

Jornada de Actualización en Enfermedades Raras Mediadas por Activación del Complemento

Sede: Sala Materno Infantil HGUGM

Fecha: 17 de Sept 2025

Hora: Hora

Agenda

16:00-16:10	Bienvenida e importancia del estudio genético en enfermedades raras.	Sub. Dir Medica Beatriz Garcia Fidalgo
16:10-16:30	Diagnóstico y tratamiento del síndrome urémico hemolítico atípico.	J Serv. Nefrología Marian Goicoechea
16:30-16:50	Hemoglobinuria paroxística nocturna: diagnóstico, tratamiento y evolución.	Serv. Hematología Mónica Ballesteros
16:50-17:10	Casos refractarios de miastenia gravis: opciones terapéuticas.	Serv. Neurología Anca Loredana
17:10-17:30	Seguimiento y gestión de pacientes con enfermedades raras.	Serv Farmacia Hostpitalaria. Silvia Manrique/Marisa
17:30-17:45	Certificación y Calidad Asistencial en enfermedades Raras. Discusión y cierre	Pendiente ponente

ORGANIZADO POR:



FUNDACIÓN AYUDA A LA
INVESTIGACIÓN
VASCULAR Y RENAL

CON LA COLABORACIÓN DE:

ALEXION[®]
AstraZeneca Rare Disease

Secretaría Técnica:

MUNDICONGRES, SL

mundicongres@mundicongres.com

Tel.- 91 411 6996 / Fax.- 91 557 2175