

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. 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

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. Fede¹

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

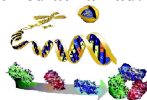
2. Division of Gastroenterology, Children's Hospital, Boston MA

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

7. 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



8. PECULIARITÀ GENETICHE DELLE MICI

V.Ferrau, 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

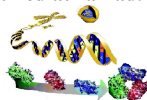
16. MASTOCITOSI CUTANEA E MICROCEFALIA: TERZO CASO DELLA LETTERATURA

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, 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

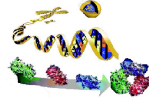
(2) Laboratorio di Genetica Medica, Fondazione IRCCS Policlinico, Mangiagalli e Regina Elena, Milano

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. Mammi², 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

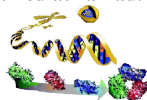
V. Procopio, C. Di Bella, M. Amorini, D. Romeo, F. Pugliatti, A. Micalizzi, S. Cara, CD Salpietro, L. Rigoli

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

16. MALATTIA DI HIRSCHSPRUNG E SINDROME DI DOWN

I. Loddo, S. Briuglia, V. Ferraù, 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. Buonomo °, 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

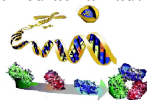
B. Piraino, A. Talenti, D. Comito, A. Deak, I. Loddo, E. Mazzola, R. Caruso, V. Chirico, A. Famiani, A. Salpietro, V. Ferraù, R. Gallizzi, M.A. La Rosa, L. Rigoli, C.D. Salpietro
UOC di Genetica ed Immunologia Pediatrica – Università degli Studi di Messina

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

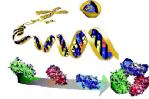
32. DIAGNOSI PRE E POST-NATALE DI EXENCEFALIA

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°, 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

° 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. Ferrà, 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

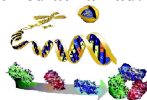
39. ROLE OF FGF23 IN KAWASAKI DISEASE (KD): A POSSIBLE PREDICTOR OF SUBCLINICAL ATHEROSCLEROSIS

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. Ferraù, 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

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

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. DESCRIZIONE DI UN CASO E 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. 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)

45. LA NOSTRA ESPERIENZA SULL'ENURESIS 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

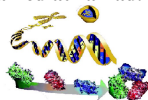
46. LE SINDROMI FEBBRILI EREDITARIE POTREBBERO ESSERE A TRASMISSIONE OLIGOGENICA

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. Ferraù, 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. Fedè
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. Fedè

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

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

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. Fedè-

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)

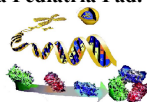
*Graduate School of Paediatrics in Catania (Italy)

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. Fedè

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 Carerj

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°, 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

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

A. Vitale, F. La Torre, M.P. Calabrò*, F.L. De Luca*, A. La Mazza*, G. Conti, G. Calcagno, R. Barcellona**, C. Fede

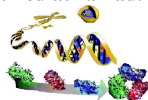
UO Nefrologia Pediatrica con Dialisi, Sezione Reumatologia ed Immunopatologia Renale

* 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°, 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

64. UN TUMORE RENALE AD ESORDIO ATIPICO

R. Chimenz – S. Aversa - G. Conti – L. Silipigni – A. Vitale - D. Sindoni – C. Fedè
U.O. Nefrologia Pediatrica con Dialisi – A.O.U. "G. Martino" Università di Messina

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

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

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

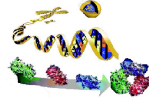
R. Chimenz, G. Conti, L. Silipigni, C. Fedè
UO Nefrologia Pediatrica con Dialisi - A.O.U. Policlinico "G.Martino" - Università degli Studi di Messina

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