



# I Congreso Argentino de Genodermatosis y Epidermolisis Ampollar

I Encuentro Ibero Panamericano de  
Genodermatosis y Epidermolisis Ampollar



II Reunión Conjunta SAD – CEDIGEA

## PROGRAMA 2020

**MODALIDAD VIRTUAL**

*AVANCES EN GENODERMATOSIS*

**17 y 18 DE SEPTIEMBRE -2020**

Conferencias | Invitados Internacionales

Simposios | Casos Clínicos y más.



Evento Declarado De Interés por:

*Facultad de Ciencias Médicas UBA (Res. C.D. 570/20)*

## ¡Bienvenidos!

Estimados colegas, es muy grato para nosotros, poder llevar a cabo en estos tiempos difíciles de pandemia, un encuentro científico en formato online, que nos permitirá seguir en contacto, compartiendo experiencias, con los más importantes referentes en el tema que nos reúne: las genodermatosis.

Enfermedades raras, con pacientes potencialmente vulnerables, verdaderos desafíos diagnósticos y terapéuticos, con el lema de *Avances en Genodermatosis*, son los motivos de la organización de este I Congreso Argentino de Genodermatosis y Epidermolisis Ampollar - I Encuentro Ibero Panamericano de Genodermatosis Y Epidermolisis Ampollar - II Reunión Conjunta SAD – CEDIGEA, que se realizará en formato virtual, los días 17 y 18 de septiembre de 2020.

El mismo contará con la presencia virtual del Prof. Dr. Jouni Uitto de los EE.UU., el Dr. Fernando Larcher Laguzzi de España y los referentes de Latino América tales como: la Dra. Helena Vidaurri de la Cruz y el Dr. Julio Salas de México, la Bioquímica Ignacia Fuentes de Chile, la Dra. Ana Kiszewski Bau de Brasil, la Dra. Olga Gutiérrez de Paraguay, el Dr. Mauricio Torres Pradilla de Colombia y los más nombrados referentes de nuestro país.

Agradecemos la invaluable colaboración de la industria farmacéutica quien confía y apoya nuestras actividades, facilitando la difusión, la enseñanza y el aprendizaje continuo, en el campo de las genodermatosis.

Esperando contar con su activa presencia y participación, los saludamos con un cálido abrazo virtual.



**Dra. Graciela Manzur**  
*Presidente del Congreso*

## Sobre CEDIGEA

### AUTORIDADES DE CEDIGEA



Dra. Graciela Manzur  
**Dirección**



Dra. Alicia S. Mistchenko  
**Sub-Dirección**



Bioq. Mónica I. Natale  
**Diagnóstico Molecular**



Dra. Laura E. Valinotto  
**Diagnóstico Molecular**



Bioq. Silvina Lusso  
**Diagnóstico Molecular**



Dra. Luz Velázquez Perdomo  
**Clínica Dermatológica**



Dra. Heliana Hernández Herrera  
**Clínica Dermatológica**

CEDIGEA (Resol. CD N° 2769/2014). constituye un centro de investigación y desarrollo de alto nivel científico, que tiene por fines la planificación, promoción, realización y difusión de actividades de la salud, orientado a la asistencia especializada en el campo de las genodermatosis y epidermolisis ampollar. Se conoce con el nombre de genodermatosis a un conjunto de enfermedades de origen genético que producen manifestaciones en la piel y con frecuencia también en otros órganos.

Argentina no contaba con un centro que reuniera las características del CEDIGEA, y no se tenían registros que permitieran conocer con un grado aceptable de precisión la prevalencia e incidencia de las genodermatosis tanto desde el punto de vista clínico, como de las mutaciones genéticas con las cuales se asocian. Entre los principales beneficios derivados del diagnóstico molecular se menciona, por ejemplo, el conocimiento de las mutaciones presentes en la población bajo estudio.

El mismo permite generar un algoritmo de búsqueda de mutaciones basado en la clínica y origen étnico de las familias.

Este tipo de análisis resulta de máxima utilidad al permitir diagnosticar a familiares portadores asintomáticos y brindarles el asesoramiento genético apropiado, así como también poder obtener información precisa ante el surgimiento de la posibilidad de tratamiento por terapia génica.

