Leuzzi (Roma)

12.00 – 12.30

Intolleranza alle Proteine con Lisinuria

G. Sebastio (Napoli)

12.30 - 14.00

Lunch tematico II – GENZYME

Efficacia della Terapia Enzimatica Sostitutiva nei fenotipi giovanile-adulto della Glicogenosi di Tipo II

B. Bembi (Trieste)

Il registro della MPS I come strumento di management della Mucopolisaccaridosi di tipo I

M. Scarpa (Padova)

Il trattamento individualizzato nel paziente con malattia di Gaucher e malattia di Fabry
Relatore

M. Di Rocco (Genova)

14.00 – 16.00

SCREENING

Moderatori: R. Cerone (Genova) - M. Burroni (Fano)

14.00– 15.10

Tavola Rotonda

Lo screening MS-MS in Italia – Problematiche e Modelli di Sviluppo

Coordinatore: I. Antonozzi (Roma)

15.10 – 15.30

Rapporto Tecnico e Controllo di Qualità
R. Cerone (Genova) - U. Caruso (Genova)

15.30 – 16.00

Ipotiroidismo Congenito: dallo screening al follow-up, verifica di un modello organizzativo
A. Cassio (Bologna) - A. Olivieri (Roma)

16.00 - 16.30

Coffee Break

16.30 - 18.30

Problematiche Assistenziali nel Bambino Disabile

Moderatori: G. Corsello (Palermo) - G. Cocchi (Bologna)

16.30 – 16.50

Nutrire il Bambino Disabile
G. Zampino (Roma)

16.50 – 17.10

Il punto di vista del Gastroenterologo
A. Tedeschi (Reggio Calabria)

17.10 – 17.30

Il punto di vista del Chirurgo Digestivo
L. Dall'Oglio (Roma)

17.30 – 17.50

Il trattamento della Disfagia
A. Cerchiari (Roma)

17.50 - 18.10

Problematiche Relazionali - Il supporto alla famiglia e al contesto di vita nel bambino con disfagia
A. Costantino (Milano)

18.10 – 18.30

Discussione

18.30 - 20.00 **Assemblea SISMMME** (Sala Foro Traiano)

20.30

Cena Sociale

VENERDÌ 30 NOVEMBRE 2007

08.30 - 12.30: **Sessioni Parallele – Corsi Tematici**

NUMERO DI RIFERIMENTO ECM TECNICI DI LABORATORIO 299369

***CORSO DI LABORATORIO
DIAGNOSTICA DELLE MALATTIE LISOSOMIALI
IN MEMORIA DI PAOLO DURAND***



Moderatori

1° parte

P. Di Natale (Napoli), C. Rizzo (Roma)

2° parte

U. Caruso (Genova), B. Bembi (Trieste)

8.30 – 8.35

Introduzione al corso

M. Filocamo (Genova)

08.35 – 9.00

Le malattie lisosomiali

Classificazione – Patogenesi – Approccio alla diagnosi

G. Parenti (Napoli)

09.00 – 9.40

Diagnosi Biochimica

Analisi dei metabolici su urine: mucopolisaccaridi e oligosaccaridi

L. Zampini (Ancona)

Ac. Sialico e Sulfati

F. Corsolini (Genova)

Analisi Enzimatica: metodiche, specificità tissutali e interpretazione dei risultati

M. Stroppiano (Genova)

09.40 – 10.30

Diagnosi Molecolare

Metodiche

S. Regis (Genova)

Vantaggi e limiti

A. Morrone (Firenze)

10.30 – 11.00

Coffee Break

11.00 – 11.25

Coroidolipofuscinosi

Dalla morfologia all'analisi molecolare

F. Piemonte (Roma)

Niemann–Pick tipo C

Dal "filipin staining" all'analisi molecolare

A. Dardis (Trieste)

11.25 – 12.05

Consulenza Genetica e diagnosi prenatale

Esemplificazioni di difficoltà diagnostiche in presenza di pseudodeficienze enzimatiche e difetti di attivatori

