

CURRICULUM VITAE

ENRIQUE GALAN GOMEZ

Diciembre 2011

INDICE

	Pag
1- Títulos Académicos	5
2- Puestos docentes	7
3- Puestos asistenciales	8
4- Actividad docente	9
5- Actividad asistencial	12
6- Actividad investigadora	15
7- Publicaciones de libros	18
8- Publicaciones de artículos	22
- Revistas nacionales	
- Revistas internacionales	
9- Proyectos de investigación subvencionados	47
10-Comunicaciones	49
- Congresos Nacionales	
- Congresos Internacionales	
11. Ponencias, mesas redondas, conferencias	94
12- Cursos y seminarios impartidos	102
13- Cursos y seminarios recibidos	105

14- Becas ayudas y premios	113
15. Otros meritos	118

DATOS PERSONALES

1- TÍTULOS ACADÉMICOS

LICENCIADO EN MEDICINA Y CIRUGÍA (1982) por la Facultad de Medicina de La Universidad de Extremadura.

GRADO DE LICENCIADO (1982, obtenido mediante la modalidad de Tesina: " Estudio del tamaño de la Fontanela en el Recién Nacido en relación con parámetros antropométricos y bioquímicos". Realizada en la Cátedra de Pediatría (Prof. J.J. Cardesa) de la Facultad de Medicina, Universidad de Extremadura durante los años 1981-1982. Calificación de Sobresaliente y Premio Extraordinario.

TITULO OFICIAL DE ESPECIALISTA EN PEDIATRÍA Y PUERICULTURA (vía MIR) concedido por el Ministerio de Educación y Ciencia el 11 de Mayo de 1988.

DOCTOR EN MEDICINA Y CIRUGÍA, Tesis Doctoral titulada " Defectos Congénitos Neonatales. Estudio Prospectivo en el Hospital Materno-Infantil de Badajoz ", dirigida por el Prof. Dr. Juan José Cardesa García, obteniendo la calificación de APTO CUM LAUDE Y PREMIO EXTRAORDINARIO, por la Facultad de Medicina de la Universidad de Extremadura.

Fecha de Lectura: 10 de Noviembre de 1988. Título Oficial: 15 de Noviembre de 1988. Premio Extraordinario: Enero de 1994.

TITULO DE ESPECIALISTA EN GENÉTICA CLÍNICA Y CITOGENÉTICA, por la Facultad de Medicina de la Universidad de South Florida, Tampa, Florida, USA. (199). Programa acreditado por la American Board of Medical Genetics.

TITULO DE PROFESOR TITULAR DE PEDIATRIA (1994) por la Universidad de Extremadura.

TITULO DE ACREDITACION EN GENETICA CLINICA Y
DISMORFOLOGIA (2003) por la asociación Española de Pediatría

TITULO DE ACREDITACION EN GENETICA HUMANA (2005) por la Asociación
Española de Genética Humana

2- PUESTOS DOCENTES

1. PROFESOR COLABORADOR DE CLASES PRACTICAS DE MEDICINA INTERNA, del Hospital Militar Generalísimo Franco y Universidad Complutense de Madrid. Desde Febrero de 1983 a Febrero de 1984.

2. PROFESOR COLABORADOR DE LA CÁTEDRA DE PEDIATRA, de la Facultad de Medicina de la Universidad de Extremadura. Desde Mayo de 1984 a Octubre de 1989.

3. PROFESOR ASOCIADO MÉDICO de la Facultad de Medicina de la Universidad de Extremadura. Desde Octubre de 1989 hasta Noviembre de 1994.

4. PROFESOR TITULAR DE PEDIATRIA Vinculado con el Insalud y luego con el SES (servicio Extremeño de Salud) (Hospital Materno Infantil de Badajoz). Desde Noviembre de 1994 hasta el 3 de Agosto del 2010.

5. CATEDRATICO DE PEDIATRÍA de la Facultad de Medicina de la UEX vinculado con el SES, Hospital Materno Infantil de Badajoz. Desde el 4 de Agosto del 2010 hasta la actualidad.

3. PUESTOS ASISTENCIALES

1. ALUMNO INTERNO durante los dos últimos años de carrera en la Cátedra de Pediatría (Prof. J.J. Cardesa), Facultad de Medicina, Universidad de Extremadura (1981 y 1982).

2. MÉDICO INTERNO RESIDENTE DE PEDIATRÍA, durante el período 1984-1987, en el Departamento de Pediatría (Prof. J.J. Cardesa), Hospital Materno Infantil de Badajoz. Esta plaza la obtuve por Oposición Nacional de M.I.R. (puesto N° 464 en la convocatoria de 1982 y puesto nº 316 en la convocatoria de 1984).

3. MEDICO INTERNO RESIDENTE DE PEDIATRIA, en comisión de Servicios (Enero a Abril de 1987) en el Servicio de Genética y Embriopatías (Prof. F.Ballesta) del Departamento de Pediatría (Prof. M. Cruz) del Hospital Clinic i Provincial de Barcelona

4. FELLOW EN GENÉTICA CLÍNICA Y CITOGENÉTICA durante el período comprendido entre Agosto de 1992 y Agosto de 1994, en la División de Genética (Prof. B.G. Kousseff), Departamento de Pediatría (Prof. J.L. Frías) de la University of South Florida, Tampa, Florida, USA

5. FACULTATIVO ESPECIALISTA DE PEDIATRIA (MEDICO ADJUNTO), del Departamento de Pediatría del Hospital regional Universitario “Infanta Cristina”- “Hospital Materno Infantil” de Badajoz. Desde Noviembre de 1988 hasta Noviembre de 2003.

6. JEFE DE SECCION AD PERSONA, del Departamento de Pediatría del Hospital Regional Universitario “Infanta Cristina”- “Hospital Materno Infantil” de Badajoz. Desde Noviembre de 2003 hasta la 1 de Octubre del 2010.

7. JEFE DE SERVICIO del Departamento de Pediatría del Hospital

Regional Universitario “Infanta Cristina”- “ Hospital Materno Infantil” de Badajoz. Desde 1 de Octubre del 2010 hasta la actualidad

4.- ACTIVIDAD DOCENTE

1. ACTIVIDADES DOCENTES DE LA CÁTEDRA DE PEDIATRÍA, de la Universidad de Extremadura, en los aspectos: clases teóricas, prácticas y cursos monográficos de Doctorado. Cursos Académicos 1984-85, 1985-86, 1986-87, 1987-88, 1988-89, 1989-90, 1990-91, 1991-92, 1992-93 y 1993-94, 1995-96, 1996-97, 1997-98, 1998-99, 1999-2000, 2000-2001, 2001-2002, 2002-2003, 2003-2004, 2004-2005 y 2005-2006.
2. COLABORADOR EN LA FORMACIÓN DE LOS MÉDICOS RESIDENTES DE PEDIATRÍA, del Departamento de Pediatría del Hospital Materno- Infantil, Hospital Universitario Regional Infanta Cristina de Badajoz desde 1989 a la actualidad.
3. TUTOR DE RESIDENTES DEL DEPARTAMENTO DE PEDIATRIA DESDE MAYO DEL 2004 HASTA 1 de Diciembre del 2010.
4. CO-DIRECTOR del Curso Monográfico de Doctorado " I Curso de Avances en Malformaciones Congénitas y Prevención de las Minusvalías".
20-22 de Mayo de 1993. Departamento de Patología y Clínicas Humanas, Área de Pediatría (Prof. J.J. Cardesa). Facultad de Medicina. Universidad de Extremadura.

5. DIRECTOR del Curso Monográfico de Doctorado " Avances en Malformaciones Congénitas. ". Bienio 1994-1996. 2 créditos.

Departamento de Patología y Clínicas Humanas, Área de Pediatría
(Prof. J.J. Cardesa). Facultad de Medicina. Universidad de Extremadura.

6. DIRECTOR del Curso Monográfico de Doctorado “Avances en Genética y Dismorfología”. Bienio 1997-1999. 6 Créditos. Departamento de Patología y Clínicas Humanas, Área de Pediatría (Prof. J.J. Cardesa). Facultad de Medicina. Universidad de Extremadura.
7. DIRECTOR del Curso Monográfico de Doctorado “Progresos en Diagnóstico Prenatal”. Bienio 1997-1999. 6 Créditos. Departamento de Patología y Clínicas Humanas, Área de Pediatría (Prof. J.J. Cardesa). Facultad de Medicina. Universidad de Extremadura.
8. DIRECTOR DEL CURSO MONOGRAFICO DE doctorado “Avances en Pediatría”. Bienio 1998-2000. 6 créditos. Departamento de Patología y Clínicas Humanas, Área de Pediatría (Prof. J.J. Cardesa). Facultad de Medicina. Universidad de Extremadura.
9. DIRECTOR DEL CURSO MONOGRAFICO DE doctorado “Avances en Pediatría y Cirugía Pediátrica”. Bienio 2000-2002. 9 créditos. Departamento de Patología y Clínicas Humanas, Área de Pediatría (Prof. J.J. Cardesa). Facultad de Medicina. Universidad de Extremadura.
10. DIRECTOR DEL CURSO MONOGRAFICO DE doctorado “Avances en Metodología Diagnóstica en Medicina”. Bienio 2000-2002. 9 créditos. Departamento de Patología y Clínicas Humanas, Área de Pediatría (Prof. J.J. Cardesa). Facultad de Medicina. Universidad de Extremadura.
11. DIRECTOR DEL CURSO MONOGRAFICO DE doctorado “Avances en
Pediatría y Cirugía Pediátrica”. Bienio 2003-2005. 9 créditos.

Departamento de Patología y Clínicas Humanas, Área de Pediatría
(Prof. J.J. Cardesa). Facultad de Medicina. Universidad de Extremadura.

12. DIRECTOR DEL CURSO MONOGRAFICO DE doctorado “Avances en Metodología Diagnóstica en Medicina”. Bienio 2003-2005. 9 créditos. Departamento de Patología y Clínicas Humanas, Área de Pediatría (Prof. J.J. Cardesa). Facultad de Medicina. Universidad de Extremadura.

EVALUACION Y CONTROL DE LA DOCENCIA:

TRES EVALUACIONES POSITIVAS (QUINQUENIOS de DOCENCIA)

concedido los periodos:

- 1/10/1989 a 26/4/1995
- 27/4/1995 a 26/4/2000 y
- 27/4/2000 a 26/4/2005
- 27/4/2005 a 26/4/2010

5- ACTIVIDAD ASISTENCIAL

1. MÉDICO INTERNO RESIDENTE DE PEDIATRÍA, durante el período 1984-1987, en el Departamento de Pediatría (Prof. J.J. Cardesa), Hospital Materno Infantil de Badajoz. Rotación por los diversos servicios del Departamento (lactantes, preescolares, infecciosos, neonatología) y por las diferentes consultas de especialidades pediátricas (neurología, cardiología, digestivo, alergología, nefrología, neurología, cirugía pediátrica y endocrinología). Realización de guardias de puerta y de Hospital.