## **AUTORIDADES**

Presidente: Dra. Graciela Manzur

Vice Presidente: Dra. Alicia Mistchenko

Secretario General: Dr. Mario Bittar

## **COMITÉ CIENTÍFICO – ORGANIZADOR**

Bioq. Mónica Natale

Dra. Laura Valinotto

Dra. Patricia Della Giovanna

Dra. Luz Velázquez Perdomo

Dra. Heliana Hernández Herrera

Dra. Eliana Cella

Dra. Gabriela Sánchez

Dra. Cecilia Mazas

Dra. Leticia López

Dr. Diego Sánchez Geloz

Dra. Susana Grees

Dra. Nancy Ávalos

Bioq. Silvina Lusso

---

## **AUSPICIOS**

EB Clinet

Society for Pediatric Dermatology

Academia Nacional de Medicina

Asociación Argentina de Dermatología

Asociación Médica Argentina

Asociación Interdisciplinaria Argentina de Cicatrización de Heridas

Asociación Argentina de Dermatología Pediátrica

Asociación Argentina de Neurofibromatosis

Federación Argentina de Enfermedades Poco Frecuentes

Sociedad Argentina de Dermatología

Sociedad Argentina de Genética

Sociedad de Medicina Interna de Buenos Aires

Sociedad Latinoamericana de Dermatología Pediátrica

Universidad Austral

Universidad Favaloro

## INVITADOS INTERNACIONALES



**Prof. Dr. Jouni Uitto**  
 Director Jefferson Institute of Molecular Medicina  
 Pensilvania, EEUU

El Prof. Dr. Jouni Uitto ha sido profesor de dermatología y biología cutánea, biología molecular y bioquímica y jefe del Departamento de Dermatología y Biología Cutánea en el Jefferson Medical College (Escuela de Medicina Jefferson) en Filadelfia, Pensilvania desde 1986. Él además es Director del Jefferson Institute of Molecular Medicine (Instituto de Medicina Molecular Jefferson) desde el 1996. Recibió su Máster y Doctorado de la Universidad de Helsinki, Finlandia e hizo su residencia en dermatología en Washington University College of Medicine (Escuela de Medicina de la Universidad de Washington) en St. Louis, Misuri.

Es reconocido internacionalmente por su investigación en la bioquímica y la biología molecular del tejido conectivo, en relación a enfermedades cutáneas. Su objetivo fue dilucidar los defectos moleculares subyacentes en el colágeno, elastina y macromoléculas de la zona de la membrana basal que explican los fenotipos clínicos en los trastornos adquiridos y hereditarios del tejido conectivo.

En particular, está interesado en mutaciones estructurales y reguladoras que conducen a una síntesis alterada de los componentes de la matriz extracelular en enfermedades hereditarias del tejido conectivo que afectan principalmente la piel, tales como, epidermólisis ampollar, pseudoxantoma elástico, etc. Actualmente sus intereses se extienden a las aplicaciones traslacionales de la genética molecular de éstos trastornos, tales como procedimientos avanzados para pruebas prenatales no invasivas y diagnóstico genético preimplantacional. Las publicaciones del Prof. Dr. Uitto incluyen numerosos artículos originales en revistas de revisiones por pares, capítulos de libros de texto y artículos de revisión y resúmenes sobre presentaciones en reuniones nacionales e internacionales.

El Prof. Dr. Uitto ha recibido numerosos premios nacionales e internacionales, incluyendo el Premio del Desarrollo de Carrera en Investigación de los Institutos Nacionales de Salud, el premio de servicio distinguido de la Asociación Americana de Investigación en Epidermólisis Ampollar Distrófica, entre otros. En 1993, recibió el Premio Memorial y de Cátedra Marion B. Sulzberger y fue designado como "Profesor del Año" por la Academia Americana de Dermatología. En adición, recibió el Premio prestigioso de Cátedra Matti Äyräpää, el premio más alto de médico-científico de su país nativo de Finlandia.

En el años 2019 se le otorgó el título de *Doctor Honoris Causa* otorgado por la Facultad de Medicina – Universidad de Buenos Aires.

El Prof. Dr. Uitto ha desempeñado varios cargos en sociedades científicas, incluyendo de haber sido Presidente de Society for Investigative Dermatology.



**INVITADOS INTERNACIONALES****Dr. Fernando Larcher Laguzzi**  
CIEMAT-Universidad Carlos III  
de Madrid IIS Fundación Jiménez Díaz

El Dr. Fernando Larcher Laguzzi es doctor en Bioquímica de la Universidad de Buenos Aires, y es Jefe de la Unidad de Modelos de Enfermedad cutánea del Ministerio de Ciencia e Innovación de Madrid en España. A lo largo de su carrera profesional como investigador ha abordado diversos estudios relacionados con la fisiología y patología cutáneas. Durante el período postdoctoral se especializó en modelos transgénicos para entender mecanismos moleculares relacionados con la carcinogénesis de piel. Posteriormente abordó estudios sobre células madre de piel, ingeniería tisular y terapia génica. En la actualidad dedica sus esfuerzos principalmente a la búsqueda de soluciones terapéuticas avanzadas para diversas enfermedades raras de piel. En estas actividades mantiene importantes colaboraciones con grupos internacionales líderes en el campo. Su actividad cuenta con financiación continuada nacional y europea en convocatorias competitivas. Es autor de 98 publicaciones internacionales indexadas.

