

Errores Innatos del Metabolismo Intermediario

Jornada Jaime Dalmau

Protocolos diagnóstico – terapéuticos

Valencia, 25 de noviembre de 2016

OBJETIVO

Los **errores innatos del metabolismo intermediario** son un grupo amplio de enfermedades en los que la protocolización de su diagnóstico y tratamiento facilita el manejo.

En esta ocasión se revisan tres grandes grupos de EIM: **trastornos de beta-oxidación de ácidos grasos, acidemias orgánicas y trastornos del ciclo de la urea**. Los tres grandes grupos tienen en común la posible presentación desde la época neonatal, el riesgo de descompensación grave y un tratamiento de base nutricional. Su manejo práctico diario es un verdadero reto, cuyas bases se pretenden actualizar en este Curso mediante la exposición de protocolos de actuación.



ESTRUCTURA DE LAS SESIONES

Caso clínico: 5 minutos

Protocolo: 30 minutos

Discusión: 10 minutos

Se entregará el texto-resumen de las sesiones

LUGAR DE REALIZACIÓN

Hospital La Fe. Valencia.

INSCRIPCION

Plazas limitadas

A partir del **12 de Septiembre de 2016**. Gratuita

Contactar con M^a José Martos: mjose.martos@nutricia.com

PATROCINADOR

Nutricia Metabólicos

COORDINADOR

Isidro Vitoria Miñana

AVALADO por

Asociación Española de Errores Congénitos del Metabolismo (AECOM)

SE SOLICITA ACREDITACION SISTEMA NACIONAL DE SALUD.

Ponentes

Errores Innatos del Metabolismo

Intermediario:

Protocolos diagnóstico-terapéuticos

1. **Marta Álvarez Martín.** MIR Pediatría. Hospital General de Castellón.
2. **Patricia Correcher Medina.** Unidad de Nutrición y Metabolopatías. Hospital La Fe. Valencia.
3. **M^a Luz Couce Pico.** Unidad de Diagnóstico y Tratamiento de Enfermedades Metabólicas. CHUS – Complejo Hospitalario Universitario de Santiago.
4. **Jaime Dalmau Serra.** Unidad de Nutrición y Metabolopatías. Hospital La Fe. Valencia.
5. **David Gil Ortega.** Unidad de Gastroenterología y Nutrición Pediátrica del Hospital Virgen de la Arrixaca. Murcia.
6. **Ana Morais López.** Unidad de Nutrición Infantil y Enfermedades Metabólicas Hospital Universitario La Paz. Madrid.
7. **Luis Peña Quintana.** Unidad de Gastroenterología, Hepatología y Nutrición Pediátrica. Hospital Universitario Materno-Infantil. Las Palmas de Gran Canarias.
8. **Dolores Rausell Félix.** Laboratorio de Metabolopatías. Hospital La Fe. Valencia.
9. **Elena Ruiz Yepes.** Pediatra. Hospital Quirón de Madrid.
10. **Isidro Vitoria Miñana.** Unidad de Nutrición y Metabolopatías. Hospital La Fe. Valencia.

8,45 h	Recogida de documentación PROGRAMA
9,00 h	Presentación del Curso. Dr. José Ramón Mínguez. Director Area de Enfermedades del Niño. Dra Mónica Almiñana. Gerente del Departamento La Fe
9,15 - 9,45 h	Sospecha de error innato del metabolismo intermediario: Actitud diagnóstica. Ana Morais López
9,45 - 10,15 h	Sospecha de error innato del metabolismo intermediario: Actitud terapéutica. David Gil Ortega
10,15 - 10,30 h	Discusión
10,30 - 11,00 h	Descanso
11,00 - 11,45 h	Trastornos de beta-oxidación de ácidos grasos. Caso clínico: Déficit de CACT. Patricia Correcher Medina Protocolo diagnóstico y terapéutico. Luis Peña Quintana
11,45 - 12,30 h	Acidemias orgánicas Caso clínico: Acidemia isovalérica. Elena Ruiz Yepes Protocolo diagnóstico y terapéutico. Isidro Vitoria Miñana
12,30 - 13,00 h	Recogida correcta de muestras e interpretación de resultados. Lola Rausell Félix
13,00 - 14,30 h	Comida
14,30 - 15,15 h	Trastornos del ciclo de la urea Caso clínico: Déficit de aciduria arginino-succínica. Marta Álvarez Martín Protocolo diagnóstico y terapéutico. M ^a Luz Couce Pico
15,15 - 16,00 h	Nutrición del paciente con fenilcetonuria. Actualización. Jaime Dalmau Serra
16,00 h	Resumen. Las ideas que hay que llevarse a casa.