

Inscripción: 60€, mediante transferencia a la Fundación para la Investigación Biomédica del Hospital Universitario Ramón y Cajal (FIMHURYC) en la cuenta 2100 5731 75 0200142354 (la Caixa), indicando el nombre del curso y el nombre de la persona que se inscribe. La comida de Trabajo no está incluida en el precio de la inscripción. Plazas limitadas. Se confirmará aceptación por correo electrónico por orden de solicitud según la disponibilidad de plazas: **glorenzosanz@yahoo.es** o en el Servicio de Neurofisiología Clínica, Hospital Ramón y Cajal. Madrid. Tf.: 91 3368378. Se entregará un certificado acreditativo a los asistentes del curso.

El programa del curso se puede consultar en la página web: **www.gustavolorenzo.es**, así como las ponencias de años anteriores. Al final de las jornadas también se podrán consultar los archivos en línea de las ponencias del presente curso en la misma dirección.

Secretaría Científico-Técnica:

Dr. P. V. Morillo Carnero. S. de Pediatría. P. Quintana Aparicio. J. Sáez Álvarez. S. de Neurofisiología Clínica. Dr. J. C. Sáez Garrido. S. de Bioquímica. Hospital Universitario Ramón y Cajal.

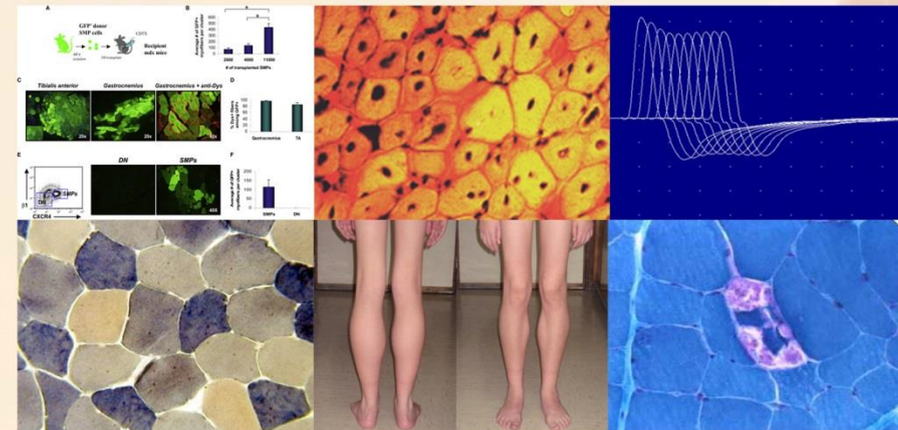
Como llegar:

RENFE-CERCANÍAS: Estación Ramón y Cajal, líneas C-7 y C-8

METRO: Estación Begoña, línea 10

AUTOBÚS: Líneas 125 y 135

COCHE: Km. 9,1 de la Ctra. Colmenar (M-607)



PARTICIPANTES:

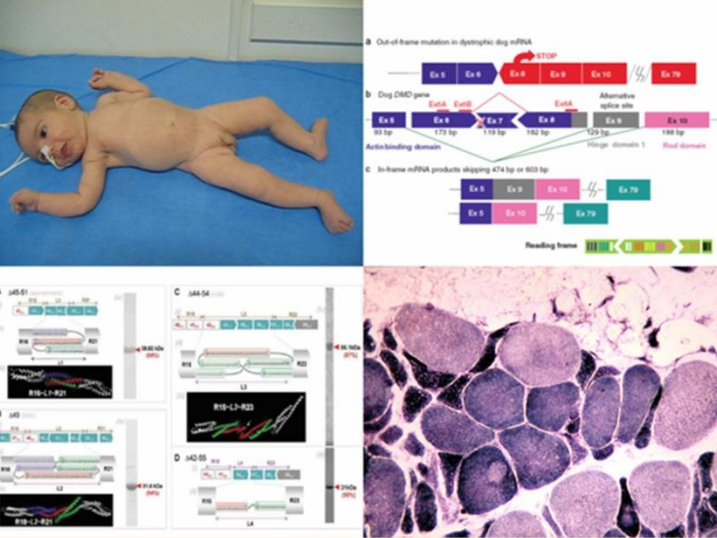
R. Buenache Espartosa. Neurología Pediátrica. S. de Pediatría. H. Universitario Ramón y Cajal
 A. Camacho Salas. Neurología Pediátrica. Hospital Universitario 12 de Octubre
 Y. Campos González. Unidad de Investigación. Instituto de Salud Carlos III
 J. Campos Castelló. Neurología Pediátrica. Hospital Universitario Clínico San Carlos
 P. Castro de Castro. Neurología Pediátrica. Hospital Universitario Gregorio Marañón
 M. García Villanueva. Servicio de Anatomía Patológica. Hospital Universitario Ramón y Cajal
 A. Guerrero Sola. Servicio de Neurología. Hospital Universitario Clínico San Carlos
 E. Gutiérrez Rivas. Servicio de Neurología. Hospital Universitario 12 de Octubre
 P. López Esteban. Servicio de Neurofisiología. Hospital Universitario Niño Jesús
 G. Lorenzo Sanz. Neurología Pediátrica. S. de Pediatría. Hospital Universitario Ramón y Cajal
 M. Madruga Garrido. Neurología Pediátrica. Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla.
 M.A. Martín Casanueva. Departamento Investigación. Hospital Universitario 12 de Octubre
 A. Martínez Bermejo. S. Neurología Pediátrica. Hospital Universitario La Paz
 M.A. Martínez Granero. Neurología Pediátrica. Fundación Hospital de Alcorcón
 B. Martínez Menéndez. Neurología Pediátrica. Hospital Universitario de Getafe
 J. Molano Mateos. Unidad de Genética Molecular. INGEMM. Hospital Universitario La Paz
 J.C. Moreno Navarro. Unidad de Genética Molecular. INGEMM. Hospital Universitario La Paz
 P.V. Morillo Carnero. S. de Pediatría. Hospital Universitario Ramón y Cajal
 P. Y. Pagnon del Barrio. Asociación de Enfermedades Neuromusculares. ASEM Madrid
 S.I. Pascual Pascual. S. Neurología Pediátrica. Hospital Universitario La Paz
 A. Pedrera Mazarro. Servicio de Neurofisiología. Hospital Universitario Ramón y Cajal
 P. Quintana Aparicio. Servicio de Neurofisiología. Hospital Universitario Ramón y Cajal
 T. Ramos Forcén. Asociación de Enfermedades Neuromusculares. ASEM Madrid
 J. Sáez Álvarez. Servicio de Neurofisiología. Hospital Universitario Ramón y Cajal
 J.C. Sáez Garrido. Servicio de Bioquímica. Hospital Universitario Ramón y Cajal
 R. Simón de las Heras. Neurología Pediátrica. Hospital Universitario 12 de Octubre
 E. Tizzano Ferrari. S. Genética. Instituto de Investigación. H. de la Santa Creu i Sant Pau



