



# ***la disabilità intellettiva***

**MODENA 2 ottobre 2019**

## **Seminario di aggiornamento**

### **LA DISABILITA' INTELLETTIVA**

#### **MODULO DUE**

*funzionamento, sindromi genetiche specifiche, qualità della vita*

#### **OBIETTIVI FORMATIVI E DESCRIZIONE DEI CONTENUTI**

Il seminario ha lo scopo di aggiornare i dati epidemiologici, le informazioni cliniche e riabilitative nonché gli strumenti utili per gli operatori che quotidianamente operano e hanno la responsabilità sanitaria, riabilitativa/abilitativa e pedagogica dei soggetti con disabilità intellettiva, operatori che “devono” rispondere a bisogni ed esigenze diverse cercando di integrare le risorse a disposizione, le conoscenze scientifiche il cui costante evolversi consente maggiori opportunità per l'apprendimento e qualificano la relazione e lo scambio interattivo migliorando la qualità di vita e le prospettive di inserimento sociale. L'aggiornamento che è stato previsto in tre moduli

è mirato a sostanziare i percorsi assistenziali e nello specifico anche su alcune patologie genetiche con disabilità intellettiva, rimodulazione dei percorsi di qualità della vita e sistemi di comunicazione, aggiornamento necessario alla luce anche del turn over generazionale degli operatori. Rientra nelle indicazioni regionali e piani organizzativi, aggiornamento epidemiologico, clinico-assistenziale e profili di cura.

## **SEDE DELL'INIZIATIVA**

Ospedale Sant'Agostino Nuova Estense via Giardini 1355, Baggiovara (Modena)  
Aula Meeting Room piano terra

## **PROGRAMMA**

La disabilità intellettiva MODULO DUE

*funzionamento, sindromi genetiche specifiche, qualità della vita*

ore 8.45- 9.15 registrazione dei partecipanti

ore 9.15 Benvenuto e Apertura dei lavori

ore 9.15-10.15 Linee guida per la definizione degli standard di qualità nella costruzione del progetto di vita nella disabilità intellettiva

Relatore: dott. Ciro Ruggerini Neuropsichiatra infantile, Psichiatra e Psicoterapeuta (SITCC); Past Presidente della Società Italiana dei Disturbi del neurosviluppo (SI.DI.N.); Docente dell'Istituto Toniolo (Modena) e delle Università di Modena e Reggio Emilia e di Ferrara; Direttore Sanitario della Cooperativa Sociale "Progetto Crescere" di Reggio Emilia

ore 10.15-11.15 Ritardo mentale e genetica: SINDROME DI ANGELMAN

Relatore: dott. Giuseppe Gobbi e dott. Ardizzoni Maurizio in rappresentanza dell'Associazione OR.SA.

dott. Giuseppe Gobbi medico neuropsichiatra infantile

dott. Maurizio Ardizzoni Vice Presidente Associazione OR.SA. Organizzazione Sindrome di Angelman

ore 11.15-11.30 BREAK

a cura degli studenti con disabilità allievi Scuola secondaria di 2° grado I.I.S. "L. Spallanzani" di Castelfranco Emilia - sezione alberghiera

ore 11.30-12.30 Costruire la qualità di vita dall'età evolutiva. Funzionamento della persona secondo un modello multifattoriale: funzionamento intellettuale, comportamento adattivo, partecipazione sociale, salute, contesto

Relatore: dott. Marco Armellini Direttore Area Salute Mentale e Adolescenza dell'Azienda USL Toscana Centro

ore 12.30 Discussione

ore 13.00-14.00 Pausa pranzo

ore 14.00-15.00 Il bambino con Sindrome di Prader Willi: diagnosi sorveglianza anticipatoria e progetto multidisciplinare di cura

Relatore: Prof.ssa Agnese Suppiej medico specialista in pediatria e neuropsichiatria infantile, Professore Associato di pediatria Dipartimento di scienze mediche sezione di Pediatria Università di Ferrara in rappresentanza dell'Associazione Sindrome Prader Willi sezione Emilia-Romagna

ore 15.00-16.00 Disabilità intellettiva e genetica: Sindrome X Fragile e sindromi correlate

Relatori in rappresentanza dell'Associazione Italiana Sindrome X Fragile:

dott.ssa Alessia Brunetti Presidente Associazione italiana Sindrome X Fragile;  
Prof.ssa Alessandra Murgia, membro del Comitato scientifico e coordinatrice del Centro Sindrome X Fragile presso la Clinica pediatrica dell'Università di Padova  
Professore Associato confermato Dipartimento Salute della Donna e Del Bambino UOC Clinica Pediatrica, Università degli Studi di Padova, Responsabile del servizio di diagnostica molecolare "Laboratorio di Genetica Molecolare del Neurosviluppo", Dipartimento SDB/Azienda Ospedaliera di Padova.

ore 16.00-16.30 Dopo di Noi

Relatori: dott.ssa Rita Nasi; dott. Benito Toschi  
in rappresentanza Fondazione Vita Indipendente Comune di Modena

ore 16.30-17.00 La disabilità intellettiva nell'approccio con l'alternanza scuola-lavoro

Relatore: Prof.ssa Cocchi Manuela insegnante scuola secondaria di 2° grado I.I.S. "L. Spallanzani" di Castelfranco Emilia e C.T.S. Centro territoriale di supporto di Modena

Ore 17.15 Dibattito

Ore 17.45 Somministrazione test gradimento e test di apprendimento  
Compilazione questionari E.C.M.

