

PROVIDER: U.O.C. Genetica e Immunologia Pediatrica A.O.U. Policlinico Pad. NI Piano 0
Viale Consolare Valeria n.1 98100 Messina Tel. 090221315 3478820255 – 349.1878786
Fax 0902213788. E-mail: bsmedile@unime.it

SEGRETERIA SCIENTIFICA: APIG (Associazione Pediatrica di Immunologia e Genetica)
Tel. 349 3652121 e-mail: pbasilgia@libero.it

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA: S.A.M.A. Via Comunale - 98132 Mili S. Marco –
Messina E-mail: sama.rota@libero.it; Tel. 347.7956951

ALBERGHI CONSIGLIATI:

Europa Palace Hotel**** -Pistunina SS 114 Km 5470 – Messina - Tel.090.621601-Fax
090.621768

Jolly Hotel dello Stretto**** - Via Giuseppe Garibaldi, 126 - Tel. 090 363860 - fax 090 5902526

Grand Hotel Liberty **** - Via Primo settembre ,15 – Messina – Tel .090.6783657-
090.6409436

Royal Palace Hotel**** - Via Tommaso Cannizaro - Tel. 090.6503

Hotel Sant'Elia *** - Via I° Settembre - Messina - Tel. 090 6010082 / 090 6783750

Hotel Cairoli** - Viale San Martino, 63- Messina- Tel. 090 673755 - fax 090 673755

CREDITI ECM PER MEDICI E BIOLOGI: IN CORSO DI ASSEGNAZIONE

(n. rif.:12067 – 10011972)

Con la collaborazione di:

Chiesi, GlaxoSmith Kline, Italcimici, Lofarma, Sigma-Taou, Humana, Merck Sharp&
Dohme, Menarini, Milte, Milupa, Schering Plough SpA, Valeas, Novartis, Wyeth, Plasmon,
Nestlè.

ISCRIZIONE: GRATUITA

SEDE: Aula Magna di Pediatria, PAD. NI 3° piano - AOU Policlinico “G.Martino”- Viale
Consolare Valeria 1, 98100

COMUNICAZIONI E POSTER: Gli abstract o i lavori in estenso per le comunicazioni ed i
poster devono pervenire entro il 15 marzo 2010 negli appositi moduli allegati.

**LE COMUNICAZIONI E I POSTER ACCETTATI SARANNO PUBBLICATI
GRATUITAMENTE IN ESTENSO SULLA RIGIP (Rivista Italiana di Genetica e
Immunologia Pediatrica - Italian Journal of Genetic and Pediatric Immunology)**

COMITATO ORGANIZZATORE

UNIVERSITA'

Basilgia Piraino, Matilde Mondio,
Aurora Messina, Antonio Turiaco,
Angela Giuffrida, Franco De Luca,
Daniela Vita, Consuelo Zappia, Anna
Salamone, Loretta Russo, Marzia
Sturiale, Valeria Merlino,
Giovanna Caruso

TERRITORIO

Luigi Aliberti, Silvana
Gatto, Franco Fazio,
Mario Fiammingo,
Lorenzo Stelitano, Rita
La Paglia, Liani
Dalmazio

OSPEDALE

Caterina Cacace, Giusy Lo
Sciotto, Maria Rita di Bella,
Franco La Rosa, Giuseppe
Biondo



**UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MESSINA
DIPARTIMENTO DI SCIENZE PEDIATRICHE
MEDICHE E CHIRURGICHE**

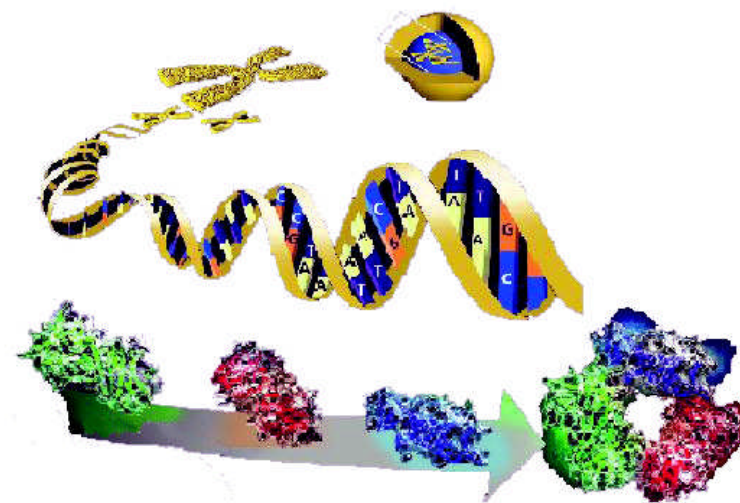
Cattedra di Pediatria

**Scuola di Specializzazione in Genetica Medica
U.O.C. di Genetica e Immunologia Pediatrica**

Direttore: Prof. Carmelo Salpietro



PROGRAMMA PRELIMINARE



**X MEETING NAZIONALE DI GENETICA,
IMMUNOLOGIA E TERAPIE INNOVATIVE
IN PEDIATRIA**

**MESSINA 22-24 Aprile 2010
A.O.U.Policlinico “G.Martino”
Aula Magna Pediatria Pad. NI piano 3°**

Giovedì 22 Aprile 2010

Ore 13.30: Registrazione

IL TOP DELLA RICERCA PEDIATRICA SICILIANA E CALABRESE

Moderatori: Maria Pia Calabrò e Mario Giuffrè

Ore 14.00-15.30: N° 8 Comunicazioni

Moderatori: Filippo De Luca e Daniela Concolino

Ore 15.30-17:00: N° 8 Comunicazioni

**LE COMUNICAZIONI E I POSTER ACCETTATI SARANNO
PUBBLICATI GRATUITAMENTE IN ESTENSO SULLA RIGIP
(Rivista Italiana di Genetica e Immunologia Pediatrica -
Italian Journal of Genetic and Pediatric Immunology)**

Ore 17:00: Indirizzo di saluto

Ore 17:30: Lettura

Moderatore: Ignazio Barberi

“Il peso della ricerca pediatrica in Sicilia e Calabria”

Mario La Rosa

Ore 18:00: Lettura

Moderatore: Mirella Ricca

“L’altro lato della medaglia: le malattie della globalizzazione”

Armido Rubino

Marseglia Gianluigi: Ordinario Pediatria, Università Pavia

Mazzola Elisabetta: Specializzanda Genetica Medica, Università Messina

Merenda M. Dolores: Dirigente medico Pediatria, Ospedale Piemonte, Messina

Micalizzi Alessia: Specializzanda Genetica Medica, Università Messina

Minasi Domenico: Primario Pediatria Polistena (Reggio Calabria)

Miniero Roberto: Direttore Clinica Pediatrica Catanzaro

Minniti Anna Maria: Specializzanda Genetica Medica, Università Messina

Miraglia Del Giudice Michele: Ricercatore Pediatria, Università Napoli

Munafò Caterina: Dirigente medico UOC Genetica e Immunologia Pediatrica, Messina

Paino Giovanni: Ricercatore Pediatria, Università Messina

Paravati Francesco: Primario Pediatra Crotone (Catanzaro)

Pavone Lorenzo: Ordinario di Pediatria, Università Catania

Piraino Basilia: Dirigente medico UOC Genetica e Immunologia Pediatrica, Messina

Porto Adolfo: Presidente Regionale FIMP Sicilia, Messina

Procopio Vincenzo: Dirigente biologo UOC Genetica e Immunologia Pediatrica, Messina

