

CONNESSIONI

I percorsi per le persone
con **Sindrome di Williams**
Firenze,
18 ottobre 2025
dalle 9:00 alle 13:30

L'Associazione Persone Sindrome di Williams Italia nasce nel 2016 per tutelare le persone con la sindrome e le loro famiglie.

Nel corso di questi anni ha realizzato moltissime progettualità a favore dei bambini e ragazzi con SW, sostenendo le famiglie nei percorsi quotidiani.

Ha inoltre promosso la realizzazione di PDTA in più Regioni italiane.

Questo incontro, gratuito, è **stato accreditato con 4 crediti ECM** per moltissime professioni sanitarie.

La disponibilità di posto è per massimo 50 specialisti.

ISCRIZIONI

L'accreditamento ECM è a cura di Meyer Health Campus

Programma

9:00 - Introduzione e presentazione di Paola Risso, Presidente APW Italia

9:10 - Saluti istituzionali

Marco Esposito, Presidente Cesvot e Vice Presidente FORUM ATMR

Modera: Annalisa Scopinaro

9:20 I bisogni delle persone con SW - **Paola Risso**

9:30 - La rete per le Malattie Rare della Regione Toscana – Quali i centri dedicati alla SW e quale collaborazione con i medici territoriali?

Cristina Scaletti e Cecilia Berni,

10:00 - Le specificità della Sindrome di Williams, le linee guida e il PDTA pediatrico, i possibili collegamenti con la medicina territoriale -

Stefano Stagi - AO Meyer

10:30 - la presa in carico: ruolo dei medici del territorio. Ne discutono

Marzia Guarnieri, Irene Severi e Angela Lombardini

11:00- Coffee Break

11:15 - la presa in carico: ruolo delle aziende sanitarie. Ne discutono

Elisabetta Alti* e Mariastella Adami*

11:45 - La transizione, quali possibili modelli (tutti i relatori): coordina il tavolo **Alessandra Renieri**

12:30 - Focus su presa in carico neuropsichiatrica, psichiatrica e neurologica per la SW - **Roberta Milone - Stella Maris**

13:00 - Focus sui pre-requisiti per l'autonomia: **Margherita Ravenni e Giulia Magnatta.**

13:30 - distribuzione questionari ECM

13:40 - Chiusura convegno

Relatori e moderatori

Mariastella Adami*, Responsabile Dipartimento Medicina generale
ASL Toscana Nord Ovest

Elisabetta Altì*, Responsabile Dipartimento Medicina generale ASL
Toscana Centro

Cecilia Berni, referente amministrativa Coord. Malattie Rare RT

Marco Esposito, Presidente Cevot e Vice Presidente FORUM ATMR

Marzia Guarnieri, referente PLS nel CTO Rete malattie Rare

Angela Lombardini, delegata FIMP Toscana

Giulia Magnatta, psicologa psicoterapeuta sistemico-relazionale

Roberta Milone - Dirigente Medico Neuropsichiatra Infantile presso
IRCCS Fondazione Stella Maris

Alessandra Renieri, professore ordinario di Genetica Medica
dell'Università di Siena e direttrice della UOC di Genetica medica
dell'Azienda ospedaliero-universitaria senese

Margherita Ravenni, terapista neuropsicomotoria Ass Davide e Golia

Paola Riso, Presidente Ass. Persone Sindrome di Williams Italia

Cristina Scaletti, referente clinica Coord. Malattie Rare RT

Annalisa Scopinaro, presidente UNIAMO Federazione Italiana Malattie
Rare

Stefano Stagi, Primario di Endocrinologia AOU Meyer

Irene Severi, referente MMG nel CTO Rete malattie Rare

COLLABORAZIONI E PARTNER



Con il patrocinio di

ÜNIAMO

Federazione Italiana Malattie Rare

**IL CONVEGNO CONNESSIONI È STATO REALIZZATO ANCHE
CON I CONTRIBUTI DEL FORUM TOSCANO ASSOCIAZIONI DI
MALATTIE RARE A VALERE SUI FONDI DI REGIONE TOSCANA
(DGR 570/2020)**

**E DEL CESVOT (BANDO PER LA REALIZZAZIONE DI INIZIATIVE
PROMOZIONALI A CARATTERE LOCALE)**

CESVOT