



PROGRAMA

Jueves 18 de Octubre

08:00 Acreditaciones

09:00 Apertura. **Dr. Gabriel Martino**

09:30 Conferencia Inaugural. **Mejorar la calidad de vida del niño con Epilepsia.** *Dr. Lidia Cáceres*
Coordinadores: Dra. Susana Frenkel - Dra. Estela Rodriguez

10:30 PLATAFORMA

Coordinador: Dr. Héctor Waisburg

6	STATUS EPILÉPTICO PEDIÁTRICO. SERIE DE CASOS INGRESADOS EN 2015-2016 AL HOSPITAL DE NIÑOS DR. O. ALASSIA DE LA CIUDAD DE SANTA FE, ARGENTINA.
7	STATUS EPILEPTICO FEBRIL EN PEDIATRIA. SERIE DE CASOS INGRESADOS AL HOSPITAL DE NIÑOS DR. O. ALASSIA DE LA CIUDAD DE SANTA FE, ARGENTINA EN EL PERÍODO 2015-2018
10	DIETA CETOGÉNICA CLÁSICA EN LACTANTES CON EPILEPSIA REFRACTARIA: NUESTRA EXPERIENCIA
56	COREOATETOSIS SEVERA Y PROGRESIVA EN UN PACIENTE PORTADOR DE MUTACIÓN GNAO1 CON EXCELENTE RESPUESTA A LA ESTIMULACIÓN CEREBRAL PROFUNDA.
54	PSEUDOTUMOR CEREBRI (PTC): REVISIÓN DE CRITERIOS DIAGNÓSTICOS.

11.30 Intervalo

12:00 Conferencia Plenaria. **Neurobiología del trastorno de espectro autista y del trastorno por déficit atencional con hiperactividad** *Dr. Paolo Curatolo*
Coordinadores: Dr. Víctor Ruggieri - Dra. Nora Grañana

13:00 Simposio PTC "Distrofinopatías, nuevos desafíos diagnósticos"
Soledad Monges - Fabiana Lubieniecki - Maria Eugenia Fontcuberta

14:30 **PLATAFORMAS DE TRABAJOS CON OPCIÓN A PREMIO**

Coordinadores: Dr. Juan Donari – Dr. Santiago Galichio – Dra. Rita Ilari

29	RENDIMIENTO DIAGNÓSTICO DE TÉCNICAS MOLECULARES EN SÍNDROMES GENÉTICOS CON FENOTIPO INESPECÍFICO QUE NO EVOCAN UN SÍNDROME CONOCIDO
41	PREVALENCIA E INCIDENCIA DE DISCAPACIDAD A PARTIR DEL CERTIFICADO ÚNICO DE DISCAPACIDAD EN UN HOSPITAL UNIVERSITARIO DEL ÁREA METROPOLITANA DE BUENOS AIRES
43	COMPETENCIAS NARRATIVAS EN NIÑOS LATINOS CON TRASTORNOS DEL DESARROLLO
44	SENTIMENT ANALYSIS EN PACIENTES CON TRASTORNOS DEL DESARROLLO EN INGROUP/OUTGROUP SETTING
63	RESPUESTA A DROGAS ANTI EPILÉPTICAS EN UNA POBLACIÓN PEDIÁTRICA ARGENTINA APLICANDO LOS NUEVOS CONCEPTOS DE CLASIFICACIÓN DE EPILEPSIA Y SÍNDROMES EPILÉPTICOS DE LA ILAE 2017
81	LEUCOENCEFALOPATIA POSTERIOR REVERSIBLE COMO COMPLICACION EN PACIENTES ONCOLOGICOS BAJO TRATAMIENTO QUIMIOTERAPEUTICO
86	ENCEFALOPATIA AGUDA SECUNDARIA A VIGABATRIN EN SINDROME DE WEST
3	USO DE INNOVADORAS TECNOLOGÍAS DE SECUENCIACIÓN EN LA IDENTIFICACIÓN DE MOSAICISMO SOMÁTICO: REPORTE DE PRIMERA MUTACIÓN EN EL GEN RHEB, REGULADOR DE MTOR, EN HEMIMEGALENCEFALIA

