



## 1ª Reunión Nacional sobre Neurofibromatosis Tipo 2.

Lugar: Instituto de Investigación Germans Trias i Pujol (IGTP)  
Sala Polivalent, Edifici Mar  
Badalona, Barcelona, Spain

Fecha: Viernes, **15 de Noviembre** de 2019

Organizadores:

- Dr. Emilio Amilibia
- Dr. Francesc Roca-Ribas
- Dr. Eduard Serra
- Dr. Ignacio Blanco
- Dra. Elisabeth Castellanos

en representación del CSUR-ICO-IGTP

### PROGRAMA

Moderador: Conxi Lázaro

- 9:30-9:40      **Presentación de la Jornada.**
- Dr. Carlos Rodrigo, Director Clínico de Pediatría, Hospital Germans Trias i Pujol, Presidente del Comité de Enfermedades Minoritarias, Hospital Germans Trias i Pujol.
- 9:40-10:00    **Actualización de la NF2, nuevos criterios diagnósticos.**
- Dr. Ignacio Blanco, Director Clínico - Laboratorio Clínico, Servicio Genética Clínica, CSUR Facomatosis, Hospital Germans Trias i Pujol.
- 10:00-10:20   **Manifestaciones cutáneas en la NF2.**
- Dra. Isabel Bielsa, Servicio de Dermatología, Responsable de la Unidad de Connectivopatías i de la Unidad de Dermatología pediátrica. CSUR Facomatosis, Hospital Germans Trias i Pujol
- 10:20-10:40   **¿Es posible preservar la audición en la NF2?**
- Dr. Francesc Roca-Ribas, Servicio de Otorrinolaringología, Jefe de Servicio. CSUR Facomatosis, Hospital Germans Trias i Pujol
- 10:40-11:00   **¿Cuándo intervenir las lesiones extravestibulares en la NF2?**

- Dra. Cristina Hostalot. Servicio de Neurología. Responsable de Cirugía de base de cráneo abierto i endoscópica, CSUR Facomatosis, Hospital Germans Trias i Pujol

11:00-11:30 Pausa Café

Moderador: Joan Brunet

11:30-11:50 **Manifestaciones de la NF2 en la edad pediátrica.**

- Dr. Hector Salvador. Servicio de Oncología y Hematología Pediátrica. CSUR Facomatosis, Hospital Sant Joan de Déu.

11:50-12:10 **Avances en el diagnóstico Genético en la NF2.**

- Dra. Elisabeth Castellanos. Responsable Unidad de Diagnóstico Genético de Cáncer Hereditario. CSUR Facomatosis, Instituto de Investigación Germans Trias i Pujol.

12:10-12:30 **Retos del asesoramiento genético en la NF2.**

- Andrea Ros, Servicio Genética Clínica, CSUR Facomatosis, Hospital Germans Trias i Pujol.

12:30-12:50 **Manejo multidisciplinar de la NF2**

- Dr. Emilio Amilibia. Servicio de Otorrinolaringología, Jefe de Sección de Otorlogía. CSUR Facomatosis, Hospital Germans Trias i Pujol

12:50-13:50 **What's new in NF2, New diagnostic criteria and new treatments.**

- Prof. Gareth Evans. Professor of medical genetics and Cancer Epidemiology. University of Manchester, Institute of Science & Technology. Consultant Genetic Medicine MFT

14:00-15:30 Comida

Moderador: Ignacio Blanco

15:30-15:50 **El papel del neurólogo en la NF2**

- Dr. Juan Luis Becerra. Servicio de Neurología, Coordinador de la Unidad de epilepsia. CSUR Facomatosis, Hospital Germans Trias i Pujol

15:50-16:10 **Investigación en la NF2 en el Campus Can Ruti.**

- Dr. Eduard Serra. Investigador Principal. Grupo de Cáncer Hereditario. CSUR Facomatosis, Instituto de Investigación Germans Trias i Pujol

16:10-17:00 **La NF2 en primera persona, Asociaciones de pacientes afectos de NF2.**

17:00-18:00 **Taller familias NF2. ¿Sabes cómo se oye con un audífono? Widex.**