

Lugar: Salón de actos del CaixaForum de Madrid

ENTRADA POR : Paseo del Prado, 36



Transportes

- **Metro:** Atocha, línea 1
- **Autobuses:** Líneas 10, 14, 27, 34, 37 y 45, parada en Pº del Prado
Líneas 26, 32 y 6, parada en C/ Atocha
- **Tren de cercanías:** C1, C2, C3, C4, C5, C7, C8 y C10, parada en la estación de Atocha

Asistencia gratuita, necesario confirmar en:

congreso@ciberer.es

Tel.: 963 394 789

672 495 444

www.ciberer.es



Colabora:



Día Mundial de las Enfermedades Raras **IV Jornada "Investigar es Avanzar"**

Martes 28 de febrero de 2012



Rare Disease Day

Organizado por el
Centro de Investigación Biomédica en Red
de Enfermedades Raras
(CIBERER)



PROGRAMA

- 10:00** **Recepción de asistentes**
- 10:15** **Bienvenida**
Dirección del Instituto de Salud Carlos III (ISCIII)
- 10:30** **La investigación en Enfermedades Raras en el CIBERER: Programa de “Genes en Enfermedades Raras NO diagnosticadas”**
Dr. Francesc Palau, Director Científico del CIBERER

1ª PARTE

Aplicaciones clínicas de la investigación

Moderador: Dr. Guillermo Antiñolo, Jefe de Grupo CIBERER, Hospital Universitario Virgen del Rocío, Sevilla

- 10: 50** **Nuevas tecnologías de imagen y diagnóstico precoz del neurodesarrollo**
Dr. Eduard Gratacós, Jefe de Grupo CIBERER, Hospital Clínic de Barcelona
- 11:20** **Ensayo clínico con antioxidantes en adreleucodistrofia**
Dra. Montserrat Ruiz, Investigadora CIBERER, IDIBELL, L’Hospitalet de Llobregat, Barcelona
- 11:50** **Turno de preguntas**
- 12:00** **Pausa café**

2ª PARTE

Investigadores y afectados, juntos en busca de soluciones
Moderador: Dr. Santiago Rodríguez de Córdoba, Jefe de Grupo CIBERER, Centro de Investigaciones Biológicas., CSIC, Madrid

- 12:30** **Resultados y posible aplicación en el diagnóstico del Angioedema Familiar en colaboración con los afectados**
Dra. Margarita López Trascasa, Jefe de Grupo CIBERER, Hospital Universitario La Paz, Madrid
Dña. Sara Smith, Presidenta de la Asociación Española de Angioedema Familiar (AEDAF)
- 13:00** **Acromegalia: ¿Por qué y cómo conseguir un diagnóstico más precoz?**
Dra. Susan Webb, Jefe de Grupo CIBERER, Hospital de la Santa Creu i Sant Pau, Barcelona
Dña. Raquel Ciriza, Presidenta de la Asociación Española de Afectados por Acromegalia
- 13:30** **Telangiectasia Hemorrágica Hereditaria (HHT). De las moléculas a los pacientes**
Dr. Carmelo Bernabéu, Jefe de Grupo CIBERER, Centro de Investigaciones Biológicas, CSIC, Madrid
D. Ángel Relancio, Presidente de la Asociación HHT España
- 14:00** **Turno de preguntas**
- 14:10** **Clausura**