



I Workshop sobre Enfermedades Genéticas y Discapacidad
*Organizado por la
Asociación Española de Genética Humana y el Real Patronato sobre Discapacidad*

**“ SÍNDROME CORNELIA DE LANGE
Y
COHESINOPATÍAS ”**

Lugar de reunión

Sala de Grados
Universidad de Zaragoza Facultad de Medicina
(Campus Pza. San Francisco)
c/ Domingo Miral s/n
50009 Zaragoza

Viernes, 9 de Noviembre de 2007

PROGRAMA

9:00-9:15 **Bienvenida y Presentación.**

-Arturo Vera Gil. Excmo. Sr. Decano de la Facultad de Medicina

-Feliciano J. Ramos Fuentes. Presidente de la Asociación Española de genética Humana

-Victoria García Calavia. Jefa del Programa y Actividades del “Real Patronato sobre Discapacidad”

9:15-10:00 **Visión clínica del CdLS**

-Angelo Selicorni, Università di Milano, Italia

10:00-11:00 **La experiencia española con CdLS**

-Juan Pié, Universidad de Zaragoza, España

-Paulino Gómez-Puertas, Centro de Biología Molecular “Severo Ochoa”, Madrid, España

11:00-11:30 *Pausa café*

11:30-12:15 **CdLS y Disfunción de cohesinas: Perspectiva dentro de un nuevo mecanismo de desarrollo**

-Ian Krantz, The Children’s Hospital of Philadelphia, USA

12:15-13:00 **Regulación de cohesinas en mitosis**

-Ana Losada, Centro Nacional de Investigaciones Oncológicas, CNIO, Madrid, España

13:00-13:45 **Rol de las proteínas de cohesión de las cromátidas hermanas en la expresión de genes y desarrollo**

-Dale Dorsett, Saint Louis University, USA

- 14:00-15:30 *Almuerzo*
- 15:30-16:15 **Fenotipos de comportamiento en pacientes con CdLS**
-Emanuele Basile, Istituto Scientifico Eugenio Medea, Italia
- 6:15-17:00 **Comportamientos de autolesión en niños y adolescentes con enfermedades neurológicas: centrado en CdLS**
-José Pedro Vieira, Hospital de Dona Estefanía, Portugal
- 17:00-18:00 **Familias con CdLS: necesidades socio-sanitarias y asociaciones**
-“Bienvenidos a los Holanda...” Paola Mannucci, madre y jefa internacional de familias castellan -hablantes con CdLS
-“La experiencia portuguesa” Paula Costa, madre y presidenta
-“La Asociación Española de Familias con CdLS” Francisco Vivó, padre y presidente
- 18:00-18:15 **Conclusión final, Feliciano J. Ramos**

COMITÉ ORGANIZADOR

Juan Pié Juste

Beatriz Puisac Uriol

M^a Pilar Ribate Molina

María Arnedo Muñoz

M^a Concepción Gil Rodríguez

Milagros Ciero Pavón

Feliciano J. Ramos Fuentes

INFORMACIÓN GENERAL

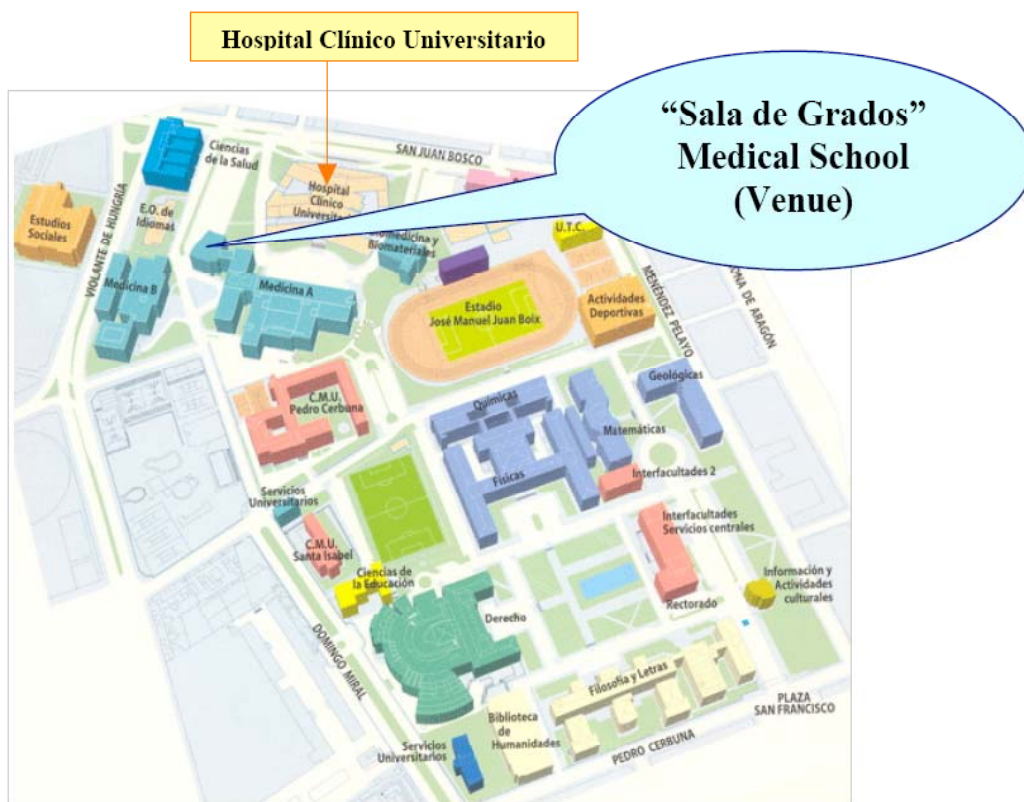
www.aegh.org

Teléfonos de contacto

976-761765 (M^a Pilar Ribate)
976-761739 (Feliciano Ramos)

E-mail de contacto

mpribate@hotmail.com
framos@unizar.es



UNIVERSIDAD DE ZARAGOZA
Campus plaza de San Francisco