2. MEDICO INTERNO RESIDENTE DE PEDIATRIA, en comisión de Servicios (Enero a Abril de 1987) en el Servicio de Genética y Embriopatías (Prof. F.Ballesta) del Departamento de Pediatría (Prof. M. Cruz) del Hospital Clinic i Provincial de Barcelona. Actividad asistencial y policlínica y actividad de laboratorio de citogenética

3. FELLOW EN GENÉTICA CLÍNICA Y CITOGENÉTICA durante el período comprendido entre Agosto de 1992 y Agosto de 1994, en la División de Genética (Prof. B.G. Kousseff), Departamento de Pediatría (Prof. J.L. Frías) de la University of South Florida, Tampa, Florida, USA. Actividad asistencial en los Hospitales del área y en policlínica, (cumpliendo el programa del American Board of Clinical Genetics) y actividad en el laboratorio de Citogenética Clínica (cumpliendo el programa del American Board of Clinical Genetics) y rotación de 6 meses por el laboratorio de Genética Molecular

5. FACULTATIVO ESPECIALISTA DE PEDIATRIA (MEDICO ADJUNTO), del Departamento de Pediatría del Hospital regional Universitario “Infanta Cristina”- “Hospital Materno Infantil” de Badajoz. Desde Noviembre de 1988 hasta Noviembre de 2003. Desarrollo de labor asistencial y de policlínica de Genética Clínica. Guardias del Departamento de Pediatría de puerta y hospital desde

Curriculum Vitae
1988 a 1990 y

Enrique Galán

desde 1998 hasta la actualidad. Guardia de la Unidad de Cuidados intensivos Pediátricos y Neonatales desde el año 1990 al año 1998.

6. MEDICO RESPONSABLE DE LA UNIDAD DE GENETICA DEL HOSPITAL MATERNO INFANTIL DE BADAJOZ, desde el año 1994 a 30 de Mayo del 2006

Actividad asistencial y de policlínica de Genética Clínica, en el Departamento de Pediatría y supervisión y apoyo del laboratorio de Genética (citogenética y molecular)

.7 JEFE DE SECCION AD PERSONA, del Departamento de Pediatría del Hospital Regional Universitario “Infanta Cristina”- “ Hospital Materno Infantil” de Badajoz. Desde Noviembre de 2003 hasta la actualidad.

8 JEFE DE SERVICIO del Departamento de Pediatría del Hospital Regional Universitario “Infanta Cristina”- “ Hospital Materno Infantil” de Badajoz. Desde 1 de Octubre del 2010 hasta la actualidad

9.MIEMBRO DE LA COMISIÓN SOBRE “ETICA Y ENSAYOS CLÍNICOS” del Complejo Hospitalario Infanta Cristina de Badajoz (1996-1998).

10.PRESIDENTE DE LA COMISIÓN CLINICA SOBRE “SEGUIMIENTO DE DIAGNÓSTICO PRENATAL” del Complejo Hospitalario Infanta Cristina de Badajoz (1998-2000).

11.PRESIDENTE DE LA COMISIÓN CLINICA SOBRE “SEGUIMIENTO DE DIAGNÓSTICO PRENATAL” del Complejo Hospitalario Infanta Cristina de Badajoz (2000-2003).

11.MIEMBRO DE LA COMISIÓN CLINICA SOBRE “SEGUIMIENTO DE DIAGNÓSTICO PRENATAL” del Complejo Hospitalario Infanta Cristina de

(2003 hasta la actualidad).

12.MIEMBRO DE LA COMISIÓN DE MORTALIDAD del Complejo Hospitalario Infanta Cristina de Badajoz (desde el día 1 de Julio del 2011 hasta la actualidad).

6- ACTIVIDAD INVESTIGADORA

6.1 TESIS DOCTORALES DIRIGIDAS

1. Tesis doctoral de D Luis F. Porras Estrada, sobre Estudio de la Luxación Occipito Cervical en el Síndrome de Down, presentada en Noviembre del 2002 en la Facultad de Medicina de la Universidad de Extremadura. Calificación Apto cum Laude
2. Tesis doctoral de D. German Trinidad Ramos, sobre Valoración de los criterios de riesgo de padecer hipoacusias a la vista de los resultados de un Programa de cribado Universal, presentada el día 22 de Enero del 2009 en la Facultad de Medicina de la Universidad de Extremadura con la calificación de Apto cum Laude

6.2 TESIS DOCTORALES EN CURSO

1. Estudio mediante FISH de la incidencia de síndrome velocardiofacial en los pacientes afectos de cardiopatías conotruncuales. Dra. Julia Sáenz Hurtado
2. Estudio de los pacientes afectos de retraso mental y rasgos dismórficos mediante sondas subteloméricas por FISH y CGH. Dr. José Maria Carbonell Pérez
3. Estudio de las alteraciones genéticas en el varón infértil. Dra Gloria Duran
4. Trastornos del comportamiento en pacientes con anomalías cromosómicas estructurales. Dra. Cristina Cáceres Marzal
5. Estudio de la calidad de vida en los pacientes pediátricos afectos de neurofibromatosis tipo 1. Dra. Ana Navarro Dourdill
6. Revisión Clínico Epidemiología de las niñas afectas de S de Turner en Extremadura. Dra. Natalia Berjano

6.3. LÍNEAS DE INVESTIGACIÓN EN LAS QUE HE TRABAJADO

1. ESTUDIO DE LA FONTANELA ANTERIOR DEL RECIÉN NACIDO. VALORACIÓN DE PARÁMETROS ANTROPOMÉTRICOS Y BIOQUÍMICOS EN EL RN. 1981-82.
2. DEFECTOS CONGÉNITOS
 - 2.1 Neonatales. 1985-2002
 - 2.2. Técnicas complementarias para el diagnóstico de defectos congénitos. 1988-1989.
 - 2.3 Estudio de los Recién Nacidos con defectos congénitos durante los 3 primeros días de vida (Estudio Colaborativo Español de Malformaciones Congénitas) (ECEMC). 1987-2005.
3. NEUROFIBROMATOSIS TIPO I:
 - Incidencia y estudio de las cefaleas.
 - Afectación de los genitales externos.
 - Correlación clínico-molecular de los pacientes con neurofibromas plexiformes. 1992-1994.
4. ESTUDIO DE MARCADORES CITOGENÉTICOS EN TUMORES MEDIANTE HIBRIDACIÓN FLUORESCENTE IN SITU (FISH). 1994.
5. MANOMETRIA ANORRECTAL EN EL S. DE DOWN (en curso).
6. VALORACIÓN NEUROLÓGICA Y PSICOLOGÍA DE LOS PACIENTES AFECTOS DE GONOSOMOPATIAS (2003)
7. INVESTIGACIÓN EN ENFERMEDADES RARAS (2001 hasta la actualidad)
8. INVESTIGACIÓN PARA EL TRATAMIENTO ENZIMÁTICO DE REEMPLAZO EN LOS PACIENTES AFECTOS DE ENFERMEDADES LISOSOMALES (2006 hasta la actualidad)
9. ESTUDIOS CLÍNICO EPIDEMIOLÓGICOS Y MOLECULARES DE LOS PACIENTES AFECTOS DE ACONDROPLASIA EN ESPAÑA (2006-2010)

6.4 TRAMOS DE ANTIGÜEDAD INVESTIGADORA (SESENIOS DE INVESTIGACION) CONCEDIDOS: DOS:

1º:1990-1995

2º:2000-2005

7- PUBLICACIONES. LIBROS

7.1 PUBLICACIONES NACIONALES

1. " DEFECTOS CONGÉNITOS NEONATALES. ESTUDIO PROSPECTIVO EN EL HOSPITAL MATERNO INFANTIL DE BADAJOZ ". Galán E. Servicio de Publicaciones de la Universidad de Extremadura. 1989.

2. " UTILIZACION DE LA HIBRIDACION IN SITU (FISH) EN PATOLOGÍA PEDIATRICA ". Galán Gómez, E; Blesa Sánchez E y Cardesa García JJ.

Capitulo del libro: " Estudios en Pediatría. Homenaje al Profesor Sánchez Villares."

Secretariado de Publicaciones e Intercambio Científico. Universidad de Valladolid.

1996, pp. 129-136

3. "PATOLOGÍA CROMOSÓMICA" Libro.(Editor invitado) Monografías de Pediatría. Editores: Delgado Rubio A y Galán Gómez E. Cátedra de Pediatría. Universidad del País Vasco. 1999.

4. VALORACIÓN DE LA SORDERA DESDE EL PUNTO DE VISTA GENÉTICO. Enrique Galán Gómez. Capitulo de libro. "Detección Precoz de Sorderas". Junta de Extremadura, 1999. pp. 97-102.

5. GENÉTICA DE LA OBESIDAD. Enrique Galán Gómez. Capitulo de Libro. Libro: Lecciones sobre obesidad. Editor L. Enríquez Acosta, Ed Jims, SL. 1999, pp. 7-12.

6. " CONSEJO GENÉTICO ".Libro. (editor invitado) Monografías de Pediatría. Editores: Delgado Rubio A y Galán Gómez E. Cátedra de Pediatría. Universidad del País Vasco. 1999.

7. INDICACIONES DEL ESTUDIO GENÉTICO. Capitulo de Libro.

Protocolos

Diagnósticos y Terapéuticos de la Asociación Española de Pediatría. 2000, pp. 23-26.

8. SÍNDROME DE TURNER. Capitulo de Libro. Protocolos Diagnósticos y Terapéuticos de la Asociación Española de Pediatría. 2000, pp. 44-48.
9. NEUROFIBROMATOSIS TIPO 1. Capítulo de Libro. Protocolos Diagnósticos y Terapéuticos de la Asociación Española de Pediatría. 2000, pp. 57-62.
10. PEDIATRIA CLINICA. Libro.(Editor invitado) Monografías de Pediatría. , Volumen
11. 2002. Editores: Delgado Rubio A y Galán Gómez E. Cátedra de Pediatría. Universidad del País Vasco.
11. HIPERCRECIMENTOS (I). Libro. Editores Delgado Rubio A, Galán Gómez E y Rodríguez Criado G. Serie Grandes Síndromes en Pediatría. Monografía nº 20. Cátedra de Pediatría. Universidad del País Vasco 2002.
12. HIPERCRECIMENTOS (II). Libro. Editores Delgado Rubio A, Galán Gómez E y Rodríguez Criado G. Serie Grandes Síndromes en Pediatría. Monografía nº 21. Cátedra de Pediatría. Universidad del País Vasco 2002.
13. "PEDIATRIA CLINICA. Libro. Editores: Delgado Rubio A y Galán Gómez E. Pediatría Clínica, Volumen 12. 2003. Ed: Cátedra de Pediatría de la Universidad del País Vasco. Bilbao.
14. EPIDEMIOLOGIA DEL SÍNDROME DE LA KUERTE SUBITA DEL LACTANTE (SMSL). Cardesa García JJ, Galán Gómez E, Hernández Rastrollo R y Zarallo Cortes L. Capítulo de Libro. Libro: Síndrome de la Muerte Súbita del Lactante (SMSL). Libro Blanco, 2ª ed.AEP. 2004,34-45.

