



REGIONE DEL VENETO  
**Azienda  
 Ospedale  
 Università  
 Padova**



**UNIVERSITÀ  
 DEGLI STUDI  
 DI PADOVA**

# A TUTTO ERN



**PADOVA**



**21 e 22 Febbraio 2024**



DIPARTIMENTO SALUTE  
 DONNA E BAMBINO



DIPARTIMENTO DI SCIENZE POLITICHE,  
 GIURIDICHE E STUDI INTERDISCIPLINARI  
 UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI PADOVA

Iscriviti su [www.motoresanita.it](http://www.motoresanita.it)

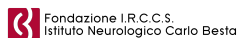


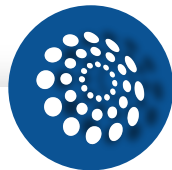
# A TUTTO ERN

21 e 22  
Febbraio 2024



Con il patrocinio di





# A TUTTO ERN

**1° GIORNATA**

**DEDICATA AGLI STUDENTI DEI CORSI DI LAUREA IN MEDICINA E CHIRURGIA  
DELLE PROFESSIONI SANITARIE E AI MEDICI IN FORMAZIONE SPECIALISTICA MEDICA**

**PADOVA**

Azienda Ospedale Università di Padova - Aula Morgagni

**21 Febbraio 2024**

dalle **13.30**

# A TUTTO ERN

21 Febbraio 2024  
dalle 13.30



## RAZIONALE SCIENTIFICO

I sistemi sanitari di tutta Europa si trovano davanti ad una grande sfida da affrontare: la riorganizzazione dei servizi assistenziali che la recente pandemia ha reso improrogabile. Nel virtuosismo di strategie e norme generate, i bisogni attuali e l'innovazione tecnologica prodotta dalla ricerca nell'ultimo decennio hanno cambiato e stanno cambiando lo scenario diagnostico-terapeutico in maniera radicale.

“Non può esservi innovazione se il sistema non è pronto ad accoglierla” e per questo oggi è necessario cambiare/aggiornare ulteriormente i modelli assistenziali.

In questo contesto le **malattie rare** sempre più numerose (solo tra quelle conosciute se ne contano ormai più di 8.000), rappresentano l'avanguardia delle sfide per complessità assistenziale, rapidità di intervento, difficoltà diagnostiche, impulso dell'innovazione, bisogno di multidisciplinarietà, necessità di modelli di condivisione delle conoscenze e dei dati, che possono cambiare la vita di malati e famiglie.

L'istituzione delle ERN è stato e sarà sempre più un passaggio fondamentale per affrontare queste sfide. Ma grandi sforzi devono essere sostenuti da parte di ogni attore della filiera, per fare in modo che tutto quanto faticosamente costruito possa essere implementato trovando e programmando corrette risorse.

Molti ancora sono i nodi da sciogliere: gli screening neonatali, il ritardo diagnostico, la multidisciplinarietà, la condivisione dati, la formazione, l'accesso ai percorsi di cura non sempre equo ed uniforme, la difficoltà della transizione dall'età evolutiva all'età adulta, i modelli di partenariato da superare nella ricerca e nella condivisione delle risorse/del rischio.

Questa giornata introduttiva al percorso “a tutto ERN” vuole continuare a promuovere una cultura diffusa sul tema delle MR, uscendo dagli ambiti dove leggi e norme sono elaborate coinvolgendo tutti gli stakeholder e i futuri protagonisti del panorama sanitario nazionale ed internazionale.

# A TUTTO ERN

21 Febbraio 2024  
dalle 13.30



## 13.00 NOTE DI BENVENUTO I

**Elisabetta Balestro**, Comitato Scientifico, Dipartimento Funzionale Malattie Rare

**Piero Maffei**, Professore Associato di Medicina interna, Università di Padova

## SALUTI DELLE AUTORITÀ

### VISIONE D'INSIEME DEI CONTENUTI DEL SEMINARIO

**Giorgio Perilongo**, Coordinatore, Dipartimento Funzionale Malattie Rare, Membro ERN TransplantChild, sul Trapianto d'Organo in Età Pediatrica

## 13.30 SESSIONE I

### L'UNIONE EUROPEA DELLA SALUTE.

**MODERANO: Fabiola Bologna**, già Segretario Commissione Affari Sociali e Sanità, Camera dei Deputati XIII Legislatura

**Anna Belloni Fortina**, Professore di Dermatologia, Dipartimento Salute Donna e Bambino, Università di Padova, Membro ERN Skin, sulle Malattie Rare Cutanee

**Renato Salvador**, Professore di Chirurgia, Dipartimento Scienze Chirurgiche, Oncologiche e Gastro-Enterologiche, Università di Padova. Membro ERN ERNICA sulle anomalie ereditarie e congenite.

