

XIX CONFERENZA INTERNAZIONALE SULLA DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE E BECKER 17 - 20 Febbraio 2022 – Roma, Italia

Programma provvisorio

GIOVEDI 17 FEBBRAIO

16:45 Benvenuto e inizio lavori

17:00 SESSIONI PARALLELE I

Ci sono anch'io. Essere sorella o fratello di un paziente DMD/BMD Laura Gentile, Psicologa e Psicoterapeuta. Responsabile Scientifico Progetto Rare Sibling – Omar

Integrando si impara: Integrazione scolastica *Giancarlo Onger, C.N.I.S. Brescia*

Legge che va, diritto che viene. Norme, burocrazia e diritti *Carlo Giacobini, Giornalista e divulgatore*

Un viaggio nel tempo: BMD, tra esperienze e progetti di vita Giada Perinel - Emanuela Giulitti - Antonio Bellon, Parent Project aps

18:30 CHIUSURA LAVORI



VENERDI 18 FEBBRAIO

16:00 SESSIONE 1 - UNO SGUARDO ALL'ORIZZONTE NEL PANORAMA DELLA RICERCA PER LA DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE/BECKER

Moderazione: I. Zito, L. Genovese

Editing genomico nella distrofia muscolare di Duchenne Charles Gersbach

Nuovi modelli umani di malattie muscolari per studiare le distrofie muscolari e testare terapie Francesco Saverio Tedesco, UCL, GOSH & The Francis Crick Institute, Londra

Trattamento farmacologico con gli HDACi per correggere la comunicazione tra le cellule FAPs e le cellule staminali del muscolo e contrastare la patologia Martina Sandonà, IRCCS Fondazione Santa Lucia, Roma

Cellule di Sertoli microincapsulate nella distrofia muscolare di Duchenne. Quali potenzialità per un'applicazione sui pazienti

Guglielmo Sorci e Sara Chiappalupi, Università degli Studi di Perugia

17:00 Domande e risposte

17:30 SESSIONI PARALLELE II

Easy life. La domotica al servizio della Comunità e presentazione del progetto Camera Libera tutti Luca Bertazzoni, Quadrifoglio Impianti - Daniele Khalousi, Relazioni Esterne FabLab Parma

Fisioterapia motoria e respiratoria per bambini e adulti *Cristina Bella, Parent Project aps*

Quando la complessità aumenta. DMD/BMD e problematiche correlate Paolo Alfieri - Francesca Cumbo, Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, Roma

Ciò che mangiamo ha un peso. Gli aspetti nutrizionali nella DMD e BMD Simona Bertoli, Università degli Studi di Milano

19:30 CHIUSURA LAVORI



SABATO 19 FEBBRAIO

10:00 SESSIONE 2 - PROGETTI SCIENTIFICI SUPPORTATI DA PARENT PROJECT

Moderazione: G. Antonini, P. De Leo

Contrastare l'infiammazione nella DMD promuovendo la polarizzazione dei macrofagi pro-rigenerativi attraverso un approccio metabolico Elisabetta Ferraro, Università di Pisa

Un nuovo approccio epigenetico per migliorare l'omeostasi muscolare nella distrofia di Duchenne *Giuseppina Caretti, Università di Milano*

Studio pilota sull'inibizione farmacologica di Nfix come nuova terapia per la Distrofia Muscolare di Duchenne

Graziella Messina, Università degli Studi di Milano

La variabilità fenotipica nella Distrofia Muscolare di Becker: proposta di un protocollo di caratterizzazione clinica e molecolare per stratificare i pazienti nella preparazione dei trial *Gabriele Siciliano, Università di Pisa*

La Cardiomiopatia nelle distrofinopatie: caratterizzazione e progressione *Rachele Adorisio, Ospedale Pediatrico Bambino Gesù Roma*

11:15 Domande e risposte

12:00 SESSIONE POSTER

13:00 Pausa pranzo

14.00 SESSIONE 3 - IL RIPRISTINO DELLA DISTROFINA, PARTE I: LA TERAPIA GENICA

Introduzione: F. De Angelis

Moderazione: F. De Angelis, F. Buccella

Panoramica sui risultati clinici degli studi di terapia genica Eugenio Mercuri, Fondazione Policlinico Universitario Agostino Gemelli IRCCS, Roma

Aggiornamenti su Fordadistrogen movaparvovec nella Duchenne *Beth Belluscio, Pfizer*

Terapia genica con la microdistrofina delandistrogene moxeparvovec (SRP-9001), aggiornamenti da Roche e Sarepta *Valeria Lovato, Roche*

Aggiornamenti sullo studio clinico di terapia genica IGNITE DMD con la microdistrofina SGT-001 Roxana Donisa Dreghici, Solid Biosciences



REGENXBIO: Un aggiornamento su RGX-202, una terapia genica sperimentale per la distrofia muscolare di Duchenne (DMD) *Olivier Danos, RegenXbio*

Terapia genica di Genethon basata su AAV8 e microdistrofina per la DMD Francesco Muntoni, Dubowitz Neuromuscular Centre, Londra

Terapia genica per la duplicazione dell'esone 2 nella DMD Kevin Flanigan, Nationwide Children's Hospital, Ohio

Terapia genica ex vivo Giulio Cossu, Università di Manchester

15:30 Domande e risposte

16:00 SESSIONE 4 - TAVOLA ROTONDA Costruire l'autonomia: prima si inizia, meglio è!