15. PEDIATRIA CLINICA. Libro. Editores: Delgado Rubio A, Galán Gómez E y

Manuel Baca Cots. Pediatría Clínica, Volumen 13. 2004. Ed: Cátedra de Pediatría de

la Universidad del País Vasco. Bilbao.

16. LAS ENFERMEDADES RARAS Y DISCAPACIDAD. Maria José Sánchez Martínez, Enrique Galán, Estrella Mayoral y Jacinto Sánchez. Libro del II Congreso Virtual de derecho y Discapacidad en el nuevo milenio. 2005, pp. 190-193. Fundación Europea de Yuste. Depósito legal nº BA 647-04.

17. ENFERMEDADES RARAS EN EXTREMADURA. Julián Mauro Ramos Aceitero, Priscila Giraldo Matamoros, Maria Zambrano Casimiro, Maria José Sánchez Martínez, Enrique Galán Gómez, José Felipe Sánchez Cancho, María del Mar Álvarez Díaz, Maria de los Angeles García Bazaga y Pedro García Ramos. Libro. Junta de Extremadura. Mérida, Badajoz. 2005. ISBN 84-95872-43-9.

18. CONSEJO GENETICO EN LA PRACTICA MEDICA. Alfonso Delgado Rubio y Enrique Galán Gómez. Libro. Bilbao. Boan, 2005. Depósito legal Bi-1380-05

19. ATLAS NACIONAL PROVINCIAL EN ENFERMEDADES RARAS 1999-2003. REPIER. Kolor Litógrafos. 2006. Depósito Legal: V-3404-20006

20. CONSEJO GENETICO Y ENFERMEDADES METABOLICAS HEREDITARIAS. Capítulo de Libro: Diagnóstico y Tratamiento de las Enfermedades Metabólicas Hereditarias. Ergon, 2006, pp 21-30, ISSN 84-8473-478-1.

21. SINDROME DE LA MUERTE SUBITA DEL LACTANTE. JJ Cardesa García, E Galán Gómez. Capítulo de Libro: Tratado de Pediatría M Cruz. Ed Ergon, 2006, pp 2090-2095, ISSN 84-8473-421-8.

22. TRASTORNOS DE LA CONDUCTA ALIMENTARIA. JJ Cardesa García, E Galán Gómez. Capítulo de Libro: Tratado de Pediatría M Cruz. Ed Ergon, 2006,

23. TRASTORNOS DE LA CONDUCTA ALIMENTARIA JJ Cardesa , E Galán. Capítulo de Libro: M Cruz Manual de Pediatría. Ed Ergon, 2008, pp 942-946, ISBN 978-84-8473-642-4

24. MUERTE SUBITA DEL LACTANTE. JJ Cardesa Garcia, E Galán. Capítulo de Libro: M Cruz Manual de Pediatría. Ed Ergon, 2008, pp 1101-1104, ISBN 978-84-8473-642-4

25. Estrategia en enfermedades raras del sistema nacional de salud. Francesc Palau Martinez, et al. (Enrique Galán, y 71 autores). Libro. Ed. Ministerio de Sanidad y Política Social. 2009. Madrid

26. PROTOCOLO DIAGNOSTICO TERAPEUTICO DEL SÍNDROME DE TURNER. E Galán Gómez. Capitulo de Libro. Protocolos Diagnósticos y Terapéuticos de la Asociación Española de Pediatría. 2010. Protoc Diag Ter Pediat 2010; 1:101-106. ISSN 2171-8172

27. CONSEJO GENETICO. E Galán Gómez. Capitulo de Libro. Protocolos Diagnósticos y Terapéuticos de la Asociación Española de Pediatría. 2010. . Protoc Diag Ter Pediat 2010; 1:51-55. ISSN 2171-8172

28. INDICACIONES DEL ESTUDIO GENETICO. E Galán Gómez. Capitulo de Libro. Digital Protocolos Diagnósticos y Terapéuticos de la Asociación Española de Pediatría. 2010. . Protoc Diag Ter Pediat 2010; 1: 18-23. ISSN 2171-8172

29. PROTOCOLO DE SEGUIMIENTO DE LA NEUROFIBROMATOSIS TIPO 1. E Guillén Navarro, MJ Ballesta Martinez, E Galán Gómez. Capitulo de Libro. Digital Protocolos Diagnósticos y Terapéuticos de la Asociación Española de Pediatría.

30. ASESORAMIENTO GENETICO EN LA PRACTICA MEDICA. Delgado A, Galán E, Guillén E, Lapunzina P, Penchaszadeh V, Romeo C, Emaldi A. Libro Editor y autor de 12 capítulos y 28 casos clínicos. Panamericana. 2011. ISBN 978-84-9835-384-6

31. CROMOSOMOPATIAS. SINDROMES AUTOSOMICOS. F. Ballesta, E Galán. Capítulo de Libro: M Cruz Tratado de Pediatría. Ed Ergon, 2011, pp 264-274, ISBN 978-84-8473-904-3.

32. AFECCIONES DEL PERITONEO. JJ Cardesa-García, E Galán, E Blesa. Capítulo de Libro: M Cruz Tratado de Pediatría. Ed Ergon, 2011, pp 1225-1230. ISBN 978-84-8473-904-3

33. MUERTE SUBITA DEL LACTANTE. JJ Cardesa Garcia, E Galán. Capítulo de Libro: M Cruz Tratado de Pediatría. Ed Ergon, 2011, pp 2244-2249. ISBN 978-84-8473-904-3

7.2 PUBLICACIONES INTERNACIONALES. LIBROS

1. HIRSCHSPRUNG`S DISEASE: EPIDEMIOLOGY, CLASSIFICATION AND ASSOCIATED CONGENITAL DEFECTS. Emilio Blesa, Enrique Galán, Juan J. Cardesa. Capítulo de Libro. HIRSCHSPRUNG`S DISEASE DIAGNOSIS AND TREATMENT. Ed. Ramón Nuñez and Manuel López-Alonso. Nova Science Publishers, Inc. 2009, pp 73-85, ISBN 978-1-60741-349-3.

2. GENETICS AND HIRSCHSPRUNG`S DISEASE. Enrique Galán, Emilio Blesa, Juan J. Cardesa. Capítulo de Libro. HIRSCHSPRUNG`S DISEASE DIAGNOSIS AND TREATMENT. Ed. Ramón Nuñez and Manuel López-Alonso. Nova Science Publishers, Inc. 2009, pp 87-105, ISBN 978-1-60741-349-3.

8. PUBLICACIONES, ARTICULOS

8.1. NACIONALES:

1. " UN CASO DE FENOTIPO DE RUSSELL-SILVER CON CARIOTIPO 47,XXX

". Moreno F, Cardesa JJ, Fernández-Novoa C, Rubio J, Benito E y Galán E.

Rev. Esp. Pediatr., 1985, 41,5:397-400.

2. " ENFERMEDAD DE KAWASAKI ".

Zarallo L, Rubio-Santiago J, Cardesa JJ, Campo F, Galán E, Santos C, Hidalgo

Barquero E, Herranz B, Pedraza M y Moreno

F. Rev. Esp. Pediatr., 1986, 42,4:345-352.

3. " ETRETINATO EN LA ICTIOSIS LAMELAR ".

Rubio J, Cardesa JJ, Cordero JL, Cabezas F, Martínez-Tallo EM, Moreno F y Galán E.

Rev. Esp. Pediatr., 1986, 42,4:389-391.

4. " CROMOSOMA 18 EN ANILLO 46,XY,r(18) ".

Benito E, Serrano A, Moreno F, Espinosa J, Dávila MJ, Cardesa JJ, Galán E, Rubio J y Zarallo L.

An. Esp. Pediatr., 1987, 26,2:121-123.

5. "MENINGITIS POR BRUCELLA. A PROPÓSITO DE UN CASO".

Galán-Gómez E, Zarallo-Cortes L, Pedraza-Salazar M, Martínez-Avila A, Blanco-

Palenciano J, Mediero-Almendro J y Cardesa-García

JJ. An. Esp. Pediatr., 1987, 27,4:313-315.

6. " TAMAÑO DE LA FONTANELA EN EL RECIÉN NACIDO. RELACIÓN CON PARÁMETROS ANTROPOMÉTRICOS Y BIOQUÍMICOS ".

Galán E, Cardesa JJ, Morillo-Velarde M, Navarro-Merino M, Espinosa J, Hidalgo- Barquero ME, Vagace JM, Moreno-Romero F, Duran de Vargas LD. Acta. Pediatr. Esp., 1987, 45,1:632-636.

7. " REVISIÓN DE LA PATOLOGÍA Y RENDIMIENTO DE NUESTRA UCI NEONATAL ".

Martínez-Tallo ME, Benito-Alonso E, Galán-Gómez E, Herranz-Jordan B, Campo- Sampedro F y Cardesa-García JJ. Acta. Pediatr. Esp., 1988, 46,4:237-242.

8. " SÍNDROME DEL CORAZÓN IZQUIERDO HIPOPLÁSICO, DEBUTANDO COMO HIDROPS FETALIS Y LINFANGIECTASIA PULMONAR CONGÉNITA ".

Herranz-Jordan B, Campo-Sampedro F, Cabezas-Segurado F, Martínez-Tallo EM, Galán-Gómez E y Cardesa-García JJ. An. Esp. Pediatr., 1988, 29,1:65-67.

9. " MUERTE SÚBITA DEL LACTANTE ".

Galán E, Zarallo L, Martínez-Tallo ME, Benito E, Pedraza M y Cardesa JJ. Arch. Pediatr., 1988, 39:353-358.

10. " URTICARIA PIGMENTOSA NODULAR. CLINICAMENTE BULLOSA ".

Hernández-Rastrollo R, Zarallo-Cortes L, Martínez-Tallo ME, Benito-Alonso E, Galán-Gómez E y Cardesa-García JJ. An. Esp. Pediatr., 1989, 30,3:239-241.

11." HENDIDURA COMPLETA MEDIANA DEL LABIO INFERIOR Y MAXILAR INFERIOR ASOCIADA A CARDIOPATÍA CONGÉNITA COMPLEJA ".

Herranz-Jordan B, Campo-Sampedro F, Hernández-Rastrollo R, Galán-Gómez E, Benito-Alonso E, Oliveras-Moreno JM, Menéndez-Felipe JV y Cardesa-García JJ. An. Esp. Pediatr., 1989, 31,1:83-85.

12. " QUIMIOTERAPIA ANTIINFECCIOSA NEONATAL ".

Cabezas F, Galán E, Martínez-Tallo ME, Dávila MJ, Campo F, Rubio J y Cordero

JL.

Libro de Ponencias de la VII Reunión Nacional de Medicina Perinatal; 1985;

187-202.

