

## COMITÉ ORGANIZADOR Y CIENTÍFICO

Comisión de Evaluación de Pruebas Genéticas y Enfermedades Raras de la GAI de Albacete.

### Presidente

Dña. M. Carmen Carrascosa Romero, FEA Pediatría

### Secretario

D. José Luis Sánchez Serrano, FEA Farmacia Hospitalaria

### Vocales:

D. J. Lorenzo Algarra Algarra, FEA Hematología

Dña. Amparo Argüello González, FEA Obstetricia y Ginecología

Dña. Silvia Aznar Rodríguez, FEA Endocrinología y Nutrición

D. Miguel Ángel Barba Romero, FEA Medicina Interna

Dña. Cristina Blanco Marchante, FEA Oftalmología

Dña. Sofía Calero Núñez, FEA Cardiología

Dña. Silvia Crusat Braña. F.E.A. Otorrinología

Dña. Andrea Drozdz Vergara, residente Farmacia Hospitalaria

D. Jorge García García, FEA Neurología

D. José Miguel García Mollá, coordinador de Humanización y gestor de Enfermedades Raras

D. Luis Alberto Marín Rubio, FEA Inmunología

Dña. Teresa Nam CHA, FEA Anatomía Patológica

Dña. M.ª Luz Pombo Parada, FEA Oncología

Dña. M.ª Luisa Quintanilla Mata, FEA Bioquímica

Dña. Esther Simarro Rueda, FEA Análisis Clínicos

## INSCRIPCIONES

El periodo de inscripción tanto para asistentes como para ponentes estará habilitado hasta el 23 de febrero de 2026.

- Si es usted profesional en activo del Sescam podrá hacerlo a través de SOFOS.
- Si es usted profesional externo podrá realizar la inscripción través del siguiente email: [jornadas.enfermedadminoritarias.gaiab@sescam.jccm.es](mailto:jornadas.enfermedadminoritarias.gaiab@sescam.jccm.es)

## PATROCINADORES

Estas Jornadas han sido posibles gracias al apoyo de los siguientes patrocinadores:



healthincode Biogen

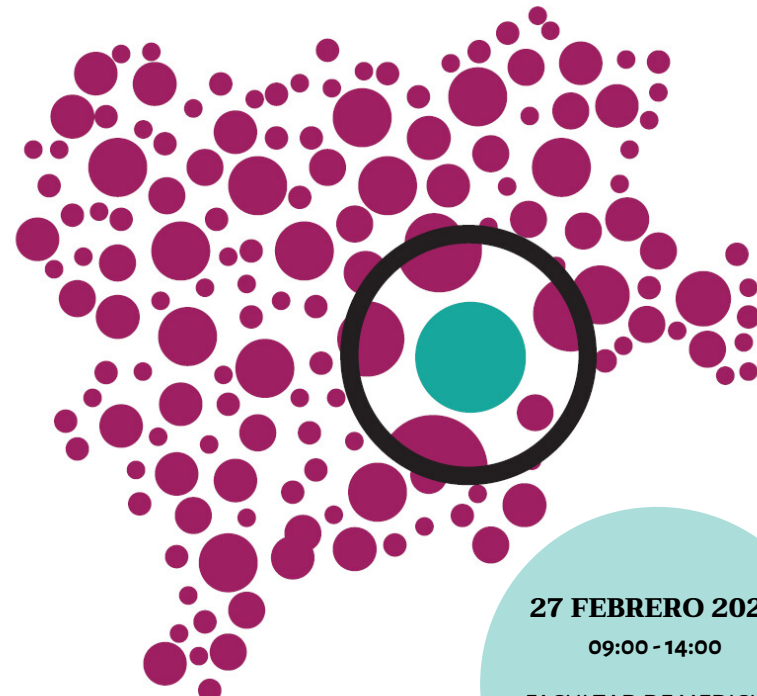


## III JORNADAS

Poniendo la lupa un día sobre las

# ENFERMEDADES MINORITARIAS

para trabajar todo el año



27 FEBRERO 2026

09:00 - 14:00

FACULTAD DE MEDICINA

**UCLM  
ALBACETE**

Poniendo la lupa un día sobre las

# ENFERMEDADES MINORITARIAS

para trabajar todo el año

El Día de las Enfermedades Raras es el movimiento coordinado a nivel mundial sobre enfermedades minoritarias o poco frecuentes, que trabaja por la equidad en las oportunidades sociales, la atención médica y el acceso a diagnósticos y terapias para las personas que viven con una enfermedad rara. Estas Jornadas tienen el objetivo de dar difusión a la actividad multidisciplinar que se realiza en la Gerencia de Atención Integrada de Albacete en la asistencia de estos pacientes.

## PROGRAMA JORNADA

**8:30-9:00 h. Entrega de documentación.**

**9:00-9:30 h. Acto Inaugural.**

Autoridades.

**Presentación de las Jornadas.**

Mª Carmen Carrascosa, jefa Servicio Pediatría GAI Albacete (Neuropediatría).

**9:30-11:00 h. MESA PONENCIAS 1: Abordaje de las enfermedades raras en inmunología: inmunodeficiencias primarias y enfermedades autoinmunes raras.**

Modera: Jesús Ontañón Rodríguez, jefe Sección Inmunología/ Análisis Clínicos GAI Albacete.

**9:30-10:00 h. Inmunodeficiencias de causa genética.**

Rosana González López, FEA Inmunología Hospital Virgen de la Arrixaca, Murcia.

**10:00-10.30 h. Cribado centrado para la inmunodeficiencia combinada severa.**

Marta Pareja León, FEA Pediatría GAI Albacete.

**10:30-11:00 h. Actualización de las enfermedades autoinmunes y antígenos HLA.**

Luis Alberto Marín Rubio, FEA Inmunología GAI Albacete.

**11:00-11:30 h. Pausa-café. Visita posters.**

**11:30-12:30 h. MESA DEBATE 2: Cardiopatías congénitas: del feto al adulto.**

Modera: Moisés Barambio Ruiz, FEA Cardiología GAI Albacete.

**Genética y cardiopatías asociadas. Del diagnóstico prenatal al manejo postnatal. Trabajo en equipo.**

**11:30-11:50 h.** Amparo Argüello González, FEA Obstetricia y Ginecología GAI Albacete.

**11:50-12:10 h.** Laura del Rey Mejías, FEA Pediatría GAI Albacete.

**12.10-12:30 h.** Sofía Calero Núñez, FEA Cardiología GAI Albacete.

**12:30-12:40 h. COMUNICACIONES PREMIADAS.**

**12:40-14:00 h. MESA DE EXPERIENCIAS 3: Ataxias hereditarias**

**12:40-13:10 h. Ataxias hereditarias: La ataxia de Friedrich.**

Laura Rojas Bartolomé, FEA Neurología Hellín.

**13:00-14:00 h. MESA REDONDA 3:**

Moderan: Jorge García, FEA Neurología GAI Albacete, y José Miguel García Mollá, coordinador de Humanización y gestor de Enfermedades Raras GAI Albacete.