Se llevan a cabo en su laboratorio estudios en modelos de enfermedad desarrollados en animales. Se realiza al paciente una biopsia de piel y se cultivan queratinocitos y fibroblastos. Este producto se ensambla en un equivalente cutáneo que se puede trasplantar a un sistema experimental en animales de laboratorio (ratones inmunodeficientes) y así se desarrolla el modelo de enfermedad a estudiar. Fundamentalmente estudia enfermedades con alteraciones en el sistema de adhesión de la epidermis a la dermis. Uno de los primeros casos estudiados fue el de la epidermolisis bullosa distrófica. Una vez incorporados a los ratones los equivalentes cutáneos con las células con mutación del gen del colágeno VII se desarrolló la enfermedad en los animales. En el segundo paso se introduce el vector génico de corrección codificador del colágeno VII y se nota la positividad para colágeno VII en la inmunofluorescencia. El trasplante de estos equivalentes cutáneos normales a los ratones corrige el defecto y ya no se forman las ampollas. También se ha estudiado la terapia génica en xeroderma pigmentoso, una enfermedad en la cual se encuentra alterado el proceso de reparación del ADN con tendencia al desarrollo de cáncer de piel. Siguiendo un procedimiento similar al anterior se observó, en un paciente, la corrección del daño inducido por las radiaciones UV en los queratinocitos.

# INVITADOS INTERNACIONALES



**Dr. Julio Salas**  
Sistema Nacional de Investigadores,  
Nivel II del CONACYT – DEBRA  
Instituto Dermatológico de Jalisco, México

El Dr. Julio César Salas Alanís. (Julio Salas) es Médico Cirujano Partero, Especialista en Dermatología con estudios de postgrado en Dermatopatología, Inmunodermatología y Genética en el Hospital Clínic I Provincial de Barcelona, España y en el Instituto de Dermatología St. John's del King's College y St. Thomas's Hospital de Londres, Inglaterra. Cuenta con un Doctorado en Medicina, otorgado por la UANL y recientemente trabajó durante un año en la Universidad de Yale como médico invitado. El Dr. Julio Salas es Fundador y Presidente de DEBRA MÉXICO, fundación encargada a dar apoyo y tratamiento a pacientes y familiares que padecen la enfermedad conocida como "niño piel mariposa" o Epidermólisis Ampollosa Congénita. Ha contribuido con descubrimientos de genes en enfermedades que afectan la piel, sus trabajos de investigación han sido referidos en más de 1,500 ocasiones por otros investigadores de todo del mundo.

Ha trabajado en las más prestigiosas Universidades de los Estados Unidos incluyendo el departamento de Dermatología de la Universidad de Yale en Connecticut (2013-2014), en el departamento de Biología molecular de la Universidad de Columbia en Nueva York y en el Servicio de Dermatología de la Universidad de Jefferson en Filadelfia de los Estados Unidos.

Pertenece al selecto Sistema Nacional de Investigadores, nivel II del CONACYT desde el año 2000, y es miembro de la Academia Nacional de Medicina, Academia Mexicana de Ciencias, American Academy of Dermatology así como de otras asociaciones médicas nacionales e internacionales.

Ha publicado dos Libros, más de 20 capítulos en libros y más de 250 artículos de investigación en prestigiadas revistas médicas internacionales como el Nature Communications, Journal of Human Genetics, British Journal of Dermatology, Journal of Investigative of Dermatology, PNAS, PLOS, Journal of the American Academy of Dermatology. Además, ha sido expositor en más de 500 congresos médicos y científicos en todo el mundo.

# INVITADOS INTERNACIONALES



**Dra. Helena Vidaurri de la Cruz**  
Dermatóloga Peditra, Dermato-Oncóloga  
Cirujana de Piel Hospital General  
de México "Dr. Eduardo Liceaga"

La Dra. Helena Vidaurri de la Cruz es Peditra, egresada del Hospital Infantil de México "Dr. Federico Gómez". Es Dermatóloga Peditra, egresada del Instituto Nacional de Peditría y Cirujana Dermatóloga y Dermato-oncóloga, egresada del Hospital General de México, O.D. Ella fue Dermatóloga adscrita al Hospital de Especialidades de la Ciudad de México "Dr. Belisario Domínguez", SEDESA desde abril de 2005 hasta mayo de 2018 y desde el 16 de mayo de 2018 ha sido Dermatóloga peditra adscrita al Servicio de Peditría del Hospital General de México "Dr. Eduardo Liceaga", OD.

