



REGISTRO

La actividad se realizará a través de la plataforma:

www.AcademiaXLH.com

Para acceder desde su dispositivo móvil,
escanee el siguiente código QR:



Inscríbase en el curso haciendo clic en “REGISTRO”.
Aporte todos los datos y acepte los términos de uso, indicando
el código de matriculación: **ACADEMIAXLH**

Para obtener la acreditación deberá responder correctamente al 80% de las
preguntas de los distintos módulos que conforman el curso, la calificación
final será el resultado de la suma de calificaciones de cada módulo.



ACREDITACIÓN

Solicitada la acreditación de la edición actual a la Comisión de Formación
Continuada de las Profesiones Sanitarias de la Comunidad de Madrid-Sis-
tema Nacional de Salud. Enseñanza no reglada y sin carácter oficial.

Secretaría Técnica:

Springer Healthcare Ibérica S.L.
C/ Rosario Pino, 14 - 4ª Planta, 28020 Madrid
Teléfono: 91 555 40 62 / secretaria@academioxlh.com

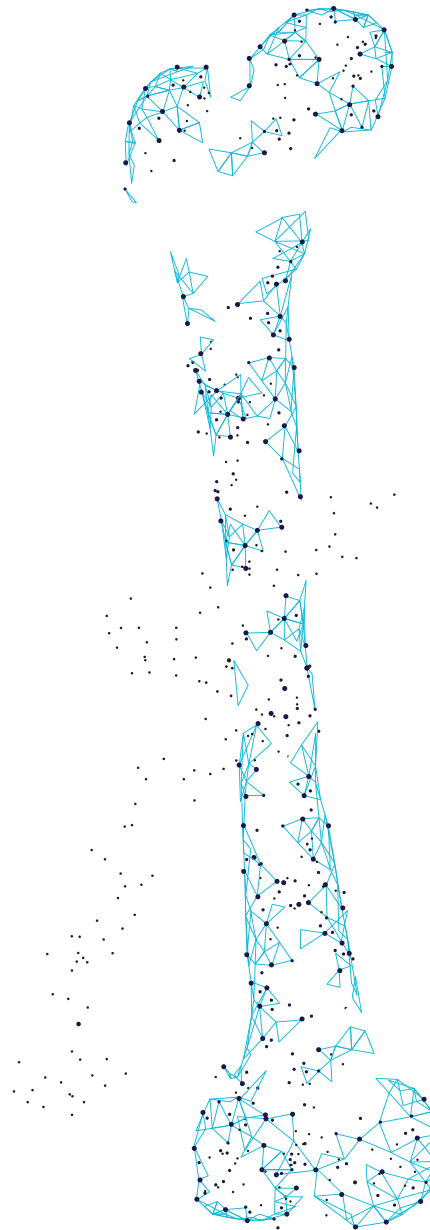
Averigüe más sobre este tema:



Kyowa KIRIN

Kyowa Kirin Farmacéutica, S.L.
P.º de la Castellana 259C Planta 23
28046 Madrid, España

KKI/ES/XLH/0329



Raquitismo hipofosfatémico ligado a X y genética de las enfermedades raras

Kyowa KIRIN

KKI/ES/XLH/0329



PRESENTACIÓN

Las enfermedades del metabolismo fosfocálcico suponen un importante reto para su diagnóstico y tratamiento. Sus diversas presentaciones clínicas, los diferentes patrones de herencia y la escasez de tratamientos etiológicos en muchos casos condicionan el abordaje clínico de las personas afectadas por estas patologías.

Sin embargo, en los últimos años se han desarrollado herramientas genéticas y terapéuticas que están contribuyendo de manera muy notable a la solución de estos inconvenientes, con terapias cada vez más específicas y diagnósticos genéticos más completos y precisos.

Este curso *online* sobre raquitismo hipofosfatémico ligado a X es una herramienta puesta al servicio del clínico para profundizar en el conocimiento de esta patología hereditaria e invalidante y llevada a cabo por expertos nacionales de reconocido prestigio. Abarca desde el uso de nuevas herramientas genéticas, marcadores bioquímicos, diagnóstico por imagen y los tratamientos disponibles (desde los tradicionales a los anticuerpos anti FGF-23 más novedosos), así como la cirugía de las deformidades.

Toda esta información condensada en un fantástico curso online que nos va a permitir profundizar en este fascinante mundo de las displasias esqueléticas hereditarias de un modo cómodo y ágil. ¡Esperamos que lo disfrutéis!

Dr. Antonio González-Meneses

*Dismorfología y metabolismo pediátrico,
Servicio de Pediatría. Hospital Infantil Univ. Virgen del Rocío, Sevilla*



OBJETIVOS DEL CURSO

- Conocer las aplicaciones de la genética en el diagnóstico de las enfermedades hereditarias.
- Asimilar cómo se evalúa la salud ósea.
- Aprender a establecer un correcto diagnóstico diferencial de las enfermedades raras en general.
- Dominar las opciones terapéuticas disponibles para los pacientes afectados.



PROGRAMA

- MÓDULO 1. Herencia mendeliana y no mendeliana**
Feliciano Ramos Fuentes
- MÓDULO 2. Papel del cariotipo molecular (CGH array) en el diagnóstico de pacientes con alteraciones genéticas**
Antonio González-Meneses
- MÓDULO 3. Aplicación de la Next Generation Sequencing en las enfermedades renales hereditarias**
Elisabet Ars Criach
- MÓDULO 4. Raquitismo hipofosfatémico ligado a X: de la bioquímica a la genética**
Julio Hernández Jaras
- MÓDULO 5. Enfermedad metabólica ósea infantil**
Carlos Gómez Alonso
- MÓDULO 6. Técnicas de evaluación de calidad ósea**
Diana Ovejero Crespo
- MÓDULO 7. Crecimiento en el raquitismo ligado a X**
Fernando Santos Rodríguez
- MÓDULO 8. Implicaciones renales y extrarrenales del factor antienvejecimiento Klotho**
Alberto Ortiz Arduan
- MÓDULO 9. Biomarcadores en el metabolismo fosfocálcico**
Mariano Rodríguez Portillo
- MÓDULO 10. Diagnóstico diferencial del raquitismo: la radiología simple**
José Martel Villagrán
- MÓDULO 11. Raquitismo hipofosfatémico: algoritmo diagnóstico**
Domingo González Lamuño
- MÓDULO 12. Complicaciones del tratamiento con fósforo y vitamina D**
Pedro Arango Sancho
- MÓDULO 13. Burosumab, nuevo tratamiento específico para la hipofosfatemia ligada al cromosoma X**
Antonio González-Meneses
- MÓDULO 14. Experiencia y perspectivas futuras del tratamiento con burosumab**
Fernando Santos Rodríguez
- MÓDULO 15. Indicaciones de las intervenciones quirúrgicas**
Ana María Bueno Sánchez
- MÓDULO 16. Casos clínicos. Parte I**
Guillermo Martínez Díaz-Guerra, Leire Madariaga Domínguez, M^a Luisa Matoses Ruipérez, Juan David González Rodríguez y Francisco de la Cerda Ojeda
- MÓDULO 17. Casos clínicos. Parte II**
Juan David González Rodríguez, José Eugenio Cabrera Sevilla, José María Donate Legaz y Sara de Murcia Lemauviel

