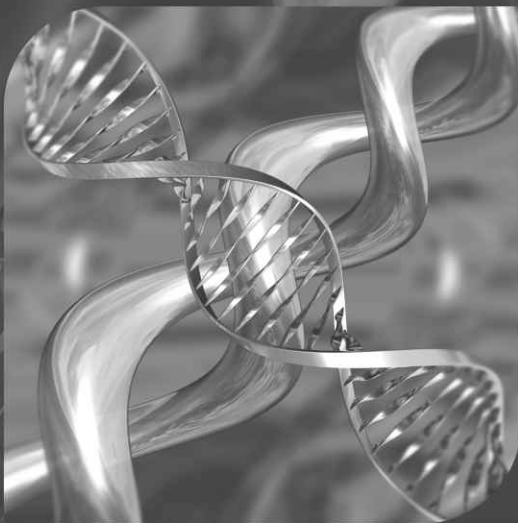


NUCLEO DE ESTUDOS DE DOENÇAS RARAS



SOCIEDADE
PORTUGUESA
DE MEDICINA
INTERNA



V SIMPÓSIO

DO NÚCLEO DE ESTUDOS DE DOENÇAS RARAS
SOCIEDADE PORTUGUESA DE MEDICINA INTERNA

17 | 18
OUTUBRO 2014

PORTO
HOTEL TIARA

Submissão Eletrónica de Comunicações Livres e
Inscrições no Curso Doenças Lisosomais de Sobrecarga

N.E.D.R.

NÚCLEO DE ESTUDOS DE
DOENÇAS RARAS
SOCIEDADE PORTUGUESA
MEDICINA INTERNA



CONTACTOS

Sociedade Portuguesa de Medicina Interna
R. da Tobis Portuguesa nº 8 - 2ª Sala 9
1750-292 Lisboa
Tel: 21 752 05 70 | Fax: 21 752 05 79
adelina@spmi.pt

COORDENADOR

Dr. Luís Brito Avô

COMISSÃO ORGANIZADORA

Dr. Luís Brito Avô; Dr^a Luisa Pereira;
Dr. Diogo Cruz; Dr. Patrício Aguiar

COMISSÃO CIENTÍFICA

Dr. Luis Brito Avô; Prof. J. Ducla Soares;
Prof^a Francisca Milfontes; Dr^a Anabela Oliveira;
Dr Francisco Araújo; Dr^a Isabel Cordeiro;
Dr. João Matos Costa; Dr^a Teresa Cardoso;
Dr^a Luisa Pereira; Dr. Diogo Cruz

VALOR INSCRIÇÃO NO SIMPÓSIO

120 EUROS

Inscrição gratuita no Curso Doenças Lisosomais de Sobrecarga

Submissão electrónica de Comunicações Livres

Data limite: 28 Setembro 2014

www.spmi.pt | Núcleo de Estudos de Doenças Raras

APOIOS



PATROCÍNIO CIENTÍFICO



V SIMPÓSIO

DO NÚCLEO DE ESTUDOS DE DOENÇAS RARAS
SOCIEDADE PORTUGUESA DE MEDICINA INTERNA

17 OUTUBRO

08.00 H **Abertura | Secretariado**

08.00 H **Curso Doenças Lisosomais de Sobrecarga**

Coordenadores: Dr^a Luisa Pereira; Dr. Patrício Aguiar

Doenças Lisosomais: Dr. Luis Brito Avô

Doença de Fabry: Dr^a Luisa Pereira

Doença de Gaucher: Dr^a Susana Mendes

Mucopolissacaridoses: Dr. Patrício Aguiar

Doença de Pompe: Dr^a Ana Valverde

10.15 H **Intervalo**

10.30 H **Teste de Avaliação Final**

11.00 H **Coffee-Break**

11.30 H **Comunicações Livres - Secretariado**

13.00 H **ALMOÇO**

14.30 H **Sessão Inaugural - Secretariado**

14.40 H **Sessão Miocardiopatias**

A. Miocardiopatias Genéticas: Prof^a Dulce Brito - Lisboa

B. Miocardiopatias Metabólicas: Dr^a Elizabete Martins - Porto

C. Miocardiopatia da Paramiloidose Familiar:

Prof^a Conceição Coutinho - Lisboa

16.40 H **Sessão Progeria e Envelhecimento**

A. Progeria e Lipodistrofias: Dr^a Isabel Cordeiro - Lisboa

B. Apresentação de Estudo de Terapêutica Genica e envelhecimento pela Universidade de Coimbra - MIT Portugal

Bioteams: Prof^a Cláudia Cavadas - Coimbra

17.30 H **Deficiência de Lipase Ácida Lisosomal - Uma nova Patologia?**
Dr^a Ermelinda Silva - Porto

18.00 H **Programa PAGORA - Porfirias na Península Ibérica**
Prof. Rafael Salamanca Lorente - Madrid

JANTAR

18 OUTUBRO

09.00 H **Sessão Investigação em Doenças Raras**

A. Apresentação de Estudos:

Estudo Mapping - Relações Genótipo-Fenótipo na D. de Gaucher

Estudo MIRTHA - Hemoglobinúria Paroxística noturna:

Dr. Jordi Perez Lopez - Barcelona

B. Algoritmo Diagnóstico de Doença de Pompe/Projeto de Estudo Epidemiológico: NEDR/NEDAI - Dr. Luís Brito Avô

C. Projeto Europeu Horizon 2020 - Fundação Nacional de Ciência e Tecnologia: Prof^a Joana Camilo

10.30 H **Sessão EUROPLAN - Aliança Portuguesa das Doenças Raras:**
Marta Jacinto

11.00 H **Coffee-Break**

11.30 H **Conferência**

Nanomedicina e Doenças Genéticas (International Iberian Institute of Nanotechnology Laboratory - Braga):

Prof. Dmitri Petrovykh

12.00 H **Sessão de Encerramento. Atribuição de Prémios - Secretariado**



V SIMPÓSIO

**DO NÚCLEO DE ESTUDOS DE DOENÇAS RARAS
SOCIEDADE PORTUGUESA DE MEDICINA INTERNA**

N.E.D.R.

NÚCLEO DE ESTUDOS DE
DOENÇAS RARAS
SOCIEDADE PORTUGUESA
MEDICINA INTERNA



V SIMPÓSIO

DO NÚCLEO DE ESTUDOS DE DOENÇAS RARAS
SOCIEDADE PORTUGUESA DE MEDICINA INTERNA
PORTO | HOTEL TIARA | **17 e 18 de OUTUBRO 2014**

FICHA DE INSCRIÇÃO

NOME _____

HOSPITAL E SERVIÇO _____

ESP. _____ E-MAIL _____

MORADA _____

CÓD. POSTAL _____ - _____ LOCAL _____ TEL. _____



VALOR DA INSCRIÇÃO NO SIMPÓSIO: 120 EUROS

Sociedade Portuguesa de Medicina Interna
R. da Tobis Portuguesa nº 8 - 2ª Sala 9
1750-292 Lisboa
Tel: 21 752 05 70 | Fax: 21 752 05 79
adelina@spmi.pt

SECRETARIADO