



PROGRAMA

JUEVES 14 OCTUBRE

8:30 a 8:50: Apertura – Estela Rodríguez

9:00 a 10:00: Conferencia Invitado Nacional – Enrique Menzano

Coordinador: Héctor Waisburg

10:15 a 11:15 Simposio BIOMARIN CLN2. Compartiendo la Experiencia en el tratamiento y seguimiento en formas típicas y atípicas. Guillermo Agosta - Inés Denzler

11:15 a 11:45: Intervalo

11:45 a 12:45: Trabajos plataforma 1

Coordinadores: Mario Massaro - Gabriel Martino

10- ANALISIS GENOMICO POR NGS EN UN GRUPO DE PACIENTES CON ENCEFALOPATÍAS EPILEPTICAS Y DEL DESARROLLO

Vilavedra Francisco, Garcia Koerner Constanza. Hospital Dr. Noel Sbarra

11- TRASTORNO POR DÉFICIT DE ATENCIÓN EN PACIENTES CON NEUROFIBROMATOSIS

Ortolá Martínez Rosario, Vaucheret Paz Esteban, Cestari Matías, Córdoba Francisco, Appendino Ignacio, Piccirilli Victoria, Chirila Claudia, Leist Mariana. Hospital Italiano

17- COMPROMISO NEUROLÓGICO POR COVID19 EN NIÑOS: DIFERENTES FORMAS DE PRESENTACIÓN

Vazquez Gabriel, Vidal Cintia, Rivera Manuel, Godnjavec Jesica, Abregu Maria, Castillo Viviana, Bongiorno Lucas. Sanatorio Guemes

19- MIASTENIA CONGÈNITA CON DÉFICIT DE RAPSINA: FENOTIPOS CLÍNICOS

Godnjavec Jesica, Castillo Viviana, Bongiorno Lucas, Vazquez Gabriel. Sanatorio Guemes

26- TELEREHABILITACIÓN EN SUJETOS CON TRASTORNOS DEL NEURODESARROLLO DURANTE EL CONFINAMIENTO POR COVID-19

Cestari Leonel Matías Ezequiel, Vaucheret Paz Esteban, Giacchino Mariana, Leist Mariana, Chirila Claudia, Petracca Luciana, Ortola Rosario, Agosta Guillermo. Hospital Italiano de Buenos Aires

29- HEMIPLEGIA ALTERNANTE DE LA INFANCIA: DIAGNÓSTICO CLÍNICO MOLECULAR

Reyes Valenzuela Gabriela, Juanes Matias, Loos Mariana, Veneruzzo Gabriel, Gallo Adolfo, Alonso Cristina, Caraballo Roberto. Hospital Nacional de Pediatría Juan P. Garrahan

13:00 a 14:00: Simposio GSK. Desafíos del tratamiento en epilepsia mioclónica juvenil - Analía Calle

14:00 a 15:00: Recorrida de E-Posters 1

Sala 1: Neurodesarrollo

Coordinadores: Víctor Ruggireri – Nora Grañana

5- AUTISMO EN PANDEMIA-BARRERAS PARA EL DIAGNÓSTICO A DISTANCIA PROPUESTA DE UNA NUEVA HERRAMIENTA

Astorino Francisco, Granana Nora, Tringler Natalia, Cachia Pedro, Malatini María Inés, Hoffman Marina, Bula Alejandra, Cristiani María Clara. 1 Cemafe - 2 Hospital General de Agudos Carlos G Durán - 3 Hospital Universitario Austral- Pilar - Buenos Aires - 4 Hospital Roque Saenz Peña- Rosario-Santa Fe - 5 Hospital Dr. O. Alassia- Santa Fe - 6 Hospital Público Materno Infantil- Salta - 7 Grupo Protectea - 8 Grupo Protectea

15- EL SONIDO DE LAS CARAS: EFECTO SOCIAL BOUBA-KIKI EN PACIENTES CON TRASTORNO DEL ESPECTRO AUTISTA
Petracca Luciana Jimena, Vauchet Paz Esteban, Leist Mariana, Chirilla Claudia, Agosta Guillermo, Olivera Candela, Duarte Belen, Pintos Paula. Hospital Italiano de Buenos Aires

