

I Curso Nacional de Terapia Génica para Enfermedades Raras

Málaga, 22-23 de septiembre

Coordinación: IBIMA-Rare y Colegio de Médicos de Málaga.

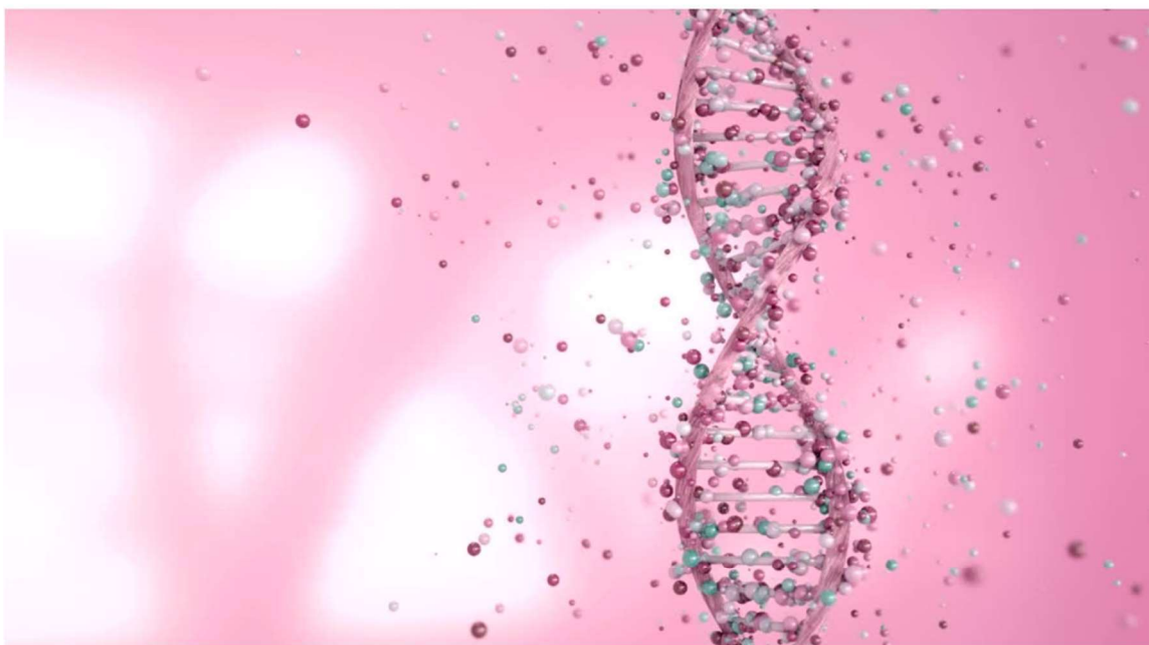
Sede: Centro de Convenciones y Eventos del Colegio de Médicos de Málaga (C/ Curtidores 1, 1ª Planta)

FORMACIÓN

TERAPIA GÉNICA PARA ENFERMEDADES RARAS



commálaga
Colegio de Médicos



 **MODALIDAD: PRESENCIAL**
Colegio de Médicos de Málaga

 Solicitada acreditación
ACSA

Colabora:

 **22 septiembre** de 16 a 21
23 septiembre de 9 a 14

 **MATRICULA: gratuita**

 **ibima**
Plataforma BIONAND

 **ciber | ER**
CENTRO DE INVESTIGACIÓN BIOMÉDICA EN RED
Enfermedades Raras

Patrocinado por:

 **NOVARTIS**

VIERNES 22 de SEPTIEMBRE (16:00 a 21:00 h)

16:00. Presentación

16:10 Presente y futuro de la medicina genómica.
Ángel Carracedo Álvarez. Catedrático de Medicina Legal de la Universidad de Santiago de Compostela. Director de la Fundación Pública Gallega de Medicina Genómica (SERGAS, Junta de Galicia). Coordinador del Programa de Medicina Genómica de la infraestructura IMPaCT.

16:50 Evolución de las terapias avanzadas: de la experimentación al beneficio de los pacientes.

Eduardo Tizzano Ferrari. Director del Área de Genética Clínica y Molecular del Hospital Universitario Vall d'Hebron, Barcelona.

17:30 Terapia génica con vectores de virus adenoasociados (AAV).
Gloria González Aseguiolaza. Directora de Innovación y Transferencia del CIMA-Universidad de Navarra. Investigadora del Programa de Terapia Génica y Regulación de la Expresión Génica. Presidenta de la Sociedad Española de Terapia Génica y Celular (SETGYC).

18:10 Pausa-café

18:30 Desafíos futuros del cribado neonatal con el desarrollo de la terapia génica.

Raquel Yahyaoui Macías. Responsable del Laboratorio de Metabolopatías y Centro de Cribado Neonatal de Andalucía oriental. Coordinadora asistencial de la Unidad de Diagnóstico y Tratamiento de Enfermedades Metabólicas Congénitas del Hospital Regional Universitario de Málaga. Coordinadora adjunta de IBIMA-Rare.

19:10 Terapia génica en enfermedades oftalmológicas.
Estefanía Cobos Martín. Coordinadora de la Unidad de Distrofias Hereditarias de Retina. Hospital Universitario de Bellvitge, Barcelona.

19:50 Terapia génica en errores innatos del metabolismo.
María Luz Couce Pico. Jefe de Servicio de Neonatología. Directora de la Unidad de Diagnóstico y Tratamiento de Enfermedades Metabólicas Congénitas (CSUR). Hospital Clínico Universitario de Santiago de Compostela. Directora científica del Instituto de Investigación Sanitaria de Santiago de Compostela.

20:30 Discusión

21:00 Cóctel de bienvenida

SÁBADO 23 DE SEPTIEMBRE (9:00 a 14:00 h)

09:00 Terapia génica en enfermedades neuromusculares.
Laurent Servais. Professor of Paediatric Neuromuscular Disease at the University of Oxford and Academic Director of the MDUK Oxford Neuromuscular Centre, UK.

09:40 Aplicaciones y seguridad de la terapia génica con vectores lentivirales.
Francisco Martín Molina. Investigador Principal del Grupo de Terapia Celular y Génica. Centro de Genómica e Investigación Oncológica (GENYO), Granada. CEO de LentiStem Biotech.

10:20 Respuesta inmune a la terapia génica con vectores de AAV.
Marcos López Hoyos. Jefe de Servicio de Inmunología del Hospital Universitario Marqués de Valdecilla, Santander. Director Científico del Instituto de Investigación Valdecilla (IDIVAL). Presidente de la Sociedad Española de Inmunología (SEI).

11:00 Pausa-café

11:30 Manejo de terapia génica en el Servicio de Farmacia Hospitalaria.
Jose Luis Poveda Andrés. Director Gerente del Departamento de Salud Valencia La Fe. Hospital Universitario y Politécnico La Fe, Valencia.

12:10 Impacto de la terapia génica en el Sistema Nacional de Salud.
Álvaro Hidalgo Vega. Presidente de la Fundación Weber. Profesor de Teoría Económica y Director del Grupo de Investigación en Economía de la Salud y Gestión Sanitaria (GIES) de la Universidad de Castilla-La Mancha.

12:50 Edición génica con CRISPR: Una nueva generación de terapia génica.
Lluís Montoliu José. Investigador científico del Consejo Superior de Investigaciones Científicas (CSIC). Vicedirector del Centro Nacional de Biotecnología (CNB-CSIC), Madrid. Miembro del Comité de Dirección del Centro de Investigación Biomédica en Red en Enfermedades Raras (CIBERER).

13:30 Discusión

14:00 Almuerzo