

ACTUALIZACIÓN EN NEUROFIBROMATOSIS TIPO 1

La neurofibromatosis tipo 1 (NF1) es una enfermedad genética rara que puede dar lugar al crecimiento de tumores benignos denominados neurofibromas plexiformes (PN). En la jornada abordaremos las necesidades médicas de los neurofibromas plexiformes, su diagnóstico, seguimiento y las opciones terapéuticas a través de casos clínicos.

23 JUNIO

EDIFICIO SOTA C/ GRAN VÍA 45, BILBAO

15.00 - 16.00

Cóctel de bienvenida

16.00 - 16.05

Presentación de la jornada

Dra. Leticia Ceberio - Hospital Universitario de Cruces

16.05 - 16.25

Necesidades médicas de los pacientes con NF1

Dr. Igor Gómez - Hospital Universitario de Álava

16.25 - 16.45

Abordaje terapéutico de los neurofibromas plexiformes

Dra. Montserrat Morales - Hospital Universitario 12 de Octubre.

16.45 - 17.00

Pausa café

17.00 - 17.50

Mesa redonda: Casos clínicos y debate

Dra. Montserrat Morales - Hospital Universitario 12 de Octubre

Dr. Patxi Huici - Hospital Universitario Miguel Servet

17.50 - 18.05

Proyectos en marcha

Dra. Leticia Ceberio - Hospital Universitario de Cruces

18.05 - 18.10

Conclusión y cierre

Dra. Leticia Ceberio - Hospital Universitario de Cruces

Organizada por:

ALEXION
AstraZeneca Rare Disease

Avalada por:

SOMYM
Sociedad Vasco-Navarra-Aragonesa-Castellana
Multidisciplinar de Enfermedades Menoritarias-Metabólicas

M/ES/UNB-NF1/0053 Junio 2026