



REGIONE DEL VENETO
**Azienda
Ospedale
Università
Padova**



**UNIVERSITÀ
DEGLI STUDI
DI PADOVA**

A TUTTO ERN



PADOVA



21 e 22 Febbraio 2024

Iscriviti su www.motoresanita.it



**MOTORE
SANITA**
Cure the Future

**OSSERVATORIO
INNOVAZIONE.COM**



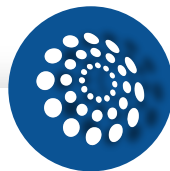
A TUTTO ERN

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

Tutti i Relatori sono stati invitati

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

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

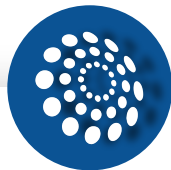
DISCUSSIONE

18.00 NOTE CONCLUSIVE

Giorgio Perilongo, Coordinatore Dipartimento Funzionale Malattie Rare

Claudio Zanon, Direttore Scientifico Motore Sanità

Tutti i Relatori sono stati invitati



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

Giuseppe Dal Ben, Direttore Generale Azienda Ospedale-Università Padova

Daniela Mapelli, Rettore Università di Padova

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, European Commission, DG Santé, Deputy Director, General for Health responsible for Directorates B, C and D

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)

Tutti i Relatori sono stati invitati

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

Tutti i Relatori sono stati invitati

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 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 Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna - Sant'Orsola Malpighi

Tutti i Relatori sono stati invitati

A TUTTO ERN

22 Febbraio 2024
dalle 9.00



INTERVENGONO **Giorgio Perilongo**, Coordinatore Dipartimento Funzionale Malattie Rare AOU Padova, **Rossella Perilli**, Azienda Ospedale-Università di Padova, **Massimiliano Raponi**, Direttore Sanitario, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, Roma

PARTECIPANO:

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

Elena Bargagli, Direttore f.f. UOC Malattie Apparato Respiratorio, Azienda Ospedaliero Universitaria Senese

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

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

Erica Daina, Referente Centro di Coordinamento Rete Regionale Malattie Rare, Lombardia

Marco Damonte Prioli, Direttore Generale IRCCS Ospedale Policlinico San Martino Genova

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

Emanuele Gori, Direttore Sanitario Azienda Ospedaliero Universitaria Meyer, Firenze

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

Walter Messina, Direttore Generale Azienda Ospedaliera "Ospedali Riuniti Villa Sofia - Cervello", Palermo

Giovanni Migliore, Direttore Generale AOU Policlinico Bari Ospedale "Giovanni XXIII", Presidente FIASO

Mauro Moreno, Direttore Sanitario ASST Ospedale Papa Giovanni XXIII, Bergamo

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

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

Tutti i Relatori sono stati invitati

A TUTTO ERN

22 Febbraio 2024
dalle 9.00



16.45 – 17.45 **Esigenze e prospettive future**

MODERANO Luciano Flor & Claudio Zanon

INTRODUCONO

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

PARTECIPANO: Rappresentanti Regionali e Direzioni Strategiche

Elena Bargagli, Direttore f.f. UOC Malattie Apparato Respiratorio, Azienda Ospedaliero Universitaria Senese

Giuseppe Dal Ben, Direttore Generale Azienda Ospedale-Università Padova

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

Massimiliano Raponi, Direttore Sanitario, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, Roma



REGIONE DEL VENETO

Azienda
Ospedale
Università
Padova



UNIVERSITÀ
DEGLI STUDI
DI PADOVA

MOTORE
SANITA
Cure the Future

OSSERVATORIO
INNOVAZIONE.COM

Panacea

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

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

IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, Roma

Azienda Ospedaliero Universitaria Sant'Orsola

Malpighi, Bologna

SUPPORTO SEGRETERIA IN LOCO

cristina.degan@unipd.it

giorgia.vigo@aopd.veneto.it

ORGANIZZAZIONE e SEGRETERIA

segreteria@panaceasc.com

tel. 328 8443678

www.motoresanita.it



Comunicazione e redazione stampa a cura di 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