



EVENTO FAD SINCRONO

UPDATE IN GENETICA 2026

CREDITI: 48

13/01/2026 – 17/03/2026

PIATTAFORMA FAD: WWW.SMORRLFAD.IT

RESPONSABILE: PROF. STEFANO GAMBARDELLA

PROGRAMMA

Gennaio

ore 18:00 – 20:00

MAR 13/01/2026	Diagnosi epigenomica della distrofia facio-scapolo omerale E. Giardina
MER 14/01/2026	Aspetti tecnico-scientifici delle analisi di genetica forense in ambito penale e civile L. Manzo
MAR 20/01/2026	Genetica e trail clinici nelle demenze geneticamente determinate C. Zecca
MER 21/01/2026	Il mosaicismo genetico: come integrare le diverse tecnologie per una diagnosi accurata A. Provenzano
MAR 27/01/2026	Le firme epigenetiche del cancro in biopsia liquida M. Fanelli
MER 28/01/2026	NGS su cfDNA: come cambia il percorso prenatale non invasivo A. Mesoraca

Febbraio

ore 18:00 – 20:00

MAR 03/02/2026	Neurofibromatosi: esplorazione delle relazioni tra genotipo, fenotipo e fenocopia nella predisposizione tumorale A. De Luca
MAR 10/02/2026	Il ruolo della Biopsia liquida nell'ambito della patologia molecolare predittiva U. Malapelle
MER 11/02/2026	Il ruolo della Biopsia liquida nell'ambito della diagnostica molecolare M. Curtarello
MAR 17/02/2026	Malattia di Huntington: meccanismi fisiopatologici ed approcci sperimentali A. Di Pardo
MER 18/02/2026	Introduzione alla bioinformatica per la Genetica G. Macari
MER 25/02/2026	Il ruolo dei polimorfismi nella comprensione della fisiopatologia della sclerosi multipla D. Centonze

Marzo

ore 18:00 – 20:00

MAR 03/03/2026	Approcci genetici nelle malattie del neurosviluppo A. Brusco
MER 04/03/2026	Genetica dei tumori neuroendocrini ipofisari (PitNETs) M.L. Jaffrain-Rea
MAR 10/03/2026	Dalla Citogenetica alla Citogenomica S. Garofalo Tumori ereditari: basi genetiche e valore predittivo dei biomarcatori nella risposta ai farmaci M.I. Natalicchio
MAR 17/03/2026	Malattie da espansione delle triplette F.M. Santorelli

FACULTY

- ✓ **Alfredo BRUSCO**, Dipartimento di Neuroscienze, Università di Torino
- Diego CENTONZE**, Dipartimento di Medicina dei Sistemi, Università Tor Vergata, Roma & IRCCS Neuromed, Pozzilli (IS)
- ✓ **Matteo CURTARELLO**, Istituto di Oncologia Veneta (IOV), Padova
- Alessandro DE LUCA**, Istituto CSS-Mendel, Roma - Fondazione IRCCS Casa Sollievo della Sofferenza, San Giovanni Rotondo
- ✓ **Alba DI PARDO**, Neuromed IRCCS
- ✓ **Mirco FANELLI**, Università degli Studi di Urbino
- ✓ **Silvio GAROFALO**, Università degli Studi Del Molise
- ✓ **Emiliano GIARDINA**, Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", IRCCS S. Lucia
- ✓ **Marie Lise JAFFRAIN-REA**, Università degli Studi di L'Aquila e Neuromed IRCCS, Pozzilli (IS)
- ✓ **Gabriele MACARI**, Bioinformatico, Roma
- ✓ **Umberto MALAPELLE**, Dipartimento di Sanità Pubblica, Università degli Studi di Napoli Federico II
- ✓ **Laura MANZO**, Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
- ✓ **Alvaro MESORACA**, Altamedica, Servizio di Genetica Medica, Roma
- ✓ **Maria Iole NATALICCHIO**, Policlinico Ospedaliero-Universitario, Foggia
- ✓ **Aldesia PROVENZANO**, Laboratorio Genetica Medica presidio Anna Torrigiani, Croce Rossa Italiana, Firenze
- ✓ **Filippo Maria SANTORELLI**, Medicina Molecolare e Neurogenetica IRCCS Fondazione Stella Maris, Pisa
- ✓ **Chiara ZECCA**, Pia Fondazione Panico, Tricase (LE)

CON IL CONTRIBUTO INCONDIZIONATO DI:

