

**PROGRAMA OFICIAL**

**LXIV REUNIÓN ANUAL  
DE LA SOCIEDAD ESPAÑOLA  
DE NEUROLOGÍA**

**Palau de Congressos de Catalunya - Hotel Rey Juan Carlos I**



**SOCIEDAD ESPAÑOLA  
DE NEUROLOGIA**

**Barcelona, del 20 al 24 de noviembre de 2012**

**REUNIÓN ANUAL DEL CLUB DE ELECTROMIOGRAFÍA**

**REUNIÓN ANUAL DEL CLUB ESPAÑOL DE NEUROLOGÍA**

**XIX REUNIÓN ANUAL DE LA SOCIEDAD ESPAÑOLA DE ENFERMERÍA NEUROLÓGICA**

**XII REUNIÓN ANUAL DE LA SOCIEDAD ESPAÑOLA DE NEUROSONOLOGÍA**

**XI REUNIÓN ANUAL DE LA SOCIEDAD ESPAÑOLA DE NEURORREHABILITACIÓN**

**IX REUNIÓN DE TUTORES DOCENTES DE FORMACIÓN POSTGRADUADA DE NEUROLOGÍA**

**Declarado de interés sanitario por el Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad  
y por la Generalitat de Catalunya**

Continúa de la página anterior

08.28-08.30

**Discusión**

08.30-08.38

**(2281) Arteriopatía cerebral autosómica dominante con infartos subcorticales y leucoencefalopatía (cadasil).**

**Nueva mutación genética familiar**

Zea Sevilla, M.A.<sup>1</sup>; Fernandez Blazquez, M.A.<sup>2</sup>; Frades Payo, M.B.<sup>2</sup>; Avila Villanueva, M.<sup>2</sup>; Martinez Martin, P.<sup>3</sup>

1. Servicio de Neurología. Fundación Centro de Investigación de Enfermedades Neurológicas. Centro Alzheimer. Fundación Reina Sofia
2. Servicio de Neuropsicología. Unidad de Investigación Proyecto Alzheimer. Fundación Centro de Investigación de Enfermedades Neurológicas. Centro Alzheimer. Fundación Reina Sofia
3. Servicio de Neurología. Unidad de Investigación Proyecto Alzheimer. Fundación Centro de Investigación de Enfermedades Neurológicas. Centro Alzheimer. Fundación Reina Sofia

08.38-08.40

**Discusión**

08.40-08.48

**(1383) Análisis transcriptómico en cerebro de pacientes con enfermedad de Alzheimer de inicio precoz**

Antonell Boixader, A.<sup>1</sup>; Lladó, A.<sup>1</sup>; Altirriba, J.<sup>2</sup>; Botta-Orfila, T.<sup>1</sup>; Balasa, M.<sup>1</sup>; Fernández, M.<sup>1</sup>; Ferrer, I.<sup>3</sup>; Sánchez-Valle, R.<sup>1</sup>; Molinuevo, J.L.<sup>1</sup>

1. Servicio de Neurología. Hospital Clínic i Provincial de Barcelona
2. Departamento de Medicina Interna. Universidad de Ginebra. Facultad de Medicina
3. Instituto de Neuropatología. Hospital Universitari de Bellvitge

08.48-08.50

**Discusión**

08.50-08.58

**(1753) Nueva mutación asociada a hidrocefalia en el gen L1CAM**

Arroyo Andújar, J.D.<sup>1</sup>; Bermejo Ramírez, R.<sup>2</sup>; Villena Gascó, N.<sup>2</sup>; Gutiérrez Aguilar, G.<sup>3</sup>; Edo Bellés, M.<sup>2</sup>; Marín Iglesias, R.<sup>4</sup>

1. Servicio de Dirección. Progenie molecular
2. Unidad de Diagnóstico molecular. Progenie molecular
3. Servicio: Pediatría. Hospital de Jerez
4. Unidad de Genética. Hospital Universitario Puerta del Mar

