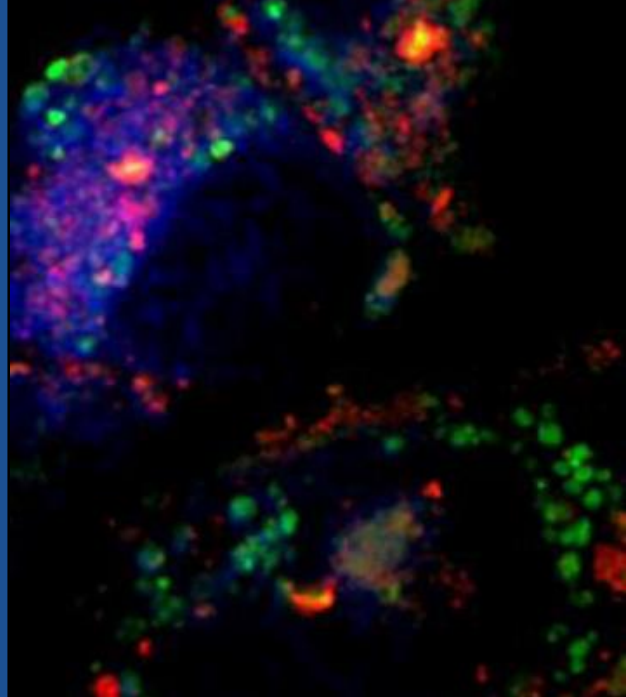


Seminari Vall d'Hebron: Trastorns lisosomals, un focus en la malaltia de Fabry

Novembre 19, 2018

Sala Actes
Pavelló Docent
Vall d'Hebron Barcelona Hospital Campus



Programa Científic

8:30 Sessió inaugural: Directors del Hospital Vall d'Hebron i del Institut de Recerca (VHIR)

9:00 Maneig clínic de la malaltia de Fabry. Moderadors: M. del Toro & G. Pintos-Morell

Miguel A. Torralba (*Hospital Clínico, Zaragoza*): Pathophysiology of Fabry disease: role of biomarkers and genetic variants

Alberto Ortiz (*Fundación Jiménez Díaz, Madrid*): Overview of consensus treatment and precision medicine approach in Fabry disease

James C. Moon (Barts Heart Centre, London, United Kingdom): Insights into early and advanced cardiomyopathy in Fabry disease from MRI

Michael West (*Dalhousie University, Halifax, Canada*): What have we learned after 10 years of Canadian Fabry Disease Initiative (CFDI)?

11:30 Noves estratègies terapèutiques per les malalties lisosòmiques. . Moderadors: N. Ventosa & S. Schwartz Jr.

Ibane Abasolo (*CIBBIM-Nanomedicine*): Nanomedicine in lysosomal disorders. Project Smart4Fabry

Roberto Giugliani (*Porto Alegre, Brazil*): Fusion proteins and different strategies to cross the BBB.

Michael West (*Dalhousie University, Halifax, Canada*). Gene therapy clinical trial for Fabry disease

Fàtima Bosch (*CBATEG-UAB*): Gene therapy approaches for Sanfilippo A and other lysosomal disorders

13:30 Discussió general

Fòrum obert per a pacients i professionals

15:00 Situació actual del tractament per les malalties lisosòmiques. . Moderador: J. Torrent-Farnell Històries personals. Pacients, familiars i metges conjuntament.

18:00 Resum final, missatges per emportar, i comiat. Guillem Pintos-Morell