Hoy es Profesora titular de Dermatología en la Carrera de Médico Cirujano de la Facultad de Medicina de la Universidad Nacional Autónoma de México. En adición es Profesora asociada del Curso de Especialización en Dermatología del Hospital Regional Lic. Adolfo López Mateos del ISSSTE; Investigadora en Ciencias Médicas B de la Comisión Externa de Investigación en Salud de la Coordinación General de los Institutos Nacionales de Salud, Secretaría de Salud, desde 2005.

La Dra. Helena Vidaurri de la Cruz es Miembro de la Academia Mexicana de Peditría, Academia Mexicana de Dermatología, Sociedad Mexicana de Peditría, Sociedad Mexicana de Dermatología, Sociedad Mexicana de Cirugía Dermatológica y Dermato-oncología, Society for Pediatric Dermatology, Sociedad Latinoamericana de Dermatología Peditrica, Colegio Iberoamericano de Dermatología, Academia Europea de Dermato-venereología.

Fue Presidenta del Colegio Mexicano de Dermatología Peditrica Bienio de 2014 - 2016.

Es editora y coautora del libro: Las 20 Dermatosis más Frecuentes en Peditría. Sociedad Mexicana de Peditría Graphimedic, 2020, México.



# INVITADOS INTERNACIONALES



**Ignacia Fuentes, PhD**  
Directora de Investigación DEBRA Chile  
Centro de Genética y Genómica  
Facultad de Medicina  
Universidad del Desarrollo Chile

Ignacia Fuentes es Bioquímica con un doctorado de la Universidad de Potsdam/Max Planck Institute-Alemania y un Postdoctorado de la Universidad de Thomas Jefferson-USA. Actualmente es Directora de Investigación de la Fundación DEBRA Chile, Santiago, Chile desde el 2017 y Profesora Investigadora Asociada Adjunta del Centro de Genética y Genómica, Universidad del Desarrollo (UDD), Santiago, Chile desde el 2020.

Desde el 2019 es Miembro del Comité Ejecutivo de DEBRA Internacional y Miembro de la European Society for Dermatological Research (ESDR). A partir del 2016 es Miembro de la Sociedad de Bioquímica y Biología Molecular de Chile. Su principal interés en investigación es entender los mecanismos moleculares de la enfermedad genética Epidermolisis Bulosa (EB), también conocida en Sudamérica como "piel de cristal", una enfermedad monogénica y altamente heterogénea, tanto en su genética como en su sintomatología. Sus objetivos son: (1) entender las bases moleculares de la enfermedad y sus diferentes manifestaciones clínicas, (2) entender como el genotipo influencia el fenotipo en los distintos tipos y pacientes con EB, (3) obtener un diagnóstico molecular preciso, rápido y eficiente para los pacientes chilenos con EB y (4) aportar científicamente y ayudar en la entrega de opciones terapéuticas a pacientes chilenos con EB. Para lograr esto ocupa una combinación entre técnicas clásicas de biología molecular, secuenciación masiva (NGS), bioinformática y otras. La investigación que está efectuando se hace en conjunto con la Fundación DEBRA Chile y una red de colaboradores nacionales e internacionales. Autora de numerosas publicaciones, actualmente es la investigadora responsable de un proyecto FONDECYT titulado: "Investigating the role of skin microbiome, host immunity and infection in epidermolysis bullosa wound healing".

**INVITADOS INTERNACIONALES**

**Dra. Ana Elisa Kiszewski Bau**  
Dermatóloga Pediátrica  
Santa Casa de Misericórdia de Porto Alegre  
Universidade Federal de Ciências  
da Saude de Porto Alegre

La Dra. Ana Elisa Kiszewski Bau es especialista en Dermatología de la Sociedad Brasileña de Dermatología y Pediatría del Consejo Federal de Medicina y profesora adjunta de Dermatología en Universidad Federal de Ciencias de la Salud de Porto Alegre. Es Licenciada en Medicina por la Universidad Federal de Ciencias de la Salud de Porto Alegre (1995), realizando su residencia de Médico Pediatra en el Hospital da Criança Santo Antônio (Porto Alegre) y en Dermatología Pediátrica en el Instituto Nacional de Pediatría (Ciudad de México). Tiene un master en Ciencias Médicas de la Universidad Nacional Autónoma de México (2003), revalidación de la maestría por la Universidad Federal de Rio Grande do Sul (2004). Cuenta con un doctorado en Patología por la Universidad Federal de Ciencias de la Salud de Porto Alegre (2007).

