



AMCI Reggio Emilia

SABATO 24 OTTOBRE ore 9,00 presso la **Sede dell'Ordine dei Medici di Reggio Emilia** Via Dalmazia 101 (lungo crostolo angolo con Via Gorizia) tel. 0522 382100

CONVEGNO:

GENETICA: UNA SCIENZA PER LA VITA

*nel ricordo del Professor **Jerome Lejeune** a 50 anni dalla scoperta della trisomia 21 (sindrome di Down)*

Interverranno il prof. Bruno Dallapiccola e il prof. Francesco Agnoli.

ore 9 Introduzione della Dott.ssa Chiara Mantovani (moderatrice del Convegno)
ore 9,15 Saluto di Mons. Lorenzo Ghizzoni Vecovo Ausiliare di Reggio Emilia Guastalla
ore 9,30 Saluto del Dott. Salvatore De Franco Presidente dell'Ordine dei Medici Chirurghi di Reggio Emilia

ore 9,45 *Lo stato dell'arte della Genetica Medica a 50 anni dalla scoperta della trisomia 21 fatta da Jerome Lejeune*

Lezione magistrale del Prof. Bruno Dallapiccola professore di Genetica Medica presso l'Università "La Sapienza" di Roma, Presidente del comitato nazionale di Scienza e Vita

ore 10,45 coffee break

ore 11 Jerome Lejeune: una vita straordinaria di uomo e di scienziato
prof. Francesco Agnoli

ore 11,45 Intervento del pubblico

ore 12,30 Saluti e ringraziamenti

Chiara Mantovani: medico chirurgo, Vice Presidente Nazionale dell'Associazione Medici Cattolici Italiani (AMCI), componente del comitato esecutivo nazionale di Scienza e Vita, Presidente di Scienza & Vita di Ferrara,

Francesco Agnoli: docente di materie umanistiche presso l'Istituto Sacro Cuore di Trento, scrittore, giornalista e pubblicista. Scrive sui quotidiani Avvenire, Il Foglio (dove tiene periodicamente la rubrica "Controriforme"), L'Adige e sul mensile Il Timone.

Bruno Dallapiccola: professore di Genetica Medica presso l'Università "La Sapienza" di Roma, direttore scientifico dell'Istituto Mendel di Roma e dell'I.R.C.C.S. Ospedale Casa Sollievo della Sofferenza di San Giovanni Rotondo. Presidente nazionale del Comitato Scienza e Vita.

E' rappresentante del Ministero della Salute del Comitato Tecnico Interregionale Permanente per il Coordinamento e il Monitoraggio delle Attività Assistenziali per le Malattie Rare.

Componente del Comitato Italiano di Biosicurezza e Biotecnologia e del Comitato di Bioetica; è esperto di Genetica presso il Consiglio Superiore di Sanità. Nel 1976 ha costituito a Roma il primo servizio di diagnosi prenatale. Coordina l'interfaccia italiana del progetto Orphanet per le malattie rare. L'attività di ricerca ha avuto come oggetto principale la comprensione delle basi molecolari delle malattie rare, con contributi specifici nel campo della citogenetica, mappaggio e clonaggio di più geni. E' autore di oltre 650 pubblicazioni su riviste internazionali.