## INTERVENGONO

**13.35 - 13.40 Laura Polverari**, Dipartimento di Scienze Politiche, Giuridiche e Studi Internazionali, Università di Padova

**13.45 - 14.00 Eleanor Brooks**, Global Health Policy Unit | School of Social and Political Science University of Edinburgh, UK

**14.05 - 14.20 Elizabeth Kuiper**, Associate Director, European Policy Center, Bruxelles

**14.25 - 14.40 Sebastian Lustig**, Policy Coordinator, European Commission, European Health Emergency Preparedness and Response Authority (HERA)

## DISCUSSIONE E BREVE INTERVALLO

# A TUTTO ERN

21 Febbraio 2024  
dalle 13.30



## 15.00 SESSIONE I PARTE 2 GLI EUROPEAN REFERENCE NETWORKS (ERN)

**15.00 – 15.15 Donata Meroni**, Direttrice Unità B3, DG Santè, Public Health, Cancer and Health Security, monitoring and cooperation, Health networks, Bruxelles

**15.20 – 15.35 Maurizio Scarpa**, Coordinatore Europeo, MetabERN – ERN sulle Malattie Rare Metaboliche, Università di Udine

### COFFEE BREAK

## 16.10 SESSIONE II

### LE MALATTIE RARE PARADIGMATICHE DELLA MEDICINA DEL FUTURO, DALLA DIAGNOSI AL "PATIENT'S JOURNEY" DEL MALATO RARO

#### MODERANO:

**Vincenzo Baldo**, Presidente Corso di Laurea delle Professioni Sanitarie Infermieristiche, Università di Padova

**Nora Cazzagon**, Dipartimento di Scienze Chirurgiche Oncologiche e Gastro-Enterologiche, Università di Padova e Membro ERN RARE LIVER sulle Malattie Rare Epatologiche

**Marcello Rattazzi**, Presidente Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia, Università di Padova

#### INTERVENGONO - SULL'ORGANIZZAZIONE DEI SERVIZI ASSISTENZIALI

**16.10 – 16.25 Silvio Brusaferrò**, Già Presidente dell'Istituto Superiore di Sanità, Professore Ordinario di Igiene, Università di Udine

**16.30 – 16.45 Michele Tessarin**, Direttore Sanitario Azienda Ospedale- Università di Padova

# A TUTTO ERN

**21 Febbraio 2024**  
dalle **13.30**



## **PRIMI ELEMENTI DI SINTESI**

### **INTERVENGONO- SULLA PRESA IN CARICO DEL PAZIENTE AFFETTO DA MALATTIA RARA**

**16.55 - 17.10 Luca Sangiorgi**, Coordinatore Europeo ERN Bond, sulle Malattie Rare dell'Osso e Referente del Ministero per il Progetto Joint Action/Jardin sull'integrazione degli ERN nei Sistemi Sanitari Nazionali

**17.15 - 17.30 Leonardo Salviati**, Professore di Genetica, Direttore UOC Genetica ed Epidemiologica, Azienda Ospedale-Università di Padova, Membro ERN ITHACA sulle Sindromi Malformative Rare e sui Rari Disordini Intellettivi e del Neurosviluppo

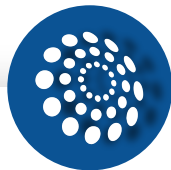
**17.35 - 17.50 Raffaella Colombatti**, Professore di Pediatria, Referente del Processo per l'Azienda Ospedale-Università di Padova del processo di Transizione dall'età pediatrica a quella adulta, Azienda Ospedale-Università di Padova, Membro ERN ErnBloodNet sulle Malattie Rare Ematologiche

## **DISCUSSIONE**

### **18.00 NOTE CONCLUSIVE**

**Giorgio Perilongo**, Coordinatore Dipartimento Funzionale Malattie Rare

**Claudio Zanon**, Direttore Scientifico Motore Sanità



# A TUTTO ERN

**L'ECOSISTEMA EUROPEO DELLE MALATTIE RARE  
LA RISPOSTA DEL SISTEMA ITALIA**

**PADOVA**

Palazzo della Salute - Via San Francesco, 94

**22 Febbraio 2024**

dalle **9.00**



# A TUTTO ERN

22 Febbraio 2024  
dalle 9.00



## RAZIONALE SCIENTIFICO

Con la nascita (marzo 2017) degli European Reference Networks [ERN] sulle Malattie Rare (MR) l'ecosistema riguardante le MR ha acquisito un'ineluttabile dimensione internazionale.