Pugliatti Francesca: Specializzanda Genetica Medica, Università

Ragusa Gabriella, dirigente Medico ospedale Piemonte, Messina

Ricca Mirella: Ordinario di Pediatria, Università Messina

Ricciardi Luisa, ricercatore Immunologia e Allergologia, Università Messina

Rigoli Luciana: Ricercatore di Genetica Medica, Università Messina

Romeo Carmelo: Ordinario di Chirurgia Pediatrica, Università Messina

Romeo Daniela: Specializzanda Genetica Medica, Università Messina

Romano Claudio: Dirigente medico UOC Genetica e Immunologia Pediatrica, Messina

Rossi Paolo: Specializzando Pediatria, Università Messina

Rubino Armido: Presidente Società Europea di Pediatria, Napoli

Russo Barbara: Specializzanda Pediatria, Università Messina

Salpietro Annamaria: Specializzanda Pediatria, Università Messina

Salpietro Carmelo: Ordinario di Pediatria, Università Messina

Silvestro Angela: Primario Pediatria, Papardo, Messina

Staiano AnnaMaria: Associato di Pediatria, Università Napoli

Talenti Antonella: Specializzanda Genetica Medica, Università Messina

Tortorella Gaetano: Direttore UOC Neuropsichiatria Infantile, Università Messina

Trunfio Roberto: Primario Pediatria Locri (Reggio Calabria)

Valente Enza Maria: Associato di Genetica medica, Università Messina

Vicchio Piera: Specializzanda Genetica Medica, Università Messina

Vita Giuseppe: Ordinario di Neurologia, Università di Messina

Zampogna Giuseppe: Pediatra di famiglia, Polistena (Reggio Calabria)

CON IL PATROCINIO DI

Presidenza Regione Siciliana,

Società Italiana di Pediatria,

Società Italiana di Ricerca in Pediatria

Federazione Italiana Medici Pediatri

Ordine Provinciale Medici Chirurghi e Odontoiatri Messina

PRESIDENTE DEL CONGRESSO: Prof. Carmelo Salpietro

Tel.090.221.3114 Fax: 090.221.3788; cell.349.7545830

E-mail: carmelo.salpietro@unime.it

MODERATORI , RELATORI, E DISCUSSANTS

Amorini Maria: Dottorando di ricerca, Università di Messina
Arrigo Teresa: direttore Scuola specializzazione pediatria, Università Messina
Aversa Melchiorre: Primario di Pediatria, Ospedale Piemonte, Messina
Barbagiovanni Sebastiano: specializzando Genetica Medica, Università Messina
Barberi Ignazio: Ordinario di Neonatologia, Università Messina
Briuglia Silvana: Ricercatore Genetica Medica, Università Messina
Calabrò Giovanna Elisa: Borsista UOC Genetica e Immunologia Pediatrica, Messina
Calabrò Maria Pia: Associato di Pediatria, Messina
Cambria Sofia: Pediatra di famiglia, Messina
Cara Simona: specializzanda Genetica Medica, Università Messina
Caruso Rosangela: Specializzanda P ediatra, Università Messina
Catalioto Guglielmo: Dirigente medico Pediatria , ospedale Papardo, Messina
Celentano Carmelo: Pediatra di Famiglia , Bovalino (Reggio Calabria)
Chirico Valeria: Specializzanda Pediatria, Università Messina
Civa Rosy: Dirigente biologo UOC Genetica e Immunologia Pediatrica, Messina
Coletta Spinella Elio: Primario di Pediatria, Patti (Messina)
Collura Calogero: Associato di Pediatria, Università Messina
Comisi Fabrizio: Primario Pediatria Vittoria (Ragusa)
Comito Donatella: Specializzanda Genetica Medica, Università Messina
Concolino Daniela: Ricercatore Pediatria, Università Catanzaro
Corsello Giovanni: Ordinario di Pediatria, Università Palermo
Costa Maurizio: Segretario Fimp Messina
Costantino Demetrio: Primario Pediatria, Reggio Calabria
Cuppari Caterina: Dirigente medico UOC Genetica e Immunologia Pediatrica, Messina
Cutrupi Maria Concetta: Borsista UOC Genetica e Immunologia Pediatrica, Messina
Di Bella Chiara: Dirigente biologo UOC Genetica e Immunologia Pediatrica, Messina
Cusumano Francesco: Primario Pediatria , Barcellona (Messina)
Deak Andrea: Specializzanda Genetica Medica, Università Messina
De Luca Filippo: Ordinario di Pediatria, Università Messina
Di Bella Chiara: Dirigente biologo UOC Genetica e Immunologia Pediatrica, Messina
Distefano Giuseppe: Ordinario di Pediatria, Università Catania
Gangemi Sebastiano: Direttore UOC di Immunologia e Allergologia, Università Messina
Grasso Luisa: Specializzanda Genetica Medica, Università Messina
Famiani Annalisa: Borsista UOC Genetica e Immunologia Pediatrica, Messina
Fede Carmelo: Associato di Pediatria, Università Messina
Ferraù Valeria: Dottorando di ricerca, Università di Messina
Ferro Elisa: Dottorando di ricerca, Università Messina
Fries Walter: Ricercatore Medicina Interna, Università Messina
Fulia Francesco: Dirigente medico Pediatria, Patti (Messina)
Gallizzi Romina: Ricercatore di Pediatria, Università Messina
Gerloni Valeria: Segretaria Reumatologia Pediatrica Italiana, Milano
Giuffrè Mario: Ricercatore Pediatria, Università Palermo
Girone Patrizia: Primario Pediatria, Lipari (Messina)
Grasso Luisa: Specializzanda Pediatria, Università Messina
Gurnari Antonio: Vice presidente Nazionale FIMP, Reggio Calabria
Ieni Adriana: Dirigente medico Pediatria, Patti (Messina)
Iudicello Luigi: Primario Pediatria Barcellona (Messina)
La Rosa Mariangela: Dirigente biologo UOC Genetica e Immunologia Pediatrica, Messina
La Rosa Mario: Ordinario di Pediatria, Università Catania
Loddo Italia: Specializzanda Genetica Medica, Università Messina
Lo Giudice Giusy: Borsista UOC Genetica e Immunologia Pediatrica, Università Messina
Maggio Aurelio: direttore Centro per la cura della Talassemia, Ospedale Cervello , Palermo

Venerdì 23 Aprile 2010

GENETICA CLINICA E NEUROGENETICA

Presidente: Giuseppe Vita

Moderatori: Gaetano Tortorella, Domenico Minasi

Ore 09.00 Genetica e vomito ciclico

Relazione: Luciana Rigoli - Discute: Guglielmo Catalioto

Ore 09.30 Sindromi genetiche e malattie tumorali

Relazione: Silvana Briuglia – Discute: Adriana Ieni

Ore 10.00 Quando il bambino perde l'equilibrio: le sindromi atassiche in età pediatrica

Relazione: Enza Maria Valente – Discute: Gabriella Ragusa

Ore 10:30: LETTURA

Moderatore: Roberto Miniero

Stato attuale della Terapia genica della beta-talassemia : dall'utopia alla realtà

Aurelio Maggio

Ore 11.00 Coffee Break

IMMUNOINFETTIVOLOGIA E REUMATOLOGIA

Presidente: Armido Rubino

Moderatori: Fabrizio Comisi, Angela Silvestro

Ore 11.30: Geni e febbri periodiche

Relazione: Romina Gallizzi – Discute: Giuseppe Zampogna

Ore 12.00: Infezioni, genetica ed immunità

Relazione: Carmelo Salpietro – Discute: Francesco Fulia

Ore 12:30: LETTURA

Moderatore: Francesco Paravati

Le frontiere della reumatologia pediatrica

Valeria Gerloni

Ore 13.00: Lunch con rustici tipici tra i Poster con la guida di: Carmelo Mamì, Melchiorre Aversa, Maria Teresa Ricca e Sebastiano Bianca