22- TRAYECTORIA ESCOLAR Y TERAPÉUTICA DE CONSULTANTES PEDIÁTRICOS CON ENFERMEDADES CRÓNICAS DURANTE LA EMERGENCIA SANITARIA POR COVID 19

Muscolino María Magdalena, Gonzalez Adriana, Olivera Laura, Bertotto Veronica, Abrales Karina, Giudice Valeria, Rodriguez Estela. Hospital Garrahan



24- INFLUENCIA DE LAS EMOCIONES EN LA PERCEPCIÓN DE LA BELLEZA FACIAL

Priani Ariana, Vaucheret Paz Esteban, Leist Mariana, Garcia Basalo Maria, Giacchino Mariana, Agosta Guillermo. Hospital Italiano

43- RELACION ENTRE VELOCIDAD LECTORA, VELOCIDAD DE PROCESAMIENTO, PRECISIÓN LECTORA Y COMPRENSIÓN DE TEXTOS EN UN GRUPO DE NIÑOS CON DISLEXIA

Carullo María Paulina, Agost Carreño María Cecilia. Fleni

44- PERFIL DE DESARROLLO COGNITIVO Y LINGÜÍSTICO DE UN NIÑO CON SÍNDROME DE PETTY-LAXOVA-WIEDEMANN

Carullo María Paulina, Manzanares Pamela, González María, Licandro Gimena, Abregú María, Intruvini Silvia. Fleni

Sala 2: Epilepsia

Coordinadores: Marcos Semprino - Marina Aberastury

6- EPILEPSIA, AMELOGENESIS IMPERFECTA Y RETRASO GLOBAL DEL DESARROLLO CAUSADO POR MUTACIÓN DEL GEN ROGDI: SÍNDROME DE KOHLSCHUTTER-TONZ.

Deltetto Noelia Mercedes, Fraire Javier, Habarnau Micaela, Castelli Rodrigo, Ghione Cintia

Hospital Gobernador Centeno. Centro Pediátrico. General Pico. La Pampa

7- HEMISFERECTOMÍA EN PACIENTES PEDIÁTRICOS CON DIAGNÓSTICO DE HEMIMEGALENCEFALIA: UN ESTUDIO DE 17 CASOS.

Robas Oscar Leonardo, Bartuluchi Marcelo, Pociecha Juan, Reyes Valenzuela Gabriela, Princich Juan Pablo, Gallo Adolfo, Olivera Laura, Caraballo Roberto Horacio Hospital Juan P. Garrahan - 2 Hospital Juan P. Garrahan

8- DIFICULTADES DIAGNÓSTICAS EN SÍNDROME DE STURGE WEBER DIMITRI TIPO III. A PROPOSITO DE 2 CASOS.

Gacio Sebastián, Álvarez Mariela, Lescano Sebastián, Tripoli Juan 1 División de Neurología, Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez. - 2 Servicio de Resonancia Magnética, Argus-Hospital Fernández-Hospital Gutiérrez.

18- SÍNDROME DE QT PROLONGADO Y EPILEPSIA. PRESENTACIÓN DE 6 CASOS CLÍNICOS

Rivera Manuel, Vidal Cintia, Abregú María, Godnjavec Jesica, Vazquez Gabriel, Bongiorno Lucas Sanatorio Guemes

31- ENCEFALOPATÍAS EPILÉPTICAS DEL DESARROLLO: HALLAZGOS CLÍNICOS Y GENÉTICOS INUSUALES.

Juanes Matías Hernan, Loos Mariana, Veneruzzo Gabriel, Reyes Gabriela, Martin Maria Eugenia, Aschettino Giovana, Alonso Cristina, Caraballo Roberto Hospital Garrahan

32- REPORTE DE CASO: EPILEPSIA ASOCIADA A CANALOPATIA DE SODIO, MUTACION GEN PRRT2

Juárez Fernanda, González Silvana, Alvarez Mariela, Vita Cristina, Mazzola Anselmo Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez

Sala 3: Vascular

Coordinadores: Hugo Arroyo - Sara Panosian

12- UTILIDAD DE LA SECUENCIA DE "SANGRE NEGRA" EN RESONANCIA MAGNÉTICA PARA EL DIAGNÓSTICO DE VASCULITIS EN PEDIATRÍA, A PROPÓSITO DE UN CASO.