Superata la prima fase quinquennale di lancio degli ERN, con lo stanziamento di 77,4 Milioni di Euro destinati a consolidare la loro sostenibilità per il quadriennio 2023-2026 e di ulteriori 18 Milioni di Euro (comprensivi di un 20% di cofinanziamento degli Stati Membri) specificatamente dedicati a favorire l'integrazione degli ERN nei sistemi sanitari nazionali, lo scenario internazionale in cui ci si trova ad operare come singoli gruppi di specialisti, ma soprattutto come istituzioni e quindi in definitiva come Paese, ha assunto contorni quanto mai concreti.

Come da più parti sottolineato, gli ERN rappresentano una "disruptive innovation", ossia una proposta di lavoro che, per la dimensione e le richieste operative, non ha modelli certi di riferimento nazionale.

Essi pertanto pongono alle istituzioni che ne fanno parte delle sfide rilevanti di ordine politico, culturale, organizzativo, gestionale e tecnologico.

L'impegno a svolgere un ruolo attivo nel contesto internazionale in cui si è espanso l'ecosistema delle MR e lo sforzo elaborativo, e quindi operativo, che viene richiesto affinché gli ERN possano esprimere la loro piena potenzialità e rappresentare un valore aggiunto per i singoli e per le comunità di malati rari offrono l'opportunità al nostro Paese di elaborare una strategia condivisa e di presentarsi in Europa, come sistema integrato e non come la somma, frammentata, di singole istituzioni.

Così facendo si creano le condizioni per una proiezione europea omogenea del "sistema Italia delle MR", condizione essenziale affinché questo si traduca in un beneficio diffuso in tutto il territorio nazionale degli standard di diagnosi e cura dei malati rari.

Inoltre, tutto ciò permette di essere protagonisti nella elaborazione delle politiche europee per quel che riguarda il tema della cooperazione tra gli stati membri dell'Unione nel campo della Salute: nello specifico della MR e, potenzialmente, anche in altri ambiti.

Continuare a promuovere una cultura diffusa sul tema delle MR, uscendo dagli ambiti dove leggi e norme sono elaborate, e coinvolgendo tutti gli stakeholder di questo ecosistema, è ormai una necessità per poter tradurre le conoscenze acquisite ancora di più in fatti concreti.

# A TUTTO ERN

**22 Febbraio 2024**  
dalle **9.00**



Vi è il bisogno di colmare l'esistente iato di conoscenze e comunicazione tra i vertici delle istituzioni europee e "gli operatori sul campo" - che in riferimento agli ERN sono in primo luogo i grandi ospedali ed il "personale sanitario" che vi lavora (i c.d. Health Care Provider) - e le grandi rappresentanze delle associazioni di malati rari.

Lo iato comunicativo esistente è bidirezionale ed è tra le priorità della Commissione Europea operare affinché questo iato vada riducendosi.

A questo fine si propone di dar vita ad un confronto-dialogo tra i grandi ospedali italiani che partecipano agli ERN al fine di perseguire l'obiettivo di stabilire tra loro fattivi rapporti collaborativi.

L'obiettivo di promuovere un'azione congiunta a sostegno della proiezione internazionale del Sistema Sanitario Italiano nel panorama europeo delle MR è facilitato dall'esistenza di un forte impianto legislativo riguardante la MR, una consolidata rete nazionale (e quindi regionale) sulle MR presidiati da un attivo centro nazionale e altrettanto presenti coordinamenti regionali e da forti rappresentanze nazionali di malati rari.

La richiesta parte dal "basso", dalle strutture e dagli operatori delle stesse, che in questi 5 anni hanno lavorato per far funzionare gli ERN sia a livello nazionale sia a livello internazionale.

Mettiamo insieme le buone pratiche che gli ERN ci hanno aiutato a costruire per rendere migliori diagnosi e cura delle Malattie Rare.

Nel percorso saranno coinvolti, nelle figure dei Direttori Strategici, Scientifici e dei principali medici operativi sugli ERN, gli Ospedali Italiani con più di 5 ERN o, comunque con attenzione molto forte al tema Malattie Rare e alla condivisione dei processi di diagnosi e cura delle stesse. In Aggiunta a questi, le Associazioni dei Pazienti, i referenti degli Assessorati alla Sanità delle Regioni, rappresentanze Europee.

