

JORNADA

TRASTORNOS DEL MOVIMIENTO

DIAGNÓSTICO TRATAMIENTO
SEGUIMIENTO INVESTIGACIÓN

COORDINADORES: DR. JAVIER BENÍTEZ Y DR. VICENTE BELLOCH

OCTUBRE
21

COLEGIO DE
MÉDICOS
DE VALENCIA

09:00-09:30h RECOGIDA DOCUMENTACIÓN

09:30-10:00h BIENVENIDA

Dra. Mercedes Hurtado
Presidenta del Ilustre Colegio de Médicos de Valencia
Dña. M^a Teresa Cardona
Directora Territorial de Sanidad en Valencia
D. Tomás Abadía
Presidente Patronato Fundación QUAES
Dr. Vicente Belloch
Director Científico ERESA
Dr. Javier Benítez
Director Programa Genética del Cáncer, CNIO
Asesor Científico Fundación QUAES.

10:00-11:00h MESA 1: DIAGNÓSTICO

MODERADOR:

Dr. Vicente Belloch
Director Científico ERESA

PONENTES:

Dr. Alejandro Romera
Unidad de Genética Médica de Sistemas Genómicos
Dra. Irene Martínez Torres
Unidad de Trastornos del Movimiento, Servicio de Neurología Hospital Universitari i Politècnic La Fe, Valencia
Dr. Javier Arbizu Lostao
Profesor Titular de Medicina Nuclear, Facultad de Medicina Universidad de Navarra.
Jefe de Sección, Medicina Nuclear
Clínica Universidad de Navarra. Pamplona.

- ¿Qué son los trastornos del movimiento?
- ¿Cómo y cuándo se diagnostican?
- ¿Es fácil el diagnóstico?
- ¿En qué puede ayudar la genética?
- ¿En qué puede ayudar la imagen?
- ¿Qué implicaciones tiene para el paciente y su familia un correcto diagnóstico?
- Los nuevos desarrollos tecnológicos ¿están ayudando a un mejor y más precoz diagnóstico?
- ¿Se diagnostica igual en todas las comunidades autónomas?

11:00-11:30h CAFÉ

11:30-12:30h MESA 2: SEGUIMIENTO/TRATAMIENTO

MODERADOR:

Dr. Justo García Yébenes
Servicio de Neurología Hospital Ramón y Cajal, Madrid

PONENTES:

Dra. Marta del Álamo de Pedro
Responsable Programa Estimulación Intracerebral Profunda
Servicio de Neurocirugía, Hospital Ramón y Cajal, Madrid
Dr. Álvaro Sánchez Ferro
Servicio de Neurología, HM Hospitales, Madrid
Dña. Asunción Martínez Descals
Presidenta Asociación pacientes de Huntington y Grupo Europeo de Huntington

- Los trastornos de movimiento son genéticamente heterogéneos. ¿Es estándar el tratamiento o puede ser individualizado si se conoce su base genética?
- El paso del niño al adulto ¿qué problemas conlleva en cuanto al seguimiento?
- El acceso a los ensayos clínicos ¿es igual en todas las comunidades?
- ¿Qué papel juegan las asociaciones en este apartado? ¿En qué casos se puede realizar tratamiento erradicador de la enfermedad con técnicas de intervención genética?
- ¿Hay una personalidad premórbida en las enfermedades que cursan con trastornos del movimiento?
- En caso de que haya una personalidad premórbida ¿qué papel juegan en su génesis los factores genéticos y cuál los ambientales?

12:30-13:30h MESA 3: INVESTIGACIÓN

MODERADOR:

Dr. Javier Benítez Ortiz
Director Programa Genética del Cáncer, CNIO
Asesor Científico Fundación QUAES.

PONENTES:

Dr. Fernando Royo Gómez
Presidente Patronato Fundación Genzyme
Dr. Antoni Matilla Dueñas
Director de la Unidad de Neurogenética Funcional y Translacional
Departamento de Neurociencias, Instituto de Investigación en Ciencias de la Salud Germans Trias y Pujol (IGTP) Universidad Autónoma de Barcelona
Dra. Belén Bornstein
Subdirectora General de Evaluación y Fomento de la Investigación del Instituto de Salud Carlos III

- La media de la UE es de un 2% en investigación mientras que España está en un 1.2%. ¿Cómo está afectando este descenso a la I+D en el ámbito de la neurología?
- Papel del Ministerio de Sanidad y el de Economía frente al sector privado
- Panorama general de las farmas en relación a nuevos fármacos para los trastornos del movimiento
- Investigación en genética. Puntos fuertes y débiles de nuestro país
- ¿Cómo se financian los grupos españoles? ¿Hay fondos de la UE o del NIH? ¿Son competitivos?
- ¿Qué deberíamos hacer para potenciar la I+D en neuro? ¿Más dinero? ¿Más formación de nuestros clínicos? ¿Más implicación del sector privado?

13.30h ENTREGA BECAS FUNDACIÓN QUAES A ASOCIACIONES DE PACIENTES

14:00h APERITIVO