Es autora y coautora de numerosas publicaciones entre las más recientes: "An overview of the genetic basis of Epidermolysis Bullosa in Brazil: discovery of novel and recurrent disease-causing variants." CLINICAL GENETICS 2019, "Caracterización clínica, molecular y funcional de pacientes con genodermatosis en Brasil", 2017 (Genética y Biología Molecular) Universidad Federal de Rio Grande do Sul; Epidermolysis Bullosa with Congenital Absence of Skin: Clinical and Genetic Characterization of a 23- case Series. CLINICAL GENETICS, v.98, p.99 - 101, 2020 y Genotype-phenotype Correlations on Epidermolysis Bullosa With Congenital Absence of Skin: A Comprehensive Review. Clinical Genetics, v.7, p.111 - 111, 2020.

Desde el 2015 hasta la fecha ha participado en la investigación molecular de pacientes con Epidermolysis Ampollar y a partir del año 2016 ha contribuido en proyectos de investigación sobre el perfil microbiológico de pacientes diagnosticados de Epidermolysis Bullosa Congénita en el Servicio de Dermatología de la Universidad Federal de Ciencias de la Salud de Porto Alegre.

## INVITADOS INTERNACIONALES



**Dra. Olga Gutiérrez**  
Hospital Pediátrico “Niños de Acosta Ñu”  
DEBRA, Paraguay

La Dra. Olga Gutiérrez es cirujana, pediatra y dermatóloga pediátrica y está encargada del Servicio de Dermatología del Hospital General Pediátrico “Niños Acosta Ñu” y Servicio de Dermatología del Hospital General en Paraguay. Es Miembro Titular de la Sociedad Paraguaya de Pediatría y Miembro Titular de la Sociedad Paraguaya de Dermatología. La doctora es miembro Titular de la Sociedad Latinoamericana de Dermatología Pediátrica, Miembro Titular del Colegio Ibero Latinoamericano de Dermatología y Fundadora y Directora de DEBRA Paraguay.

Es instructora de residentes del post grado de Pediatría Clínica avalado por la Universidad Católica Nuestra Señora de la Asunción, desde el 2002 hasta la actualidad.

En cuanto a los méritos internacionales de la dermatóloga, se enumeran la participación en Congresos de su profesión, en distintos países de la región y Europa.

Tal es así que la Dra. Olga Gutiérrez forma parte del Colegio Iberoamericano de dermatología y recientemente realizó dos publicaciones de sus trabajos, en la revista *Pediatric Dermatology*.

# INVITADOS INTERNACIONALES



**Dr. Mauricio Torres Pradilla**  
Dermatólogo Pediatría  
F.U.C.S., Hospital de San José  
y Hospital Infantil Universitario  
de San José, Bogotá

El Dr. Mauricio Torres Pradilla es médico dermatólogo con un master en dermatología pediátrica, interesado en la práctica clínica y la docencia. Sus principales temas de interés son la dermatitis atópica, la psoriasis, los tumores vasculares (en especial los hemangiomas infantiles), la epidermólisis bullosa y otras genodermatosis, además el acné y las lesiones pigmentadas. Ha participado activamente en protocolos de investigación nacionales e internacionales. Ha escrito capítulos en libros de dermatología y realizado publicaciones en revistas científicas.

Es médico y dermatólogo de la Fundación Universitaria de Ciencias de la Salud (FUCS), con un master en Dermatología Pediátrica Universidad Autónoma de Barcelona. Él es Profesor titular de la Fundación Universitaria de Ciencias de la Salud en Dermatología Pediátrica, Profesor Asociado de la Universidad del Bosque en Dermatología pediátrica y Jefe de programa de residencia en Dermatología de la FUCS. El Dr. Mauricio Torres Pradilla es Miembro de Society of Pediatric Dermatology (SPD), Colegio Ibero Latinoamericano de Dermatología (CILAD), Asociación Colombiana de Dermatología (ASOCOL-DERMA) y Asociación Colombiana de Dermatología Pediátrica (ACDP).

Sus principales áreas de interés son Epidermólisis ampollosa, Dermatitis atópica, Psoriasis y tumores vasculares, en los que realizó investigación, docencia y consulta privada y pública.



# I Congreso Argentino de Genodermatosis y Epidermolisis Ampollar

I Encuentro Ibero Panamericano de  
Genodermatosis y Epidermolisis Ampollar



II Reunión Conjunta SAD – CEDIGEA

## PROGRAMA CIENTÍFICO

**MODALIDAD VIRTUAL**

*AVANCES EN GENODERMATOSIS*

**17 y 18 DE SEPTIEMBRE -2020**

Conferencias | Invitados Internacionales

Simposios | Casos Clínicos y más.