Ore 18.00 Chiusura del corso

## **DESTINATARI**

Personale AUSL medici, psicologi, logopedisti, fisioterapisti, educatori, terapisti della riabilitazione psichiatrica, infermieri

Posti disponibili: n. 80

Richiesta E.C.M. per medici, psicologi, logopedisti, fisioterapisti, educatori, terapisti della riabilitazione psichiatrica, infermieri

L'evento viene accreditato per singola giornata

Quota di iscrizione: gratuito

## **DOCENTI**

- dott. **Ciro Ruggerini** Neuropsichiatra infantile, Psichiatra e Psicoterapeuta (SITCC); Past Presidente della Società Italiana dei Disturbi del neurosviluppo (SI.DI.N.); Docente dell'Istituto Toniolo (Modena) e delle Università di Modena e Reggio Emilia e di Ferrara; Direttore Sanitario della Cooperativa Sociale "Progetto Crescere" di Reggio Emilia

- dott. **Giuseppe Gobbi** medico neuropsichiatra infantile e dott. **Maurizio Ardizzoni** Vice Presidente Associazione OR.SA. Organizzazione Sindrome di Angelman

- dott. **Marco Armellini** Direttore Area Salute Mentale e Adolescenza dell'Azienda USL Toscana Centro

- Prof.ssa **Agnese Suppiej** medico specialista in pediatria e neuropsichiatria infantile, Professore Associato di pediatria Dipartimento di scienze mediche sezione di Pediatria Università di Ferrara in rappresentanza dell'Associazione sindrome Prader Willi sezione Emilia-Romagna

- dott.ssa **Alessia Brunetti** Presidente Associazione Italiana Sindrome X Fragile; Prof.ssa **Alessandra Murgia**, membro del Comitato scientifico e coordinatrice del Centro Sindrome X Fragile presso la Clinica pediatrica dell'Università di Padova Professore Associato confermato Dipartimento Salute della Donna e Del Bambino UOC Clinica Pediatrica, Università degli Studi di Padova, Responsabile del servizio

di diagnostica molecolare “Laboratorio di Genetica Molecolare del Neurosviluppo”,  
Dipartimento SDB/Azienda Ospedaliera di Padova.

- dott.ssa Rita Nasi; dott. Benito Toschi

in rappresentanza Fondazione Vita Indipendente Comune di Modena

- Prof.ssa Cocchi Manuela insegnante scuola secondaria di 2° grado I.I.S. “L.  
Spallanzani” di Castelfranco Emilia e C.T.S. Centro territoriale di supporto di  
Modena

### **RESPONSABILE SCIENTIFICO ED ORGANIZZATIVO DELL'EVENTO**

dott.ssa Tamara Malaguti medico neuropsichiatra infantile AUSL di Modena –  
Distretto di Castelfranco Emilia

### **SEGRETERIA ORGANIZZATIVA**

dott.ssa Tamara Malaguti medico neuropsichiatra infantile AUSL di Modena –  
Distretto di Castelfranco Emilia – sede di Nonantola – 059 21.34.497 lunedì-martedì-  
giovedì-venerdì; e-mail [t.malaguti@ausl.mo.it](mailto:t.malaguti@ausl.mo.it)

Coordinatrice comparto Distretto di Castelfranco Emilia dott.ssa Valeria Serraglio  
059- 92.92.99 e-mail [v.serraglio@ausl.mo.it](mailto:v.serraglio@ausl.mo.it)

### **MODALITA' DI ISCRIZIONE**

Le iscrizioni andranno effettuate

**dal 7 AGOSTO 2019 al 10 SETTEMBRE 2019**

tramite e-mail al seguente indirizzo: [t.malaguti@ausl.mo.it](mailto:t.malaguti@ausl.mo.it) ;

nella richiesta di partecipazione il richiedente deve indicare qualifica professionale e  
Ente/struttura di appartenenza.

La richiesta non costituisce ammissione diretta al seminario, il richiedente riceverà  
successivamente una conferma dell'iscrizione sulla stessa e-mail inviata.

### **MODALITA' DI VALUTAZIONE DELL'APPRENDIMENTO**

Questionario di domande a risposta multipla