Il processo di costruzione dell'autonomia si sviluppa durante le diverse fasi del ciclo di vita: infanzia, adolescenza e età adulta. Il tema sarà affrontato attraverso le testimonianze di genitori, ragazzi e professionisti coinvolti in questo percorso.

Introduzione e moderazione: A. Petruzza e G. Perinel, Parent Project aps

17:30 SESSIONE 5 - IL RIPRISTINO DELLA DISTROFINA, PARTE II: LA CORREZIONE GENICA

Introduzione: I. Zito

Moderazione: I. Zito, E. Magnano

Aggiornamento sulle terapie che agiscono sull'RNA: PMO e PPMO Lorna Hill e Jon Tinsley, Sarepta Therapeutics

Aggiornamenti su Viltepso (viltolarsen)

Robert Crozier, NS-Pharma

Trasformare il modello terapeutico per la distrofia muscolare di Duchenne *Ash Dugar, Dyne Therapeutics*

Sviluppo della piattaforma AOC di exon skipping per il trattamento della distrofia muscolare di Duchenne

Mark Stahl, Avidity Biosciences

Sfruttare il potenziale delle terapie a base di oligonucleotidi James McArthur, PepGen

Mutazioni nonsenso

Eugenio Mercuri, Fondazione Policlinico Universitario Agostino Gemelli IRCCS, Roma



18:45 Domande e risposte

18:00 SESSIONE PARALLELA

Spazio all'affettività e alla sessualità: un momento di confronto *Maximiliano Ulivieri - Comitato Love Giver*

19:30 CHIUSURA LAVORI

DOMENICA 20 FEBBRAIO

10:30 SESSIONE 6 - TAVOLA ROTONDA: L'impatto del Covid nella vita quotidiana, tra vincoli, prospettive e progetti

Saranno presentati i dati del questionario covid e attraverso le testimonianze di ragazzi, famiglie e tecnici affronteremo gli aspetti più rilevanti emersi. Verranno trattati gli aspetti della vita quotidiana, dalla presa in carico clinica passando per quella fisioterapica, fino ad arrivare alla partecipazione scolastica e sociale. Spazio dedicato a come funziona il servizio di telecardiologia e tele-fisioterapia con: Dott. Villano, Dott.ssa Bella.

Introduzione e moderazione: Emanuela Giulitti, Maria Caterina Pugliese e Tiziana D'Auria, Parent Project aps

12:30 Pausa pranzo

14:00 L'IMPORTANZA DEL PROTOCOLLO PJ NICHOLOFF E IL PROGETTO EMERGENCY CARD

Introduzione: F. Buccella, P. Furlong

Emergency Card: a che punto siamo – l'importanza del protocollo PJ Nicholoff Fabrizio Racca, Azienda Ospedaliera SS. Antonio e Biagio e Cesare Arrigo, Alessandria

15:00 SESSIONE 7 - TRIAL CLINICI NELLA DISTROFIA MUSCOLARE DI BECKER

Moderazione: F. De Angelis, G. Laurenzana

Givinostat nella Becker Sara Cazzaniga, Italfarmaco

Studio pilota di fase II con vamorolone vs placebo nella distrofia muscolare di Becker *Elena Pegoraro, Università di Padova*

Aggiornamenti su EDG-5506 Joanne Donovan, Edgewise

15:30 Domande e risposte



16:30 SESSIONE 8 - MIGLIORARE LA SALUTE MUSCOLARE, CONTRASTARE L'INFIAMMAZIONE E LA FIBROSI

Introduzione: G. Antonini

Moderazione: G. Antonini, S. Capponi

Aggiornamenti su vamorolone nella Duchenne Eric Hoffman, ReveraGen BioPharma

Regimi corticosteroidei per la distrofia muscolare di Duchenne: risultati di uno studio comparativo internazionale Michela Guglieri, Newcastle University

ATL1102, agire sull'infiammazione nella DMD e aggiornamenti sullo sviluppo clinico *Annabell Leske, Antisense Therapeutics*

Givinostat: aggiornamento studi clinici in DMD *Paolo Bettica, Italfarmaco*

Aggiornamenti sugli studi clinici con pamrevlumab nella Duchenne Ewa Carrier, FibroGen

Il trial FIGHT DMD – uno studio sponsorizzato dalla FDA per agire sulla cardiomiopatia associata alla DMD

Ines Macias-Perez, Cumberland Pharmaceuticals

CAP-1002, una terapia per il trattamento dei pazienti DMD non deambulanti Linda Marban, Capricor Therapeutics

18:00 Domande e risposte

18:30 Chiusura lavori