

COLABORADORES:



II Reunión de Enfermedades por Depósito Lisosomal

Barcelona 18 de Marzo de 2016

INFORMACIÓN E INSCRIPCIONES

Secretaría Técnica:

Grupo Pacífico
C/ Marià Cubí, 4 · 08006 Barcelona
reunionlisosomal@pacifico-meetings.com

Sede de la Reunión:

Hotel Alimara
C/ Berruguete, 126
08035 Barcelona



Coordinan:
Dra. Mireia del Toro / Dr. Jordi Pérez
Hospital Universitario Vall d'Hebron

VIERNES 18 DE MARZO DE 2016

8:30h Recogida de documentación

9:00h Inauguración de la jornada

9:15h **BASES FISIOPATOLÓGICAS Y MOLECULARES DE LAS EDL**

Moderador: Dr. José Antonio Arranz

Laboratorio de Metabolopatías. Hospital Vall d'Hebron. Barcelona

Actualización en el diagnóstico y seguimiento bioquímico de las EDL

Dra. Maria Josep Coll

Institut de Bioquímica Clínica. Barcelona

Correlación genotipo y fenotipo en las EDL

Dra. Laura Gort

Institut de Bioquímica Clínica. Barcelona

10:15h **ABORDAJE TERAPÉUTICO DE LAS EDL (I)**

Moderadora: Dra. Mireia del Toro

Servicio de Neuropediatría. Hospital Vall d'Hebron. Barcelona

Seguridad y comorbilidades asociadas al TSE en la enfermedad de Gaucher tipo 1

Dr. Jordi Pérez

Unidad de Enfermedades Minoritarias. Hospital Vall d'Hebron. Barcelona

Tratamiento de las complicaciones neuropsiquiátricas de la enfermedad de Niemann-Pick C

Dr. Jordi Gascón

Servicio de Neurología. Hospital de Bellvitge. Barcelona

Monitorización del TSE en la enfermedad de Pompe mediante RMN muscular

Dr. Jordi Díaz

Servicio de Neurología. Hospital de Sant Pau. Barcelona

11:15h Pausa-café

11:45h **ABORDAJE TERAPÉUTICO DE LAS EDL (II)**

Moderadora: Dra. Irene Agraz

Servicio de Nefrología. Hospital Vall d'Hebron. Barcelona

Indicación de TSE en la enfermedad de Fabry

Dra. Roser Torra

Fundación Puigvert. Barcelona

Indicación de TSE en la enfermedad de Pompe y síndrome de Hunter

Dra. Mireia del Toro

Servicio de Neuropediatría. Hospital Vall d'Hebron. Barcelona

Tratamiento de la enfermedad de Morquio con elosulfasa

Dr. Guillem Pintos

Servicio de Nefrología Pediátrica. Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona

Terapia de Sustitución Enzimática en la Deficiencia de Lipasa Ácida Lisosomal

Dr. Emilio Ros

Servicio de Endocrinología y Nutrición. Hospital Clínic. Barcelona.

Jefe del equipo IDIBAPS 'Hipertensión, lípidos y riesgo cardiovascular'

13.30h Almuerzo de trabajo

14.30h **NUEVOS TRATAMIENTOS EN LAS EDL (II)**

Moderador: Dr. Jorge Hernández Vara

Servicio de Neurología. Hospital Vall d'Hebron

Enzyme replacement therapy for Fabry disease: the Nanomedicine approach

Dr. Simó Schwartz

CIBBIM Nanomedicina. Hospital Vall d'Hebron

Terapia génica en las EDL

Dra. Assumpció Bosch

Institut de Neurociències. Universitat Autònoma de Barcelona

Novedades en el tratamiento de la enfermedad de Fabry

Dra. Roser Torra

Fundación Puigvert. Barcelona

Novedades en el tratamiento de la enfermedad de Gaucher

Dr. Jesús Villarubia

Servicio de Hematología Clínica. Hospital Ramón y Cajal. Madrid

Novedades en el tratamiento de las EDL con manifestaciones neurodegenerativas

Dra. Mireia del Toro

Servicio de Neuropediatría. Hospital Vall d'Hebron. Barcelona

16.30h Conclusiones y clausura