

I Jornada de Genética Clínica y Enfermedades Raras para Atención Primaria

Aula Magna Facultad de Medicina Universidad de Valencia, miércoles 19 de octubre de 2016.

10:00 h. Inauguración:

D. Salvador Peiró, Subdirector general de Investigación e Innovación, Conselleria de Sanidad Universal y Salud Pública
D. Alvaro Bonet, Director Gerente Departamento Salud Valencia Clínico-Malvarrosa.
D. Federico Pallardó, Decano Facultad de Medicina y odontología de la Universitat de València.
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.

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

Modera: 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 Española de Medicina Familiar y Comunitaria (SEMFYC).

“El asesoramiento preconcepcional desde atención primaria”. Dr. D. José Vicente Sorlí, Sociedad Valenciana de Medicina Familiar y Comunitaria. CIBER Fisiopatología de la Obesidad y Nutrición.

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

Modera: 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.

“La revolución del dato en clínica”. Dr. D. Emilio Soria Olivas, Escuela Técnica Superior Ingeniería Universidad de Valencia.

“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).

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

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

Modera: 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>

LUGAR: Aula Magna, Fac. de Medicina Univ. de Valencia, Av Blasco Ibáñez. 15, 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.