

Jornada Actualización en Enfermedades Poco Frecuentes con Compromiso Genético-Óseo Metabólico

Dirigido a profesionales de la salud

MODALIDAD VIRTUAL  zoom

MODULO 1

Viernes 12 de agosto 16-20 h

Coordinan: Dr. Lucas Brun – Dra. Gabriela Picotto

16.00 - 16.50 h. Bases Genéticas y Asesoramiento Genético - Dra. Romina Kohan

16:50 - 17:00 h. Descanso

17:00 - 20:00 h. Osteomalacia Inducida por Tumor (TIO)

Coordinan: Dra. María Belén Zanchetta y Dra. María Diehl

17:00 - 17:50 h. Presentación **1er caso. TIO & Acondroplasia** - Dra. Florencia Pierini

Discusión: Dra. Natalia Elías

17:50 - 18:30 h. Presentación **2ndo caso. TIO & Radioterapia** - Dr. Daniel Moncet

Discusión: Dra. Angélica Molina

18:30 - 18:40 h. Descanso

18:40 - 19:20 h. Presentación **3er caso. TIO sin localización** - Dr. Juan Manuel Quintero

Discusión: Dra. María Bastianello

19:20 - 20:00 h. Avances Grupo de Trabajo Argentino TIO - Dra. María Belén Zanchetta

Sábado 13 de agosto 10-12 h

Coordinan: Dra. Paula Rey – Dra. Mirena Buttazzoni

10:00 - 11:00 h. Raquitismo hipofosfatémico autosómico dominante y recesivo - Dra. Gisela Viterbo

11:00 - 11:20 h. Descanso

11:20 - 12:00 h. Hipofosfatemia asociada a tratamiento con hierro intravenoso - Dra. Maria Diehl

Viernes 19 de agosto 17-20 h

Raquitismo Hipofosfatémico ligado al X (XLH)

Coordina: Hamilton Cassinelli

17:00 - 18.00 h Fisiopatología: aspectos clínicos, bioquímicos y radiológicos. Dra. Luciana Brenzoni

18.00 - 18.20 h XLH: Transición a la etapa de adultos, evolución y sus complicaciones.

Dr. Hamilton Cassinelli

18.20 - 18.30 h: Descanso

18.30 - 19.20 h: Tratamiento, su evolución desde la vitamina D a la terapéutica monoclonal.

Dr. Hamilton Cassinelli

19.20 – 20.00 h: Genética sus variaciones y expresiones Clínicas. Dra Silvia Avila

MODULO 2

Viernes 16 de septiembre 17-20 h

17:00 - 17:50 h. Hipofosfatemia Nefrolitiasis Osteoporosis 1 (NPHLOP1) - Dr. Walter Douthat

17:50 - 18:30 h. Síndrome Renotubular de Fanconi 2 - Dr. Walter Douthat

18:30 - 18:40 h. Descanso

18:40 - 19:30 h. Síndrome oculocerebrorenal de Lowe-Dent 2- Dra. Lucía Vago

Sábado 17 de septiembre 10-12 h

10:00 - 10:40 h. Raquitismo Hipofosfatémico Hereditario con Hipercalciuria - Dra. Silvia Avila

10:40 - 11:20 h. Raquitismo Hipofosfatémico Hereditario Recessivo ligado al X- Dent 1 - Dra. Silvia Avila

11:20 - 11:30 h. Descanso

11:30 - 12:00 h. Cistinosis - Dra. Jéssica Geuna

Viernes 23 de septiembre 17-20 h

17:00 - 17:50 h. Raquitismo Hipofosfatémico Cutáneo Esquelético (CSHS) - Dra. Marina del Pino

17:50 - 18:30 h. Raquitismo dependiente de vitamina D - Dra. Cristina Tau

18:30 - 18:40 h. Descanso

18:40 - 19:20 h. Hipercalcemia Infantil Idiopática 2 - Dra. Kelly Maury Fuentes

19:20 - 20:00 h. Tirosinemia Hereditaria tipo 1 - Dr. Juan García.

Sábado 24 de septiembre 10-12 h

10:00 - 10:50 h. Hipofosfatasa – Dra. Ariela Kitaigrodsky

10:50 - 11:10 h. Descanso

11:10 - 12:00 h. Fibrodisplasia/Sme de McCune-Albright - Dra. Mirena Buttazoni



INVESTIGACIÓN, DOCENCIA Y ASISTENCIA
**ASOCIACIÓN ARGENTINA DE
OSTEOLOGÍA Y METABOLISMO MINERAL**

Actividad realizada gracias
a un Grant Educativo de:

ultragenyx
pharmaceutical