



FIBeR

Fabry In BRain

MESA FORMATIVA

Plan Enfermedad de Fabry en Neurología

MÁLAGA

Miércoles, 4 de Diciembre 2019

16:00 a 17:15 horas.

SEDE:
Ilustre Colegio de Médicos de Málaga
C/ Curtidores, 1. Málaga

Introducción Proyecto FIBeR

La Enfermedad de Fabry (EF) es una enfermedad lisosomal ligada al cromosoma X que afecta entre 1/40.000 y 1/238.000 individuos, sin embargo, algunos programas pilotos de cribado neonatal sugieren una incidencia mayor. Obviamente si evaluamos poblaciones de alto riesgo la incidencia se eleva.

Al tratarse de una patología multiorgánica sin un patrón de presentación único, la tasa de infradiagnóstico o diagnóstico erróneo es muy elevada.

Los síntomas neurológicos son de los más comunes y, en muchos pacientes, una de las primeras manifestaciones clínicas. Además, son una causa importante de morbilidad.

A pesar de que en la EF las manifestaciones neurológicas más importantes del sistema nervioso central son los eventos cerebrovasculares (ataques isquémicos transitorios e ictus recurrentes); la neuropatía periférica es un hallazgo clínico típico y de aparición precoz en esta enfermedad. Suele afectar al 60-70% de los hombres y 40-60% de las mujeres.

En la EF, así como en otras enfermedades raras, el diagnóstico erróneo lleva asociado un tratamiento inicial equivocado, retraso en el inicio del tratamiento adecuado, así como la progresión de la enfermedad sin diagnosticar.

La mejora en el conocimiento de la EF entre el colectivo de neurólogos, a través de distintas acciones que permitan incluir a un gran número de especialistas, tanto en proyectos formativos como en estudios de investigación, redundaría en un diagnóstico precoz y un mejor abordaje de los pacientes con EF.

Con este objetivo nace el Proyecto FIBeR que cuenta con la colaboración de Takeda y con el apoyo de la Sociedad Española de Neurología (SEN), pretendiendo difundir el conocimiento para llegar al mayor número de neurólogos.

Miércoles, 4 de diciembre de 2019

Moderadores:

Dr. Óscar Fernández. *Sociedad Española de Neurología.*

Dr. Pedro Jesús Serrano. *Hospital Regional Universitario de Málaga.*

16:00-16:10

PRESENTACIÓN PROYECTO FIBER

Dr. Óscar Fernández

Sociedad Española de Neurología.

16:10-16:30

INTRODUCCIÓN A LA GENÉTICA: ¿QUÉ DEBO SABER?

Dr. Tomás Segura

Hospital General Universitario de Albacete.

16:30-16:50

FENOTIPO FABRY: AFECTACIÓN NEUROLÓGICA

Dr. Pedro Jesús Serrano

Hospital Regional Universitario de Málaga.

16:50-17:10

MANEJO DEL PACIENTE CON ENFERMEDAD DE FABRY

Dr. Gerardo Gutiérrez

Hospital Universitario Infanta Sofía. San Sebastián de los Reyes.

17:10-17:15

CONCLUSIONES Y CIERRE

**Al inicio de la sesión habrá un refrigerio a disposición de los asistentes.*

Organizado por:



Con la colaboración de:



TAK- C-ANPROM/ES//1557 Fecha de preparación Noviembre 2019