08.58-09.00

**Discusión**

09.00-09.08

**(2001) Estudio de un posible perfil genético pro-inflamatorio asociado a ECVI**

Moreno Rodríguez, V.P.<sup>1</sup>; García Raso, A.<sup>1</sup>; García Torres, A.<sup>2</sup>; García Bueno, M.J.<sup>3</sup>; Sánchez, C.<sup>4</sup>; Mahillo Fernández, I.<sup>5</sup>; Llamas Sillero, P.<sup>1</sup>

1. Servicio de Hematología. Fundación Jiménez Díaz-Ute
2. Servicio de Neurología. Fundación Jiménez Díaz-Ute

3. Servicio de Hematología.

Hospital Universitario Fundación Alcorcón

4. Servicio de Neurología.

Hospital Universitario Fundación Alcorcón

5. Servicio de Epidemiología. Fundación Jiménez Díaz-Ute

09.08-09.10

**Discusión**

09.10-09.18

**(1498) Variantes atípicas del síndrome de Rett: mutaciones en los genes CDKL5 y FOXP1**

Gerotina Mora, E.<sup>1</sup>; Rabaza Gairí, M.<sup>1</sup>; Brandi Tarrau, N.<sup>1</sup>; Quandt Herrera, E.<sup>1</sup>; Roche Martínez, A.<sup>2</sup>; O'callaghan Gordo, M.<sup>2</sup>; Pineda Marfa, M.<sup>2</sup>; Armstrong Morón, J.<sup>1</sup>

1. Servicio de Genética. Hospital Sant Joan de Déu
2. Servicio de Neurología. Hospital Sant Joan de Déu

09.18-09.20

**Discusión**

09.20-09.28

**(1507) Mutaciones nuevas en el gen MECP2 en pacientes con síndrome de Rett**

Brandi Tarrau, N.M.<sup>1</sup>; Gerotina Mora, E.<sup>1</sup>; Rabaza Gairí, M.<sup>1</sup>; Quandt Herrera, E.<sup>1</sup>; Cortés Saladelafont, E.<sup>1</sup>; Pineda Marfa, M.<sup>2</sup>; Armstrong Morón, J.<sup>1</sup>

1. Servicio de Genética. Hospital Sant Joan de Déu
2. Servicio de Neurología. Hospital Sant Joan de Déu

09.28-09.30

**Discusión**

09.30-09.38

**(1643) Gen candidato implicado en una nueva forma clínica de neuropatía hereditaria recurrente**

Calpena Corpas, E.<sup>1</sup>; Martínez Rubio, D.<sup>1</sup>; Lupo, V.<sup>2</sup>; Montaner González, D.<sup>3</sup>; Serna García, E.<sup>4</sup>; Rivolta, C.<sup>5</sup>; Dopazo Blázquez, J.<sup>3</sup>; Palau Martínez, F.<sup>1</sup>; Vílchez Padilla, J.J.<sup>6</sup>; Espinós, C.<sup>2</sup>

1. Unidad de Genética y Medicina Molecular. Instituto de Biomedicina de Valencia (IBV-CSIC) y CIBER de Enfermedades Raras (CIBERER)
2. Servicio de Neurogenética. CIBER de Enfermedades Raras (CIBERER) e Instituto de Investigación Sanitaria Hospital Hospital Universitari i Politècnic La Fe de València
3. Unidad de Bioinformática y Genómica. Centro de Investigación Príncipe Felipe (CIPF) y CIBER de Enfermedades Raras (CIBERER)
4. Unidad de Análisis Multigénico. Fundación Investigación Hospital Clínico Valencia (INCLIVA) y Universitat de València
5. Department of Medical Genetics. University of Lausanne
6. Servicio de Neurología. Hospital Universitari i Politècnic La Fe de València, and CIBER de Enfermedades Neurodegenerativas

09.38-09.40

**Discusión**

Continúa en la página siguiente