## Jueves 17/Septiembre

Coordinación General: Dra. Luz Velázquez Perdomo – Bioq. Mónica Natale  
Secretarios: Dr. Diego López – Dra. Florencia Lopérfido

**13:30 – 13:40** **Palabras de Bienvenida**  
Dra. Graciela Manzur  
Dra. Alicia S. Mistchenko  
Prof. Dr. Ricardo Gelpi - *Decano de la Facultad de Medicina de la UBA*

**13:45 – 14:10** **CONFERENCIA**  
Coordinadores: Dra. Laura Valinotto – Dr. Mario Bittar  
**Casos desafiantes de Enfermedades Cutáneas Raras:  
el poder del Next Generation Sequencing**  
Prof. Dr. Jouni Uitto - *EE.UU.*

### MODULO I

**14:15 – 15:05** **Síndromes con Fragilidad Cutánea I**  
**SIMPOSIO: Avances en Epidermolisis Ampollar I**  
Coordinadoras: Bioq. Mónica Natale – Dra. Luz Velázquez Perdomo

**14:15 – 14:45** **Avances en Terapia Génica**  
Dr. Fernando Larcher Laguzzi – *España*

**14:45 – 15:05** **Estudio del Bioma en Heridas con Epidermolisis Ampollar**  
Bioq. Ignacia Fuentes – *Chile*

**15:10 – 15:50** **SIMPOSIO: Avances en Epidermolisis Ampollar II**  
Coordinadoras: Dra. Leticia López – Dra. Gabriela Sánchez

**Avances Terapéuticos en el Manejo Clínico de los Pacientes  
con Epidermolisis Ampollar**

**Avances en el manejo de heridas**  
Dra. Eliana Cella

**Avances en el manejo del dolor y del prurito**  
Dra. Florencia Fernández

**Avances en el manejo de las complicaciones sistémicas**  
Dra. Valeria Angles





## Jueves 17/Septiembre

15:50 – 16:50 **Estado Actual de Epidermolisis Ampollar en Latino América**  
Coordinadoras: Dra. Laura Valinotto – Dra. Graciela Manzur

**Chile:** Bioq. Ignacia Fuentes / **México:** Dr. Julio Salas

**Brasil:** Dra. Ana Elisa Kiszewski Bau / **Colombia:** Dr. Mauricio Torres Pradilla

**Paraguay:** Dra. Olga Gutiérrez / **Argentina:** Bioq. Mónica Natale

### MODULO II

16:55 – 17:25 **Síndromes con Fragilidad Cutánea II**  
**Casos Clínicos**  
Coordinadoras: Dra. Lorena Profilo – Dra. Heliana Hernández Herrera

**Paquioniquia congénita**  
Dra. Mariana Gasibe

**Ictiosis Queratinopática**  
Dra. Luz Velázquez Perdomo

**Incontinencia Pigmenti**  
Dra. María Luisa Rueda

17:25 – 18:30 **Mis Casos Problemas**  
Coordinadoras: Dra. Ana Mordoh – Dra. Susana Grees

Dra. Carla Castro / Dra. Cecilia Farrero / Dra. Margarita Larralde  
Dra. María del Carmen Boente / Dra. Romina Andrada / Dra. Inés Irurzun



## Viernes 18/Septiembre

Coordinación General: Dra. Heliana Hernández Herrera– Dra. Laura Valinotto  
Secretarías: Dra. Cynthia Belo – Dra. Dolores Montero

- 13:30 – 13:55** **CONFERENCIA**  
Coordinadores: Dra. Nancy Lestón – Dr. Mario Bittar  
**Desórdenes hereditarios de calcificación ectópica: PXE – GACI**  
Prof. Dr. Jouni Uitto. *EE.UU.*

### MODULO III

- 14:00 – 14:45** **SIMPOSIO: Genodermatosis con potencial oncogénico**  
Coordinadoras: Dra. Silvia De Francesco – Dra. Mariel Giovo
- 14:00 – 14:15** **Avances en Neurofibromatosis**  
Dra. Patricia Ciavarelli
- 14:15 – 14:30** **Avances en Esclerosis Tuberosa**  
Dra. Nora Tito
- 14:30 – 14:45** **Avances en Síndrome PROS**  
Dra. Patricia Della Giovanna

### MODULO IV

- 14:50 – 15:10** **Avances en Rasopatías**  
Dra. Helena Vidaurri de la Cruz . *México.*  
Coordinadores: Dra. Ianina Máximo – Dr. Andrés Martínez Burkett

