

COMITÉ ORGANIZADOR Y CIENTÍFICO

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

Presidente

D^a. M^a Carmen Carrascosa Romero, FEA Pediatría

Secretario

D. José Luis Sánchez Serrano, FEA Farmacia Hospitalaria

Vocales:

D. J. Lorenzo Algarra Algarra, FEA Hematología

D^a. Amparo Argüello González, FEA Obstetricia y Ginecología

D^a. Silvia Aznar Rodríguez, FEA Endocrinología y Nutrición

D. Miguel Ángel Barba Romero, FEA Medicina Interna

D^a. Cristina Blanco Marchante, FEA Oftalmología

D^a. Sofía Calero Núñez, FEA Cardiología

D^a Silvia Crusat Braña, F.E.A. Otorrinología

D^a. Andrea Drozd 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

D^a Teresa Nam CHA, FEA Anatomía Patológica

D^a. M^a Luz Pombo Parada, FEA Oncología

D^a. M^a Luisa Quintanilla Mata, FEA Bioquímica

D^a. 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

PATROCINADORES

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



healthincode



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.

M^a 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.

Moderador: 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.

Moderador: 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:

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