M. Filocamo (Genova)

Metodiche per lo screening di massa

S. Pagliardini (Torino) G. La Marca (Firenze)

12.05 – 12.30

Test genetici: implicazioni legali ed etiche

F. Dagna Bricarelli (Genova)

NUMERO DI RIFERIMENTO ECM DIETISTE 299282

CORSO DIETISTE

Moderatore:

R. Parini (Monza) S. De Leo (Roma)

08.30 – 09.30

Dieta chetogena

Nell'epilessia

A. Donati (Firenze)

Nelle malattie metaboliche

G. Uziel (Milano)

Discussione

09.30 – 10.30

Glicogenosi

Linee generali di trattamento

A. Pozzoli (Monza)

Glicogenosi tipo 1b

A. Burlina (Padova)

Discussione

10.30 – 11.00

Coffee Break

11.00 – 12.00

Tavola Rotonda

Diete di esclusione nei disturbi del metabolismo dei carboidrati

Coordinata da L. Fiori (Milano)

12.00 – 12.30

Discussione ed interazione tra i presenti su problemi specifici da essi proposti

NUMERI DI RIFERIMENTO ECM MEDICI: 297090 - BIOLOGI: 297090 - CHIMICI: 303897 - PSICOLOGI: 299181
- FISIOTERAPISTI: 299182 - INFERMIERI PEDIATRICI: 299183 TERAPISTI DELLA NEURO E PSICOMOTRICITA'
DELL'ETA' EVOLUTIVA: 299184

CORSO SIMGEPED

Coordinatori: G. Cafiero (Roma) – P. Di fazio (Roma) – P. Mastroiacovo (Roma) – A. Riglioni (Roma) – A. Sguera (Roma)

08.30 – 09.30

Malattie genetiche e disabilità ad alta complessità assistenziale

Elementi essenziali clinici e bisogni assistenziali

A. Battaglia (Pisa) - O. Gabrielli (Ancona) - A. Selicorni (Milano)

09.30 – 10.30

Modelli di patologia

NF1

E. Bonioli (Genova) - C. Melegari (Parma)

Pradel Willi

M. Cappa (Roma) - M. Fiori (Roma)

Del 22q11.2

M. C. Digilio (Roma) - G. Cafiero (Roma)

10.30 – 11.00

Coffee Break

11.00 – 12.30

Discussione ed interazione tra i presenti su problemi specifici da essi proposti

12.30 – 12.45

Premiazione delle migliori Comunicazioni Orali

12.45 – 13.00

Chiusura del Congresso (G. Sabetta)

ELENCO RELATORI E MODERATORI

ANDRIA Generoso (Napoli)

BATTAGLIA Agatino (Pisa)

BEMBI Bruno (Trieste)

BERNASCONI Sergio (Parma)

BOYLE Coleen (Atlanta, USA)

BURRONI Massimo (Fano)

CAPPA Marco (Roma)

CASSIO Alessandra (Bologna)

CERONE Roberto (Genova)

CONTI Paolo (Roma)

CORSELLO Giovanni (Palermo)

COSSUTTA Maura (Roma)

DAGNA BRICARELLI Franca (Genova)

DARDIS Andrea (Trieste)

DI FAZIO Patrizia (Roma)

DIGILIO M. Cristina (Roma)

DONATI Alice (Firenze)

FILOCAMO Mirella (Genova)

FIORI Marcello (Roma)

LA MARCA Giancarlo (Firenze)

LILLIU Franco (Cagliari)

MELEGARI Corrado (Parma)

ANTONOZZI Italo (Roma)

BATTAGLIA Augusto (Roma)

BENINI Franca (Padova)

BONIOLI Eugenio (Genova)

BURLINA Alberto (Padova)

CAFIERO Giulietta (Roma)

CARUSO Ubaldo (Genova)

CERCHIARI Antonella (Roma)

COCCHI Guido (Bologna)

CORBETTA Carlo (Milano)

CORSOLINI Fabio (Genova)

COSTANTINO Antonella (Milano)

DALL'OGGIO Luigi (Roma)

DE LEO Sabrina (Roma)

DI NATALE Paola (Napoli)

