

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

16:30-17:30 **Estimulación sensorial. Taller teórico-práctico.**
Isabel del Castillo González. Fundación Síndrome 5p-. Pedagoga. Especialista en atención temprana. Neuropsicóloga infantil.

18:30-19:00 **Abordaje de la discapacidad desde atención temprana y neuropsicología.**
Isabel del Castillo González. Fundación Síndrome 5p-. Pedagoga. Especialista en atención temprana. Neuropsicóloga infantil.

Descanso-Merienda

19:30-21:00 **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).

Descanso-Merienda

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 **Estimulación orofacial.**
Silvia Domenech Martínez. Fundación Salud Infantil. Logopeda.

Nunca des por hecho que no pueden

Empresas colaboradoras _____



Inscripción gratuita en:

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