13. " AGENESIA DE PENE Y SÍNDROME POLIMALFORMATIVO ASOCIADO A LA INGESTIÓN MATERNA DE ETRETINATO ".

Martínez-Tallo ME, Galán-Gómez E, Cordero-Carrasco JL, Hidalgo-Barquero EH, Campo-Sampedro FM y Cardesa-García JJ.

An Esp Pediatr 1989, 31,4 :399-400.

14. " SÍNDROME DE LA MUERTE SÚBITA DEL LACTANTE. SITUACIÓN ACTUAL DEL PROBLEMA ".

Cardesa JJ y Galán-Gómez E.

JANO Medicina y Humanidades 1990, XXXVIII, 890:39.

15. " TRANSFORMACIONES ECOLÓGICAS: LAS INFECCIONES TRANSMITIDAS POR INSECTOS EN LA ACTUALIDAD ".

Cardesa JJ, Zarallo L, Hernández-Rastrollo R y Galán

E. An. Esp. Pediatr., 1989, 31, supl. 38:4-10.

16. " SÍNDROME TRICORRINOFALANGICO TIPO I O SÍNDROME DE GIEDION. A PROPÓSITO DE UN CASO ".

Romero-Vivas F, Galán-Gómez E, Zarallo-Cortes L, Hernández-Rastrollo R, Moreno-Romero F y Cardesa-García JJ.
Rev. Esp. Pediatr., 1989, 45; 5:429-431:.

17. " SÍNDROME DE CONRADI-HUNERMAN. A PROPÓSITO DE UNA NUEVA OBSERVACIÓN ".

Galán E, Moreno F, Martínez ME, Zarallo L, Domínguez L y Cardesa JJ. Revista de Crecimiento 1989, 2; 3:34-36.

18. " TRISOMÍA 9 COMPLETA CON INVERSIÓN PERICÉNTRICA DEL CROMOSOMA 9 ".

Vargas de los Monteros MT, San Martín Díez MV, González V, Fernández-Novoa García MC y Galán E.
Rev. Esp. Pediatr., 1990, 46; 271:78-79.

19. " SÍNDROME DE MECKEL-GRUBER. A PROPÓSITO DE UNA NUEVA OBSERVACIÓN ".

Romero F, Galán E, Cabezas F, Cabañes, Rincón P y Cardesa JJ. An. Esp. Pediatr., 1990; 33; 66:586-588.

20. " FENILCETONURIA E HIPERFENILALANINEMIAS ".

Cardesa-García JJ, Galán-Gómez E, Hernández-Rastrollo R, y Zarallo-Cortes L. Actualidad Nutricional 1991, 6:31-37.

21. " VALOR DIAGNOSTICO DE LA ECOGRAFÍA URINARIA NEONATAL. IMPLICACIONES TERAPÉUTICAS ".

Blesa Sánchez E, Galán Gómez E, García Blanco JM, Miras González A, Cabañes Andrés A y Cardesa García JJ.
Cir. Pediatr., 1991, 4,3:147-149.

22. " CARCINOMA PAPILAR TIROIDEO ".

Sanz-Valtierra A, Sanjuán-Rodríguez S y Galán-Gómez E. Acta Pediatr. Esp., 1992; 50:47-48.

23. " SÍNDROME DE JOUBERT SIN RETRASO MENTAL ".

Vaquerizo Madrid J, Galán Gómez E, Hernández Rastrollo R y Cardesa García JJ. An. Esp. Pediatr., 1993, 39,5:455-456.

24. " CUTIS VERTICIS GYRATA EN UN RECIÉN NACIDO ".

Hernández Rastrollo R, Martínez Tallo E, Galán Gómez E y Cardesa García JJ. An. Esp. Pediatr., 1993, 39,5:466-467.

25. " SÍNDROME DE COSTILLA-CORTA POLIDACTILIA TIPO I. A PROPÓSITO DE UNA NUEVA OBSERVACIÓN "

Gómez Málaga CM, Galán Gómez E, Rincón Rodero P, Mauduit Astolfi JI, Cabañes Andrés JA, Cardesa García JJ y Martínez Frías ML.
An. Esp. Pediatr., 1994, 40,3:225-228.

26. " ACRODISOSTOSIS DE MAROTEAUX ".

Vaquerizo Madrid J, Galán Gómez E, Herranz Jordan B y Cardesa García JJ. An. Esp. Pediatr., 1994, 40,3:235-236.

27. " AFECTACIÓN DE LA VÍA PIRAMIDAL EN HIJOS DE MADRE EPILEPTICA ". Galán Gómez E, Borrell Wilson MC, Vaquerizo Sanandrés J y Cardesa García JJ.

An. Esp. Pediatr., 1994, 40,4:317-318.

28. " ESCRUTINIO NEONATAL DE LAS
MALFORMACIONES NEFROUROLOGICAS ".

Cardesa JJ, Galán E, Blesa E, Hernández R, García Blanco JM, Hidalgo Barquero E, Miras J, Rincón P y González G.

An. Esp. Pediatr., 1995, Supl 52:150-151.

29. " SPASMUS MUTANS EN UNA PACIENTE AFECTA DE MONOSOMIA 18p
". Vaquerizo J, Gómez Martín H, Galán E y Cardesa JJ.

Rev Neurol (Barc)., 1995; 23:450-455.

30. " AVANCES EN GENETICA CLINICA Y SU APLICACION A LA
PATOLOGIA QUIRURGICA DEL NIÑO ".

Galán Gómez E y Frías JL.

Cir. Pediatr., 1995, 8:45-

46.

31. " AVANCES EN GENETICA CLINICA

". Cardesa JJ y Galán Gómez E.

Libro del XXXI Curso de Progresos en Pediatría y Terapéutica en Pediatría. Univ
Barcelona. 8-10 de Junio 1995.pp. 157-165.

32. " ATENCION AL RECIEN NACIDO

". Galán Gómez E.

Revista Frontera. Octubre de 1996. pp. 72-74.

33. "ASPECTOS EPIDEMIOLOGICOS DE LOS HIJOS DE MUJERES CON
UTERO BICORNE ".

Martínez Frías ML, Bermejo Sánchez E, Rodríguez Pinilla E, Martínez Santana S, Paisan Grisolia L, Egües Jimeno J, Arroyo Carrera I, Blanco García M, López

JA, Martín Bermejo M, Gairi Tahull JM, Moral García A, Galán Gómez E y Frías JL. An Esp Pediatr 1998,48:159-162.

34. "SINDROME DE BRACHMANN DE LANGE EN NUESTRO MEDIO: CARACTERISTICAS CLINICAS Y EPIDEMIOLOGICAS".

Martínez Frías, ML, Bermejo E, Félix V, Jiménez N, Gómez Ullate J, López JA, Aparicio P, Ayala A, Gairi JM, Galán E, Suárez ME, Peñas A, de Tapia JM, Nieto C y de la Serna E.

An Esp Pediatr 1998, 48:293-298.

35. "SINDROME DE WAARDEMBURG Y ENFERMEDAD DE HIRCHSPRUNG". Vázquez Rueda F, Blesa Sánchez R, Núñez Núñez R y Galán Gómez E.

An Esp Pediatr 1998, 48:306-308.

36."DISPLASIAS OSEAS: DEL DIAGNOSTICO CLINICO A LAS BASES MOLECULARES ".

Galán Gómez E, Garrido Cañada MJ, Cardesa García JJ.

Libro de Ponencias pp. 575-580. XX Congreso Español Extraordinario de Pediatría.

37. "SINDROME DE RUBINSTEIN-TAYBI. A PROPOSITO DE UN CASO DE DIAGNOSTICO NEONATAL. REVISION Y COMENTARIOS".

Galán Gómez E, Garrido Cañada MJ, Cardesa García JJ.

Boletín del ECEMC: Revista de Dismorfología y Epidemiología. Serie IV, nº 3, 1998, pp. 9-16.

38. Estudios Genéticos en el Retraso Mental. ¿ Cuando Realizarlos

39. “EL LABORATORIO DE CITOGENÉTICA EN
DISMORFOLOGIA”

Galán Gómez E, Cardesa García JJ, Carbonell Pérez JM, Sáenz Hurtado J,
Luque

Salas M y Cáceres Marzal C.

An Esp Pediatr 2001, 54, supl 4:99-104.

40. "PATOLOGÍA INFECCIOSA DEL NIÑO INMIGRANTE".

Cardesa García JJ, Zarallo Cortes L, Galán Gómez E y Hernández Rastrollo

R. An Esp Pediatr 2001, supl 4,

41. "TRISOMIA 18q PARCIAL DERIVADA DE TRASLOCACION RECIPROCA 4;18 MATERNA".

Sáenz Hurtado J, Galán Gómez E, Carbonell Pérez JM, Villa Milla A, Rodríguez Martínez L, Agulla Rodino E y Cardesa García

JJ. An Esp Pediatr 2001, 55:61-66.

42. "INDICACIONES DEL ESTUDIO

GENETICO". Galán Gómez E.

Primer Nivel 2001, 5:117-124.

43. "APLICACIONES PRACTICAS DEL GENOMA HUMANO.

INTRODUCCIÓN". Galán Gómez E.

An Esp Pediatr 2002, 56, supl 6:153-154.

44. "LA GENETICA MEDICA. PASADO, PRESENTE Y

FUTURO" Galán Gómez E.

Pediatría Atención Primaria, 2002, 14:107-116.

45. "APLICACIONES DEL LABORATORIO DE CITOGENÉTICA A LA

CLINICA" Galán Gómez E.

Pediatr Integral 2002, 9:820-830

46. "HERENCIA NO TRADICIONAL"

Cardesa García JJ y Galán Gómez

E. Pediatr Integral 2002, 9:775-782

47. "EL GENOMA HUMANO: APLICACIONES A LA PRACTICA

PEDIATRICA" Benítez Ortiz J, Guillén Navarro E, Arroyo Carrera I y Galán Gómez E.

Vox Pediátrica, 2002, 10:7-12.

48. DUPLICACIÓN PARCIAL DE NOVO DEL SEGMENTO DISTAL DEL BRAZO LARGO DEL CROMOSOMA 5 (q31-qter).

José M. Carbonell-Pérez, Enrique Galán-Gómez, Julia Sáenz-Hurtado, Laura Rodríguez, Juan J. Cardesa-García, María-Luisa Martínez-Frías.

An Pediatr (Barc) 2004, 60:80-84.

49. SÍNDROME DE HOLT-ORAM.

Cáceres Marzal C, Galán Gómez E, Campo Sanpedro FM y Cardesa García JJ. An Pediatr (Barc) 2004, 60:91-92.

50. DIAGNOSTICO DEL SÍNDROME 9p- AL NACIMIENTO. UNA NUEVA OBSERVACIÓN.

Fernández Calderón E, Galán Gómez E, Carbonell Pérez JM, Sáenz Hurtado J, Ledesma Alcázar MC y Cardesa García JJ.

An Pediatr (Barc) 2004, 60:194-196.