16:10 Intervalo

16:30 Conferencia Plenaria **Avances en el tratamiento antiepiléptico del Complejo Esclerosis Tuberosa (CET)**

Dr. Paolo Curatolo

Coordinadores: Dr. Angeles Schteinschnaider - Dr. Javier Sanabria

17:30 - 18:30 **Sesión de E-posters**

Sesión de E-posters I. Epilepsia

Coordinadores: Dr. Javier Muntadas – Dra. Valeria Muro

4	EVOLUCIÓN DE LAS CRISIS EPILÉPTICAS DE INICIO NEONATAL EN EL SEGUIMIENTO A LARGO PLAZO DE 97 NIÑOS.
5	CONSECUENCIAS A LARGO PLAZO DE LAS CONVULSIONES NEONATALES (CN) EN UNA COHORTE DE 132 NIÑOS DEL HOSPITAL DE NIÑOS DR. O. ALASSIA DE SANTA FE- ARGENTINA.
9	ESTUDIO DE UTILIZACIÓN DE RECURSOS DE LA SALUD Y COSTOS MÉDICOS DIRECTOS DEL TRATAMIENTO DE LA EPILEPSIA REFRACTARIA CON DIETA CETOGÉNICA.
11	APLICATIVO GRATUITO PARA MEJORAR LAS INTERVENCIONES EN SITUACIONES CRÍTICAS: “ABORDAJE PREHOSPITALARIO Y HOSPITALARIO EN STATUS EPILÉPTICO”
17	EPILEPSIA MIOCLONICA ATONICA (EMA) Y VARIANTE NO DESCRIPTA DE LA MUTACIÓN DEL GEN DE TRANSPORTADOR DEL GABA SLC6A1

Sesión de E-E-posters II. Neurogenética

Coordinadores: Dr. Lucas Nicolás Ross - Dra. Patricia Vega

12	ENCEFALOPATIA NECROTIZANTE AGUDA ASOCIADA A MUTACION EN EL GEN RANBP2
15	UTILIDAD DEL DIAGNOSTICO GENÉTICO DE EPILEPSIA EN NUESTRO PAÍS
23	SÍNDROME 4 H (HIPODONTIA, HIPOMIELINIZACIÓN, HIPOGONADISMO HIPOGONADOTRÓFICO): NUEVAS VARIANTES EN EL GEN POL R3
31	IRRITABILIDAD E HIPOTONÍA, MUTACIÓN EN EL GEN GRIN2B

Sesión de E-posters III. T. Desarrollo

Coordinadores: Dra. Analía Pastrana – Dr. Pedro Cachia

16	PREVALENCIA DE TEA EN COMUNIDADES WICHI Y PILAGÁ DE FORMOSA, ARGENTINA
34	CARACTERIZACIÓN DE LA POBLACIÓN PEDIATRICA CON FUNCIONAMIENTO INTELECTUAL LIMITROFE EN UN HOSPITAL DE ALTA COMPLEJIDAD
53	HALLAZGOS CLINICO-IMAGENOLOGICOS ASOCIADOS AL TRASTORNO DEL ESPECTRO AUTISTA

Sesión de E-posters IV. Neuromuscular

Coordinadores: Dra. Marina Szlago –Dra. Soledad Monges

20	SINDROME DE GUILLAIN BARRÉ: ¿PARANEOPLÁSICO?
24	MONONEUROPATÍA EN PEDIATRÍA Y SU RESPUESTA AL USO DE GAMMAGLOBULINA
39	CARACTERIZACIÓN MOLECULAR EN CHARCOT MARIE TOOTH EN ARGENTINA: 121 CASOS
40	HYPERCKMIA ASINTOMÁTICA U OLIGOSINTOMÁTICA EN NEUROPEDIATRÍA
60	ATROFIA MUSCULAR ESPINAL (AME)NO ASOCIADA A GEN SMN. REPORTE DE CASOS

