

VII Curso práctico de problemas neurológicos en niños.

Síndromes neurocutáneos. Trastornos del neurodesarrollo y TDAH. Enfermedades neuromusculares.

Dirige: Javier López Pisón

Impartido por:

- Marta Marín Andrés. Silvia Sánchez Marco, Ruth Fernando, Cristina Fuertes Rodrigo, Miguel Lafuente, Raquel Pérez Delgado, Lorena Monge, Amparo López Lafuente, José Luis Peña, Inmaculada García y Javier López Pisón. **Neuropediatría y Metabolismo HUMS.**
- Pedro Manuel Ruiz Lázaro. **Psiquiatría HCU.**
- Juan José Lasarte. Pilar Lobera. Isabel Lostal. **Pediatras Atención Primaria.**
- Ana Peña. **Rehabilitación HUMS**
- Lorenzo Jiménez. **Cardiología pediátrica HUMS**
- José Luis Capablo. **Jefe de Sección de Neurología HUMS.**
- Juan Antonio Escobedo Palau. **Medicina Interna HUMS**
- Ignacio Valencia, **Director del Laboratorio de Neurofisiología y del Programa de Formación de residentes de neuropediatría. St Christopher´s de Filadelfia.**
- Agustín Legido. **Jefe de Neuropediatría y Catedrático de Pediatría y Neurología. St Christopher´s de Filadelfia.**

Participación activa asistentes con presentación casos clínicos, máximo 6 minutos.

Salón Actos José Ramón Muñoz Fernández, HUMS.

3, 10 y 17 de marzo de 2020. De 17h15 a 20h15.

Dirigido a pediatras de Primaria, pediatras de Urgencias, pediatras de hospital de diferentes niveles asistenciales, neurólogos, neurocirujanos, psiquiatras, genetistas, neurofisiólogos, neuroradiólogos, neuropediatras, y residentes de las especialidades implicadas.

Las inscripciones se harán "on line" a través de la INTRANET con el **nombre de usuario y contraseña del SALUD: PORTAL DEL EMPLEADO: FORMACIÓN: ACCIONES FORMATIVAS SALUD: CURSOS VIGENTES.**

Código para apuntarse a través del portal del empleado:

Inscripciones entre el y el.

Los residentes y profesionales no del SALUD no precisan inscripción; se apuntarán en la hoja de firmas para los certificados.

Consultas: formacioncontinuada.sector2@salud.aragon.es

Los protocolos, hojas de información y presentaciones estarán a partir del 1 de febrero 2020 en <https://www.dropbox.com/sh/bzo5i1yjord5er4/AABcBM1m7Iby629symwrwJfIa?dl=0>

Acreditado anteriores ediciones por la comisión de formación continuada profesiones sanitarias de Aragón con 1,4 créditos, 9 horas docentes.



Avalado por la Sociedad Española de Neuropediatría (SENEP), SPARS y ARAPAP.



Martes 3-3-2020 (17h15 a 20h15)

Presentación del curso: Javier López Pisón

Síndromes neurocutáneos. Enfermedades raras, algunas muy raras. La genética hoy día permite establecer o confirmar el diagnóstico en la mayoría de los casos y síndromes neurocutáneos. Es necesario un seguimiento y tratamiento (específico en algunos casos) multidisciplinar consensuado con vigilancia de las posibles manifestaciones asociadas. La NF1 es la más prevalente, y puede haber al menos un caso en cada consulta de pediatría de primaria.

Moderan **Pilar Lobera y JL Peña.**

Tengo un niño con manchas ¿cuándo lo derivo a Neuropediatría? Pilar Lóbera. 20 minutos

Síndromes neurocutáneos en la consulta de neuropediatría del HUMS JL Peña 20 minutos

Síndromes neurocutáneos. Ignacio Valencia. 45 minutos máximo.

Consulta de adultos con esclerosis tuberosa. Juan Antonio Escobedo. 20 minutos

Neurofibromatosis en el niño. Nuestra experiencia de 30 años. Silvia Sánchez Marco. 20 minutos.

Mínimo de **30 minutos de casos clínicos y discusión.**

Martes 10-3-2020 (17h15 a 20h15)

Trastornos del neurodesarrollo y TDA+/-H. Discapacidad intelectual, TEA, TDAH, entre otros. Se deben a alteraciones genéticas (que se identifican con frecuencia desde avances genética: arrayCGH y estudios de secuenciación /exomas) y diversos problemas adquiridos. Se pueden dar de forma aislada o asociados entre ellos. Muchos asocian disfunción ejecutiva cerebral que puede beneficiarse de tratamiento farmacológico. La "Organización SocioSanitaria", los profesionales sanitarios involucrados (pediatras y médicos de atención primaria, neuropediatras y psiquiatras, entre otros), los profesionales de Educación y de Atención Temprana, y los padres tenemos una enorme responsabilidad en su identificación precoz y tratamiento integral adecuado a lo largo de la vida de los afectados.

Moderan **Pedro Manuel Ruiz Lázaro e Isabel Lostal Gracia.**

Trastornos del neurodesarrollo y TDA+/-H: Detección. Información. Investigación etiológica. Tratamiento. López Pisón

Trastorno de déficit de atención/hiperactividad: perspectivas de diagnóstico y tratamiento en Estados Unidos. Agustín Legido.

Estudio descriptivo pacientes TDAH aislado atendidos en una consulta de neuropediatría. Estudio descriptivo pacientes TDAH asociado a otras patología atendidos en una consulta de neuropediatría. Marta Marín Andrés. Máximo 14 minutos

Mínimo de **45 minutos de casos clínicos y discusión.**

Martes 17-3-2020 (17h15 a 20h15)

Enfermedades neuromusculares. Paradigmáticas de enfermedades raras. Se ha avanzado brutalmente en su conocimiento en los últimos años, fundamentalmente por el avance en los estudios genéticos. Se invierte mucho en investigación en ellos. Hay opciones de tratamiento, habitualmente de elevado coste económico, que hacen que hoy día su identificación, en algunos casos, sea una urgencia médica.

Moderan **José Luis Capablo y Juanjo Lasarte.**

Exploración neuromuscular. Miguel Lafuente. 10 minutos máximo

Detección de enfermedades neuromusculares en AP. Lasarte, Lafuente y López Pisón. 10 minutos.

Rehabilitación en enfermedades neuromusculares. Ana Peña. 10 minutos máximo

Cardiología y enfermedades neuromusculares. Lorenzo Jiménez. 15 minutos máximo

Protocolo RN/lactante hipotónico-neuromuscular. Raquel Pérez. 10 minutos máximo

Unidad neuromuscular y terapias presentes y futuras. Inma García. 20 minutos máximo

Mínimo de **30 minutos de discusión-casos clínicos.**

Cierre del curso López Pisón.

Conferencia de clausura: Aproximación práctica al diagnóstico de los errores congénitos del metabolismo. Agustín Legido