51. ASPECTOS DIAGNOSTICOS, ETIOLÓGICOS Y GENETICOS DE LAS ICTIOSIS CONGENITAS AL NACIMIENTO: CARACTERÍSTICAS DE LOS CASOS REGISTRADOS EN EL ECEMC.

Martínez Frías ML, Bermejo E, López-Grondona, F, Rodríguez-Pinilla E, Mendioroz J

Curriculum Vitae
y cols (Galán E).

Enrique Galán

Bol ECEMC. Rev Dismorfol Epidemiol, 2004:2-12.

52. FRECUENCIA DE LA MUTACION 677C-T DEL GEN DE LA METILENTETRAHIDROFOLATO REDUCTASA EN UNA MUESTRA DE 652 RECIEN NACIDOS DE TODA ESPAÑA.

Martínez Frías ML, Bermejo E, Rodríguez Pinilla E, Scala I, Andrea G, Botto L y el

Grupo de trabajo del ECEMC (Galán E)

Med Clin (Barc) 2004, 122: 361-4. (f. **impacto 1,018**)

53. CONSUMO DE TABACO DURANTE EL EMBARAZO EN ESPAÑA: ANALISIS POR AÑOS, COMUNIDADES AUTONOMAS Y CAACTERISTICAS MATERNAS. Maria Luisa Martínez Frías, Elvira Rodríguez Pinilla, Eva Bermejo y Grupo periférico del ECEMC (Enrique Galán)

Med Clin (Barc) 2005, 124: 86-92 (f. **impacto 1,018**)

54. EVOLUCION SECULAR Y POR AUTONOMIAS DE LA FRECUENCIA DE TRATAMIENTOS DE FERTILIDAD, PARTOS MULTIPLES Y CESAREAS EN ESPAÑA.

Maria Luisa Martínez Frías, Eva Bermejo, Elvira Rodríguez Pinilla, Grisela Dequino y

Grupo periférico del ECEMC (Enrique Galán)

Med Clin (Barc) 2005, 124: 132-9 (f. **impacto 1,018**)

55. HABLEMOS DE...CONSEJO GENETICO. Enrique Galán Gómez

An Pediatr Contin 2005:123-126.

56. ANALISIS COMPARATIVO DE LAS FRECUENCIAS DE CIERTOS

DEFECTOS CONGENITOS Y SU EVOLUCION SECULAR EN 11
COMUNIDADES AUTONOMAS.

María Luisa Martínez Frías, Eva Bermejo, J. Mendioroz, Elvira Rodríguez-

Pinilla,, Grupo Periferico del ECEMC, Grupo de Trabajo de REpIER

Prog Obstet Ginecol, 2006, 49:221-
237.

57. POLIPOSIS ADENOMATOSA FAMILAR: SINDROME DE GARDNER.

Núñez Nuñez, R, Galán Gómez, E, Moreno Hurtado C, Romero Albillo, A, Santamaría Osorio JI.

Cir Pediatr 2006, 19:15-20.

58. EVOLUCION SECULAR Y POR COMUNIDADES AUTONOMAS DE LA FRECUENCIA DE SINDROME DE DOWN AL NACIMIENTO EN HIJOS DE MADRES JOVENES.

María Luisa Martínez Frías, Eva Bermejo, Elvira Rodríguez Pinilla, Luis Rodríguez, Fermin Lopez Grondona, E. Mansilla, M. L. Martinez Fernandez, L Cuevas, Gupo Periférico del ECEMC y Grupo de Trabajo REpLER.

Prog Obstet Ginecol 2007,50:67-80.

59. EL FUTURO DE LA SALUD DE NUESTROS HIJO: CELULAS MADRE DEL CORDON UMBILICAL.

Enrique Galán Gómez

Anuario Mi Pediatra. Editorial IICM, Madrid. ISSN: 1888-2765. 2007, pp 63-65

60. ADECUACION DE LA DOSIS DEL ACIDO FOLICO EN LA PREVENCION DE DEFECTOS CONGENITOS.

M^a Luisa Martínez Frías y Grupo de Trabajo del Estudio Colaborativo Español de

Malformaciones Genéticas (Enrique Galán

Gómez). Med Clin. Barcelona. 2007, 128: 609-616.

61. ANALISIS DE LAS FRECUENCIAS DE TODAS LAS COMBINACIONES GENOTIPICAS DE 4 POLIMORFISMOS DE HENES IMPLICADOS EN EL CICLO

DEL FOLATO EN LA POBLACION ESPAÑOLA.

M^a Luisa Martínez Frías, Eva Bermejo, belén Pérez, Lourdes R., Desviat, Margarita

Castro, Fátima Leal, Elena Mansilla, M^a Luisa Martínez Fernández, Elvira Rodríguez

Pinilla, Laura Rodríguez, Magdalena Ugarte, y Grupo de Trabajo del Estudio

Colaborativo Español de Malformaciones Genéticas. (Enrique Galán Gómez) Med Clin. Barcelona. 2008, 131: 81-88

62. FEOCROMOCITOMA . ML Moreno Tejero. M Pintor Trevejo. C Martín Ruiz. E Galán Gómez.

An Pediatr (Barc). 2008;68:527-9

63. CROMOSOPATIAS POR MICRODELECIÓN: FENOTIPOS PRINCIPALES.

E. Galán Gómez, D. Naranjo Vivas, M. Carrasco Hidalgo-Barquero, J.J. Cardesa García.

Revista Española de Pediatría, 2009; 65(1):32-36

64. ATRESIA DE ESOFAGO EM EL SINDROME DE GOLDENHAR... R Ayuso Velasco, A Torres Aguirre, E Enriquez Zarabozo, E Galán Gómez y E Blesa Sanchez Cir Pediatr, 2010:23:65-67

65. MALFORMACIONES DIGESTIVAS Y SU ASOCIACION A LA PATOLOGIA SINDRÓMICA Y DEFECTOS GENÉTICOS.. E Enriquez Zarabozo, E Blesa Sanchez, R Ayuso Moreno. E Galán Gómez

Cir Pediatr 2010, 23:46-52

66. ANALISIS CLINICO-EPIDEMIOLOGICO DE LOS RECIEN NACIDOS COM DEFECTOS CONGENITOS REGISTRADOS EN EL ECEMC: DISTRIBUCION POR ETIOLOGIA Y POR GRUPOS ETNICOS. ML MartíneZ Frías, E Bermejo, L Cuevas y Grupo Periférico del ECEMC (E Galán)

Boletín del ECEMC: Revista de Dismorfología y Epidemiología, 2010, V:20-42

67. INFORME DE VIGILANCIA EPIDEMIOLOGICA DE ANOMALIAS
CONGENITAS EN ESPAÑA: DATOS REGISTRADOS POR EL EDEMC EN EL
PERIODO 1980-

2009., E Bermejo, L Cuevas, Grupo Periférico del ECEMC Y ML Martínez Frías
(E Galán)

Boletín del ECEMC: Revista de Dismorfología y Epidemiología, 2010, V: 68-100

68.

8.2.INTERNACIONALES

:

1." TRACHEOSOPHAGEAL FISTULA, GASTROINTESTINAL ABNORMALITIES, HIPOSPADIAS, AND PRENATAL GROWTH DEFICIENCY ".

Martínez-Frías ML, Frías JL, Galán E, Domingo R, Paisan L, and Blanco M. Am. J. Med. Genet., 1992, 44:352-355. (f. impacto 3,659)

2. " HOMEOTIC GENES, MORPHOGENESIS AND BIRTH DEFECTS". Galán E.

Information Letter No. 22. University of South Florida. December 1993.

3. " HOLOPROSENCEPHALY ASSOCIATED WITH CAUDAL DYSGENESIS: A CLINICAL-EPIDEMIOLOGICAL ANALYSIS ".

Maria Luisa Martínez Frías, Eva Bermejo, Ángel García, Enrique Galán y Luis

Prieto.

Am. J. Med. Genet., 1994, 53:46-51. (f. impacto 3,659)

4. " PERIPHERAL NEUROPATHY IN EHLERS-DANLOS SYNDROME

". Enrique Galán and Boris G. Kousseff.

Pediatr. Neurol., 1995, 12 (3):242-245. (f. impacto 1,263)

5. "TRACHEOESOPHAGEAL ANOMALIES IN OCULO-AURICULO-VERTEBRAL (GOLDENHAR) SPECTRUM ". Sutphen R, Galán-Gómez E, Cortada X, Newkirk PN, Kousseff B.

Clin. Genet., 1995, 48:66-71. (f. impacto 2,025)

6. " CLITOROMEGALY IN NEUROFIBROMATOSIS

".

Rebecca Sutphen, Enrique Galán Gómez and Boris G.

Kousseff. Am. J. Med. Genet., 1995, 55:325-330. (f. **impacto**
3,659)

7. " KABUKI MAKE-UP (NIIKAWA-KUROKI) SYNDROME IN FIVE SPANISH CHILDREN ".

Galán Gómez E, Cardesa García JJ, Campo-Sampedro FM, Salamanca-Maesso, Martínez-Frías ML and Frías JL.

Am. J. Med. Genet., 1995, 59:276-282. (f. **impacto 3,659**)

8. " INTERSTICIAL TANDEM DUPLICATION OF 6P: A CASE WITH PARTIAL TRISOMY (6)(P12P21.3) "

Amelia Villa, Enrique Galán-Gómez, Laura Rodríguez, Ramón Hernández Rastrollo, M. Emilia Martínez Tallo, and Maria Luisa Martínez Frías.

Am J Med Genet 2000, 90:369-365. (f. **impacto 2,497**)

9. "SEVERE VENOUS THROMBOSIS IN AN INFANT HETEREZYGOUS FOR THE G20210A MUTATION IN THE PROTHROMBIN GENE"

Martínez-Tallo E, Alonso N, Campo-Sampedro F, Agulla E, Hernández-Rastrollo R and Galán E.

Acta Paediatrica 2003, 92:1111-1113. (f. **impacto 1,128**)

10. "A DIAGNOSTIC CONUNDRUM: TWO SIBLINGS WITH FEATURES OVERLAPPING THE KABUKI AND MALPUECH SYNDROMES. A NEW MCA SYNDROME?"

Enrique Galán-Gómez, José M. Carbonell-Pérez, Juan J. Cardesa-García, José M. Val-Sánchez de León, Francisco M. Campo-Sampedro, María Luisa Martínez-Frías and Jaime L. Frías.

Am J Med Genet, 2004, 125A:306-309. (f. **impacto 3,659**)

11."CRANIOFACIAL DYSSYNOSTOIS: DESCRIPTION OF THE FIRST FOUR SPANISH CASES AND REVIEW"

Eva Bermejo, Valentín Félix, Pablo Lapunzina, Enrique Galán, Virginia Soler, Alicia Delicado, Angel Pantoja, Maria Dolores Márquez, Marta García, Emiliano

Mora, Lourdes Cuevas, Alicia Ureta, Isidoro López-Pajares, and Maria-Luisa Martínez-Frías.

