



JORNADA PROYECTO CANGUR

CONSENSO DELPHI SOBRE LA INCLUSIÓN DE GENES DE PREDISPOSICIÓN AL CÁNCER PEDIÁTRICO EN EL CRIBADO NEONATAL

DIA: 14 Febrero del 2025

HORARIO: 9.30-14.30

LUGAR:

- Sala de Actos de Traumatología, planta baja del edificio de traumatología Hospital Vall d'Hebron.

9.30-10 Llegada y registro Jornada

10:00-10:15 Bienvenida:

- Judith Balmaña, Oncóloga médica Unidad de cáncer hereditario, Hospital Vall d'Hebron;
- Lucas Moreno, Oncólogo pediátrico Hospital Vall d'Hebron
- Estela Carrasco, Asesora genética Hospital Vall d'Hebron

10:15-10:45: Conceptos básico del cribado neonatal y proyectos de investigación en marcha a nivel mundial:

- Héctor Salvador, Oncólogo pediátrico Hospital Sant Joan de Déu (15 min)
- Noemí Bolanos, Oncóloga pediátrica, Hospital de Sydney, Australia (online) (15 min). Situación actual en cribado neonatal y síndromes de cáncer hereditario en Australia

10:45-10:55: Situación Actual de los Programas de Cribado Neonatal en España

- Judith Garcia Villoria, Jefa Sección de Errores Congénitos del Metabolismo-IBC, Servicio Bioquímica y Genética Molecular. Hospital Clínic de Barcelona

10:55 - 11:10 PRESENTACIÓN DEL PROYECTO CANGUR Y METODOLOGÍA DE LA JORNADA:
Estela Carrasco, Asesora genética Hospital Vall d'Hebron

11:10 - 11:45: Coffee- break

11:45 - 12:30: Revisión de genes y tumores pediátricos: Lucas Moreno y Héctor Salvador, Anna Llord, Raquel Hladun, Judith Balmaña

12.30-12:45: Metodología Delphi y 2 ronda DELPHI online: Maite Artes, Montse Pérez, ADELphi

13:00 -14:30: DELPHI con aperitivo (de forma individual con portátil)

14:30: Fin de la Jornada