CURSO DE FORMACIÓN CONTINUADA de las Profesiones Sanitarias de la Comunidad de Madrid - 3,2 Créditos



Enfermedades Musculares en la Infancia y Adolescencia (X)



21 y 22 de Marzo de 2013
 Salón de Actos. Planta 0 centro.
 Hospital Universitario Ramón y Cajal

Organizado por:
 Servicio de Pediatría (Dr. R. Yturriaga Matarranz, Jefe de Servicio)
 S.de Neurofisiología Clínica (Dr. F. Paradinas Jiménez, Jefe de Servicio)

Directores:
 Dr. G. Lorenzo Sanz Neurología infantil S. de Pediatría.
 Dra. R. Buenache Espartosa Neurología infantil S. de Pediatría.
 Dr. A. Pedrera Mazarro Servicio de Neurofisiología Clínica.



Enfermedades Musculares en la Infancia y Adolescencia (X)

JUEVES 21 de Marzo

8:30	RECOGIDA DE DOCUMENTACIÓN
9:25	PRESENTACIÓN
9:30	MESA REDONDA: Hipotonía en el neonato y el lactante (I) Moderador: Dr. G. Lorenzo Sanz
	El lactante hipotónico: valoración clínica y fisiológica Dra. P. López Esteban
	Aportación del patólogo al diagnóstico de las enfermedades musculares Dra. M. García Villanueva
	Distrofias musculares congénitas: aspectos clínicos y fisiopatológicos Dr. P. Castro de Castro
11:00	COLOQUIO
11:15	DESCANSO (café)
12:00	INAUGURACIÓN OFICIAL
12:15	MESA REDONDA: Hipotonía en el neonato y el lactante (II) Moderador: Dr. J. Campos Castelló
	Miopatías congénitas: características clínicas y mecanismos fisiopatológicos Dr. M. Madruga Garrido
	Enfermedad Steinert: bases genéticas y moleculares Dr. J. Molano Mateos
	Avances terapéuticos en la atrofia muscular espinal Dr. E. Tizzano Ferrari
13:45	COLOQUIO
14:00	COMIDA

16:00	MESA REDONDA: Miopatías en el niño y el adolescente (I) Moderador: Dra. R. Buenache Espartosa
	Valoración clínico-fisiológica del niño y el adolescente con debilidad muscular Dra. B. Martínez Menéndez
	Avances terapéuticos en las distrofinopatías Dr. M. A. Martínez Granero
	Miotonías no distróficas. Parálisis Periódicas. Aspectos clínicos y terapéuticos Dr. S. I. Pascual Pascual
17:30	COLOQUIO
17:45	DESCANSO (café)
18:15	MESA REDONDA: Miopatías en el niño y el adolescente (II) Moderador: Dr. G. Lorenzo Sanz
	Relación entre las asociaciones de pacientes y los profesionales. Un proyecto común. Dra. Y. Pagnon del Barrio
	Recursos de comunicación en la notificación del diagnóstico de una enfermedad muscular relevante. Dra. T. Ramos Forcén.
	Alteración de la marcha en un lactante de 18 meses Dra. M. Lorenzo Ruíz, Dra. A. Gallego Pérez
19:45	COLOQUIO
20:00	Fin de Jornada

VIERNES 22 de Marzo

9:30	MESA REDONDA: Miopatías en el niño y el adolescente (III) Moderador: Dr. A. Martínez Bermejo
	Expresión clínica de las depleciones del DNA mitocondrial Dra. Y. Campos González
	Glucogenosis tipo V (enfermedad de McArdle): aspectos genéticos y fisiopatológicos. Dr. M. A. Martín Casanueva
	Alteración tiroidea y patología muscular: claves para el diagnóstico molecular. Dr. J. C. Moreno Navarro
11:00	COLOQUIO
11:15	DESCANSO (café)
11:45	MESA REDONDA: Miopatías en el niño y el adolescente (IV) Moderador: Dr. R. Simón de las Heras
	Distrofias musculares de cinturas en la edad pediátrica Dra. A. Camacho Salas
	Trastornos de la transmisión neuromuscular. Aspectos diagnósticos y terapéuticos Dr. A. Guerrero Sola
	Manifestaciones clínicas de la enfermedad de Pompe desde la infancia hasta la edad adulta Dr. E. Gutiérrez Rivas
13:15	COLOQUIO
13:30	Entrega de diplomas y clausura del X Curso.