# A TUTTO ERN

22 Febbraio 2024  
dalle 9.00



## 9.00 NOTE DI BENVENUTO E BREVE INTRODUZIONE AI LAVORI

**Giorgio Perilongo**, Coordinatore Dipartimento Funzionale Malattie Rare Azienda Ospedale-Università Padova

**Luciano Flor**, Direzione Scientifica Motore Sanità

## SALUTI DELLE AUTORITÀ

**Manuela Lanzarin**, Assessore alla Sanità e al Sociale, Regione del Veneto

**Michele Tessarin**, Direttore Sanitario Azienda Ospedale-Università Padova

**Daniela Mapelli**, Retttrice Università di Padova

**Anselmo Campagna**, Direttore Generale IRCCS Istituto Ortopedico Rizzoli, Bologna e Coordinatore Tecnico Commissione Salute della Conferenza delle Regioni

## 9.45 SESSIONE I

### LO SCENARIO EUROPEO IN CUI GLI ERN SI INSERISCONO – L'UNIONE EUROPEA DELLA SALUTE

Evoluzione dell'idea dell'Unione Europea della Salute – Azioni in essere – “The UE4Health programme 2021-2027” – I sistemi sanitari europei a confronto

## MODERANO:

**Elena Pariotti**, Professore Ordinario di Filosofia del diritto, Dipartimento di Scienze Politiche, Giuridiche e Studi Internazionali, Università degli Studi di Padova

**Paolo Simioni**, Professore Ordinario di Medicina, Direttore del Dipartimento di Medicina, Università degli Studi di Padova

## INTERVENGONO

**Sandra Gallina**, Director General for Health and Food Safety, European Commission

**Laura Polverari**, Dipartimento di Scienze Politiche, Giuridiche e Studi Internazionali, Università degli Studi di Padova

**Eleanor Brooks**, Global Health Policy Unit | School of Social and Political Science, University of Edinburgh

**Elizabeth Kuiper**, Direttore Associato, European Policy Centre, Bruxelles

**Sebastian Lustig**, Policy Coordinator, European Commission, European Health Emergency Preparedness and Response Authority (HERA)

# A TUTTO ERN

22 Febbraio 2024  
dalle 9.00



## 11.00 SESSIONE II – Parte 1

### Gli ERN e l'ecosistema ERN

Le basi storiche, politiche e normative europee che li hanno generati e su cui si basano; la “vision, mission and values”; le loro funzioni, direttive di sviluppo, l'Eco sistema che si sta generando attorno agli ERN.

#### MODERANO:

**Michele Tessarin**, Direttore Sanitario Azienda Ospedale-Università Padova

**Enrico Rossi**, Direzione Scientifica Motore Sanità

#### INTERVENGONO

**Donata Meroni**, European Commission, DG Santé Head B3 Unit “Health monitoring and cooperation, Health networks”

**Nicola Larkins**, Deputy Head of Unit B3 Dg Santé Health Monitoring and Cooperation, Health Networks

**Licinio Kustra Mano**, Strategic Advisor for European Health Data Space at the European Commission

## 12.30 SESSIONE II – Parte 2

### GLI ERN IN AZIONE – CAMMINI FATTI, OBIETTIVI RAGGIUNTI E PROIEZIONI – IL PUNTO DI VISTA DI CHI GESTISCE GLI ERN

#### INTERVENGONO

**Marta Mosca**, Coordinatore Europeo [ERNConnect](#) – Sulle malattie Rare del connettivo

**Maurizio Scarpa**, Coordinatore Europeo [MetaERN](#) – Sulle malattie Rare Metaboliche

## 13.30 Lunch break

# A TUTTO ERN

22 Febbraio 2024  
dalle 9.00



## 14.30 SESSIONE III

### GLI ERN NEL CONTESTO ITALIANO E SULLA POSSIBILE INTEGRAZIONE NEL SISTEMA SANITARIO NAZIONALE

Dalla legge al Ruolo dei grandi ospedali nelle reti nazionali, regionali e europee sulle ERN

#### MODERANO

**Roberto Vettor**, Direttore DIDAS Medicina dei Sistemi, Azienda Ospedale-Università, Padova

**Eugenio Baraldi**, Direttore Dipartimento Universitario Salute Donna Bambino Azienda Ospedale Università, Padova

#### INTERVENGONO

**Fabiola Bologna**, Relatrice DL 10.11.2021 n. 175 “Disposizioni per la cura delle MR e per il sostegno della ricerca e della produzione dei farmaci orfani”