Venerdì 23 Aprile 2010

GASTROENTEROLOGIA

Presidente: Carmelo Romeo

Moderatori: Demetrio Costantino e Franco Cusumano

Ore 14.30: Infiammazione ed Ipersensibilità nella genesi dei disordini funzionali gastrointestinali (DFGI)

Relazona: Claudio Romano – Discute: Patrizia Girone

Ore 15.00: Sindrome del Colon Irritabile: modello di patologia neuroenterica

Relazona: Walter Fries – Discute: Sofia Cambria

Ore 15.30: LETTURA

Moderatore: Teresa Arrigo

Inquadramento clinico, classificazione e nuove prospettive terapeutiche dei DFGI

Annamaria Staiano

Ore 16:00: LETTURA

Moderatore: Carmelo Fede

Terapie innovative in neonatologia

Giovanni Corsello

TALASSEMIA e NUTRIZIONE

Presidente: Lorenzo Pavone

Moderatori: Giuseppe Distefano e Roberto Trunfio

Ore 16.30: Problematiche inesplorate della Talassemia

Relazona: Basilia Piraino – Discute: Maurizio Costa

Ore 17.00: Leptina, ghrelina, obestatina ed obesità

Relazona: Caterina Munafò – Discute: Maria D. Merenda

Sabato 24 Aprile 2010

IMMUNOALLERGOLOGIA

Presidente: Sebastiano Gangemi

Moderatori: Calogero Collura e Giovanni Pajno

Ore 09.00: Network citochinico e allergia

Relazona: Caterina Cuppari – Discute: Carmelo Celentano

Ore 09.30: Meccanismi immunologici della dermatite atopica

Relazona: Michele Miraglia del Giudice – Discute: Luisa Ricciardi

Ore 10.00: LETTURA

Moderatore: Carmelo Salpietro

La mucosa respiratoria come sistema difensivo

Gianluigi Marseglia

Ore 10.30 Coffee Break

Ore 11.00-13.30: HOT SPOT TRA CLINICA E RICERCA

Moderatori: Elio Spinella Coletta e Adolfo Porto

Ore 11.00 : H1N1 dal fronte: Piera Vicchio e Daniela Romeo

Ore 11.15: Asma e nuove terapie: Donatella Comito e Chiara Di Bella

Ore 11.30: La sindrome da IperIgE : Rosangela Caruso e Giusy Lo Giudice

Ore 11.45: La sindrome di Prader Willi: Italia Loddo e Anna Maria Minniti

Ore 12.00: Agammaglobulinemia comune variabile: Annamaria Salpietro e Luisa Grasso

Ore 12.15: Orticaria cronica: follow-up e terapia; Barbara Russo e Simona Cara

Moderatori: Gigi Iudicello e Aldo Randazzo

Ore 12.30: Nuovi orizzonti per la celiachia: Annalisa Famiani e S. Barbagiovanni

Ore 12.45: l'Artrite postinfettiva: Antonella Talenti e Mariangela La Rosa

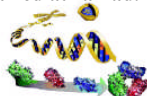
Ore 13.00: Febbre e linfadenite: Valeria Chirico e Vincenzo Procopio

Ore 13.15: La sindrome di DiGeorge: Elisabetta Mazzola e Rosy Civa

Ore 13.30: la sindrome di Noonan: Andrea Deak e Alessia Micalizzi

Ore 13.45: Mici e farmaci biologici: Paolo Rossi e Francesca Pugliatti

Ore 14.00 Valutazione complessiva dei partecipanti con quiz a risposta multipla e chiusura dei lavori



COMUNICAZIONI ORALI

IL TOP DELLA RICERCA PEDIATRICA SICILIANA E CALABRESE

Moderatori: Maria Pia Calabrò e Mario Giuffrè

1. VALUTAZIONE DELLA FUNZIONALITÀ EPATICA MEDIANTE ELASTOGRAFIA IN PAZIENTI CON SINDROME DI TURNER

S. Iannelli, M.F. Messina, V. Comito, V. Chirico, F. De Luca

UOC di Clinica Pediatrica, Dipartimento di Scienze Pediatriche. Policlinico Universitario, Messina

2. BIOMARCATORI DI GENOTOSSICITÀ E TERAPIA FERROCHELANTE IN SOGGETTI TALASSEMICI.

E. Ferro, B. Piraino, A. Di Pietro, M.A. La Rosa, G. Visalli, S. Sberna, A. Giuffrida, D.C. Salpietro, R. Civa

U.O.C. di Genetica ed Immunologia Pediatrica - Università degli Studi di Messina

3. RUOLO DI GENI E POMPE CELLULARI NELLA RISPOSTA TERAPEUTICA NELLE MALATTIE A PATOGENESI IMMUNOLOGICA

G. Conti¹, F. Maio², D. Caccamo³, M. Currò³, M. Aguenno², R. Chimenz¹, A. Alibrandi⁴, A. Vitale¹, R. Ientile³, G. Vita², C. Fedè¹

1. UO Nefrologia Pediatrica con Dialisi, Sezione Immunopatologia Renale

2. UO Neurobiologia Clinica e Malattie Neuromuscolari

3. UO Biochimica Clinica, AOU Policlinico "G.Martino", Università di Messina

4. Dipartimento SEFISAT, Università di Messina

4. CASCATA INFIAMMATORIA E STRESS OSSIDATIVO NEL NEONATO CON IPERTENSIONE POLMONARE TRATTATO CON OSSIDO NITRICO.

E. Gitto, M. Calabrò, I. Barberi

U.O.C. di Patologia e Terapia Intensiva Neonatale, Università degli Studi di Messina

5. STUDIO TRASVERSALE E PROSPETTICO DEL RISCHIO CARDIOVASCOLARE IN ADOLESCENTI CON SINDROME ADRENOGENITALE E CORRELAZIONE GENOTIPO – FENOTIPO

M. Wasniewska, T. Aversa, S. Arasi, E. Niglia, F. L. De Luca, R. Iudicello, A. Manganaro, F. De Luca

Dipartimento di Scienze Pediatriche Mediche e Chirurgiche, Dipartimento di Medicina Clinica e Farmacologia, Università di Messina

6. ORAL TACROLIMUS FOR PEDIATRIC STEROID-REFRACTORY ULCERATIVE COLITIS

L. Pensabene¹, S. Watson², P. Mitchell³, A. Bousvaros²

1. Department of Pediatrics, University Magna Graecia, Ospedale Pugliese, Catanzaro, Italy

2. Division of Gastroenterology, Children's Hospital, Boston MA

3. Clinical Research Program, Biostatistics Core, Children's Hospital, Boston MA

7. STUDIO DEL DROP-OUT DAL MICROINFUSORE: PREVALENZA E CAUSE

S. Aversa, F. Lombardo, G. Salzano, L. Manuri, F. De Luca
UOC di Clinica Pediatrica, Dipartimento di Scienze Pediatriche. Policlinico Universitario, Messina

8. PECULIARITÀ GENETICHE DELLE MICI

V.Ferràù, A. Famiani, Rossi P, Romano C, Rigoli L, Salpietro DC
U.O.C. di Genetica ed Immunologia Pediatrica - Università degli Studi di Messina

Moderatori: Filippo De Luca e Daniela Concolino

9. LA MALATTIA DI BASEDOW NELLA SINDROME DI DOWN HA UN DECORSO PECULIARE - CLINICAL COURSE OF BASEDOW DISEASE IN DOWN'S SYNDROME IS ABSOLUTELY PECULIAR

