

# V Congreso sobre el Síndrome 5p- y enfermedades raras



Anomalías genéticas y discapacidad intelectual

## 30 de Octubre 2013

### Programa del Congreso

09:00-09:30 **Recogida de documentación**

09:30-10:00 **Apertura del Congreso**

Juan Carrión. Presidente de Fed. Nacional de Enfermedades raras  
Pilar Castaño. Presidenta de la Fundación Síndrome 5p-  
Salvador Martínez. Instituto de Neurociencias

10:00-11:00 **Abordaje multidimensional con niños con discapacidad desde Terapia Ocupacional**

Lidia Fortes. Terapeuta ocupacional y profesora asociada en la UMH

### Café en el hall proporcionado por la Fundación

11:30-12:30 **Atención temprana en el ámbito hospitalario**

Jessica Piñero. Psicóloga y coordinadora de la Fundación Salud Infantil

12:30-13:30 **Consecuencias de la disfunción en el procesamiento sensorial en el niño con discapacidad**

Bàrbara Viader. Directora y terapeuta ocupacional del CEIBarcelona

### Descanso para comer

16:00-17:00 **Porque no es fácil el diagnóstico precoz en niños con delección del 5p- y con otras causas**

María Luisa Martínez. Directora del Centro de Investigación sobre Anomalías Congénitas (CIAC) del ISCIII

17:00-18:00 **Crisis epilépticas en la infancia**

Francisco Carratalá. Neuropediatra del Hospital de San Juan

18:00-19:00 **Correlación fenotipo y genotipo en los niños de la Fundación 5p-**

Salvador Martínez. Instituto de neurociencias

## Inscripción 10€ en [www.fundacionsindrome5p.org](http://www.fundacionsindrome5p.org)

Empresas colaboradoras:



Salón de Actos

Instituto de Neurociencias de la UMH  
San Juan (Alicante)



Reconocido con créditos de libre configuración