**Luca Sangiorgi**, Coordinatore Europeo [ERN Bond](#), sulle malattie Rare dell'osso e referente del ministero per il progetto Joint Action/Jardin sull'integrazione degli ERN nei sistemi sanitari nazionali europei

**Paola Facchin**, Coordinatore Tavolo Interregionale Malattie Rare

## 15.30 SESSIONE IV

### UP TO DATE: LA RISPOSTA DELLE REGIONI E DEGLI OSPEDALI ALLE RICHIESTE DEGLI ERN

Focus sulla partecipazione a registri internazionali di malattia, interazione con registri nazionale di malattia, focus sulla richiesta di partecipazione a forum telematici di condivisione delle esperienze cliniche, focus sulle richieste di extra-lavoro richiesto per partecipare agli ERN, sulle necessità di una cultura diffusa aziendale sugli ERN; focus sulle “good practices” richieste per partecipare agli ERN (Transizione, presa global del paziente) focus sulla necessità di un intervento delle direzioni strategiche aziendali per la partecipazione agli ERN

### ESEMPI DI COORDINAMENTI ISTITUZIONALI ALLA PARTECIPAZIONE AGLI ERN

#### MODERANO

**Silvio Brusaferrò**, Già Presidente dell'Istituto Superiore di Sanità, Professore Ordinario di Igiene, Università di Udine

**Chiara Gibertoni**, Direttore Generale IRCCS Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna - Sant'Orsola Malpighi

#### Contributi pre-ordinati

**G.Perilongo & R. Perilli**, per Dipartimento Funzionale Malattie Rare, Azienda Ospedale-Università Padova

**Dr. Massimiliano Raponi** – Direttore Sanitario IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù di Roma

**Pamela Magini** - Dirigente Biologo U.O. Genetica Medica, IRCCS Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna - Sant'Orsola Malpighi

# A TUTTO ERN

22 Febbraio 2024  
dalle 9.00



## CONTRIBUTI LIBERI:

Azienda Ospedaliero Universitaria Pisana - Referente Aziendale Malattie Rare e Responsabile del Coordinamento Aziendale della Medicina di Genere **Mojgan Azadegan**

IRCCS Ospedale San Raffaele, Milano - Dirigente Medico Immunoematologia Pediatrica **Federica Barzaghi**

Azienda Ospedaliera di Padova - Dirigente medico U.O. di Nefrologia e Dialisi **Gianni Carraro**

Centro di Coordinamento Rete Regionale Malattie Rare Lombardia - Referente **Erica Daina**

IRCCS Ospedale Policlinico San Martino Genova- Direttore Generale **Marco Damonte Prioli**

Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli, Roma - Direttore Generale **Marco Elefanti**

Università della Campania Luigi Vanvitelli - U.O. Malattie Rare Cardiovascolari Monaldi AORN Ospedali dei Colli - Professore Dipartimento di Scienze Mediche Traslazionali e Responsabile Centro di Coordinamento malattie Rare Regione Campania **Giuseppe Limongelli**

Struttura Semplice Dipartimentale Malattie Rare ASST Papa Giovanni XXIII, Bergamo- Responsabile **Maria Lucà**

IRCCS Istituto Gaslini, Genova - Referente ERN bond **Maria Beatrice Michelis**

Azienda Ospedaliero Universitaria Policlinico Bari Ospedale "Giovanni XXIII" - Presidente FIASO e Direttore Generale **Giovanni Migliore**

Clinical Trial Center e Studi di Fase I, Ricerca e Innovazione, Laboratorio di Ricerca C.R.E.A. - Direttore **Aldo Maria Roccaro**

Centro di Coordinamento Regionale Malattie Rare, Emilia-Romagna - Referente **Elisa Rozzi**

Rete Malattie Rare Regione Toscana- Responsabili **Cecilia Berni e Cristina Scaletti**

16.45

Sessione

V

**Esigenze, Prospettive future e Considerazione Conclusiva**

## MODERANO:

**Luciano Flor & Claudio Zanon**

## The Stakeholder's' forum - Interviene

**Luca Sangiorgi**, Coordinatore Europeo ERN Bond, sulle malattie Rare dell'osso e referente del ministero per il progetto Joint Action/Jardin sull'integrazione degli ERN nei sistemi sanitari nazionali europei

