

Semana Global 2015 EERR - AgendaFinal D&I-MH

sesión	moderador	tema	ponentes
Apertura	---	Apertura	1.Emilio Roldán, 2.Alejandra Camacho Molina, 3.Virginia Llera, 4.David Peña
Sesión 1 [PRESIDIUM]	Virginia Llera (Argentina)	Conferencia plenaria "Tendencias y oportunidades en el campo de investigación de las enfermedades raras: una perspectiva de IRDiRC"	1. Segolene Ayme (IRDiRC, France)
Session 2	Mayte Gil Borja (Univ Valencia, Spain)	Descubrimientos y desarrollos en diagnósticos genéticos. Discoveries and Developments in Genetic Diagnosis. 1. "Farmacogenómica y secuenciación masiva en enfermedades raras" "Pharmacogenomics and massive sequencing (panels) in rare diseases" 2. "Diagnóstico genómico"	1. Antoni Matilla Dueñas (Health Sciences Institute Germans Trias i Pujol, IGTP, Spain) 2. Mayte Gil Borja (Univ Valencia, España)
Session 3	Dra. Esther Liebermann (INP, México)	La academia mexicana y su contribución a los avances en diagnóstico y tratamientos para enfermedades raras 1. "Experiencia de un tamiz lisosomal en México" 2. "Clínica de Enfermedades por Depósito Lisosomal del INP"	1. Dra. Juana Inés Navarrete /Servicios de Salud de Petróleos Mexicanos, H. Central Sur de Alta Especialidad de Petróleos Mexicanos 2. Dr. Luis Carbajal /Jefe de Lisosomales en INP (Seguro Popular)
Session 4	Dra. Alejandra Camacho Molina (INNN, México)	Ejemplos de tratamientos con medicamentos huérfanos y diagnósticos. Examples of Mexican orphan drugs treatments and diagnosis 1. "" 2. "Diagnóstico molecular de enfermedades raras por secuenciación masiva"	1. Dr. Luis Felipe Montaña Estrada (Dpto. Bioquímica de Fac.Medicina, UNAM, México) 2. Dra. Carmen Alaez Verson (INMEGEN, México)
Session 6	Manuel Posada de la Paz	Estadísticas en la investigación médica y psicológica 1. "AcceSalud: Estadísticas y resultados de AcceSalud" 2. "The importance of proper Data Sharing in Rare Disease research"	1. Paulina Peña (FEMEXER, México) 2. Deborah Mascalconi ()
Sesión 7	Virginia Llera (Argentina)	1. Conferencia plenaria "¿Cómo se hacen los registros (epidemiología)?"	1. Dr. Manuel Posada de la Paz (Carlos III, Spain)
Apertura	---	Apertura, con resumen del día anterior	1.Emilio Roldán, 2.Alejandra Camacho Molina
Sesión 9	Alejandra Camacho, Emilio Roldán	Conferencia plenaria "Cooperación internacional para la investigación sobre enfermedades raras". Plenary conference "International cooperation for rare diseases research".	Stephen Groft (NIH-RDRO, USA)
Session 10	BMS	Session sponsored by BMS México 1. "Mieloma múltiple, una enfermedad poco conocida y nuevas alternativas de tratamiento" 2. "Inmunoterapia, la nueva frontera en el tratamiento del melanoma"	1. Dr. Omar López Navarro, BMS México 2. Dr. Fernando Aldaco, INCAN México
Sesión 10 SATÉLITE	Genzyme	Controversias de la aplicación del tamizaje neonatal en enfermedades lisosomales	1. Dra. Juana Navarrete Martínez 2. Dr. David Cervantes Barragán
Session 11	Genzyme	Session sponsored by Genzyme "Amiloidosis Familiares, una enfermedad rara y sus nuevas terapias" (México)	1. Dra. Alejandra González-Duarte Briseño /Genzyme (México) 2. Lic. Adriana Briones Zavala /Asoc.Px Amiloidosis (México)
Sesión 11 SATÉLITE	BMS	Session sponsored by BMS "Inmunidad contra el cáncer, una nueva alternativa (inmuno-oncología)"	1. Dra. Xóchitl Gómez Roel, BMS México
Session 12	Dra. Virginia Llera (Fund.GEISER, Argentina)	Conferencia plenaria "Importancia y resultados de la medicina genómica en relación a las enfermedades raras"	1. Dr. Gabriel Manuell Lee (Instituto Mexicano para la Integridad Social AC, México)
Sesión 12 SATÉLITE	Dra. Alejandra Camacho Molina (INNN, México)	1. Nuevas herramientas de diagnóstico clínico para Niemann Pick tipo C	1. Dra. Leticia Munive Báez
Session 13	Dr. José David Dávila Ortiz de Montellano (INNN, México)	Sponsored Biomarin session "Mucopolisacaridosis y neurología" 1. "Actualidades neurológicas en mucopolisacaridosis" 2. "Avances en desarrollos farmacéuticos y enfermedades raras"	1. Dra. Alejandra Camacho Molina (Instituto Nacional de Neurología y Neurocirugía, INNN) 2. Dr. Felipe Navarera (Director médico de Biomarin Latinoamérica)
Session 14	Dr. José David Dávila Ortiz de Montellano (INNN, México)	Sesión patrocinada por CSL Behring 1. "Angioedema hereditario, experiencia en diagnóstico y tratamiento"	1. Sandra Nieto / (investigadora médica genetista del INP, México)

Semana Global 2015 EERR - AgendaFinal D&I-MH

sesión	moderador	tema	ponentes
Session 15	Dr.Jaime E Morales Blanhir (México)	Orphan Drugs for Pulmonary Arterial Hypertension. 1. "Epidemiology, diagnosis and treatments" (15min) 2. "New treatments under research" (15min) 3. Q&A (10min)	1. Humberto García (México) 2. Arturo Gómez (México)
Session 15 SATÉLITE	CSL Behring	Sponsored session by CSL Behring 1. "Angioedema hereditario en México. Guías de tratamiento"	1. María Eugenia Vargas
Sesión 16 Conclusions and Conference Closing (15min)			1.Emilio Roldán, 2.Alejandra Camacho Molina, 3.Virginia Llera, David Peña
			