



Público en la inauguración del I Congreso de Enfermedades Raras de hace dos años. :: WORD

Especialistas en patologías poco frecuentes, en el congreso regional

En su segunda edición, que se celebrará en Salamanca el 14 y 15 de febrero, se hablará sobre los últimos avances y perspectivas

:: E. C. / WORD

SALAMANCA. Cada dos años, la Asociación de Enfermedades Raras de Castilla y León (Aerscyl) organiza un congreso regional donde intenta reunir a los mejores especialistas que trabaja en este campo. En esta ocasión, se desarrollará en la sala menor de la Hospedería Fonseca los días 14 y 15 de febrero, bajo el título 'Innovar, investigar, progresar', como tres de los pilares en los que se basa su organización.

El congreso está dividido en dos bloques, donde participan una decena de ponentes y se espera llegar hasta más del centenar de asistentes en esos dos días.

Por un lado, se celebrarán una serie de ponencias sobre enfermedades concretas de las que tienen casos en esta asociación, como por ejemplo, el síndrome de hipoventilación central congénita o enfermedad de Ondine, a cargo de la doctora María Ángeles García Teresa, o el síndrome de Cushing, del que hablará el doctor David Peñalver Talavera.

Otro especialista, desvelará durante la mañana del 14 de febrero, 'Nuevas perspectivas en el diagnóstico y tratamiento de las enfermedades autoinmunes'. Al final de la mañana, la idea es que el congre-

so sea participativo y los asistentes puedan plantear sus ruegos y preguntas a los expertos.

Tras la comida, de 16:00 a 18:00 se retomarán los talleres simultáneos a elegir. Por un lado, el de 'Mi entorno y yo, ¿quién emociona a quién?', a cargo de Ana Yagüe y Arantxa Santamaría, de la Universidad de la Felicidad, o sobre 'Tecnología de apoyo para la comunicación y la autonomía en personas con necesidades múltiples y complejas'.

La segunda de las jornadas, del 15 de febrero, arrancará a las 10:00 horas con la intervención del jefe del servicio de Pediatría del Complejo Asistencial de Salamanca, Pedro Gómez de Quero, para hablar sobre el 'Modelo de diagnóstico avanzado en las enfermedades raras pediátricas de Castilla y León'. Asimismo, se abarcarán otros asuntos como la investigación, financiación y acceso a los tratamientos huérfanos.

Las inscripciones pueden realizarse en la web de la Fundación de la USAL