DIONISI-VICI Carlo (Roma)

FACCHIN Paola (Padova)

FIORI Laura (Milano)

GABRIELLI Orazio (Ancona)

LEUZZI Vincenzo (Roma)

MASTROIACOVO Pierpaolo (Roma)

MORRONE Amelia (Firenze)

OLIVIERI Antonella (Roma)

PALMIERI Ferdinando (Bari)

PARINI Rossella (Monza)

PONZONE Alberto (Torino)

REGIS Stefano (Genova)

RIZZO Cristiano (Roma)

SEBASTIO Gianfranco (Napoli)

SGUERA Anna (Roma)

STROPPIANO Marina (Genova)

UZIEL Graziella (Milano)

ZAMPINO Giuseppe (Roma)

PAGLIARDINI Severo (Torino)

PARENTI Giancarlo (Napoli)

PIEMONTE Fiorella (Roma)

POZZOLI Angela (Monza)

RIGLIONI Anna (Roma)

SABETTA Gaetano (Roma)

SELICORNI Angelo (Milano)

STRISCIUGLIO Pietro (Catanzaro)

TEDESCHI Antonio (Reggio Calabria)

ZAMPINI Lucia (Ancona)

Presidente Onorario del Congresso

Gaetano Sabetta (Roma)

Direttivi delle Società Scientifiche

Società per gli Screening Neonatali (SISN)

Presidente: *Roberto Cerone (Genova)*

Segretario: *Severo Pagliardini (Torino)*

Consiglieri: *Italo Antonozzi (Roma)*

Franco Lilliu (Cagliari)

Letizia Palillo (Palermo)

Alessandra Cassio (Bologna)

Società Italiana per lo Studio delle Malattie Metaboliche Ereditarie (SISMME)

Presidente: *Alberto Burlina (Padova)*

Consiglieri: *Carlo Corbetta (Milano)*

Giuseppe Giordano (Padova)

Vincenzo Leuzzi (Roma)

Amelia Morrone (Firenze)

Rossella Parini (Monza)

Segretario: *Ubaldo Caruso (Genova)*

Società Italiana Malattie Genetiche Pediatriche e Disabilità Congenite (SIMGePeD)

Presidente: *Pierpaolo Mastroiacovo (Roma)*

Vicepresidente: *Generoso Andria (Napoli)*

Consiglieri: *Agatino Battaglia (Pisa)*

Sergio Bernasconi (Parma)

Guido Cocchi (Bologna)

Eugenio Bonioli (Genova)

Segretario: *Giuseppe Zampino (Roma)*

COLLABORAZIONI E RINGRAZIAMENTI SPONSOR

Un particolare ringraziamento per la realizzazione del Congresso a:

*GENZYME S.r.l.
NUTRICIA ITALIA S.p.a. (MILUPA – SHS)
ACTELION PHARMACEUTICALS ITALIA S.r.l.
MEDIFOOD/VECCHI & C. PIAM S.A.P.A.
PERKIN ELMER ITALIA S.p.A.*

Si ringraziano inoltre:

*BIOMARIN
SHIRE HUMAN GENETIC THERAPIES S.r.l.
ORPHAN EUROPE ITALY S.r.l.
NOOS S.r.l.
AFR Advanced Food Research
APPLIED BIOSYSTEMS
DMF S.r.l.
HUMANA SPECIAL S.p.A.*

Ringraziamo per la partecipazione come Sponsor distributore dell'Evento:



Come raggiungere la Sede Congressuale

HOTEL CROWNE PLAZA ST PETER'S

Via Aurelia Antica 415 - 00165 Roma



- Autostrada: A1 (Milano-Napoli) – Uscita Grande Raccordo Anulare – Prendere la SS1 Aurelia.
- Treno: dalla Stazione Termini Metro A (dir. Battistini) – Scendere alla fermata Cornelia – Prendere la linea 889 (dir. Mazzacurati) oppure la linea 892 (dir. Aldobrandeschi) – Scendere alla fermata Aurelia Antica/Torre Rossa.
- Aeroporto di riferimento: Fiumicino (FCO).