Am J Med Genet, 2005, 132A:41-48. (f. **impacto 1,913**)

12. "BECKWITH-WIEDEMANN SYNDROME DUE TO 11p15.5 PATERNAL DUPLICATION ASSOCIATED WITH KLINEFELTER SYNDROME AND DE NOVO PERICENTRIC INVERSION OF CROMOSOME Y"

Alicia Delicado, Pablo Lapunzina, Maria Palomares, Maria Antonia Molina, Enrique Galán, Isidoro López Pajares.

Eur J Med Genet 2005, 48:159-166. (f. **impacto 0,762**)

13."NEW FINDINGS IN CRANIOFACIAL DYSSYNOSTOSIS".

Eva Bermejo, Pablo Lapunzina, Enrique Galán, Valentín Félix, Virginia Soler and Maria-Luisa Martínez-Frías

Am J Med Genet, 2005, 134A:344-345. (f. **impacto 1,913**)

14."CONSTRUCTION OF A NATURAL PANEL OF 11p11.2 DELETIONS AND FURTHER DELINEATION OF THE CRITICAL REGION INVOLVED IN POTOCKI-SHAFFER SYNDROME"

Keiko Wakui, Giuliana Gregato, Blake C Ballif, Caron D Glotzbach, Kristen A Bailey, Pao-Lin Kuo, Leslie J Sheffield, Mira Irons, Enrique G Gomez, Jacqueline T Hecht, Lorraine Potosi and Lisa G Shaffer.

Eur J Hum Genetics, 2005, 13:528-540. (f. **impacto 3,251**)

15. "EARLY MITOCHONDRIAL DYSFUNCTION IN AN INFANT WITH ALEXANDER DISEASE"

Cristina Cáceres-Marzal, Julian Vaquerizo, Enrique Galán and Santiago Fernandez

Pediatr. Neurol. 2006, 35: 293-296. (f. **impacto 1,168**)

16. "INTRAUTERINE GROWTH RETARDATION, DUODENAL AND

EXTRAHEPATIC BILIARY ATRESIA, HYPOPLASTIC PANCREAS AND OTHER
INTESTINAL ANOMALIES: FURTHER EVIDENCE OF THE MARTÍNEZ-FRÍAS
SYNDROME.”

Enrique Galán-Gómez , Emilio Blesa Sánchez , Sonia Arias-Castro and Juan J.
Cardesa-García.

Eur J Med Genet 2007, 50: 144-148. (f. impacto 0,762)

17. “ FIRST REPORT OF A PATIENT WITH A MIXOPOIDY 47,XXX/94,XXXXXX”

G Rodriguez Criado, E Galán Gómez, EF Tizzano, E García Rodríguez y I Gomez
de

Terreros.

Genet Couns 2007, 18:99-104. (f. impacto 0,456).

18. MOLECULAR CHARACTERIZATION OF A MOSAICISM WITH A
COMPLEX CHROMOSOME REARRANGEMENT: EVIDENCE FOR COINCIDENT
CHROMOSOME HEALING BY TELOMERE CAPTURE AND NEO-TELOMERE
FORMATION.

Elyes Chabchoub, Laura Rodriguez, Enrique Galán, Elena mansilla, Maria-Luisa
martinez Fernandez, María-Luisa Martinez Friás, Jena-Pierre Fryns and Joris
Robert Vermeesch.

J Med Genet 2007, 44:250-256.

19. EARLY RESPONSE TO IDURSULFASE TREATMENT IN A 3 YEAR-OLD
BOY AFFECTED OF HUNTER SYNDROME.

Enrique Galán Gómez, Ana Guerrero-Rico, Cristina Cáceres Marzal, Moises
Zambrano-Castaño, Maria Luisa Moreno-Tejero, Ana-Maria Grande-Tejada,
Santiago Fernandez-Hernandez, Julian Vaquerizo-Madrid and Juan J. Cardesa-
García

Eur J Med Genet, 2008, May-Jun 51(3): 268-71

20. UNRELATED CHROMOSOMAL ANOMALIES FOUND IN PATIENTS WITH

SUSPECTED 22q11.2 DELETION

Luis Fernandez, Pablo Lapunzina, Isidora Lopez Pajares, Maria Palomares, Isabel Martinez, Blanca Fernandez, Jose Quero, Luis García-Guereta, Alfredo García-Alix, Margarita Burgueros, Enrique Galán-Gómez, Jose Maria Carbonell Perez, Angeles Perez-Granero, Laura Torres-Juan, Damila Heine-Suñer, Jordi Rosell, Alicia Delicado

Am J Med Genet 2008, May 1; 146A:1134-41

21. DECREASED CORNEAL OPACITY AND IMPROVED VISION IN A PATIENT WITH MUCOPOLYSACCHARIDOSIS I (HURLER-SCHEIE) TREATED WITH ENZYME REPLACEMENT THERAPY (LARONIDASE, ALDURAZYME)

Cristina Caceres-Marzal, Mercedes Garcia, Jorge Solana, Julian Vaquerizo Enrique Galán Gómez

Am J Med Genet 2008, Jul;146A:1768-70

22. ARRAY-CGH IN PATIENTS WITH KABUKI-LIKE PHENOTYPE: IDENTIFICATION OF TWO PATIENTS WITH COMPLEX REARRANGEMENTS INCLUDING 2q37 DELETIONS AND NO OTHER RECURRENT ABERRATION

Ivon Cusco, Miguel del Campo, Mireia Vilardel, Eva Gonzalez, Blanca Gener, Enrique Galán, Laura Toledo and Luis Perez-Jurado

BMC Med Genet 2008 Apr. 11; 9-27

MS 2748852101651072 ISSN 1471-2350 FI 2,65

23. CYSTIC FIBROSIS MORTALITY TRENDS IN SPAIN AMONG INFANTS AND YOUNG CHILDREN: 1981-2004.

Enrique Ramalle-Gomara, Milagros Perucha, M^a Angeles González, Carmen Quiñones, Jesús Andrés y Manuel Posada and REPIER Group (Enrique Galán Gómez).

Am J. Epidemiol 2008, 23: 523-529.

24. DOES SINGLE UMBILICAL ARTERY (SUA) PREDICT ANY TYPE OF

CONGENITAL DEFECT? CLINICAL-EPIDEMIOLOGICAL ANALYSIS OF A
LARGE CONSECUTIVE SERIES OF MALFORMED INFANTS.

M^a Luisa Martínez Frías, Eva Bermejo, Elvira Rodríguez-Pinilla y David Prieto and
ECEMC Working Group (Enrique Galán Gómez).

Am J Med Genet 2008. Part A 146 A: 15-25.

25. RISK OF HYPOSPADIAS IN NEWBORN INFANTS EXPOSED TO
VALPROIC ACID DURING THE FIRST TRIMESTER OF PREGNANCY.

Elvira Rodríguez-Pinilla, Consuelo Mejías, David Prieto Merino, Paloma
Fernández y M^a Luisa Martínez Frías on behalf of the ECEMC Working Group (
Enrique Galán Gómez).

Drug Safety 2008, 31: 537-543.

26. EPIDEMIOLOGICAL ASSOCIATION BETWEEN ISOLATED SKIN MARKS IN
NEWBORN INFANTS AND SINGLE UMBILICAL ARTERY (SUA). DOES IT
HAVE BIOLOGICAL PLAUSIBILITY?.

M^a Luisa Martínez Frías, and the ECEMC Working Group (Enrique Galán
Gómez).

Am J Med Genet 2008. Part A 146 A: 26-34.

27. DECREASED CORNEAL OPACITY AND IMPROVED VISION IN A PATIENT
WITH MUCOPOLYSACCHARIDOSIS I (HURLER-SCHEIE) TREATED WITH
ENZYME REPLACEMENT THERAPY (LARONIDASE, ALDURAZYME)

Cristina Cáceres Marzal, Mercedes García Reymundo, Jorge Solana, Bernardo
de Arévalo, Julián Vaquerizo y Enrique Galán Gómez.

Am J Med Genet 2008. Part A 9999: 1-3.

28. INITIAL REPORT FROM THE HUNTER OUTCOME SURVEY

Wraith JE, Beck M, Gigliani R, Clarke J, Martin R, and Muenzer J on behalf of the
HOS investigators (Enrique Galán)

Genet Medic 2008, 10:508-516

29. PHAEOCHROMOCYTOMA ASSOCIATED WITH A PARAGANGLION SYNDROME

Moreno Tejero ML, Pintor Trevejo M, Martín Ruez C, Galán Gómez Enrique.

An Pediatr (Barcelona) 2008, May; 68(5):527-9

30. MUTATION UPDATE OF SPINAL MUSCULAR ATROPHY IN SPAIN: MOLECULAR CHARACTERIZATION OF 745 UNRELATED PATIENTS AND IDENTIFICATION OF FOUR NOVEL IN THE SMN1 GENE.

Laura Alias, Sara Bernal, Pablo Fuentes Prior, María J. Barceló, Eva Also, Rebeca Martínez-Hernández, Francisco J. Rodríguez Alvarez, Yolanda Martín, Elena Grau, Ana Peciña, Guillermo Antiñolo, Enrique Galán, Alberto L. Rosa, Miguel Fernández Burriel, Salud Borrego, José M. Millán, Concepción Hernández Chico, Montserrat Baiget, Eduardo F. Tizzano.

Hum Genet 2009, 125:29-39

31. MORTALITY AND CAUSE OF DEATH IN MUCOPOLYSACCHARIDOSIS TYPE II-A HISTORICAL REVIEW BASED ON DATA FROM THE HUNTER OUTCOME SURVEY (HOS). Jones SA, Almassy Z, Beck M, Burt K, Clarke JT, Giugliani R, Hendriksz C, Kroepfl T, Lavery L, Lin SP, Malm G, Ramaswami U, Tincheva R, Wraith JE, HOS Investigators (Galán E).

J Inherit Metab Dis. 2009, 32: 534-43.

32. HOME TREATMENT WITH INTRAVENOUS ENZYME REPLACEMENT THERAPY WITH IDURSULFASE FOR MUCOPOLYSACCHARIDOSIS TYPE II — DATA FROM THE HUNTER OUTCOME SURVEY. BK Burton, N Guffon, J

Roberts, A T van der Ploeg, SA.Jones and on behalf of the HOS investigators (E Galán).

Mol Genet Metabol 2010; 101:123-9

33. IMPORTANCE OF SURGICAL HISTORY IN DIAGNOSING MUCOPOLYSACCHARIDOSIS TYPE II (HUNTER SYNDROME): DATA FROM THE HUNTER OUTCOME SURVEY. N Mendelsohn, P Harmatz, O Bodamer, B Burton, R Giugliani, S Jones, C Lampe, G Malm, R Steiner, RParini, Rossella MD¹¹; on behalf of the Hunter Outcome Survey Investigators (E Galán).