19:30 **Cocktail**

Viernes 19 de Octubre

08:30 Conferencia Plenaria **Patología inflamatoria del SNC en pediatría: Actualización diagnóstica y terapéutica.** *Dra. Silvia Tenembaum*

Coordinadores: Dr. Zenon Sfaello – Dr. Marcos Semprino

09:30 **Sesión de E-posters**

Sesión de E-posters V. Epilepsia

Coordinadores: Dr. Claudio Waisburg - Dra. Cristina Vita

26	CIRUGÍA DE EPILEPSIA CON TECNI DE DELANDE EN UN PACIENTE CON CONVULSIONES REFRACTARIAS
27	EPILEPSIA REFRACTARIA Y DISCAPACIDAD INTELECTUAL ASOCIADAS A KIAA2022: PRIMER CASO REPORTADO EN ARGENTINA. NUEVO SÍNDROME EPILÉPTICO?
32	ENCEFALOPATÍA EPILÉPTICA DE INICIO TEMPRANO, PDCH19
45	EPILEPSIA OCCIPITAL COMO CONSECUENCIA DE HIPOGLUCEMIA NEONATAL
46	ESCLEROSIS TEMPORO MESIAL, EVALUACIÓN DIAGNÓSTICA Y RESULTADOS POSQUIRÚRGICOS

Sesión de E-posters VI. N Gen / Vascular

Coordinadores: Dra. Celeste Buompadre – Dra. Liliana Czornycj

22	ACCIDENTE CEREBROVASCULAR HEMORRAGICO(ACVH)ASOCIADO A TRASTORNOS DE LA COAGULACION EN RECIEN NACIDOS DE TERMINO (RNT)
64	PRESENTACIÓN ATÍPICA DE SÍNDROME DE RETT
67	EPISODIOS DE DÉFICIT MOTOR(ESL) EN PACIENTES CON STURGE WEBER(SSW). EXPERIENCIA CON USO DE LA ASPIRINA EN 5 AÑOS
71	TROMBOSIS DE SENO VENOSO DE PRESENTACIÓN NEONATAL
73	ACCIDENTE CEREBROVASCULAR DE LA CIRCULACIÓN POSTERIOR EN PEDIATRÍA: A PROPÓSITO DE UN CASO.

Sesión de E-posters VII. T. Desarrollo

Coordinadores: Dra. María Vacarezza – Dra. Irene Kotelnikov

58	UTILIZACIÓN DE CLAVES OSTENSIVAS Y GESTOS EN CONVERSACIONES SOBRE INTERESES RESTRINGIDOS EN NIÑOS CON DIAGNÓSTICO DE TRASTORNOS DEL ESPECTRO AUTISTA
66	MUTACIÓN DEL GEN PTEN EN PACIENTE CON MACROCEFALIA Y RETRASO GLOBAL DEL DESARROLLO(RGD). REPORTE DE UN CASO
70	CONTROL INHIBITORIO EVALUADO POR MODALIDAD GO/NO-GO EN UNA MUESTRA DE NIÑOS EN EDAD ESCOLAR Y SU RELACIÓN CON LA CALIDAD DEL SUEÑO.
78	SINERGIA ENTRE FACTORES AMBIENTALES Y NUTRICIONALES EN UN PACIENTE CON ENCEFALOPATIA. A PROPOSITO DE UN CASO.