Monti María Luz, Fernandez Natalia, Mazzola Anselmo, Vita Cristina Hospital De Niños R. Gutierrez

16- DISECCIÓN CAROTÍDEA SECUNDARIA A TRAUMATISMO PENETRANTE INTRAORAL

Vidal Cintia, Rivera Manuel, Abregú María, Godnjavec Jesica, Vazquez Gabriel, Bongiorno Lucas Sanatorio Guemes

42- ENCEFALOPATÍA REVERSIBLE INDUCIDA POR METRONIDAZOL: REPORTE DE UN CASO

Jerez Javier Alejandro, Gonzalez Garay Zabal Alejandra, Maxit Clarisa, Agosta Guillermo Hospital Italiano de Buenos Aires

55- SÍNDROME DE ENCEFALOPATÍA POSTERIOR REVERSIBLE EN PEDIATRÍA

Alamo Rocio, Dominguez Romina, Jorrat Pablo, Carnevale Martín, Yañez Paulina, Schteinschnaider Angeles Fleni

57- SÍNDROME DE BOW HUNTER EN PEDIATRÍA.

Dominguez Romina, Voyame Sol, Petrucci Mariela, Carnevale Martín, Gonzalez Isaura, Schteinschnaider Angeles Fleni

65- HEMICRANEA CRÓNICA PAROXÍSTICA EN PEDIATRÍA REPORTE DE UN CASO.

Pacheco Romero Angelica, Calligaris Silvana, Mateoda Santiago Hospital Garrahan

15:10 a 16:10: Conferencia: Neuroprotección - Donna Ferriero – USA

Coordinadores: Estela Rodriguez - Celeste Buompadre

16:20 a 16:30: Intervalo



16:30 a 17:00: Conferencia: Experiencia Argentina en Hipotermia Juan Pablo Berazategui - Guillermo Colantonio

Coordinadores: Cristina Vita - Claudio Waisburg

17:10 a 18:10 Trabajos a Plataforma 2

Coordinadores: José Ross - Liliana Czornyj

33- DESCRIPCIÓN CLÍNICA Y MOLECULAR DE UN GRUPO DE PACIENTES CON DIAGNÓSTICO DE Distrofia Neuroaxonal Infantil

Veneruzzo Gabriel, Loos Mariana, Juanes Matías, Reyes Gabriela, Paz Ivana, Beltrán Lucas, García Francisco, Martín María Eugenia, Alonso Cristina, Caraballo Roberto. Hospital de Pediatría Garrahan

35- LA INVISIBILIDAD DE LAS ALTERACIONES DEL LENGUAJE

Toja Noelia Gabriela, Alvarez María Del Pilar, Maiocchi Alicia, Neto Virginia, Rodríguez Estela. Hospital de Pediatría Prof. Dr. J. P. Garrahan

37- CAÍDA CEFÁLICA COMO SIGNO DE PRESENTACIÓN DE ENFERMEDADES NEUROMUSCULARES

Gómez Montoya Silvina, Monges Soledad, Buompadre Celeste, Foncuberta Eugenia, Lubieniecki Fabiana. Hospital de Pediatría S.A.M.I.C. "Prof. Dr. Juan P. Garrahan

39- SÍNDROME PURA, FENOTIPOS VARIABLES EN ENCEFALOPATÍA DEL DESARROLLO

Priani Ariana, Chirilla Claudia, Maxit Clarisa, De Rosa Laura, Pauni Micaela, Rios Fernanda, Santillan Lorena, Vaccarezza Maria, Vega Patricia, Agosta Guillermo. Hospital Italiano

48- ENCEFALOPATÍAS EPILÉPTICAS DEL PRIMER AÑO DE VIDA EN LOS ÚLTIMOS 10 AÑOS . REGISTRO DE UN ÚNICO CENTRO.

Trentadue Agustin, Agosta Guillermo, Vaccarezza Maria Magdalena, Appendino Ignacio. Hospital Italiano de Buenos Aires

49- CAÍDAS CEFÁLICAS NO EPILÉPTICAS EN LACTANTES.