### MODULO V

- 15:15 – 15:45** **SIMPOSIO: Displasias Ectodérmicas**  
Coordinadores: Dr. José Antonio Máximo – Dra. María Dora J. Lacarrubba Flores
- 15:15 – 15:35** **Avances en Displasias Ectodérmicas**  
Dr. Julio Salas – *México*
- 15:35 – 15:45** **Experiencia en el estudio genético de displasias ectodérmicas en Argentina**  
Dra. Laura Valinotto



## Viernes 18/Septiembre

### MODULO VI

15:50 – 16:50

#### **¿Conoce usted este Síndrome I?**

Coordinadores: Dr. Eduardo Restifo – Dr. Pedro García Zubillaga

Dra. Roxana Di Leo / Dr. Juan Manuel Chappuis  
Dra. María Dora J. Lacarrubba Flores / Dra. Silvina De Freijo  
Dra. Heliana Hernández Herrera

16:55 – 17:20

#### **Avances en Ictiosis**

Dra. Graciela Manzur  
Coordinadores: Dr. Ariel Sehtman – Dra. Mirta Fortino

17:25 – 18:30

#### **¿Conoce usted este Síndrome II?**

Coordinadores: Dra. Nancy Ávalos – Dr. Miguel Allevato

Dra. Juliana Martínez Del Sel / Dra. Paula Luna / Dra. Silvina Sartori  
Dra. Bettina Cervini / Dra. Helena Vidaurri de la Cruz

#### **Cierre**

Dr. Ariel Sehtman  
Dra. Alicia S. Mistchenko  
Dr. Mario Bittar  
Dra. Graciela Manzur



# PROGRAMA 2020

## INDICE DE PARTICIPANTES

INVITADO		CARGO	MESA
Allevato	Miguel	Coordinador	¿Conoce usted este Síndrome II?
Andrada	Romina	Disertante	Mis Casos Problemas
Angles	Valeria	Disertante	Simposio: Avances en Epidermolisis Ampollar II
Ávalos	Nancy	Coordinadora	¿Conoce usted este Síndrome II?
Belo	Cynthia	Secretaria General	Programa viernes 13:30 -18:00
Bittar	Mario	Coordinador	Casos desafiantes de Enfermedades Cutáneas Raras
Bittar	Mario	Coordinador	Desórdenes hereditarios de calcificación ectópica: PXE – GACI
Bittar	Mario	Palabras de cierre	Programa viernes 18:30
Boente	María del Carmen	Disertante	Mis Casos Problemas
Castro	Carla	Disertante	Mis Casos Problemas
Cella	Eliana	Disertante	Simposio: Avances en Epidermolisis Ampollar II
Cervini	Bettina	Disertante	¿Conoce usted este Síndrome II?
Chappuis	Juan Manuel	Disertante	¿Conoce usted este Síndrome I ?
Ciavarelli	Patricia	Disertante	Genodermatosis con potencial oncogénico
De Francesco	Silvia	Coordinadora	Genodermatosis con potencial oncogénico
De Freijo	Silvina	Disertante	¿Conoce usted este Síndrome I ?
Della Giovanna	Patricia	Disertante	Genodermatosis con potencial oncogénico
Di Leo	Roxana	Disertante	¿Conoce usted este Síndrome I ?
Farrero	Cecilia	Disertante	Mis Casos Problemas
Fernández	Florencia	Disertante	Simposio: Avances en Epidermolisis Ampollar II
Fortino	Mirta	Coordinadora	Avances en Ictiosis
Fuentes	Ignacia	Disertante	Simposio: Avances en Epidermolisis Ampollar I
Fuentes	Ignacia	Disertante	Estado Actual de EB en Latino América
García Zubillaga	Pedro	Coordinador	¿Conoce usted este Síndrome I ?
Gasibe	Mariana	Disertante	Síndromes con Fragilidad Cutánea II
Gelpi	Ricardo	Palabras de bienvenida	Programa Jueves 13:30 – 13:40
Giovo	Mariel	Coordinadora	Genodermatosis con potencial oncogénico
Grees	Susana	Coordinadora	Mis Casos Problemas
Gutiérrez	Olga	Disertante	Estado Actual de EB en Latino América