Sesión de E-posters VIII. Neuromuscular/Neuroimágenes

Coordinadores: Dr. Alberto Espeche – Dra. Sara Panossian

47	ESPECTRO CLÍNICO DE PRESENTACIÓN DE PACIENTES CON ENFERMEDAD NEURODEGENERATIVA POR HISTIOCITOSIS DE CÉLULAS DE LANGERHANS
61	MANIFESTACIONES CLÍNICAS Y RADIOLÓGICAS DEL SÍNDROME HIPEREOSINÓFÍLICO ASOCIADO A LLA
76	SERIE DE CASOS CON BOTULISMO DEL LACTANTE
80	ESTUDIO DESCRIPTIVO DE UNA POBLACIÓN CON TRATADOS CON VINCRISITNA Y SU POSIBLE ASOCIACIÓN ENTRE EL DESARROLLO DE UNA NEUROPATIA Y LA PORTACION DEL GEN CEP72
83	DEFICIT DE LIPIN1: UN ERROR CONGÉNITO DEL METABOLISMO QUE CAUSA RABDOMIOLISIS.

10:30 Intervalo

11:00 **Simposio Biogen ¿Qué debemos saber hoy sobre Atrofia Muscular Espinal?**

Dra. María Soledad Monges - Dra. Fernanda de Castro

12:00 Conferencia Plenaria ***Cerebral Vasculopathies in Childhood Arterial Ischemic Stroke: Progress and Prospects for Treatment.*** *Dra. Rebecca Ichord*

Coordinadores: Dra. Celeste Buompadre– Dr. Guillermo Agosta

13:00 **Simposio Biomarin Epilepsias Mioclónicas Progresivas: Claves para el diagnóstico temprano de Lipofuscinosis Ceroidea Neuronal.**

14:30 Sesión de E-posters

Sesión de E-posters IX. Epilepsia / T. del Movimiento

Coordinadores: Dr. Esteban Vaucheret –Dr. Alberto Guerrero

33	HEMICOREA AGUDA EN DIABETES INFANTIL
36	EVALUACIÓN FUNCIONAL EN NEURITIS VESTIBULAR: 27 CASOS EN ADOLESCENTES AL MES DE EVOLUCIÓN.
37	SÍNDROMES MOTORES ASOCIADOS A ALS-2.
48	TRASTORNO DE LA MARCHA AGUDO COMO MANIFESTACIÓN DE INFECCIÓN DISEMINADA POR BCG: REPORTE DE UN CASO
55	NIÑOS DERIVADOS POR CUADROS PSIQUIÁTRICOS EN LOS QUE SE DIAGNOSTICA EPILEPSIA.
65	LATERALIZACIÓN PARADOJAL DEL EEG ICTAL EN PACIENTES CON LESIONES HEMISFÉRICAS CLÁSTICAS UNILATERALES
82	VARIANTE EN CACNA1A EN PACIENTE CON EPILEPSIA REFRACTARIA Y ATAXIA

Sesión de E-posters X. Neurometabólicas

Coordinadores: Dr. Ignacio Sfaello – Dr. Javier Adi

13	ENFERMEDAD DEL ESPECTRO ZELLWEGER, VARIANTE LEVE
62	SÍNDROME DE KEANRS SAYRE: REVISIÓN Y DESCRIPCIÓN DE SIETE CASOS, SEGÚN PRESENTACIÓN CLÍNICA, CARACTERÍSTICAS HISTOPATOLÓGICAS Y BIOLOGÍA MOLECULAR
69	STATUS CONVULSIVO FOCAL REFRACTARIO ASOCIADO A MALABSORCIÓN HEREDITARIA DE FOLATOS
72	ENCEFALOPATÍA MITOCONDRIAL POR MUTACIÓN DEL GEN OPA-1
77	REPORTE DE CASO: DEFICIENCIA DE PURINA NUCLEÓSIDO FOSFORILASA (PNP). UNA RARA ENTIDAD QUE CURSA CON MANIFESTACIONES NEUROLÓGICAS E INMUNODEFICIENCIA PRIMARIA (IDP).
79	ACIDURIA GLUTÁRICA TIPO I. FORMA DE EVOLUCIÓN ATÍPICA.
84	FENILCETONURIA: DIAGNÓSTICO TARDÍO