Pretucci Mariela, Rivera Manuel, Bongiorno Lucas, Jorrot Pablo, Schteinschnaider Angeles. Fleni

18:20 Simposio NOVARTIS. Zolgensma: eficacia sostenida y seguridad a largo plazo

Moderador: Gabriel Vázquez

18.20 – 19.00 AME en Argentina – Alberto Dubrovsky – Gabriel Vazquez

19.00 -19.40 Experiencia clínica con Zolgensma en Canadá –Hernan Gonorazky

19.40 – 19.50 Q&A abierto para los participantes del evento

VIERNES 15 OCTUBRE

8:30 a 9:30: Conferencia: Fenómenos paroxísticos No convulsivos en Recién Nacidos – Dra. María Carme

Fons Estupiñá-España

Coordinadores: Nora Atanacio - Santiago Galicchio

9:40 a 10:40: Recorrida de posters 2

Sala 1: Epilepsia y Neurodesarrollo

Coordinadores: Alberto Espeche - Ignacio Sfaello

41- LA TERAPIA CETOGÉNICA EN UN GRUPO DE PACIENTES CON ENCEFALOPATÍAS EPILÉPTICAS Y DEL DESARROLLO CON ESTUDIO MOLECULAR POR NGS

Vilavedra Jose, Viollaz Rocio, Alberti Maria. Sanatorio Ipenza La Plata

47- TERAPIA CETOGÉNICA EN PANDEMIA

Santillan Lorena, Vaccarezza Maria, Diez Cecilia, Agosta Guillermo. Hospital Italiano

52- ENCEFALOPATÍA EPILÉPTICA DE INICIO TEMPRANO, ASOCIADA A DEFICIENCIA DE VITAMINA B12.

Azan Alejandrina, Dominguez Romina, Bongiorno Lucas, Schteinschnaider Angeles. Fleni

70- Complejo de Esclerosis Tuberosa, serie de casos en un centro de neurología infanto juvenil en Córdoba



Brugiafreddo J, Vaudagna P, Miculan J, Paviolo M, Sfaello Z, Z, Sfaello I. Servicio de Neurología Infantil, Instituto de Neurología Infanto Juvenil, CETES. Córdoba. Argentina; Servicio de Neurología Infantil Clínica Universitaria Reina Fabiola. Córdoba Argentina

45- EVALUACIÓN DE NIVEL Y CAUSAS DE ESTRÉS EN PADRES DE NIÑOS CON TRASTORNO DEL ESPECTRO AUTISTA

Ruggieri Victor, Vazquez Natalia, Arberas Claudia, Ruggieri María Victoria. 1 Fundación Garrahan - 2 FUPAEH - Fundación de Psicología Aplicada a Enfermedades Huérfanas - 3 Servicio de Genética - Hospital de Niños " Ricardo Gutierrez "

46- ENTORNOS AMIGABLES PARA ATENCIÓN DE PACIENTES CON TRASTORNOS DEL ESPECTRO AUTISTA. REVISIÓN SISTEMÁTICA

Escalante Anabella. Hospital de Pediatría SAMIC Prof Dr Juan P Garrahan

Sala 2: Desmielinizantes- Neuroinmunología

Coordinadores: Claudio Guercetti- Juan Donari

13- SÍNDROME DE GUILLAIN-BARRÉ VARIANTE FULMINANTE SIMULANDO MUERTE ENCEFÁLICA. REPORTE DE UN CASO Y REVISIÓN DE LA BIBLIOGRAFÍA.

Fernandez Natalia, Monti María Luz, González Silvana, Bracco María Florencia, De Iuliis Matías, Mazzola Anselmo, Peretti Ratto María Gabriela. Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez

34- LEUCOENCEFALOPATÍA MULTIFOCAL AGUDA: ¿ENFERMEDAD DESMIELINIZANTE O VASCULAR?

Kobayashi María Virginia, Buompadre Celeste, Savransky Andrea, Albiño Vinicio, Gaeto Nadia, Ivarola Paula, Paz Ivana, Vidal Sofía, Fandiño Adriana, Tenenbaum Silvia. Hospital Garrahan

36- UTILIDAD DEL RECAMBIO PLASMÁTICO TERAPEUTICO EN EVENTOS AGUDOS INFLAMATORIOS DEL SNC

Savransky Andrea, Rubstein Adrian, Huaman Ríos Marina, Vergel Silvana, Castro Mabel, Perez Sara, Marcarian Gabriela, Alba Romina, Pugliese Ana, Tenenbaum Silvia. Hospital J.P. Garrahan

54- ENCEFALITIS AUTOINMUNE EVOLUCIÓN EN UNA POBLACIÓN PEDIÁTRICA

Ferreira Monica, Dilalla Paola, Fernandez Laura, Intruvini Silvia. Fleni

58- FLAMES (FLAIR? HYPERINTENSE LESIONS IN ANTI? MOG ASSOCIATED ENCEPHALITIS WITH SEIZURES) A PROPÓSITO DE UN CASO.

