

Congreso Anual de Neurofibromatosis 03 junio 2017

Fundación ONCE
Salón de Actos

c/ Sebastián Herrera, 15
28012 MADRID

Hora de inicio: 10.00h



Programa:

Mesa 1

Moderador:

Dr. Héctor Salvador

Mesa 2

Moderador:

Dr. Ignacio Blanco

Ponentes

Dr. Joan Prat Bartomeu

Jefe de Servicio de oftalmología. Lidera la Unidad de oculoplástica pediátrica del Hospital Sant Joan de Deu (Barcelona).

“Perspectivas en el diagnóstico precoz del glioma de VVOO en NF1”

Dr. Ignacio Blanco Guillermo

Coordinador CSUR Facomatosis, Hospital Germans Trias i Pujol – Institut Català d'Oncologia (Badalona).

“Manifestaciones de la NF2 durante la infancia”

Dr. Juan Luis Becerra Cuñat

Consultor de Neurología CSUR Facomatosis HUGTiP. Coordinador de la Unidad de Epilepsia. Servicio de Neurología. Departamento de Neurociencias. Hospital Germans Trias i Pujol (Badalona).

“Epilepsia en pacientes con NF1. Un reto diagnóstico y un tratamiento a medida”

Dr. Eduard Serra Arenas

Investigador. Grupo de Neurofibromatosis ICO-IMPPC. Instituto de Medicina Predictiva y Personalizada del Cáncer. Hospital Germans Trias i Pujol (Badalona)

“Modelos celulares para las neurofibromatosis: utilización en el diagnóstico, investigación básica y traslacional”

Dr. Héctor Salvador Hernández

Servicio de Oncología Pediátrica

Unidad de Seguimiento y Predisposición a Cáncer Hospital Sant Joan de Deu. (Barcelona)

“Nuevos tratamientos en el manejo de los neurofibromas plexiformes”

Dra. Juana Fernández Rodríguez

Investigadora Postdoctoral. Unidad de Diagnóstico Molecular. Programa de Cáncer Hereditario. Instituto Català d'Oncologia - IDIBELL (Barcelona).

“Creación de una plataforma terapéutica de medicina personalizada para probar nuevos tratamientos en tumores MPNST”

Dra. Teresa González Muñoz

Programa de Oncología Molecular. Perteneciente al Grupo de Microambiente y Metástasis del Centro Nacional de Investigaciones Oncológicas (CNIO).

“Determinación de nuevos marcadores y dianas terapéuticas para prevenir la transformación maligna de tumores malignos de la vaina nerviosa periférica”

Dr. Juan Carlos López Gutiérrez

Jefe de Servicio de Cirugía Pediátrica del Hospital Universitario Quirón Salud de Madrid. Responsable de la Unidad de Anomalías Vasculares Congénitas del Hospital La Paz de Madrid.

“¿Quedan indicaciones quirúrgicas en el tratamiento de la NF1?”

Ruegos y preguntas

Descanso

Ruegos y preguntas

Conclusiones y Clausura

Congreso Nacional de Neurofibromatosis

Las neurofibromatosis son un grupo de enfermedades originadas por una alteración genética que provoca en los afectados un crecimiento descontrolado de tumores en casi todo el organismo. En España se estiman 16.000 casos.

Se describen dos tipos:

- NF 1 o enfermedad de Von Recklinghausen (1/3.500)
- NF 2 o neurofibromatosis bilateral acústica (1/40.000)

La Asociación de Afectados de Neurofibromatosis, desde su creación en junio de 1997, intenta resolver los problemas derivados de estas enfermedades, tanto de los afectados como de sus familias y tiene como objetivo final conseguir avances en la investigación de las mismas.

Desde 2003 y hasta la actualidad, la Asociación y, posteriormente, la Fundación colaboran en la financiación de la investigación entorno a la NF, apoyando la consolidación de proyectos ya existentes y la apertura de nuevas vías con el fin de lograr nuevos progresos.



ASOCIACIÓN DE AFECTADOS DE NEUROFIBROMATOSIS

FUNDACIÓN PROYECTO NEUROFIBROMATOSIS

c/ Avenida de América, 33. 2ºB. 28002 Madrid

Telf.: 913610042 / 670210159

e-mail: asociacion.nf@neurofibromatosis.es