



CASOS CLÍNICOS EN ERRORES INNATOS DEL METABOLISMO

Martes, 18 de octubre de 2022



Sociedad Española de
Errores Innatos del
Metabolismo

Avallado por la Asociación Española de Errores Congénitos del Metabolismo



Asociación Española
Para el Estudio de los Errores Congénitos del Metabolismo



European
Reference
Network

MetabERN

European Reference Network
for Hereditary Metabolic Disorders

DIRIGIDO A: residentes, pediatras de Atención Primaria y hospitalaria y otros profesionales sanitarios.

DIRECCIÓN Y ORGANIZACIÓN DEL CURSO: miembros de la Junta Directa de la Sociedad de Errores Innatos del Metabolismo de la Asociación Española de Pediatría (AEP).

OBJETIVO GENERAL: aumentar los conocimientos prácticos sobre los errores innatos del metabolismo (EIM).

OBJETIVOS ESPECÍFICOS:

- Identificar signos de alerta de EIM de forma precoz.
- Orientar el diagnóstico de EIM desde signos guía de presentación frecuentes.
- Mejorar la terapéutica inicial a los pacientes con EIM.

Aprendizaje interactivo a través de casos clínicos.

FORMATO: presencial o virtual.

CUOTA DE INSCRIPCIÓN:

Inscripción presencial: **50 €**

Inscripción virtual: **25 €**



SEDE PRESENCIAL:

Asociación Española de Pediatría
C/ Aguirre, nº 1. 28009 Madrid



ACCESO VIRTUAL:

www.aepeventosdigitales.com

SECRETARÍA TÉCNICA:

Asociación Española de Pediatría

Personas de contacto: Ivan Rodríguez

e-mail: ivanr.aep@gmail.com

Carla Pérez

e-mail: carlap.aep@gmail.com

Teléfonos: 91 435 49 16 / 659 79 12 35

PROGRAMA

09:30-09:40 h.

Presentación

09:40-10:10 h.

**¿Qué son los errores innatos del metabolismo (EIM)?
Introducción al manejo dietético de las aminoacidopatías**

Camila García Volpe

10:10-10:40 h.

Hipoglucemia. Caso clínico y protocolo de actuación

Juliana Serrano Nieto

10:50-11:20 h.

Acidosis metabólica. ¿Cuándo sospechar IEM?

Sinziana Stanescu

11:20-11:50 h.

Hiperamonemia. Caso clínico y protocolo de actuación

Patricia Correcher Medina

11:50-12:10 h.

Pausa-café

12:10-12:40 h.

Fallo hepático y EIM

Carlos Alcalde Martín

12:40-13:10 h.

Debut neonatal de EIM. Casos clínicos

Paula Sánchez Pintos

13:20-13:50 h.

Signos de sospecha de enfermedades lisosomales

Javier de las Heras Montero

13:50-14:20 h.

Aproximación a las manifestaciones neurológicas de las EIM

M.^a Concepción García Jiménez

14:30-15:30 h.

Comida

15:30- 16:30 h.

Sesión de cierre: Aproximación al paciente adulto. Dudas y preguntas

Álvaro Hermida Ameijeiras

DOCENTES

Carlos Alcalde Martín

Unidad de Enfermedades Metabólicas.
Hospital Universitario Río Hortega, Valladolid.

Patricia Correcher Medina

Unidad de Nutrición y Metabopatías.
Hospital La Fe, Valencia.

Javier de las Heras Montero

Enfermedades Metabólicas Hereditarias.
Hospital Universitario Cruces, Bilbao. C.S.U.R. MetabERN.
Instituto de Investigación Sanitaria Biocruces-Bizkaia.
Profesor asociado de Pediatría, Universidad País Vasco.

Inmaculada García Jiménez

Unidad de Neurometabolismo.
Hospital Universitario Miguel Servet, Zaragoza.

Camila García Volpe

Unidad de Enfermedades Metabólicas.
Hospital Sant Joan de Déu, Barcelona.

Álvaro Hermida Ameijeiras

Medicina Interna. Unidad de Diagnóstico y Tratamiento de Enfermedades Metabólicas Congénitas. Hospital Clínico Universitario de Santiago de Compostela. C.S.U.R. MetabERN. Universidad de Santiago de Compostela.

Paula Sánchez Pintos

Unidad de Diagnóstico y Tratamiento de Enfermedades Metabólicas Congénitas. Hospital Clínico Universitario de Santiago de Compostela. C.S.U.R. MetabERN. IDIS. Profesora asociada de Pediatría. Universidad de Santiago de Compostela.

Sinziana Stanescu

C.S.U.R. Enfermedades Metabólicas.
Hospital Universitario Ramón y Cajal, Madrid.

Juliana Serrano Nieto

Gastroenterología, Hepatología y Nutrición Pediátricas.
Hospital San Pedro de Alcántara, Cáceres.

Con la colaboración