Gonzalez María Gala, Dominguez Romina, Yañez Paulina, Schteinschnaider Angeles. Fleni

60- SÍNDROME UVEO- MENINGÍTICO AUTOINMUNE

Albiño Edgar, Tenenbaum Silvia, Gaeto Nadia, Sánchez Gisella, Ballesta Diego. Hospital Garrahan

Sala 3: Neuromuscular

Coordinadores: Javier Muntadas - Gabriel Vazquez

40- SÍNDROME CATATÓNICO: A PROPÓSITO DE UN CASO

Cestari Leonel Matias Ezequiel, Maxit Clarisa, Ríos Pistoia María Fernanda, Agosta Guillermo. Hospital Italiano de Buenos Aires

14- DISFERLINOPATIA CONGENITA: UN FENOTIPO DE PRESENTACION INUSUAL

Vilavedra Jose, Franchi Maria. 1 Sanatorio Ipenza La Plata - 2 Hospital Universitario Austral

23- ODISEA DIAGNÓSTICA DEL PACIENTE CON ATROFIA MUSCULAR ESPINAL EN ARGENTINA.

Morosini Mariel, Dubrovsky Alberto, Chloca Fernando, Bolaño Carla, Pirra Laura, Mesa Lilia, Jáuregui Agustín, Vazquez Gabriel, FloresDaniel. Fundación Favaloro

27- CONFORMACIÓN DE UN EQUIPO INTERDISCIPLINARIO DE SEGUIMIENTO PARA PACIENTES CON ENFERMEDADES NEUROMUSCULARES

Squitín Tasende Magalí, Pauni Micaela, Muntadas Javier, Pereyra Carla. Hospital Italiano de Buenos Aires

38- UTILIDAD DE LA SECUENCIACIÓN MASIVA PARA EL DIAGNÓSTICO EN ENFERMEDADES NEUROMUSCULARES Y SU CORRELACIÓN CLÍNICO-PATOLÓGICA

Monges Soledad, Foncuberta Maria Eugenia, Cavassa Eliana, Juanes Matias, Gravina Luis Pablo, Lubieniecki Fabiana. Hospital de Pediatría J.P. Garrahan

20- ASPIRO GENE THERAPY TRIAL IN X-LINKED MYOTUBULAR MYOPATHY (XLMTM): UPDATE ON PRELIMINARY EFFICACY AND SAFETY FINDINGS

Shieh Perry B., Kuntz Nancy, Dowling James J., Müller - Felber Wolfgang, Blaschek Astrid, Bönnemann Carsten G., Foley A. Reghan, N.saade Dimah. 1 University Of California, Los Angeles, Ca, USA - 2 Ann & Robert H Lurie Children's Hospital Of Chicago, Il, Usa - 3 Hospital For Sick Children, Toronto, On, Canada - 4 Klinikum Der Universität München,



Munich, Germany - 5 Klinikum Der Universität München, Munich, Germ - 6 Neuromuscular And Neurogenetic Disorders Of Childhood Section, Ninds, Nih, Bethesda, Md, USA

10:40 a 11:00: Intervalo

11:00 a 12:00: **Simposio ASTELLAS GENE THERAPIES: INCEPTUS: Estudio de historia natural y antecedente de ensayo clínico de terapia génica para la miopatía miotubular ligada al cromosoma X (XLMTM).** Dr. **Andrés Nascimento** – España

12:10 a 13:10: **Conferencia: Encefalopatía Neonatal Harvey Sarnat – Canadá**
Coordinadores: Zenón Sfaello - Ignacio Sfaello

13:20 a 14:20: **SIMPOSIO PTC Sospecha diagnóstica y manejo terapéutico de dos enfermedades poco frecuentes en neuropediatría Consuelo Durand - Mariela Lucero** - Argentina