Genetics in Medicine, 2010, 12: 816-822

34. FIRST EXPERIENCE OF ENZYME REPLACEMENT THERAPY WITH IDURSULFASE IN SPANISH PATIENTS WITH HUNTER SYNDROME UNDER 5 YEARS OF AGE: CASE OBSERVATIONS FROM THE HUNTER OUTCOME SURVEY (HOS). C. Alcalde-Martín J.M. Muro-Tudelilla, R.Cancho-Candela, L.G. Gutiérrez-Solana, G. Pintos-Morell, M. Martí-Herrero, P.Munguira-Aguado, E.Galán-Gómez.

Eur J Med Genet 2010, 53:371-377

35. INCIDENCE AND TIMING OF INFUSION-RELATED REACTIONS IN PATIENTS WITH MUCOPOLYSACCHARIDOSIS TYPE II (HUNTER SYNDROME) ON IDURSULFASE THERAPY IN THE REAL-WORLD SETTING: A PERSPECTIVE FROM THE HUNTER OUTCOME SURVEY (HOS). Burton BK, Whiteman DA; HOS Investigators (E Galán).

Mol Genet Metab. 2011 Jun;103(2):113-20

36. ADULTS WITH SOTOS SYNDROME: REVIEW OF 21 ADULTS WITH MOLECULARLY CONFIRMED *NSD1* ALTERATIONS, INCLUDING A DETAILED CASE REPORT OF THE OLDEST PERSON. MR. Fickie, P Lapunzina, JK. Gentile, NTolkoff-Rubin, D Kroshinsky, E Galan, E Gean, LMartorell, V Romanelli, J Fernandez Toral, AE. Lin.

Am J Med Genetics Part A: 2011, 155: 2105-2111

RESUMEN DEL FACTOR IMPACTO DE LAS PUBLICACIONES**1. Revistas Nacionales: 64**

- Con factor impacto: 4:Med Clin (Barc)(1,005-1,074)

f. Impacto Rev. Nacionales: 4,227

2. Revistas Internacionales: 29

- Con factor impacto: 33.

f. Impacto Rev. Internacionales: 80,981

Total F. Impacto: 85,528

RESUMEN DEL FACTOR IMPACTO DE LAS REVISTAS INTERNACIONALES

(*) Revista	Nº artículos	f. impacto por artículo	f. impacto por revista
Am J Med Genet	13	0,815-2,555	27,969
Pediatr Neurol	2	0,168-1,542	2,463
Clin Genet	1	0,928	0,928
Acta Paediatr	1	1,128	1,128
Eur J Med Genet	4	0,432-2,335	6,406
Eur J Hum Genet	1	3,251	3,251
Genet Couns	1	0,506	0,506
J Med Genet	1	5,535	5,535
BMC Med Genet	1	2,762	2,762
Eur J Epidemiol	1	2,572	2,572
Drug Safety	1	3,537	3,537
Genet Med	2....3	716-5,280	8,996
Hum Genet	1	4,042	4,042
J Inh Metabol Dis	1	3,808	..3,808
Mol Genet Metabol	2	3,539	..7,078
TOTAL			80,981

*: Factor de impacto (FI) según ISI WEB, según el FI por años de cada revista

9-PROYECTOS DE INVESTIGACION SUBVENCIONADOS

1. ESTUDIO MEDIANTE FISH DE LA INCIDENCIA DE SINDROME VELOCARDIOFACIAL EN LOS PACIENTES AFECTOS DE CARDIOPATIAS CONOTRUNCALAS.

Proyecto de investigación subvencionado por la Consejería de Sanidad y Consumo de la Junta de Extremadura. Investigador asociado. Año 1999

2. ESTUDIO DE LOS PACIENTES AFECTOS DE RETRASO MENTAL Y RASGOS DISMORFICOS MEDIANTE SONDAS SUBTELOMERICAS POR FISH.

Proyecto de investigación subvencionado por la Consejería de Sanidad y Consumo de la Junta de Extremadura. Investigador principal. Año 1999.

3. Participación en la RED EPIDEMIOLOGICA DEL PROGRAMA DE INVESTIGACION SOBRE ENFERMEDADES RARAS (REpIER). Coordinador Nodo Extremadura.(G03/123 de las REDES TEMATICAS DE INVESTIGACION COOPERATIVA del Instituto de Salud Carlos III). 2003-06

4. Participación en la RED BASES GENETICAS Y MOLECULARES DE LOS TRASTORNOS DE LA AUDICION. Coordinador Nodo Extremadura. (G03/203) de las REDES TEMATICAS DE INVESTIGACION COOPERATIVA del Instituto de Salud Carlos III. 2003-05

5. ESTUDIO DE LAS ALTERACIONES GENETICAS EN EL VARON INFERTIL (SCSS0447)

Investigador Principal del proyecto de investigación subvencionado "Proyectos de investigación sociosanitaria del año 2004" de la Consejería de Sanidad y Consumo.

6. PATRON CLINICO-EPIDEMIOLOGICO Y CALIDAD DE VIDA DE PACIENTES

PEDIATRICOS CON NEUROFIBROMATOSIS TIPO I EN EXTREMADURA (SCSS0530).

Investigador Principal del proyecto de investigación subvencionado “Proyectos de investigación sociosanitaria del año 2005” de la Consejería de Sanidad y Consumo

7. RED EPIDEMIOLOGICA DE INVESTIGACION EN ENFERMEDADES RARAS (REpIER):MAPA DE MORBILIDAD POR ENFERMEDADES RARAS SEGÚN EL REGISTRO POBLACIONAL DE EXTREMADURA (PI052793)

Investigador Principal del proyecto de Investigación del programa de promoción de la investigación biomédica y en ciencias de la salud del ministerio de Sanidad y Consumo. Duración: 1 año. 2006

8.HOSPITAL MATERNO INFANTIL, HOSPITAL INFANTA CRISTINA, CENTRO DE INVESTIGACIÓN BIOMÉDICA EN RED DE ENFERMEDADES RARAS (CIBERER), BADAJOZ, ESPAÑA

Investigador Principal Maria Luisa Martínez Frías.

9. BASES MOLECULARES DEL SÍNDROME DE CORNELIA DE LANGE: VARIANTES ALÉLICAS Y DE SPLICING DEL GEN NIPBL Y CARACTERIZACIÓN DE LA DELANGINA. (PI061343)

Investigador Asociado del proyecto de investigación del FIS del ISCIII.

Investigador Principal: Feliciano J. Ramos Fuentes. Duración: 2007-2009

10. ESTUDIO CLINICO EPIDEMIOLOGICO Y MOLECULAR Y DE CALIDAD DE VIDA DE PACIENTES AFECTOS DE ACONDROPLASIA EN ESPAÑA (SCSS0745)

Investigador Principal del proyecto de investigación subvencionado “Proyectos de investigación sociosanitaria del año 2007” de la Consejería de Sanidad y Consumo

10- COMUNICACIONES Y PONENCIAS PRESENTADAS A CONGRESOS

10.1. COMUNICACIONES PRESENTADAS A CONGRESOS NACIONALES

1." COMPARACIÓN DE 20 PARÁMETROS BIOQUÍMICOS EN RECIÉN NACIDOS NORMALES CON EL TAMAÑO MEDIO DE LA FONTANELA ".

Comunicación. VI Jornadas Nacionales de Farmacéuticos Analistas Clínicos. Sevilla , Mayo, 1983.

2. " TRATAMIENTO DE LA HIPERFENILALANINEMIA POR DEFECTO DE GUANOSINTRIFOSFATOCICLOHIDROLASA ".

Comunicación. XVIII Reunión Anual de la Asociación Española de Pediatría (AEP). Santa Cruz de Tenerife, Septiembre 1984.

3. " RELACIÓN DEL TAMAÑO MEDIO DE LA FONTANELA DEL RN CON PARÁMETROS ANTROPOMÉTRICOS Y BIOQUÍMICOS ".

Comunicación. XVIII Reunión de la AEP.
Santa Cruz de Tenerife, Septiembre de 1984.

4. " ESTUDIO DE LA LACTANCIA MATERNA EN BADAJOZ

". Comunicación. XVIII Reunión Anual de la AEP.
Santa Cruz de Tenerife, Septiembre de 1984.

5. " CROMOSOMA 18 EN ANILLO ".

Comunicación. XVI Congreso Español de Pediatría. Madrid, Mayo 1985.

6. " GENOTIPO 47,XXX CON FENOTIPO RUSSELL-SILVER

". Comunicación. XVI Congreso Español de Pediatría.
Madrid, Mayo 1985.

7. " VALORES ANTROPOMÉTRICOS Y HEMATOLÓGICOS DEL RECIÉN NACIDO NORMAL. CORRELACIÓN CON PARÁMETROS PTERNOS ". Comunicación. XVI Congreso Español de Pediatría. Madrid, Mayo 1985.

8. " CORRELACIÓN ENTRE LA GANANCIA DE PESO MATERNO DURANTE EL EMBARAZO Y EL PESO DEL RN ".
Comunicación. XVI Congreso Español de Pediatría. Madrid, Mayo 1985.

9. " CORRELACIÓN DEL TANTEO DE DUBOWITZ CON LA EDAD GESTACIONAL EN RECIÉN NACIDOS EN EL HOSPITAL MATERNO-INFANTIL DE BADAJOZ".
Comunicación. XVI Congreso Español de Pediatría. Madrid, Mayo 1985.

10. " VALORES BIOQUÍMICOS EN SANGRE DEL CORDÓN DEL RN NORMAL. CORRELACIÓN CON PARÁMETROS MATERNOS ".
Comunicación. XVI Congreso Español de Pediatría. Madrid, Mayo 1985.

11. " SEPSIS NEONATAL EN UNA UNIDAD ABIERTA. INCIDENCIAS COMPARATIVAS ENTRE LOS INGRESADOS DEL EXTERIOR Y LOS PROCEDENTES DE OTRA MATERNIDAD ".
Comunicación. VII Simposium Nacional de Pediatría Social. Badajoz, Octubre 1985.

12. " SEPSIS NEONATAL. INCIDENCIA Y VALORACIÓN DE FACTORES DE RIESGO EN NUESTRA UNIDAD ".

Comunicación. VII Reunión Nacional de Medicina Perinatal. Badajoz, Noviembre 1985.

13. " INCIDENCIA DE GÉRMENES. SENSIBILIDAD Y RESISTENCIA A ANTIMICROBIANOS ".

Comunicación. VII Reunión Nacional de Medicina Perinatal. Badajoz, Noviembre 1985.

14. " ESTUDIO SOBRE LOS NIVELES DE COBRE Y CERULOPLASMINA SÉRICA EN PARTURIENTAS Y RECIÉN NACIDOS DURANTE EL PARTO". Comunicación. VII Reunión Nacional de Medicina Perinatal. Badajoz, Noviembre 1985.

15. " ÍNDICES DE MORBILIDAD NEONATAL PRECOZ EN EL CRECIMIENTO INTRAUTERINO RETARDADO ".

Comunicación. LXI Reunión Científica de la Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura (SPAOE). Cáceres, Febrero 1986.

16. " MUERTE SÚBITA DEL LACTANTE ".