T. Aversa, Filippo De Luca
UOC di Clinica Pediatrica, Dipartimento di Scienze Pediatriche, Policlinico Universitario, Messina

10. LUNG ABSCESS IN A CHILD WITH MYCOPLASMA PNEUMONIAE INFECTION: A CASE REPORT

S.Leonardi, L.Spicuzza, R.Longo, M.Papale, C.Sciuto, M.La Rosa
Dipartimento di Pediatria - Università di Catania

11. TELEANGECTASIA ERUTTIVA MACULARE PERSISTENTE: PRESENTAZIONE DI UN CASO CLINICO

R. Longo, S.Leonardi, M.Papale, L. Spicuzza, N. Rotolo, M.La Rosa
Dipartimento di Pediatria – Università di Catania

12. APECED IN SICILIA: PECULIARITA' CLINICHE E GENOTIPICHE

M. Valenzise, E. Niglia, S. Arasi, F. De Luca
UOC di Clinica Pediatrica - Dipartimento di Scienze Pediatriche. Policlinico Universitario, Messina

13. FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE: FENOTIPI IN ETEROZIGOSI

G.E. Calabrò, R Gallizzi, V Procopio, S Briuglia, CD Salpietro
U.O.C. di Genetica ed Immunologia Pediatrica - Università degli Studi di Messina

14. HEPATITIS B VACCINE ADMINISTERED BY INTRADERMAL ROUTE IS A SAFE AND EFFECTIVE STRATEGY IN CELIAC DISEASE INDIVIDUALS UNRESPONSIVE TO THE INTRAMUSCULAR VACCINATION SCHEDULE.

S.Leonardi, M. Miraglia del Giudice, R. Longo, L.Spicuzza, M. Papale, R.Sciuto, M.La Rosa
Dipartimento di Pediatria – Università di Catania

15. LA TERAPIA ENZIMATICA DOMICILIARE NELLE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE: PRIMA ESPERIENZA ITALIANA

MG Pascale, S. Sestito, F. Ceravolo, E. Pascale, M.S Montesani, L Dizione, D. Concolino
Dipartimento di Pediatria, Università “Magna Graecia”, Catanzaro

16. MASTOCITOSI CUTANEA E MICROCEFALIA: TERZO CASO DELLA LETTERATURA

M. C. Cutrupi, S Briuglia, C Cuppari, R Gallizzi, CD Salpietro
U.O.C. di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina

17. MUTATIONS IN TMEM216 CAUSE JOUBERT (JBTS2), MECKEL (MKS2) AND RELATED SYNDROMES

M. Amorini, L. Rigoli, C. Fede, R. Chimenz, P. Romeo, R. Gallizzi, S. Briuglia, C. Salpietro, E. M., Valente. U.O.C. di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina



POSTER

1. INSUFFICIENZA RENALE ACUTA ED IPERCALCEMIA DOPO SOMMINISTRAZIONE DI PRODOTTO ERBORISTICO CONTENENTE VITAMINA D

G.Conti, V.Chirico, L.Silipigni, R.Chimenz, A.Vitale, C.Fede

UO Nefrologia Pediatrica con Dialisi, AOU Policlinico "G. Martino", Università di Messina

2. STUDIO DELLA FUNZIONE AUTONOMICA CARDIACA MEDIANTE L'HEART RATE VARIABILITY NEL NEONATO PRETERMINE

M.P. Calabrò*, L. Manuri*, F.L. De Luca*, V. Pipitone*, L. Bruno, E. Gitto, N. Decembrino, I. Barberi.

Dipartimento di Scienze Pediatriche. UO di Patologia Neonatale e T.I.N - *UO di Cardiologia Pediatrica, Università degli Studi di Messina.

3. CASO CLINICO: UNA STRANA PROTEINURIA...

G. Conti, D. Santoro*, R. Chimenz, S. Aversa, A. Vitale, V. Cavallari[^], G. Bellinghieri*, C. Fede

UO Nefrologia Pediatrica con Dialisi, Sezione Immunopatologia Renale, * UO Nefrologia, [^]Oncologia Medica e Diagnostica Patologia Ultrastrutturale, AOU Policlinico "G.Martino" Università di Messina

4. UN CASO DI PRIAPISMO IN PAZIENTE AFFETTO DA DREPANOCITOSI

B. Piraino, I. Loddo, A. Deak, E. Mazzola, R. Caruso, V. Chirico, B. Russo, V. Ferraù, C. Cuppari, C. Munafò, R. Gallizzi, M.A. La Rosa, L. Rigoli, C. D. Salpietro

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica, Università degli Studi di Messina

5. POSTERIOR URETHRAL VALVES POSTNATALLY DESPITE NORMAL PRENATAL ULTRASOUND SCANS

R.Chimenz*, E.Condorelli[°], L.Silipigni*, G. Conti *, C. Fede*

* U.O. Nefrologia Pediatrica con Dialisi [°] Sezione di Ecografia - Dipartimento di Scienze Radiologiche - A.O.U. Policlinico "G.Martino" – Università degli Studi di Messina

6. CASO CLINICO: BAMBINA CON LICHEN FOLLICOLARE E SINDROME NEFROSICA

G.Conti, D. Santoro*, R. Chimenz, V. Chirico, A. Vitale, V. Cavallari[^], G. Bellinghieri*, C. Fede

UO Nefrologia Pediatrica con Dialisi, Sezione Immunopatologia Renale, * UO Nefrologia, [^]Oncologia Medica e Diagnostica Patologia Ultrastrutturale, AOU Policlinico "G.Martino" Università di Messina

7. ESORDIO ATIPICO DI SINDROME DI GITELMAN: DUE CASI CLINICI

G.Conti (1), S. Tedeschi (2), A. Vitale (1), R. Chimenz (1), V. Comito (1), L. Silipigni (1), D. Coviello (2), C. Fede (1).

(1) UO Nefrologia Pediatrica con Dialisi, AOU Policlinico "G.Martino, Università di Messina

(2) Laboratorio di Genetica Medica, Fondazione IRCCS Policlinico, Mangiagalli e Regina Elena, Milano

8. PANDEMIA H1/N1 2009 : DATI EPIDEMIOLOGICI DEL P.S. PEDIATRICO DI MESSINA

V. Merlino, A. Salamone, M. Sturiale, C. Zappia, G. Caruso, L. Russo, T. Arrigo.

Dipartimento di Scienze Pediatriche Mediche e Chirurgiche

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Direttore: Prof Carmelo Salpietro

UOS di Pediatria Medica D'Urgenza con PS e OB – Direttore: Prof. Teresa Arrigo

9. FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE (FMF): COME LA COLLABORAZIONE TRA SPECIALISTI PERMETTE LA PREVENZIONE DELL'AMILOIDOSI RENALE

G. Conti, A. Vitale, F. La Torre, G. Calcagno, C. Fedè.

UO Nefrologia Pediatrica con Dialisi, Sezione Reumatologia ed Immunopatologia Renale, AOU Policlinico "G. Martino", Università di Messina

10. FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE (FMF): CONFRONTO TRA "CRITERI DI TEL-HASHOMER" E "NEW PEDIATRIC SCORE" NELLA NOSTRA CASISTICA PEDIATRICA

G.Conti, F. La Torre, A. Vitale, A. Alibrandi, G. Calcagno, C. Fedè

UO Nefrologia Pediatrica con Dialisi, Sezione Reumatologia ed Immunopatologia Renale, AOU Policlinico "G. Martino", Università di Messina