14:20 a 15:40: **Conferencia: Neuroimágenes en Neonatología Dr. James Barkovich** – USA
Coordinadores: Valeria Muro - Soledad Monges

15:50 a 16:50: **Conferencia: COVID y contexto: impacto en niños con y sin discapacidad – Dra. Verónica Schiariti** -Canadá **Dra. Muriel Naymark** – Argentina
Coordinadores: Pedro Cacchia - Esteban Vaucheret

17:00 a 18:00: **Trabajos Plataforma 3**
Coordinadores: Héctor Waisburg - Patricia Vega

51- MUTACIÓN EN GEN COLQ EN SÍNDROME MIASTÉNICO CONGÉNITO

Alamo Rocio, Beltramo Alvarez Milagros, Dominguez Romina, Schteinschnaider Angeles. Fleni

53- ENFERMEDAD DE HIRAYAMA: A PROPÓSITO DE DOS CASOS

Lombardi Francina, Gril Solange, Julian Eliana, Dominguez Romina, Gonzalez Isaura, Carnevale Martín, Yañez Paulina, Schteinschnaider Angeles. Fleni

59- NEUROPATÍA ÓPTICA DE LEBER ASOCIADA A IMÁGENES EN RESONANCIA MAGNÉTICA.

Gonzalez María Gala, Gonzalez Isaura, Dominguez Romina, Carnevale Martín, Villanueva Mercedes, Schteinschnaider Angeles. Fleni

64- ESPECTRO CLÍNICO DE LA ATAXIA DE FRIEDREICH: ESTUDIO DE 22 CASOS

Aimi C, Paz I, Loos M, Foncuberta M. E, Gomez A, Monges S, Caraballo R. H. 1 Servicio de Neurología Hospital 'Prof. Dr. Juan P. Garrahan - 2 Laboratorio de Genética. Hospital 'Prof. Dr. Juan P. Garrahan

66- DESCRIPCIÓN RETROSPECTIVA DEL PROCESO DE TRANSICIÓN DE ADOLESCENTES CON DIAGNÓSTICO DE MIELOMENINGOCELE EN UN HOSPITAL DE ALTA COMPLEJIDAD. DE LA ATENCIÓN PEDIÁTRICA A LA ATENCIÓN DE ADULTOS.

Gomez Soledad, González Adriana, Bernardez Lorena, Agrimbau Vazquez Jorge, Giudice Valeria, Campmany Liliana, De Castro Fernanda, Norton Eduviges, Sager Cristian, Mato Roberto, Rodriguez Estela. Hospital de Pediatría Juan P. Garrahan

67- EXPERIENCIA DE TELEMEDICINA DESDE EL AREA DE PEDIATRIA DEL DESARROLLO DEL SERVICIO DE CLINICAS INTERDISCIPLINARIAS DEL NEURODESARROLLO DEL HOSPITAL GARRAHAN

Pedernera Bradichanky Paula, Selvatici Laura, Napoli Silvana, Lejarraga Celina, Mato Alejandro, Urinovsky Gabriela, Escalante Anabella, Luna Antonio, Rodriguez Estela, Cafiero Pablo, Bellantonio Emanuel, Santoianni Enrique. Hospital de Pediatría Juan P. Garrahan

18:00 a 19:00: **Conferencia: Selección de pacientes de DBS y selección de pacientes con distonía espástica donde se usa la bomba para espasticidad. Dr. Jean-Pierre Lin** - Evelina London Children's Hospital
Coordinadora: Estela Rodríguez



SABADO 16 DE OCTUBRE

8:30 a 10:00: Grupo de trabajo en Movimientos anormales: Sesión de videos: "del desafío semiológico al diagnóstico" Con la participación de especialistas nacionales.

10:00 a 10:15: Intervalo

10:15 a 10:45 Simposio Biogen Experiencia en la Vida Real en pacientes con AME Pre-Sintomáticos y de Inicio temprano. **Dra. Carolina Tesi Rocha** - EEUU

10:45 a 11.00 Intervalo

11:00 a 12:00: Recorrida de Posters 3

Sala 1: Errores Congénitos del metabolismo

Coordinadores: Consuelo Duran - Marina Szlago

21-DEGENETACION HEPATOCELULAR ADQUIRIDA: REPORTE DE CASO

Taverna Rita Ines, Lascano Nazareno Juan, Klug Karen, Pedersoli Mauricio. HIAEP "Sor María Ludovica"

61- ENFERMEDAD DE MENKES: CUANDO SOSPECHARLA? EXPERIENCIA EN UN LABORATORIO DE ENFERMEDADES NEUROMETABÓLICAS.

