

LUNCH SESSION SPONSORIZZATE

15 DICEMBRE – 13.30 – 14.45 LUNCH SESSION SPONSORIZZATA

Malattie Genetiche rare: sfide di identificazione e gestione per il pediatra



La Neurofibromatosi di tipo 1: oltre le macchie, una malattia complessa. Temi: NF1, PN, sintomi e inoperabilità. *Daniela Melis (Salerno)*

Il Laboratorio di Genetica Medica: quando e come nel sospetto di Ipofosfatasia

Temi: patologia, segni e sintomi di identificazione. *Vincenzo Guarnieri (San Giovanni Rotondo)*