11. TRATTAMENTO EMPIRICO CON ACYCLOVIR DI UNA ENCEFALOPATIA "NON SPIEGATA".

R. Trunfio, F. Mammi', M. Bruzzese, V. Criaco, R. Dominijanni, C. Gerbino, A. Falcone, R. Lia

U.O. di Pediatria - SOC Neonatologia/ Prevenzione malattie congenite, ASL 9 Locri (RC)

12. COESISTENZA DI FENILCHETONURIA E MALATTIA DI FABRY IN UN BAMBINO DI TRE ANNI

S. Sestito, M.G. Pascale, G. Bonapace, F. Ceravolo, M.S. Montesani, E. Pascale, I. Mascaro, V. Bruni, MT Moricca, D. Concolino

Dipartimento di Pediatria, Università degli Studi "Magna Graecia" Catanzaro

13. VACCINAZIONI E MALATTIA CELIACA: RISULTATI DI UNO STUDIO RETROSPETTIVO

S. Leonardi, R. Longo, L. Spicuzza, M. Spina, M. Papale, M. La Rosa

Dipartimento di Pediatria – Università di Catania

14. DIAGNOSI PRENATALE DI UN CASO DI MOSAICISMO 45,X/46,XY CON LABIOSCHISI ED EPISPADIA

Chiara Barone¹, Giovanni Bartoloni², Barbara Barrano¹, Antonella Cataliotti¹, Gustavo Boemi³, Lara Indaco¹, Giuseppe Ettore³, Sebastiano Bianca¹

¹ Centro di Consulenza Genetica e di Teratologia della Riproduzione, Laboratorio di Citogenetica – Dipartimento Materno Infantile – P.O. Garibaldi-Nesima – Catania – Italy

15. MOLECULAR ANALYSIS OF THE CART GENE IN OVERWEIGHT AND OBESE ITALIAN CHILDREN USING FAMILY-BASED ASSOCIATION METHODS

V. Procopio, C. Di Bella, M. Amorini, D. Romeo, F. Pugliatti, A. Micalizzi, S. Cara, CD Salpietro, L. Rigoli

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina

16. MALATTIA DI HIRSCHSPRUNG E SINDROME DI DOWN

I. Loddo, S. Briuglia, V. Ferrà, M.C. Cutrupi, G.E. Calabrò, A. Talenti, A. Famiani, P. Rossi, S. Meduri, C. Cuppari, R. Gallizzi, C. Romano, C. D. Salpietro

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina

17. SU UN CASO DI MICRODELEZIONE 11q13.2-q13.4

D. Comito, M.C. Cutrupi, G.E. Calabrò, A. Talenti, P. Vicchio, I. Loddo, A. Deak, E. Mazzola, S. Meduri, E. Ferro, R. Civa, A. Giuffrida, C. Cuppari, S. Briuglia, C.D. Salpietro

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina

18. L'IPERTENSIONE ARTERIOSA IN ETÀ PEDIATRICA: QUALE APPROCCIO TERAPEUTICO: ESPERIENZA DEL NOSTRO CENTRO

R.Chimenz, L.Silipigni, G. Conti, C. Fede

U.O. Nefrologia Pediatrica con Dialisi – A.O.U. Policlinico “G.Martino” – Università degli Studi di Messina

19. LACK OF UTILITY OF ABDOMINAL X-RAYS IN THE EVALUATION OF CHILDREN WITH CONSTIPATION: COMPARISON OF DIFFERENT SCORING METHODS

L .Pensabene*°, C. Buonuomo °, L .Fishman°, D. Chitkara °, S. Nurko °.

* Department of Pediatrics, University Magna Graecia, Catanzaro, Italy

° Center for Motility and Functional Gastrointestinal Disorders, Children’s Hospital, Boston, MA, United States.

20. STIMOLAZIONE ATRIALE TRANS-ESOFAGEA (SATE): LA NOSTRA ESPERIENZA

F.L. De Luca, M.P. Calabrò, M.S. Russo, L. Manuri, L. Bruno, T. Altiero, C.D. Salpietro.

Dipartimento di Scienze Pediatriche. UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica- UO di Cardiologia Pediatrica. Università degli Studi di Messina.

21. CASO CLINICO 1 - BRONCOPNEUMOALLERGOLOGIA PEDIATRICA

E. Cannata, M. Saporito, M. Papale , M. La Rosa

Università Degli Studi di Catania, Dipartimento di Pediatria, U.O.

22. CASO CLINICO 2 - BRONCOPNEUMOALLERGOLOGIA PEDIATRICA

M. Saporito, E. Cannata, M. Papale , M. La Rosa

Università degli Studi Di Catania, Dipartimento di Pediatria, U.O.

23. A CASE OF MONDOR'S DISEASE IN A PATIENT WITH BETA THALASSEMIA SYNDROME

B. Piraino, A. Talenti, D. Comito, A. Deak, I. Loddo, E. Mazzola, R. Caruso, V. Chirico, A. Famiani, A.Salpietro, V. Ferrà, R. Gallizzi, M.A. La Rosa, L. Rigoli, C.D. Salpietro

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina

24. TLR4 AND NOD2/CARD15 GENETIC POLYMORPHISMS AND THEIR POSSIBLE ROLE IN GASTRIC CARCINOGENESIS.

D.Romeo, C Di Bella, V Procopio, M. Amorini, F.Pugliatti, A Micalizzi, S Cara, L Rigoli, CD Salpietro.

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina

25. NECROSI TUBULARE RENALE DA FARMACI IN NEONATO CON RENE UNICO

R.Chimenz , L.Silipigni, G. Conti, C. Fede

U.O. Nefrologia Pediatrica con Dialisi – A.O.U. Policlinico “G.Martino” – Università degli Studi di Messina

26. GENETICA E MALFORMAZIONI DELLA MANO

M. Galeano, C* Novelli, A. Fazio, S° Briuglia, CD° Salpietro, G* Pajardi, M. Colonna, F. Stagno D’Alcontres .

Dipartimento di Specialità Chirurgiche, UOC Chirurgia Plastica, Università di Messina; *Dipartimento di Chirurgia Plastica, Università di Milano; °Dipartimento di Scienze Pediatriche, UOC di Genetica e Immunologia Clinica, Università di Messina

27. SU UN CASO DI MICRO-RIARRANGIAMENTI SUBTELOMERICI

D. Comito, A. Talenti, M.C. Cutrupi, G.E. Calabrò, P. Vicchio, A. Deak, E. Mazzola, S. Meduri, E. Ferro, R. Civa, A. Giuffrida, C. Munafò, M. Wasniewska, S. Briuglia, C.D. Salpietro
UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina

28. SINDROME DI CORNELIA DE LANGE: DESCRIZIONE DI UN CASO CLINICO

M.L. Barbagallo, G. Costa, G. Di Stefano, R. Finocchiaro, R. Grigorio, R. Guglielmino, D. Lodin, V. Romano, M. Tirantello, F. Lombardo, I. Lombardo*

Dirigente medico. U.O.C UTIN Ospedale Umberto I ASP 8 SR . *Scuola di Specializzazione in Pediatria Policlinico Catania

29. SU UN CASO DI MICRODELEZIONE 6P25.1-6p25.3

P. Vicchio, M.C. Cutrupi, G.E. Calabrò, D. Comito, A. Talenti, A. Deak, V. Chirico, P. Rossi, S. Meduri, E. Ferro, R. Civa, A. Giuffrida, C. Cuppari, C. Munafò, S. Briuglia, C. D. Salpietro

