

I Jornada Latinoamericana de Difusión del Síndrome Smith-Magenis “El manejo de una Enfermedad Rara”

ORGANIZA



CENAGEM / AMA / COSISMA



Día: jueves 25 de octubre / Lugar: A.M.A. Av. Santa Fe 1171. Salón 4, 3° piso / Horario: 14:00 a 19:00hs.

14:00 a 14:30hs: Inscripción / 14:30 a 14:45hs: Apertura.

Autoridades de: CENAGEM (ANLIS, Min. de Salud), AMA y Fundación HLBPHARMA

15:00 a 15:45 hs.:	<p>Sesión I: Coordinar: Dr. Eduardo Pastene ¿Porqué Constituir una Comisión Científica de una Enfermedad Rara? Dra. Clarisa Marchetti Coordinadora General de COSISMA</p> <p>El Relato desde una Experiencia Familiar Sra. Dora Romero. Madre de un Paciente con Síndrome de Smith-Magenis.</p>
15:45 a 16:45 hs.:	<p>Sesión II: Coordina: .Dra. Clarisa Marchetti El Laboratorio en el Síndrome de Smith-Magenis Dr. Eduardo Pastene Departamento de Genética Experimental entro Nacional de Genética Médica. A.N.L.I.S. “Dr. Carlos G Malbrán”. CABA</p> <p>Condiciones a Considerar en Diagnóstico Diferencial Dra. Isabel Valencia Departamento de Genética Experimental entro Nacional de Genética Médica. A.N.L.I.S. “Dr. Carlos G Malbrán”. CABA</p>
16.45 a 17.30 hs.:	<p>Break</p>
17.30 a 18.45 hs.:	<p>Sesión III: Coordina: Dra. Claudia Arberas Jefa de la Sección de Genética Médica el Hospital de Niños Dr. Ricardo Gutiérrez de Buenos Aires. Aspectos Neurológicos del Síndrome Smith-Magenis Dr. Esteban Vaucheret Paz Servicio Neurología, Hospital Italiano de Buenos Aires. Medico consultor COSISMA</p> <p>¿Es Posible Hacer el Diagnóstico del Síndrome de Smith-Magenis sólo con la Clínica? Prof. Dr. Danilo Moretti Ferreira. Serviço de Aconselhamento Genético Universidade Estadual Paulista (UNESP), Botucatu, SP, Brasil</p>

18.45 a 19:00hs: Cierre

Informes e inscripción: manuela.lopezbernabo@fundacionhlbpharma.org

AUSPICIA

Ministerio de Salud Presidencia de la Nación / ANLIS / y Sociedad Argentina de Genética Médica / Fundación HLBPHARMA