**17.15 Conclusione dei lavori**

# A TUTTO ERN

21 e 22

Febbraio 2024



Con il contributo incondizionato di





REGIONE DEL VENETO  
**Azienda  
Ospedale  
Università  
Padova**



**UNIVERSITÀ  
DEGLI STUDI  
DI PADOVA**

**EVENTO PROMOSSO DA**

**Comitato Scientifico**

**Dipartimento Funzionale Malattie Rare**

**Azienda-Ospedale Università di Padova**

**Elisabetta Balestro**

**Anna Belloni Fortina**

**Nora Cazzagon**

**Filippo Ceccato**

**Raffaella Colombatti**

**Piero Maffei**

**Giorgio Perilongo (coordinatore)**

**Renato Salvador**

**IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, Roma**

**Azienda Ospedaliero Universitaria Sant'Orsola**

**Malpighi, Bologna**

**IN COLLABORAZIONE CON**

**Prof.ssa Elena Pariotti e Prof.ssa Laura Polverari,**

Dipartimento di Scienze Politiche, Giuridiche e Studi Internazionali, Università degli Studi di Padova

**Maurizio Scarpa,** Coordinatore Europeo MetaERN – Sulle

malattie Rare Metaboliche

**Marta Mosca,** Coordinatore Europeo ERNConnect –

Sulle malattie Rare del connettivo

**Luca Sangiorgi,** Coordinatore Europeo ERN Bond, sulle

malattie Rare dell'osso e referente del ministero per il

progetto Joint Action/Jardin sull'integrazione degli ERN

nei sistemi sanitari nazionali europei

**SUPPORTO SEGRETERIA IN LOCO**

**cristina.degan@unipd.it**

**giorgia.vigo@aopd.veneto.it**

**ORGANIZZAZIONE e SEGRETERIA**

**segreteria@panaceasc.com**

**tel. 328 8443678**

**MOTORE  
SANITA**  
Cure the Future

**OSSERVATORIO  
INNOVAZIONE.COM**

**Panacea**

[www.motoresanita.it](http://www.motoresanita.it)



Comunicazione e redazione stampa a cura di [www.mondosanita.it](http://www.mondosanita.it)

Registrati e ottieni le nostre **rassegne stampa** in esclusiva







# A TUTTO ERN

eventi collaterali

# A TUTTO ERN

Evento collaterale

**24 Febbraio 2024**

dalle **10.00** alle **18.00**



## Hands4Rare-images (sede Università)

- 10.00**    **INAUGURAZIONE MOSTRA FOTOGRAFICA (Cortile Antico Bò)**
- 11.00**    **INCONTRO STUDENTI SCUOLE SUPERIORI CON ASSOCIAZIONI FAMILIARI E PAZIENTI RD (Aula Nievo Bò)**
- 12.00**    **PREMIAZIONE MIGLIORI FOTOGRAFIE (Aula Nievo Bò)**  
**CHAIR: Samuele Negro**



## Hands4Rare-community (sede Provincia PD)

### TAVOLA ROTONDA: MALATTIE RARE SFIDE E SOLUZIONI (Palazzo S. Stefano)

- 15.15**      **INTRODUZIONE**
- 15.30**      **DIAGNOSTICARE LO SCONOSCIUTO**
- 16.00**      **IL MALATO IN PROVETTA**
- 16.30**      **AGGIUSTARE UNA PROTEINA SBAGLIATA**
- 17.00**      **HO UNA MALATTIA RARA, PERCIÒ SONO PREZIOSO**
- 17.30**      **PERCHÈ NESSUNO RESTI INDIETRO**
- 18.00**      **CONCLUSIONI**
- 18.15-19.45** **APERICENA**
- 20.00**      **SPETTACOLO MUSICALE (Sala dei giganti)**

# A TUTTO ERN

Evento collaterale

29 Febbraio 2024

dalle 9.30 alle 11.30



## Hands4Rare-comics (sede Comune PD)

- 9.30 **PROIEZIONE DOCUFILM "PENSAVO DI ESSERE DIVERSO" (Aula Paladin)**
- 10.30 **LAVORO IN GRUPPO DEI RAGAZZI (10-14 ANNI) CON GLI STUDENTI DEL LICEO MODIGLIANI (Aula Paladin e Sala degli Anziani)**
- 11.30 **PREMIAZIONE MIGLIORI FUMETTI DISEGNATI DAI RAGAZZI (10-14 ANNI) E INCONTRO SCUOLA COMICS PD (Aula Paladin)**  
**CHAIR: Silvia Pittarello**