

INCLIVA | VLC

Instituto de Investigación Sanitaria



Grupo Investigación
Enfermedades
Raras
Respiratorias

INCLIVA | VLC

Instituto de Investigación Sanitaria



GENERALITAT
VALENCIANA

TOTS
A UNA
veu

DEPARTAMENT DE SALUT DE VALÈNCIA
CLÍNICA LA MALVA-ROSA



FECYT
FUNDACIÓN ESPAÑOLA
PARA LA CIENCIA
Y LA TECNOLOGÍA



RED DE UNIDADES DE
CULTURA CIENTÍFICA
Y DE LA INNOVACIÓN

Cofinanciado: PI17/01250



MINISTERIO
DE ECONOMÍA, INDUSTRIA
Y COMPETITIVIDAD



UNIÓN EUROPEA

Fondo Europeo de Desarrollo Regional (FEDER)

Una manera de hacer Europa

www.incliva.es | info@incliva.es | [+34] 961 97 35 17
Avda. Menéndez Pelayo 4 acc. 46010 Valencia



INTEGRANDO TALENTO
mejorando tu calidad de vida



RARE DISEASE DAY.ORG

Martes, 27 de febrero de 2018
**JORNADA JÓVENES
INVESTIGADORES EN
ENFERMEDADES RARAS**

De 12:00 a 13:30
Salón de actos INCLIVA, Valencia



11:45 h. / MESA INAUGURAL

- Dr. D. Francisco Javier Chorro Gascó, Decano de la Facultad de Medicina de la Universidad de Valencia.
- Dr. D. Jorge Navarro Pérez, Director Médico del Hospital Clínico Universitario de Valencia.
- Ilma. ^ª. D^ª. Anna María Ávila Peñalver, Directora General de Investigación, Innovación, Tecnología y Calidad.

12:00 h. / PONENCIAS

“Investigando en **Fibrosis Pulmonar Idiopática**”.

Cristina Sabater Abad, Hospital General Universitario de Valencia.

“Metodología y perspectiva cualitativa para el estudio de Enfermedades Raras: El caso de la **Enfermedad de Wilson**”.

Lucía Páramo Rodríguez, Fundación para el Fomento de la Investigación Sanitaria y Biomédica de la Comunidad Valenciana, FISABIO.

“Desregularización del estado REDOX en modelos de **Disqueratosis Congénita**”.

Santiago Ibáñez Cabellos, Universidad de Valencia – CIBERER Centro de Investigación Biomédica en Red Enfermedades Raras.

“Rescate de la disfunción muscular en un modelo celular de **DM1** mediante aumento de un miRNA”.

Ariadna Bargiela, INCLIVA Instituto de Investigación Sanitaria – Universidad de Valencia.

“Avances en el diagnóstico genético de las **distrofias hereditarias de la retina**”.

Ana Rodríguez Muñoz, Instituto de Investigación Sanitaria La Fe.

“Estudio del efecto de la hipoxia en la degranulación, producción de citoquinas y perfil oxidativo de neutrófilos de pacientes con **déficit de alfa-1 antitripsina**”.

Daniel Pellicer Roig, INCLIVA Instituto de Investigación Sanitaria – Universidad de Valencia.

“Perfil oxidativo en células del epitelio nasal ciliado de pacientes con **Discinesia Ciliar Primaria**”.

Silvia Castillo, INCLIVA Instituto de Investigación Sanitaria .

13:00 h. / DEBATE - CAFÉ

13:30 h. / CLAUSURA

- Dr. D. José María Millán, Director, Instituto de Investigación Sanitaria La Fe
- Dr. D. Francisco Dasí, Coordinador Programa Transversal de Enfermedades Raras, INCLIVA Instituto de Investigación Sanitaria

