

Bienvenidos

Jornada sobre Hipomagnesemias hereditarias

14 de Abril de 2018 en el salón de actos del
Hospital Miguel Servet de Zaragoza.



Orden del día:

- ▶ 16:00h Recepción y bienvenida.
Dra. M^a Luisa Justa, responsable de la unidad de nefrología pediátrica Hosp. Miguel Servet
Antonio Cabrera, Presidente de Hipofam
- ▶ 16:15h El proyecto Hipofam, pasado, presente y futuro.
Antonio Cabrera, Presidente de Hipofam
- ▶ 16:35h La Hipomagnesemia Familiar con hipercalciuria y nefrocalcinosis, su historia.
Dr. Cesar Loris, responsable hasta 2012 de la unidad de nefrología pediátrica del Hosp. Miguel Servet.
- ▶ 17:00h Investigación sobre la Hipomagnesemia Familiar con Hipercalciuria y Nefrocalcinosis. Avances y perspectivas del proyecto.
Dra. Anna Messeguer, Responsable laboratorio fisiopatología renal del Vall d'Hebron Inst. de Recerca.
Monica Valls, Bióloga responsable del proyecto sobre la Hipomagnesemia familiar
- ▶ 17:25h Investigación sobre la Hipomagnesemia Familiar y el metabolismo del magnesio.
Dr. Alfonso Martínez, Responsable lab. de enfermedades raras y metabólicas del cicBIOGune (Bilbao).
- ▶ 17:45h Testimonio de pacientes.
David Plou (paciente)
Yolanda Torres y Jose Luis Plou (padres)
- ▶ 18:00h Pausa y servicio de café.
- ▶ 19:00h Asamblea general de socios de Hipofam.
- ▶ 19:30h Clausura

Objetivo de la jornada:

En esta jornada se presentará el proyecto de la asociación Hipofam, que cumple 5 años. Se hará un recorrido por lo hecho hasta ahora y lo que queda por hacer.

El Dr. Cesar Loris, uno de los pioneros en el diagnóstico de esta enfermedad en España, nos ofrecerá un recorrido sobre la evolución experimentada en estos años.

El futuro vendrá representado por los investigadores. En primer lugar Ana Meseguer y Mónica Valls, del Vall d'Hebron Institut de Recerca nos explicarán la evolución del proyecto que llevan a cabo. A continuación Alfonso Martínez del cicBIOGUNE de Bilbao, nos explicará los proyectos que pretende poner en marcha.

Es una jornada abierta a todos aquellos pacientes y familiares, de alguna de estas enfermedades, que deseen saber más de su enfermedad y conocer nuestro proyecto.

Hipofam quiere dar cabida a todas las tubulopatías hipomagnesémicas, como el síndrome de Gitelman, el de Barter, o los distintos tipos de Hipomagnesemias Primarias.

Juntos podemos afrontar y defender mejor los problemas ya sean comunes o específicos.



David Plou, medallista olímpico de deporte adaptado.

La actitud frente a la enfermedad puede marcar la diferencia.

Inscripciones:

La inscripción es gratuita, pero te agradecemos que nos confirmes tú asistencia por correo electrónico a consultas@hipofam.org o al teléfono 677752626. Indicar el nº de personas que asistirán y la edad de los niños en caso de que vengan con ellos.

Como llegar.

Pº Isabel la Católica, 1-3
50009 ZARAGOZA