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina

30. PORPORA DI SCHONLEIN HENOCH E FEBBE MEDITERRANEA FAMILIARE: DESCRIZIONE DI UN CASO CLINICO CON MUTAZIONE DEL GENE MEFV

G.E. Calabrò, A. Talenti, I. Loddo, E. Mazzola, V. Chirico, B. Russo, P. Rossi, V. Salpietro, F. Sancetta, C. Grosso, R. Centorrino, V. Ferraù, C. Cuppari, R. Gallizzi, C.D. Salpietro

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina

31. INCIDENZA DELLE OSSERVAZIONI BREVI NELL'ULTIMO TRIENNIO AL P.S. PEDIATRICO DI MESSINA

A. Salamone, C. Zappia, M. Sturiale, G. Caruso, V. Merlino, L. Russo, T. Arrigo

Dipartimento di Scienze Pediatriche Mediche e Chirurgiche

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Direttore Prof Carmelo Salpietro

UOS di Pediatria Medica D'Urgenza con PS e OB – Direttore: Prof. Teresa Arrigo

32. DIAGNOSI PRE E POST-NATALE DI EXENCEFALIA

Chiara Barone¹, Giovanni Bartoloni², Barbara Barrano¹, Antonella Cataliotti¹, Gustavo Boemi³, Lara Indaco¹, Giuseppe Ettore³, Sebastiano Bianca¹

¹ Centro di Consulenza Genetica e di Teratologia della Riproduzione, Laboratorio di Citogenetica – Dipartimento Materno Infantile – P.O. Garibaldi-Nesima – Catania – Italy

² Patologia Diagnostica Malformativa e Perinatale, ARNAS Garibaldi Nesima, Catania, Italy

³ UOC Ginecologia e Ostetricia, Dipartimento Materno Infantile, ARNAS Garibaldi Nesima, Catania, Italy

33. DELEZIONE INTERSTIZIALE DI CIRCA 3MB IN 21Q22.13-Q 22.2 IN UNA RAGAZZA CON RITARDO MENTALE, AGENESIA RENALE, GLAUCOMA E DISMORFISMI

F. Ceravolo, A. Novelli^o, M.S. Montesani, M.G. Pascale, S. Sestito, E. Pascale, I. Mascaro, V. Bruni, M.T. Moricca, G. Bonapace, D. Concolino

Dipartimento di Pediatria, Università degli Studi "Magna Graecia" Catanzaro

^o Ospedale "Casa Sollievo della Sofferenza", IRCCS, San Giovanni Rotondo e Istituto Mendel, Roma

34. PANCREATITE CRONICA FAMILIARE: UNA NUOVA MUTAZIONE (DATI PRELIMINARI)

D. Comito, P. Vicchio, I. Loddo, P. Rossi, A. Famiani, E. Mazzola, R. Caruso, A. Salpietro, B. Russo, V. Ferraù, R. Gallizzi, C. Romano, C.D. Salpietro.

Dipartimento di Scienze Pediatriche Mediche e Chirurgiche - UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica - Università degli Studi di Messina

35. ANEMIA E OBESITÀ: UN CASO CLINICO

P. Vicchio, R. Caruso, A. Salpietro, V. Chirico, D. Comito, A. Deak, S. Manti, E. Moschella, A. Randazzo, L. Colavita, M.A. La Rosa, B. Piraino, C. Munafò, C.D. Salpietro
UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina

36. LE DILATAZIONI CALICO-PIELICHE DI GRADO LIEVE FATTORE DI RISCHIO DI REFLUSSO VESCICO URETERALE: NOSTRA ESPERIENZA

R.Chimenz*, C. Visalli°, E. Condorelli°, L. Silipigni*, G. Conti *, C. Fede*

* U.O. Nefrologia Pediatrica con Dialisi

° Sezione di Ecografia - Dipartimento di Scienze Radiologiche

A.O.U. Policlinico “G.Martino” – Università degli Studi di Messina

37. LA MUTAZIONE RICORRENTE P.R674Q NEL GENE DELLA CATENA PESANTE DELLA MIOSINA PERINATALE (MYH8) È ASSOCIATA A “TRISMUS-PSEUDOCAMPTODACTYLY SINDROME” (TPS) IN DUE FRATELLI DI ORIGINE CALABRESE.

G. Bonapace, F. Ceravolo, M.G. Pascale, S. Sestito, M.S. Montesani E. Pascale, I. Mascaro, V. Bruni, M.T. Moricca, D. Concolino

Dipartimento di Pediatria, Università degli Studi “Magna Graecia” Catanzaro

38. PROFILO CITOCHINICO Th1/Th2 IN BAMBINI ASMATICI PRIMA E DOPO IMMUNOTERAPIA SPECIFICA SUBLINGUALE: RISULTATI PRELIMINARI

C. Cuppari, A. Deak, P. Vicchio, A. Talenti, E. Mazzola, V. Chirico, A. Salpietro, P. Rossi, A. Famiani, R. Caruso, B. Piraino, C. Munafò, S. Briuglia, C.D. Salpietro

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina

39. ROLE OF FGF23 IN KAWASAKI DISEASE (KD): A POSSIBLE PREDICTOR OF SUBCLINICAL ATHEROSCLEROSIS

A. Vitale (1), F. Falcini (3), L. Masi(2), G. Calcagno (1), M.P. Calabrò (4), G. Leoncini (2), F. Franceschelli (2), S. Capannini (3), F. La Torre (1), C. Fede (1), G. Conti (1), M. Matucci Cerinic (3), M. Brandi(2)

(1) Department of Paediatrics, Rheumatology Unit, University of Messina, Messina, Italy

(2) Department of Internal Medicine, Metabolic Bone Disease Unit, University of Florence, Florence

(3) Department of Biomedicine, Division of Rheumatology, Transition Unit

(4) Department of Paediatrics, Cardiology Unit, University of Messina, Messina, Italy

40. PRONTO SOCCORSO PEDIATRICO AOU POLICLINICO MESSINA: BILANCIO DI UN DECENNIO

C. Zappia, L. Russo, A. Salamone, M. Sturiale, G. Caruso, V. Merlino, T. Arrigo

Dipartimento di Scienze Pediatriche Mediche e Chirurgiche

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Direttore: Prof. Carmelo Salpietro

UOS di Pediatria Medica D’Urgenza con PS e OB – Direttore: Prof. Teresa Arrigo

41. LINFOISTIOCITOSI EMOFAGOCITICA E SINDROME DI DOWN: DESCRIZIONE DI UN CASO CLINICO

A. Talenti, P. Vicchio, D. Comito, I. Loddo, E. Mazzola, V. Ferrà, M.C. Cutrupi, A. Deak, A. Salpietro, R. Caruso, V. Chirico, P. Rossi, R. Mallamace, C. Grosso, S. Briuglia, R. Gallizzi, C.D. Salpietro

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina

UOC di Cardiologia - Università degli Studi di Messina

42. EARLY IDENTIFICATION OF VASCULAR INVOLVEMENT IN PATIENTS WITH BETA THALASSAEMIA: THE ROLE OF E-TRACKING

B. Piraino, M.A. La Rosa, A. Salpietro, I. Loddo, B. Russo, R. Caruso, A. Talenti, D. Comito, C. Zito, G. Di Bella, M. Cusmà, L. Rigoli, A. Scipione Carerj

43. EVOLUZIONE SPONTANEA DEL RENE DISPLASICO MULTICISTICO

R.Chimenz*, C. Visalli°, G. Conti *, L. Silipigni*, C. Fede*

* U.O. Nefrologia Pediatrica con Dialisi

° Sezione di Ecografia - Dipartimento di Scienze Radiologiche

A.O.U. Policlinico “G.Martino” – Università degli Studi di Messina

44. ESORDIO CON QUADRO SETTICO DI UN NUOVO CASO DI GALATTOSEMIA DA DEFICIT DI GALATTOSIO 1 FOSFATO URDILTRANSFERASI : APPROCCIO CLINICO, DIAGNOSTICO E TERAPEUTICO

R. Trunfio, F. Mammì, M. Bruzzese, V. Criaco, R. Dominijanni, C. Gerbino, A. Falcone, R. Lia

U.O. di Pediatria - SOC Neonatologia/ Prevenzione malattie congenite, ASL 9 Locri (RC)

45. LA NOSTRA ESPERIENZA SULL’ENURESI NOTTURNA

L.Silipigni, R. Chimenz, D. Sindoni, G. Conti, C. Fede.

