

1

- Terapia QT lungo tipo II.
- Aspetti elettrofisiologici, cellulari e molecolari della disopiramide e della ranolazina nella cardiomiopatia ipertrofica.
- Diagnosi e management del malato raro in Campania: il percorso diagnostico-terapeutico

2

- Epidemiologia e prognosi delle BAV familiari.
- Aspetti cardiologici della Sindrome di KearnsSayre
- Diagnosi e management del paziente con malattie rare cardiovascolari in Campania: il percorso diagnostico-terapeutico

3

- Canalopatie da mutazione SCNSA
- Aspetti clinici e cardiologici in paziente con mutazione GATA A, GATA 6, MYH6, NKX2 5
- Diagnosi e management del paziente con malattie congenite e rare cardiovascolari in Campania: il percorso diagnostico-terapeutico

4

- Storia naturale ed innaturale della Sindrome di Scimitarra
- Malattie mitocondriali: aspetti cardiaci delle forme matrilineari e nucleari
- Diagnosi e management del paziente con malattie cardiomiopatie, congenite e rare cardiovascolari in Campania: il percorso diagnostico-terapeutico

5

- RVAP ostruenti: diagnosi e management.
- Aspetti cardiologici della sindrome di TAR.
- Diagnosi e management del paziente con malattie congenite cardiovascolari in Campania: il percorso diagnostico-terapeutico

6

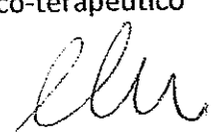
- Cuore sinistro ipoplasico: dalla diagnosi fetale al management terapeutico
- Aortopatie da gene ACTA2: diagnosi ed aspetti cardiologici e sistemici
- Diagnosi e management del paziente con malattie del muscolo cardiaco in Campania: il percorso diagnostico-terapeutico

7

- Interruzione arco aortico: classificazione anatomica, fisiopatologica e associazione con sindromi
- Aspetti cardiologici del disordine di glicosilazione da PGM1
- Diagnosi e management del paziente con sindromi genetiche ad interessamento cardiovascolare in Campania: il percorso diagnostico-terapeutico

8

- Tronco arterioso comune: dalla diagnosi fetale al management terapeutico
- Aspetti clinici e cardiologici in paziente con mutazione NOTCH2, HEY 1, NOTCH 1, HEY 2, JAG 1
- Diagnosi e management del paziente malattie metaboliche ad interessamento cardiovascolare in Campania: il percorso diagnostico-terapeutico



9

- Classificazione del cuore univentricolare dalla diagnosi fetale al management terapeutico
- Mavacantem e Ranolazina nelle forme di cardiomiopatie ipertrofica ostruttiva e non ostruttiva
- Diagnosi e management del paziente malattie infiltrative ad interessamento cardiovascolare in Campania: il percorso diagnostico-terapeutico

10

- Aspetti cardiologici e sistemici della sindrome di Leopard
- Overlap tra dilatativa familiare e canalopatie
- Diagnosi e management del paziente malattie immunitarie ad interessamento cardiovascolare in Campania: il percorso diagnostico-terapeutico

11

- Le redflags per la diagnosi di Cardiomiopatia Ipertrofica
- Diagnosi differenziale tra Moya-Moya, Sindrome della tortuosità arteriosa e Sindrome di Ehlers-Danlos
- Diagnosi e management del paziente malattie neuromuscolari ad interessamento cardiovascolare in Campania: il percorso diagnostico-terapeutico

12

- Prognosi ed approccio emodinamico e chirurgico delle malformazioni cardiache nelle Sindromi di Williams
- Indicazione al trattamento con MEK inibitori nelle RASopatie
- Piano regionale malattie rare: la rete delle m. cardiovascolari rare ed i percorsi di formazione ed informazione

13

- Aspetti cardiologici delle mucopolisaccaridosi
- Aspetti cardiologici, espressione fenotipica e storia naturale del paziente con mutazione MYL-2
- Il percorso del malato raro in Campania

14

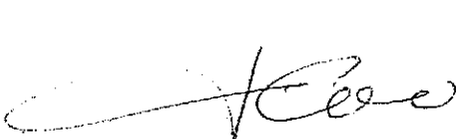
- Aspetti cardiologici delle RASopatie
- Indicazione al trapianto cardiaco nei pazienti con malattie mitocondriali
- Il percorso del paziente con malattia rara cardiovascolare in Campania

15

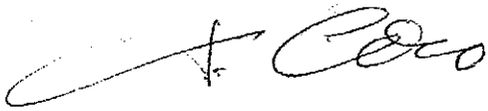
- Aspetti cardiologici e clinici della sindrome di De George
- Aspetti cardiologici e sistemici delle CMD da RAF1
- Il percorso del paziente con cardiopatia congenita in Campania

16

- Sindromi eterotassiche
- Sindrome di Noonan da RIT1
- Il percorso del paziente con cardiopatia congenita prenatale in Campania



- Criteri diagnostici della Sindrome di Marfan
- Aspetti anatomici, genetici e clinici dell'ipoplasia apicale del ventricolo sinistro
- Lo screening neonatale in Campania ed in Italia

A handwritten signature in black ink, appearing to be 'A. Casco'.A handwritten signature in black ink, appearing to be 'M. P.'.A handwritten signature in black ink, appearing to be 'L. M.'.A handwritten signature in black ink, appearing to be 'G. S.'.