

ENFERMEDADES NEURO CUTÁNEAS (1ª Edición)

Aula de Pediatría
Hospital de Sant Joan de Déu
Passeig Sant Joan de Déu, 2
08950 Esplugues de Llobregat
Barcelona
Teléfono 93 253 21 30
Fax 93 280 41 79

Correo electrónico
aula@hsjdbcn.org

Con el reconocimiento de:



ORGANIZA

Unidad de Enfermedades Neurocutáneas

Servicio de Neuropediatría
Servicio de Oncohematología
Servicio de Dermatología
Servicio de Oftalmología

INCLUYE

- Documentación, certificado y diploma de asistencia
- Café y comida de trabajo

Tramitada la acreditación al Consell Català de Formació Continuada Professions Sanitàries -Comisión de Formación Continuada del Sistema Nacional de Salud



Con la colaboración de:



ENFERMEDADES NEURO CUTÁNEAS (1ª Edición)



Dirección del Curso
Dr. Federico J. Ramos
Dr. Héctor Salvador

Fecha
20 y 21 de octubre de 2016

Lugar
Hospital Universitari Sant Joan de Déu
Esplugues de Llobregat
Barcelona

20 de octubre 2016

08:30 - 09:00 Presentación del curso.

Prof. J. Campistol Plana. Catedrático de Pediatría. Jefe del Servicio de Neuropediatría. Hospital Sant Joan de Déu. Barcelona. España.

Dr. Miquel Pons Serra. Director Mèdic. Hospital Sant Joan de Déu. Barcelona. España.

09:00 - 09:40 "Pathophysiology and clinical management of epilepsy in TSC: An update".

Prof. Dr. Darcy A. Krueger. Director of the Tuberous Sclerosis Clinic Cincinnati Children's Hospital Medical Center. Ohio, USA.

09:40 – 10:20 Patología Renal en el Complejo Esclerosis Tuberosa: diagnóstico y tratamiento.

Dra. M^a Roser Torra Balcells. Servicio de Nefrología, Fundació Puigvert. Barcelona, España.

10:20 – 10:50 Preguntas.

10:50 - 11:20 Coffee break.

11:20 – 12:00 "TSC Associated Neuropsychiatric Disorders (TAND): early detection and clinical management"

Prof. Dr. Anna Jansen. Head of Clinics at the Pediatric Neurology Unit UZ Brussel Hospital Brusselss, Belgium.

12:00 – 12:40 Utilidad del estudio genético en el diagnóstico y pronóstico del Complejo Esclerosis Tuberosa.

Dra. Susana Boronat Guerrero. Servicio de Neuropediatría, Hospital Universitari Vall d'Hebrón, Barcelona. España.

12:40 – 13:20 Unidades multidisciplinares en el Complejo Esclerosis Tuberosa.

Dr. Javier Aparicio Calvo. Servicio de Neurología, Hospital Sant Joan de Deu – Hospital Clínic. Barcelona. España.

13:20 – 14:00 Preguntas.

14:00 – 15:00 Comida.

TALLERES Complejo Esclerosis Tuberosa: Casos Clínicos.

15:00 – 17:00 3 grupos rotatorios:

- Epilepsia en el Complejo Esclerosis Tuberosa.
- Manifestaciones cutáneas en el Complejo Esclerosis Tuberosa y posibles tratamientos.
- Opciones terapéuticas asociadas al SEGA.

21 de octubre 2016

09:00 - 09:40 "Cognitive deficits in neurocutaneous syndromes: New therapeutic approaches"

Prof. Dr. Ype Elgersma. Professor of Molecular Neuroscience Scientific director ENCORE Expertise Centre for Neurodevelopmental Disorders Department of Neuroscience, Erasmus MC Rotterdam, Holland.

09:40 – 10:20 "Next generation sequencing en el diagnóstico de las Rasopatías"

Dra. Elisabeth Castellanos. Unidad de diagnóstico genético de cáncer hereditario Institut de Medicina Predictiva i Personalitzada del Càncer (IMPPC), Hospital Germans Trias Barcelona, España.

10:20 – 10:50 Preguntas.

10:50 - 11:20 Coffee break.

11:20 – 12:00 "Papel de la cirugía en neurofibromas plexiformes".

Dr. Juan Carlos López Gutiérrez. Departamento de Cirugía Pediátrica, Unidad de Cirugía Plástica Infantil, Hospital Infantil La Paz Madrid, España.

12:00 – 12:40 Síndromes neuroectodérmicos minoritarios: Melanosis Neurocutánea, Xeroderma Pigmentoso, Síndrome de Legius"

Dra. Isabel Bielsa Marsol. Servicio de Dermatología, Hospital Germans Trias. Barcelona, España.

12:40 – 13:20 "Enfermedades Neurocutáneas de herencia ligada al X: Incontinencia Pigmenti - Enfermedad de Fabry"

Dr. Federico J. Ramos. Servicio de Neurología, Hospital Sant Joan de Deu Barcelona. España.

13:20 – 14:00 Preguntas.

14:00 – 15:00 Comida.

TALLERES Neurofibromatosis Tipo 1: Casos Clínicos.

15:00 – 17:00 3 grupos rotatorios:

- Neurofibromas plexiformes: Tratamiento médico.
- Screening de Glioma de vías ópticas asociados a NF1.
- Abordaje neurocognitivo del paciente con NF1.

17:00 - 17:30 Clausura de las jornadas.

Inscripción

| PRECIOS INSCRIPCIÓN | |
|--------------------------------------|-------|
| Antes del 23 de septiembre de 2016 | 200 € |
| Después del 23 de septiembre de 2016 | 230 € |
| Cena (jueves día 20) | 60 € |

Enlace de inscripción:
www.cursospediatria.net

