

I Jornada de Genética Clínica y Enfermedades Raras para Atención Primaria

Salón de Actos INCLIVA, miércoles 19 de octubre de 2016.

10:00 h. Inauguración:

D. Oscar Zurriaga, Director General de Investigación, Innovación, Tecnología y Calidad.

D. Alvaro Bonet, Director Gerente Departamento Salud Valencia Clínico-Malvarrosa.

D. Federico Pallardó, Decano Facultad de Medicina y odontología de la Universitat de València. "Importancia de los registros en la investigación en Enfermedades Raras". Dra. D^a Clara Cavero, Fundación para el Fomento de la Investigación Sanitaria y Biomédica de la Comunitat Valenciana (FISABIO).

D. Aurelio Duque, Presidente de la Sociedad Valenciana de Medicina Familiar y Comunitaria

10:10 h. - Introducción:

Dr. D. Jorge Navarro, Director Médico Departamento Salud Valencia Clínico-Malvarrosa.

"¿Podemos diagnosticar enfermedades minoritarias respiratorias desde Atención primaria?. El ejemplo del Déficit de alfa-1 antitripsina". D^a. Miriam Barrecheguren, Vall d'Hebron Institut de Recerca.

"¿Cómo facilitar la aplicación de los resultados de investigación a la práctica clínica?". Dr. D. Ernest Vinyoles, Universitat de Barcelona.

10:15 h. - MESA 1: Las enfermedades raras y las habilidades en genética clínica en Atención Primaria.

Moderador: Dr. D. Ismael Ejarque, la Sociedad Valenciana de Medicina Familiar y Comunitaria.

"El médico de familia y sus competencias en genética clínica". Dr. D. Ismael Ejarque, Sociedad Valenciana de Medicina Familiar y Comunitaria.

"El rol de la atención primaria ante el cáncer hereditario". Dra. D^a. Andrea Rodríguez, Sociedad Valenciana de Medicina Familiar y Comunitaria.

"El manejo de las enfermedades raras desde atención primaria con el protocolo DICE-APER". Dr. D. Miguel García Ribes, Sociedad Valenciana de Medicina Familiar y Comunitaria.

"El asesoramiento preconcepcional desde atención primaria". Dr. D. José Vicente Sorlí, Sociedad Valenciana de Medicina Familiar y Comunitaria.

12:00 h. - MESA 2: Investigación de enfermedades raras en Atención Primaria.

Moderador: Dr. D. Francisco Dasí, Instituto de Investigación Sanitaria INCLIVA.

"Estado actual y perspectivas de la investigación en Enfermedades Raras en Atención Primaria". Dr. D. Francisco Dasí, Instituto de Investigación Sanitaria INCLIVA.

13:30 h. - MESA 3: El pediatra frente a las enfermedades raras respiratorias.

Moderador: Dra. D^a. Amparo Escribano, Unidad de Neumología Infantil y Fibrosis quística. Hospital Clínico Universitario de Valencia. Universidad de Valencia.

"Lo que no se conoce no se diagnostica". Dra. D^a. M^a. Angeles Requena, Servicio de Pediatría. Hospital de Hellín Albacete

"Niño de tres años con rinorrea "desde siempre": la importancia de lo poco importante". Dra. D^a. Amparo Escribano, Unidad de Neumología Infantil y Fibrosis quística. Hospital Clínico Universitario de Valencia. Universidad de Valencia.

"Lactante de dos meses con taquipnea persistente: ¿cuándo preocuparse?". Dr. D. Antonio Moreno, Unidad de Neumología Infantil y Fibrosis quística, Hospital Universitario Vall d'Hebron. Universidad Autónoma de Barcelona.

"Seguimiento de los niños con ERR. Papel del pediatra y del neumólogo infantil". Dra. D^a. Silvia Castillo, Unidad de Neumología infantil y Fibrosis quística, Hospital Clínico Universitario de Valencia.

15:00 h. - Clausura

OBJETIVO: Actualización de conocimientos y habilidades relacionadas con el diagnóstico precoz, la investigación de Enfermedades Raras y el desarrollo de habilidades en genética clínica en el ámbito de Atención Primaria.

PLAZAS E INSCRIPCIÓN:

Entrada libre y gratuita, inscripción obligatoria a través del siguiente enlace:

<https://goo.gl/forms/3gKK0EaXBSBOLBzC2>

Aforo limitado a 68 plazas.

LUGAR: Salón de actos INCLIVA. Planta sótano edificio INCLIVA, Av. Menéndez Pelayo, 4 accesorio - 46010 Valencia

INFORMACION Y CONTACTO: formacion@incliva.es www.incliva.es 961973533

ORGANIZA



Solicitada acreditación a la Comisión de Formación Continuada de las Profesiones Sanitarias.