

# Nunca des por hecho que no pueden

Empresas colaboradoras



Inscripción gratuita en:

[administracion@fundacionsindrome5p.org](mailto:administracion@fundacionsindrome5p.org)

Indicándonos nombre, apellidos y DNI

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

Anomalías genéticas y discapacidad intelectual

14 y 15 de diciembre de 2015

Salón de Actos  
Instituto de Neurociencias de la UMH  
San Juan de Alicante

Reconocido con créditos de libre configuración

Directores: Salvador Martínez



## Información general sobre el Síndrome 5p-

El síndrome 5p menos (5p-), también denominado Cri du chat (maullido de gato) fue diagnosticado por primera vez por el Dr. Lejeune en 1963. La terminología de "5p-" es usada por los genetistas para describir la pérdida (delección) de material genético del brazo corto del cromosoma 5.

La tasa de nacimiento de este síndrome es de 1 de cada 50.000 nacidos vivos; siendo, aproximadamente, unos 500-700 casos los que hay en España y se presenta con mayor frecuencia en niñas que en niños.

Las causas que provocan esta delección es de forma esporádica en un 80-85% de los casos, mientras que el 15-20% restante es heredado debido a una traslocación en alguno de los padres (generalmente de la madre).

Los niños con síndrome 5p- se caracterizan, al nacimiento, por su bajo peso y tener el llanto muy agudo similar al maullar de un gato, siendo estos datos los primeros que suelen llevar al diagnóstico. El llanto agudo es causado por una hipoplasia de la laringe que puede detectarse a través de una laringoscopia.



## Programa del Congreso

### 14 de diciembre de 2015

16:00-16:30 **Recogida de documentación**

16:30 **Apertura del Congreso**

**Pilar Castaño.** Presidenta de la Fundación Síndrome 5p-.

16:30-17:30 **Abordaje de la discapacidad desde atención temprana y neuropsicología.**

**Isabel del Castillo González.** Pedagoga. Especialista en atención temprana. Neuropsicóloga infantil.

18:00-19:00 **Estimulación sensorial. Taller teórico-práctico.**

**Wendy Mirella Romero Valverde.** Graduada en Terapia Ocupacional por la Universidad Complutense de Madrid. Comunicadora de Lengua de signos por ASM.

19:00-21:00 **Avances en la investigación sobre el Síndrome 5p-**

**Salvador Martínez.** Catedrático de Anatomía y Embriología Humana.

### 15 de diciembre de 2015

16:00-17:30 **La representación discursiva de las enfermedades raras en los medios de comunicación españoles: de la información a la sensibilización.**

**Juan Manuel Arcos Urrutia.** Investigador del OBSER. Universidad CEU Cardenal Herrera (Valencia).

18:00-19:30 **Sexualidad, diversidad y enfermedades raras.**

**Natalia Rubio Arribas.** Psicóloga, sexóloga y pedagoga. Presidenta de la Asociación Estatal Sexualidad y Discapacidad.

19:30-21:00 **La familia en atención temprana.**

**Jésica Piñedo.** Fundación Salud Infantil.