Sesión de E-posters XI. Desmielinizantes /Autoimunes

Coordinadores: Dra. María del Carmen Martínez Perea – Dra. Silvia Intruvini

35	ENCEFALITIS CON ANTICUERPOS ANTI GABA-R: REPORTE DE DOS CASOS.
42	LESIONES SOLITARIAS DESMIELINIZANTES TUMEFACTAS EN PEDIATRÍA: PRESENTACIÓN DE CASO Y REVISIÓN DE LA LITERATURA.
50	DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL DE NEURITIS ÓPTICA (NO)
52	PAPIEDEMA VS PSEUDOPAPIEDEMA
57	SÍNDROME DE REACCIÓN POST-VACCINAL.
74	"CRISIS DÍSTONICAS FACIOBRAQUIALES-LIKE" EN UN PACIENTE CON ENCEFALITIS ANTI-NMDA POSITIVO
75	ATAXIA INMUNOMEDIADA POR ANTICUERPOS ANTI TIROIDEOS. UNA ENTIDAD POCO FRECUENTE

Sesión de E-posters XII. Otros

Coordinadores: Dr. Gabriel Vazquez – Dra. Laura Bustos

14	NEUROPATÍA CRANEAL MÚLTIPLE ASOCIADA A HIPOVITAMINOSIS A
18	INDICACIÓN DE CÁMARA HIPERBÁRICA EN NIÑOS CON INTOXICACIÓN AGUDA CON MONÓXIDO DE CARBONO (CO).
51	RADIONECROSIS CEREBRAL COMO COMPLICACIÓN DE RADIOTERAPIA
68	CLASIFICACIÓN DEL FRACASO ESCOLAR, SEGÚN EVALUACIÓN DIAGNÓSTICA Y TRASTORNOS ASOCIADOS.
85	SÍNDROME DE PARSONAGE- TURNER EN NIÑOS: REPORTE DE DOS CASOS.

16:00 Intervalo

16:30 Conferencia Plenaria *Neonatal Arterial Ischemic Stroke: Update on Outcomes and Risk Factors for Epilepsy.* *Dra. Rebecca Ichord*

Coordinadores: Dr. Hugo Arroyo – Dr. Francisco Astorino

17:30 PLATAFORMA

Coordinadores: Dr. Mario Massaro – Dr. Sergio Gonorazky

19	DIAGNÓSTICO MOLECULAR EN PACIENTES CON ENCEFALOPATÍA EPILÉPTICA Y EPILEPSIA MIOCLÓNICA PROGRESIVA MEDIANTE UN PANEL DE NGS DESARROLLADO EN EL HOSPITAL GARRAHAN
29	RENDIMIENTO DIAGNÓSTICO DE TÉCNICAS MOLECULARES EN SÍNDROMES GENÉTICOS CON FENOTIPO INESPECÍFICO QUE NO EVOCAN UN SÍNDROME CONOCIDO
49	DELECIÓN 2Q24-Q31: REPORTE DE UN CASO
38	MIASTENIA GRAVIS INFANTOJUVENIL EN ARGENTINA: CARACTERÍSTICAS DE 240 CASOS
25	ESTUDIO DE LA VARIANTE MOLECULAR DE LA DISTROFIA MUSCULAR DE DUCHENNE (DDM) EN LOS ÚLTIMOS 10 AÑOS Y CORRELACIÓN CON NIVEL COGNITIVO (CI)
28	TRASTORNOS DE SUEÑO EN ESPECTRO AUTISTA: ASOCIACIÓN CON PROBLEMAS DE CONDUCTA
59	ABORDAJE DIAGNÓSTICO EN PACIENTES CON FENOTIPO RETT-LIKE

19:00 Homenaje a *Natalio Fejerman* - Dr. Hugo Arroyo