

VIVERE

LA MIASTENIA

INCONTRO ANNUALE 2010



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA PISANA
AMBULATORIO PER LA DIAGNOSI
E LA TERAPIA DELLA MIASTENIA GRAVIS



ASSOCIAZIONE ITALIANA MIASTENIA
onlus

SABATO 27 NOVEMBRE

AULA A.O.U.P. Edificio 10 Dipartimento Cardiotoracico
Ospedale CISANELLO via Paradisa n°2. PISA
INGRESSO LIBERO

La Miastenia Gravis

Ore 15.15

Apertura dei Lavori

Dott.ssa Roberta RICCIARDI, Neurologa - *Presidente Associazione Italiana Miastenia Onlus*

Ore 15.30

Saluti e auguri ai pazienti

Don Luca CASAROSA Cappellano Ospedale Cisanello di Pisa

Ore 15.40

Cosa vuol dire "vivere la miastenia?"

Dott.ssa Roberta RICCIARDI, Neurologa AOUP

Ore 16.00

Cosa mi ha insegnato il rapporto di questi anni con i pazienti miastenici?

Dott. Michelangelo MAESTRI, Neurologo AOUP

Ore 16.30

Miastenia, cronicità e stress

Dott. Mirko LA BELLA, Psicologo e Psicoterapeuta in formazione

Ore 17.00

Perchè questo studio genetico sulla miastenia?

Dott. Carlo Provenzano, Ricercatore Università Cattolica di Roma



L' Associazione Italiana Miastenia: presentazione delle attività 2010

Ore 17.15

Presentazione rappresentanti gruppo operativo miastenia

Dott.ssa R. RICCIARDI, *Presidente Associazione Italiana Miastenia Onlus*

Ore 17.10

Cristina VATTERONI

Vice Presidente Associazione Italiana Miastenia Onlus

Ore 17.20

Floriana ORSINI

Consigliere Associazione Italiana Miastenia Onlus

Ore 17.30

Paolo CANDIDO

Consigliere Associazione Italiana Miastenia Onlus

Ore 17.35

Marco GIOVANNELLI

Consigliere Associazione Italiana Miastenia Onlus

Ore 17.40

Aniello GIUGLIANO

Consigliere Associazione Italiana Miastenia Onlus

Ore 17.45

Gian Luca CIMMINO

Consigliere Associazione Italiana Miastenia Onlus

Ore 17.50

Alberto FURIA

Consigliere Associazione Italiana Miastenia Onlus

Ore 17.55

Domande: la parola ai pazienti

Ore 18.15

Saluti e buffet

E' IN CORSO LA RICERCA GENETICA SULLA MIASTENIA GRAVIS

La ricerca si propone di studiare i tre geni coinvolti in questa malattia, così da portare fra 5-10 anni, alla conoscenza della sua origine, per poter successivamente studiare una cura che la risolva all'origine.

SABATO 27 NOVEMBRE 2010

dalle ore 11.00 alle ore 15.00

presso gli

**AMBULATORI PER LA CURA E LA TERAPIA
DELLA MIASTENIA GRAVIS**

(STANZE 14 E 15)

sarà possibile donare il sangue

(sia di pazienti miastenici, sia di persone senza la miastenia).

IL TUO AIUTO E' FONDAMENTALE.