U.O. Nefrologia Pediatrica con Dialisi – A.O.U. Policlinico “G.Martino” – Università degli Studi di Messina

46. LE SINDROMI FEBBRILI EREDITARIE POTREBBERO ESSERE A TRASMISSIONE OLIGOGENICA

M. Amorini, R. Gallizzi, L. Rigoli, C. Di Bella, V. Procopio, P. Romeo, F. Pugliatti, M.A. La Rosa, G.E. Calabrò, S. Meduri, S. Briuglia, C.D.Salpietro

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina

47. LIVELLI SIERICI DI IL6 IN PAZIENTI CON MALATTIA DI KAWASAKI PRIMA E DOPO TRATTAMENTO CON IG EV: RISULTATI PRELIMINARI

G.E. Calabrò, A. Talenti, P. Vicchio, D. Comito, P. Rossi, A. Famiani, M.C. Cutrupi, V. Ferraiù, V.Salpietro, R. Mallamace, E. Moschella, T. Alterio, S. Marvaso, C. Munafò, R. Gallizzi, C.D. Salpietro

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina

48. UN CASO INSOLITO DI CHERATODERMIA PALMO-PLANTARE DIFFUSA E GLICOSURIA RENALE ISOLATA

R. Chimenz, S. Aversa, G. Conti, M. Cutrupi*, V. Raffa*, L. Silipigni, C. Salpietro*, C. Fede

U.O. Nefrologia e Dialisi Pediatrica

* U.O. Genetica ed Immunologia Pediatrica - AOU “G. Martino” - Università di Messina

49. EVOLUZIONE DEL DANNO RENALE DISPLASICO E/O CICATRIZIALE NEI PAZIENTI AFFETTI DA REFLUSSO VESCICO-URETERALE (RVU): NOSTRA CASISTICA.

R. Chimenz, P. Rossi, G. Conti, L. Silipigni, C. Fede

U.O. Nefrologia Pediatrica con Dialisi – A.O.U. Policlinico G.Martino Università di Messina

50. EPATITE ACUTA ITTERICA DA EBV

P. Vicchio, D. Comito, A. Deak, I. Loddo, E. Mazzola, V. Chirico, A. Famiani, M.C. Cutrupi, B. Piraino, S. Briuglia, R. Gallizzi, C.D. Salpietro

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina

51. CASI CLINICI PECULIARI DI INFEZIONI BASSE VIE RESPIRATORIE DIAGNOSTICATE AL P.S. PEDIATRICO DI MESSINA

M. Sturiale, G. Caruso, L. Russo, C. Zappia, A. Salamone, V. Merlino, T. Arrigo
Dipartimento Di Scienze Pediatriche Mediche e Chirurgiche

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Direttore: Prof. Carmelo Salpietro

UOS di Pediatria Medica D’Urgenza con PS e OB – Direttore: Prof. Teresa Arrigo

52. II TRATTAMENTO DIALITICO DI SCELTA IN ETA' PEDIATRICA: NOSTRA CASISTICA

R.Chimenz – G. Guerriera – P. Lonia - L.Silipigni - G. Conti - C. Fede

UO Nefrologia Pediatrica con Dialisi - A.O.U. Policlinico “G.Martino”- Università degli Studi di Messina

53. FEBBRE DI ORIGINE SCONOSCIUTA: DESCRIZIONE DI UN CASO

R.Chimenz, L.Silipigni, V. Comito, G. Conti, C. Fede-

UO Nefrologia Pediatrica con Dialisi - A.O.U. Policlinico “G.Martino”- Università degli Studi di Messina

54. PARTIAL ANDROGEN INSENSITIVITY SYNDROME (PAIS): DESCRIPTION OF A CLINICAL CASE

M. Tirantello, M.L. Barbagallo, G. Costa, G. Di Stefano, R. Finocchiaro, R. Grigore, R. Guglielmino, D. Lodin, V. Romano, *I. Lombardo, F. Lombardo

Neonatal Intensive Care Unit - Umberto I Hospital Siracusa (Italy)

*Graduate School of Paediatrics in Catania (Italy)

55. LA DIMENSIONE PSICOLOGICA DI PAZIENTI SOTTOPOSTI ALL'EMODIALISI: L'APPROCCIO INTEGRATO QUALE STRUMENTO DI BENESSERE

S. Oteri, R. Chimenz, P. Lonia, G. Guerriera, G. Conti, L. Silipigni, C. Fede

U.O. Nefrologia Pediatrica con Dialisi, AOU Policlinico “G.Martino”, Università di Messina

56. SINDROME DI NOONAN: UN CASO DI EPATITE AUTOIMMUNE

I. Loddo, A. Salpietro, S. Briuglia, M.C. Cutrupi, V. Ferrà, E. Mazzola, S. Meduri, A. Famiani, P.Vicchio, D. Comito, C. Munafò, C. Romano, C.D. Salpietro.

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina

57. FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE E MUTAZIONI IN ETEROZIGOSI: FORMA DI EREDITARIETA' PSEUDODOMINANTE?

G.E. Calabrò, A. Talenti, A. Deak, I. Loddo, B. Russo, P. Rossi, A. Famiani, A. Randazzo, F. Sancetta, S.Manti, L. Colavita, S. Marvaso, C. Cuppari, S. Briuglia, R. Gallizzi, C.D. Salpietro

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina

58. LE NEFROCALCINOSI IN ETA' PEDIATRICA: ESPERIENZA DEL NOSTRO CENTRO

R.Chimenz* – N. Camarda* - E.Condorelli° - G. Conti *- L. Silipigni* - C. Fede*

* U.O. Nefrologia Pediatrica con Dialisi

° Sezione di Ecografia - Dipartimento di Scienze Radiologiche

A.O.U. Policlinico “G.Martino” – Università degli Studi di Messina

59. EARLY IDENTIFICATION OF LV SYSTOLIC IMPAIRMENT IN PATIENTS WITH BETA THALASSAEMIA

B. Piraino, M.A. La Rosa, R. Caruso, B. Russo, E. Mazzola, P. Vicchio, A. Deak, C. Zito, G. Di Bella, M. Cusmà, A. Salpietro, L. Rigoli, A. Scipione Caretj

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina

UOC di Cardiologia - Università degli Studi di Messina

60. GENOTOSSICITA' E TERAPIA FERROCHELANTE IN SOGGETTI TALASSEMICI

E. Ferro, B. Piraino, A. Di Pietro, M.A.La Rosa, G. Visalli, S. Sberna, A. Giuffrida, A. Minniti, S. Barbagiovanni, D.C. Salpietro, R.Civa.