Coronel Carolina, Durand Consuelo. 1 Hospital General de Niños Pedro de Elizalde - 2 Laboratorio de Neuroquímica Dr N.A. Chamoles

62- D- LACTOACIDOSIS COMO COMPLICACIÓN NEUROLÓGICA EN SÍNDROME DE INTESTINO CORTO

Jerez Javier Alejandro, Maxit Clarisa, Agosta Guillermo. Hospital Italiano de Buenos Aires

63- NEURODEGENERACIÓN CON ACÚMULO CEREBRAL DE HIERRO: A PROPÓSITO DE DOS CASOS.

Coronel Carolina, Holsman Natalia, Atanacio Nora, Binelli Adrian. Hospital General de Niños Pedro de Elizalde

68- HIPERAMONEMIA EN PACIENTES PEDIÁTRICOS; SERIE DE CASOS

Romero María Ayelen, Jerez Javier Alejandro, Maxit Clarisa, Denzler Ines, Agosta Guillermo. Hospital Italiano de Buenos Aires

Sala 2: Neo- Movim. Anormales y Otros

Coordinadores: Ángeles Schteinschnaider – Marcela Montiel

30- HIPOTERMIA TERAPEUTICA EN RECIEN NACIDOS(RN) CON ENCEFALOPATIA HIPOXICO ISQUEMICA (EHI). EVALUACION DEL PROCESO DE ATENCION Y RESULTADOS AL ALTA EN UNA MATERNIDAD PRIVADA DE AMBA

Contrera Pamela Judith, Gorenstein Adriana, Prapotnik Andrea, Menzano Enrique, Galeano Monica, Vain Nestor. Sanatorio de la Trinidad San Isidro

9- REPORTE DE CASO REPORTE DE CASO: NEURODEGENERACIÓN ASOCIADA A PANTOTENATO KINASA, PKAN

González Silvana, Mercado Adriana, Bracco Florencia, Mazzola Anselmo. Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez

25- COREA COMO DEBUT DE SÍNDROME ANTIFOSFOLIPÍDO

Cabrera Flores Lisbeth Ninoska, Pruscino Florencia. Hospital General de Niños Pedro de Elizalde

50- EVOLUCIÓN CLÍNICA Y FUNCIONAL POST RESECCIÓN DE TUMOR DE FOSA POSTERIOR EN PEDIATRÍA. SERIE DE CASOS.

Balestra Sofía, Rios Zelmira, Andreu Mauro, Palomar Nicolás, Carnevale Martín, Ferrea Mónica. 1 Fleni Sede Escobar - 2 Universidad Nacional de La Matanza - 3 Fleni Sede Belgrano

69- STATUS DISTÓNICO/DISKINÉTICO EN NEUROPEDIATRÍA: SERIE DE CASOS.

Nasif Salome, Abregu Maria, Godnjavec Jesica, Rivera Manuel, Vidal Cintia, Soriano D, Benavente R, Sampayo V, Barrionuevo E, Mendoza Mariano, Montiel M, Vazquez G, Bongiorno L. 1 Sanatorio Guemes - 2 Hospital Español - 3 Hospital Churruca - 4 Sanatorio Franchin - 5 Hospital Posadas

56- MELANOSIS NEUROCUTÁNEA: CARACTERÍSTICAS CLÍNICAS E IMAGENOLÓGICAS.

Lombardi Francina, Rivera Manuel, Dominguez Romina, Gonzalez Isaura, Achilli Gabriela, Yañez Paulina, Massaro Mario, Schteinschnaider Angeles. Fleni

12:00 a 12:15: Intervalo

CONGRESO SANI 2021



SANI

Virtual

Del 14 al 16 de Octubre



12:15 a 12:45: Presentación de los ganadores del Premio Vázquez.

Estela Rodríguez - Gabriel González - María Vaccarezza

12:45 a 13:15: Acto Cierre: Entrega de Premios