# PROGRAMA 2020

## INDICE DE PARTICIPANTES

INVITADO		CARGO	MESA
Hernández Herrera	Heliana	Coordinadora General	Programa viernes 13:30 - 18:30
Hernández Herrera	Heliana	Coordinadora	Síndromes con Fragilidad Cutánea II
Hernández Herrera	Heliana	Disertante	¿Conoce usted este Síndrome I ?
Irurzun	Inés	Disertante	Mis Casos Problemas
Kiszewski Bau	Ana Elisa	Disertante	Estado Actual de EB en Latino América
Lacarrubba Flores	María Dora J.	Coordinadora	Displasias Ectodérmicas
Lacarrubba Flores	María Dora J.	Disertante	¿Conoce usted este Síndrome I ?
Larcher Laguzzi	Fernando	Disertante	Simposio: Avances en Epidermolisis Ampollar I
Larralde	Margarita	Disertante	Mis Casos Problemas
Lestón	Nancy	Coordinadora	Desórdenes hereditarios de calcificación ectópica: PXE – GACI
Lopérfido	Florencia	Secretaria General	Programa jueves 13:30 - 18:30
López	Diego	Secretario General	Programa jueves 13:30 - 18:30
López	Leticia	Coordinadora	Simposio: Avances en Epidermolisis Ampollar II
Luna	Paula	Disertante	¿Conoce usted este Síndrome II?
Manzur	Graciela	Palabras de bienvenida	Programa Jueves 13:30 – 13:40
Manzur	Graciela	Coordinadora	Estado Actual de EB en Latino América
Manzur	Graciela	Disertante	Avances en Ictiosis
Manzur	Graciela	Palabras de cierre	Programa viernes 18:30
Martínez Burkett	Andrés	Coordinador	Avances en Rasopatías
Martínez del Sel	Juliana	Disertante	¿Conoce usted este Síndrome II?
Mássimo	Ianina	Coordinadora	Avances en Rasopatías
Mássimo	José Antonio	Coordinador	Displasias Ectodérmicas
Mistchenko	Alicia	Palabras de bienvenida	Programa jueves 13:30 – 13:40
Mistchenko	Alicia	Palabras de cierre	Programa viernes 18:30
Montero	Dolores	Secretaria General	Programa viernes 13:30 -18:30
Mordoh	Ana	Coordinadora	Mis Casos Problemas
Natale	Mónica	Coordinadora	Simposio: Avances en Epidermolisis Ampollar I
Natale	Mónica	Disertante	Estado Actual de EB en Latino América
Natale	Mónica	Coordinadora General	Jueves 13:30 -18:30



# PROGRAMA 2020

## INDICE DE PARTICIPANTES

INVITADO		CARGO	MESA
Profilo	Lorena	Coordinadora	Síndromes con Fragilidad Cutánea II
Restifo	Eduardo	Coordinador	¿Conoces usted este Síndrome I?
Rueda	María Luisa	Disertante	Síndromes con Fragilidad Cutánea II
Salas	Julio	Disertante	Estado Actual de EB en Latino América
Salas	Julio	Disertante	Displasias Ectodérmicas
Sánchez	Gabriela	Coordinadora	Simposio: Avances en Epidermolisis Ampollar II
Sartori	Silvina	Disertante	¿Conoce usted este Síndrome II?
Sehtman	Ariel	Coordinador	Avances en Ictiosis
Sehtman	Ariel	Palabras de cierre	Programa viernes 18:30
Tito	Nora	Disertante	Genodermatosis con potencial oncogénico
Torres Pradilla	Mauricio	Disertante	Estado Actual de EB en Latino América
Uitto	Jouni	Disertante	Casos desafiantes de Enfermedades Cutáneas Raras
Uitto	Jouni	Disertante	Desórdenes hereditarios de calcificación ectópica: PXE – GACI
Valinotto	Laura	Coordinadora	Casos desafiantes de Enfermedades Cutáneas Raras
Valinotto	Laura	Coordinadora	Estado Actual de EB en Latino América
Valinotto	Laura	Coordinadora General	Programa viernes 13:30 -18:00
Valinotto	Laura	Disertante	Displasias Ectodérmicas
Velázquez Perdomo	Luz	Coordinadora General	Programa jueves 13:30 - 18:30
Velázquez Perdomo	Luz	Disertante	Síndromes con Fragilidad Cutánea II
Velázquez Perdomo	Luz	Coordinadora	Simposio: Avances en Epidermolisis Ampollar I
Vidaurri de la Cruz	Helena	Disertante	Avances en Rasopatías
Vidaurri de la Cruz	Helena	Disertante	¿Conoce usted este Síndrome II?



LABORATORIOS PATROCINANTES:



EDICIONES  
CIENTÍFICA SUR

INFORMES

[cedigea.med@gmail.com](mailto:cedigea.med@gmail.com)  
[www.fmed.uba.ar/cedigea](http://www.fmed.uba.ar/cedigea)

SEGUINOS EN LAS REDES