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina

61. REFLUSSO VESCICO-URETERALE-FATTORI PROGNOSTICI DI RISOLUZIONE SPONTANEA: NOSTRA ESPERIENZA

R.Chimenz*, C. Visalli^o, L.Silipigni*, G. Conti *, C. Fede*

* U.O. Nefrologia Pediatrica con Dialisi

^o Sezione di Ecografia - Dipartimento di Scienze Radiologiche- A.O.U. Policlinico "G.Martino"
Università degli Studi di Messina

62. LA MALATTIA DI KAWASAKI IN SICILIA:VALUTAZIONE DEI DATI ATTRAVERSO UNA SURVEY DI 9 ANNI

A. Vitale, F. La Torre, MP Calabrò*, FL DE Luca*, A. La Mazza*, G. Conti, G. Calcagno, R. Barcellona**, C. Fede

UO Nefrologia Pediatrica con Dialisi, Sezione Reumatologia ed Immunopatologia Renale

* UO Cardiologia Pediatrica - AOU Policlinico "G. Martino" - Università di Messina

** UO Pediatria, Ospedale di Sciacca (Ag)

63. RUOLO DELLA CISTOSONOGRAFIA NELLA DIAGNOSTICA DEL REFLUSSO VESCICO-URETERALE: "TECNICA DI ELEZIONE?"

R.Chimenz*, C. Visalli^o, E.Condorelli^o, L.Silipigni*, G. Conti *, C. Fede*

* U.O. Nefrologia Pediatrica con Dialisi ^o Sezione di Ecografia - Dipartimento di Scienze Radiologiche-
A.O.U. Policlinico "G.Martino" – Università degli Studi di Messina

64. UN TUMORE RENALE AD ESORDIO ATIPICO

R. Chimenz – S. Aversa - G. Conti – L. Silipigni – A. Vitale - D. Sindoni – C. Fede

U.O. Nefrologia Pediatrica con Dialisi – A.O.U. "G. Martino" Università di Messina

65. STUDIO DI UNA POPOLAZIONE PEDIATRICA AFFETTA DA LUPUS ERITEMATOSO SISTEMICO: NOSTRA ESPERIENZA

G. Conti, A.Vitale, A. Demeca, R. Chimenz, F. La Torre, G.Calcagno, C. Fede

UO Nefrologia Pediatrica con Dialisi Sezione di Reumatologia ed Immunopatologia Renale

AOU Policlinico"G. Martino", Università di Messina

66. LA SINDROME DI SCHONLEIN-HENOCH:VALUTAZIONE DELLE COMPLICANZE E DELL'EFFICACIA DEL TRATTAMENTO STEROIDEO

G. Conti, A.Vitale, V. Comito, F. La Torre, R.Chimenz, G. Calcagno, C. Fede

UO Nefrologia Pediatrica con Dialisi, Sezione di Reumatologia ed Immunopatologia Renale, AOU
Policlinico "G Martino", Università di Messina

67. L'ARTERITE DI TAKAYASU: UNA VASCULITE NON RARA IN ETÀ PEDIATRICA

G.Conti, A.Vitale, A Demeca, F.La Torre, F.Falcini*, G. Calcagno, C.Fede

UO Nefrologia Pediatrica con Dialisi, Sezione di Reumatologia ed Immunopatologia Renale, AOU "G.
Martino", Messina

* Divisione di Reumatologia, Unità di Transizione, Università di Firenze

68. ATEROSCLEROSI SUBCLINICA E MALATTIA DI KAWASAKI (MK): RISULTATI PRELIMINARI DELLO STUDIO CON E-TRACKING DELLA RIGIDITÀ ARTERIOSA IN UNA POPOLAZIONE AFFETTA

A. Vitale, F. La Torre, MP Calabrò*, F. De Luca*, A. La Mazza*, S. Russo *, G. Conti, G. Calcagno, C. Fede.

UO Nefrologia Pediatrica con Dialisi, Sezione Reumatologia ed Immunopatologia Renale AOU
Policlinico "G. Martino", Università di Messina.

* UO Cardiologia Pediatrica AOU Policlinico "G. Martino", Università di Messina

69. DESCRIZIONE DI UN RARO CASO DI POLICISTOSI RENALE E DISPLASIA RENALE MULTICISTICA SX IN UN LATTANTE

R.Chimenz , G. Conti, L. Silipigni, C. Fede

UO Nefrologia Pediatrica con Dialisi - A.O.U. Policlinico "G.Martino"- Università degli Studi di Messina

70. CONCOMITANTE EREDITARIETÀ DI DIFETTI GLOBINICI: RISULTATI DI UNA INDAGINE FAMILIARE

F. Pugliatti, P. Romeo, M. Amorini, G. Lo Giudice, A. Micalizzi, S. Cara, V. Procopio, M.A. La Rosa, C.Di Bella, L. Rigoli, D.C. Salpietro

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina

71. OSTEOGENESIS IMPERFECTA - UN CASO CLINICO

R. Sciuto, E. Morselli, M.C. Caracciolo, M. Marletta, P. Betta, M.G. Romeo, M. La Rosa

Dipartimento di Pediatria - Azienda Policlinico Catania

72. IDENTIFICAZIONE E CARATTERIZZAZIONE MOLECOLARE DI UNA NUOVA VARIANTE EMOGLOBINICA (BETA CD133: GTG > ATG - VAL > MET) MEDIANTE HPLC E SEQUENZIAMENTO DEL GENE BETA GLOBINICO: DATI PRELIMINARI

G. Lo Giudice, M. Amorini, M.A. La Rosa , V. Procopio, B. Piraino, G.E. Calabrò, C. Di Bella, L. Rigoli, C.D. Salpietro

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina

73. COEREDITARIETÀ DI PIÙ DIFETTI MOLECOLARI DEI GENI GLOBINICI: RISULTATI DI UNA INDAGINE FAMILIARE

F. Pugliatti, C. Di Bella, G. Lo Giudice, P. Romeo, M. Amorini, A. Micalizzi, S. Cara, V. Procopio, L. Rigoli, C.D. Salpietro, M. A. La Rosa

UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina

74. UN CASO DI EPATITE AUTOIMMUNE TIPO 1 ED ANEMIA EMOLITICA AUTOIMMUNE COOMBS POSITIVA DOPO INFEZIONE DA VIRUS DELL'EPATITE A.

Comisi F *, Zingale A*, Riva S**, Sciveres M **

* S.C. di Pediatria e Patologia Neonatale Ospedale Guzzardi – Vittoria – ASP 7 RG

** Epatologia Pediatrica e Trapianti di Fegato – ISMETT – Palermo

75. LA STIPSI COME SINTOMO-SPIA DI UN LINFOMA DI BURKITT

G. Zirilli, G. Crisafulli, S. Bombaci, M. R. Velletri, S. Cardile, C. Freni, L. Bertè, F. De Luca. UOC di Pediatria, Policlinico Universitario, Messina

76. L'ESORDIO DELLA LEUCEMIA MIELOIDE PUÒ ANCHE ESSERE MOLTO PRECOCE!

G. Zirilli, M.F. Messina, T. Aversa, C. Freni, S. Bombaci, M. R. Velletri, S. Cardile, L. Bertè, F. De Luca

UOC di Pediatria, Policlinico Universitario, Messina

77. LA DIAGNOSI DI VOMITO FUNZIONALE DEVE ESSERE SEMPRE UNA DIAGNOSI DI ESCLUSIONE

G. Zirilli, M. F. Messina, G. Crisafulli, S. Bombaci, S. Cardile, C. Freni, M. Rosa Velletri, F. De Luca.

UOC di Pediatria, Policlinico Universitario, Messina

