

XVIII REUNION RECKITT - MEAD JOHNSON NUTRITION
AVANCES EN EL ESTUDIO DE ENFERMEDADES METABOLICAS
MÁLAGA - 1 DE ABRIL DE 2022

Hotel Ilunion Málaga – P^o Marítimo Antonio Machado, 10, 29002

Coordinador:

Dr. Javier Blasco Alonso

Sección de Gastroenterología, Hepatología y Nutrición Infantil. Hospital Regional Universitario de Málaga

08:30-8:40: Inauguración

08:40-09:40: **MESA DE AFECTACIÓN NEUROLÓGICA EN ENFERMEDADES METABÓLICAS**

Moderador:

Dra. Rocío Calvo Medina

Sección de Neuropediatría. Hospital Regional Universitario de Málaga

Parkinsonismos de debut pediátrico: Enfoque diagnóstico y terapéutico

Dra. M^a Àngels García Cazorla

Unidad de Enfermedades Metabólicas. Servicio de Neurología. Hospital Sant Joan de Déu. Barcelona

Comprendiendo y tratando la neurodegeneración de las enfermedades lisosomales

Dra. Mercedes Gil Campos

Unidad de Investigación y Metabolismo Pediátrico. Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba

9:40-10:40: **MESA DE CRIBADO NEONATAL AMPLIADO**

Moderador:

Dra. Raquel Yahyaoui Macías

Laboratorio de Metabolopatías. Hospital Regional Universitario de Málaga

Aspectos éticos, legales y sociales del cribado neonatal en enfermedades metabólicas hereditarias

Dr. José Luis Marín Soria

Laboratorio Cribado Neonatal. Sección Errores Congénitos del Metabolismo-IBC. Servicio de Bioquímica y Genética molecular. Hospital Clínic de Barcelona

Clínica y Bioquímica en cribado neonatal ampliado. Feed-back mutuo

Dra. Inmaculada Vives Piñera

Gastroenterología Pediátrica. HCU Virgen de la Arrixaca. Murcia

10:40-11:10 Descanso - café

11:10-12:10: MESA DE NUEVAS TERAPIAS

Moderadora:

Dra. Montserrat Gonzalo Marín

Unidad de Gestión Clínica de Endocrinología y Nutrición. Hospital Regional Universitario de Málaga. Málaga

Novedosos aspectos en Mucopolisacaridosis que amplían los enfoques terapéuticos

Dra. María del Mar O'Callaghan Gord

Unidad de Enfermedades Metabólicas. Servicio de Neurología. Hospital Sant Joan de Déu. Barcelona

Terapia celular-génica en Metabolopatías

Dra. Pilar Muñoz Fernández

Centro Pfizer-Universidad de Granada-Junta de Andalucía de Genómica e Investigación Oncológica (GENYO)

12:10-13:30: CASOS CLÍNICOS

Moderador:

Dr. Javier Blasco Alonso

Sección de Gastroenterología, Hepatología y Nutrición Infantil. Hospital Regional Universitario de Málaga

Alfa-manosidosis

Dra. Mercedes Gil Campos

Unidad de Investigación y Metabolismo Pediátrico. Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba

Citrulinemia tipo 1

Dra. Elvira Cañedo Villarroya

Sección de Gastroenterología y Nutrición. Hospital Niño Jesús. Madrid

Uso de Triheptanoína en descompensación metabólica. Manejo dietético

Dña. Dolores García Arenas

Sección de Gastroenterología, Hepatología y Nutrición Pediátrica y Unidad de Errores Innatos del Metabolismo. Hospital Sant Joan de Déu. Barcelona

Tratamiento con empagliflozina en GSD1b

Dra. Pilar Quijada Fraile

Unidad de Enfermedades Metabólicas. CSUR y MetabERN, Hospital 12 de Octubre. Madrid

13:30-14:00: ¿POR QUÉ LOS CLÍNICOS DEBEMOS INVESTIGAR EN ENFERMEDADES RARAS?

Dr. Pedro Valdivieso Felices

Universidad de Málaga. Laboratorio de Lípidos y Arteriosclerosis, CIMES

14:00: Conclusiones y cierre

14:15: Almuerzo de trabajo