Comunicación. LXII Reunión Científica de la (SPAOE). Cádiz, Mayo 1986.

17. " BAJA TASA DE COBERTURA VACUNAL FRENTE AL SARAMPIÓN. REPERCUSIÓN EN NUESTRO SERVICIO DE URGENCIAS ".

Comunicación. I Reunión Anual de la Sección de Pediatría Extrahospitalaria de la AEP. Sevilla, Octubre 1986.

18. " NUESTRA EXPERIENCIA EN VENTILACIÓN MECÁNICA NEONATAL ".

Comunicación. VIII Reunión Nacional de Medicina Perinatal. Madrid, Noviembre 1986.

19. " COMPLICACIONES DE LOS PACIENTES DE UCI NEONATAL". Comunicación. VIII Reunión Nacional de Medicina Perinatal.
Madrid, Noviembre 1986.

20. " NUESTRA CASUÍSTICA EN UCI NEONATAL. DATOS GENERALES ". Comunicación. VIII Reunión Nacional de Medicina Perinatal.
Madrid, Noviembre 1986.

21. " INTERCONSULTAS CARDIOLÓGICAS EN NUESTRA UNIDAD DE CUIDADOS INTENSIVOS NEONATALES ".
Comunicación. VIII Reunión Nacional de Medicina Perinatal. Madrid, Noviembre 1986.

22. " ENFERMEDAD DE ADISSON ".
Comunicación. VII Reunión Científica de las Sociedades de Pediatría de Andalucía y Extremadura.
Córdoba, Noviembre 1986.

23. " HIPERELASTOSIS CUTANEA, GIGANTISMO CEREBRAL Y ANOMALÍAS DEL CROMOSOMA 9 ".
Comunicación. VII Reunión Científica de las Sociedades de Pediatría de Andalucía y Extremadura.
Córdoba, Noviembre 1986.

24. " TRASTORNO PIGMENTARIO RASGO PIO ".
Comunicación. VII Reunión Científica de las Sociedades de Pediatría de Andalucía y Extremadura.

Córdoba, Noviembre 1986.

25. " CUTIS MARMORATA TELANGIECTÁSICA CONGÉNITA
CON HEMIATROFIA"

Comunicación. VII Reunión Científica de las Sociedades de Pediatría de
Andalucía y Extremadura.

Córdoba, Noviembre 1986.

26. " APLASIA CUTIS CONGÉNITA ".

Comunicación. VII Reunión de las Sociedades de Pediatría de Andalucía y
Extremadura.

Córdoba, Noviembre 1986.

27. "DEFICIT NEUROSECRETOR DE HORMONA DE CRECIMIENTO"

Comunicación. VII Reunión Científica de las Sociedades de Pediatría de
Andalucía y Extremadura.

Córdoba, Noviembre 1986.

28. " FIEBRE BOTONOSA EN LA INFANCIA. NUESTRA EXPERIENCIA

". Comunicación. I Congreso Nacional de Zoonosis Transmisibles.

Mérida, Abril 1987.

29. " QUISTE HEMÁTICO EN LA VÁLVULA ANTERIOR DE LA
MITRAL". Comunicación. LXIII Reunión Científica de la SPAOE.

Huelva, Mayo 1987.

30. " HIDROPS FETALIS Y TELANGIECTASIA PULMONAR CONGÉNITA
SECUNDARIA A SÍNDROME DEL CORAZÓN IZQUIERDO HIPOPLÁSICO

". Comunicación. LXIII Reunión Científica de la SPAOE.

Huelva, Mayo 1987.

31. " HIPERLIPOPROTEINEMIA TIPO I. A PROPÓSITO DE UN CASO DE PRESENTACIÓN NEONATAL ".

Comunicación. XX Reunión Anual de la AEP. Córdoba, Noviembre 1987.

32. " SÍNDROME DE SAETHRE-CHOTZEN O DE PFEIFFER (ACROCEFALOSINDACTILIA TIPO III O V). PRESENTACIÓN DE UN NUEVO CASO ".

Comunicación. XX Reunión Anual de la AEP. Córdoba, Noviembre 1987.

33. " CONDRODISPLASIA PUNCTATA EPIFISARIA CONGÉNITA. A PROPÓSITO DE UN CASO ".

Comunicación. A Propósito de un caso. XX Reunión Anual de la AEP. Córdoba, Noviembre 1987.

34. " MENINGITIS BRUCELLAR. PRESENTACIÓN DE 2 CASOS Y REVISIÓN DE LA LITERATURA ".

Presentada en los siguientes congresos:

- Comunicación. LXII Reunión Científica de la SPAOE. Cádiz, Mayo 1986.
- Comunicación. I Congreso Nacional de Zoonosis Transmisibles. Mérida, Abril 1987.
- Comunicación. XX Reunión Anual de la AEP. Córdoba, Noviembre 1987.

35. " DIAGNOSTICO PRECOZ POR ULTRASONIDOS DE LAS MALFORMACIONES DEL APARATO URINARIO EXCRETOR ". Presentada en los siguientes Congresos:

- Comunicación. XX Reunión Anual de la AEP. Córdoba, Noviembre 1987.
- Comunicación. XV Reunión Nacional de Nefrología Pediátrica y IV Reunión

Nacional de ATS de Nefrología Pediátrica. Toledo, Junio 1988.

36. " BLEFAROFIMOSIS CONGÉNITA ".

Comunicación. LXIV Reunión Científica de la SPAOE. Sevilla, Febrero 1988.

37. " URTICARIA PIGMENTOSA. FORMA BULLOSA

". Comunicación. LXIV Reunión Científica de la SPAOE. Sevilla, Febrero 1988.

38. " APORTES NUTRITIVOS Y FORMA DE ELIMINACIÓN DEL NITRÓGENO EN ORINA ".

Comunicación. LXV Reunión Científica de la SPAOE. Badajoz, Mayo 1988.

39. " SÍNDROME DE SMITH-LEMLI-OPITZ. A PROPÓSITO DE 2 OBSERVACIONES ".

Comunicación. LXV Reunión Científica de la SPAOE. Badajoz, Mayo 1988.

40. " HIDRONEFROSIS Y SÍNDROME DE DESOBSTRUCCIÓN

". Comunicación. LXV Reunión Científica de la SPAOE. Badajoz, Mayo 1988.

41. " HIPERLIPOPROTEINEMIAS EN LA INFANCIA

". Comunicación. LXV Reunión Científica de la SPAOE. Badajoz, Mayo 1988.

42. " CUTIS VERTICIS GYRATA. UN CASO ASOCIADO A SÍNDROME DE TURNER ".

Presentada a los siguientes congresos:

- Comunicación. LXV Reunión Científica de la SPAOE. Badajoz, Mayo 1988.
- Comunicación. XVII Congreso Nacional de Pediatría. Zaragoza, Septiembre 1988.
- Comunicación. II Curso de Dismorfología Humana. Anomalías Craneofaciales. Madrid, Mayo 1989.

43. " IMPORTANCIA DE LA UTILIZACIÓN DE LA ECOGRAFÍA SISTEMÁTICA EN EL RECIÉN NACIDO PARA LA DETECCIÓN DE ALGUNOS DEFECTOS CONGÉNITOS ".

Comunicación. LXVI Reunión Científica de la SPAOE. Jerez de la Frontera, (Cádiz) Enero 1989.

44. " AGENESIA DE PENE Y SÍNDROME MALFORMATIVO ASOCIADO A LA INGESTIÓN MATERNA DE ETRETINATO ".

Comunicación. LXVI Reunión Científica de la SPAOE. Jerez de la Frontera (Cádiz), Enero 1989.

45. " AUSENCIA CONGÉNITA Y DUPLICACIÓN DE PENE ".

Comunicación. XXIX Congreso de la Sociedad Española de Cirugía Pediátrica. Oporto (Portugal), Junio 1989.

46. " DEFECTOS CONGÉNITOS MENORES. RIESGO DE PADECER UN DEFECTO CONGÉNITO MAYOR EN NUESTRA POBLACIÓN ".

Presentada a los siguientes congresos:

- Comunicación. LXVI Reunión Científica de la SPAOE. Jerez de la Frontera (Cádiz), Enero 1989.
- Comunicación. XXI Reunión Anual de la Asociación Española de Pediatría. Granada, Septiembre 1989.

47. " DEFECTOS CONGÉNITOS EN UNA POBLACIÓN DE 3439 RECIÉN NACIDOS EN EL HOSPITAL MATERNO INFANTIL DE BADAJOZ ". Presentada a los siguientes congresos:

- Comunicación. LXVI Reunión Científica de la SPAOE. Jerez de la Frontera (Cádiz), Enero 1989.
- Comunicación. XXI Reunión Anual de la AEP. Granada, Septiembre 1989.

48. " SÍNDROME DE MECKEL-GRUBER. A PROPÓSITO DE UNA NUEVA OBSERVACIÓN ".

Comunicación. XXI Reunión Anual de la AEP. Granada, Septiembre 1989.

49. " UTILIZACIÓN DE LA ECOGRAFÍA SISTEMÁTICA NEONATAL PARA LA DETECCIÓN DE ALGUNOS DEFECTOS CONGÉNITOS ".

Comunicación. XXI Reunión Anual de la AEP. Granada, Septiembre 1989.

50. " SÍNDROME TRICORRINOFALANGICO TIPO I O SÍNDROME DE GIEDION. Presentada en los siguientes congresos:

- Comunicación. LXVI Reunión Científica de la SPAOE. Jerez de la Frontera (Cádiz), Enero 1989.
- Comunicación. XXI Reunión Anual de la AEP. Granada, Septiembre 1989.

51. " SÍNDROME DE STEVENS-JOHNSON POR HIPERSENSIBILIDAD AL FENOBARBITAL ".

Comunicación. XXI Reunión Anual de la AEP. Granada, Septiembre 1989.

52. " MENINGITIS TUBERCULOSA. NUESTRA CASUISTICA (77-88)".

Comunicación. XXI Reunión Anual de la AEP. Granada, Septiembre 1989.

53. " POLISEROSITIS VARICELOSA ".

Presentada en los siguientes congresos:

- Comunicación. LXVI Reunión Científica de la SPAOE. Jerez de la Frontera (Cádiz), Enero 1989.
- Comunicación. XXI Reunión Anual de la AEP. Granada, Septiembre 1989.

54. " MONONUCLEOSIS INFECCIOSA: FORMA DE PRESENTACIÓN COMO ENFERMEDAD DE KAWASAKI ".

Presentada en los siguientes congresos:

- Comunicación. LXV Reunión Científica de la SPAOE. Badajoz, Mayo 1988.
- Comunicación. XXI Reunión Anual de la AEP. Granada, Septiembre 1989.

55. " ANOMALÍAS GENITALES DE PRESENTACIÓN EXCEPCIONAL" Comunicación. XI Reunión Nacional de Medicina Perinatal.
Granada, Noviembre 1989.

56. " CARDIOPATIAS EN EL SÍNDROME DE KABUKI MAKE-UP. PRESENTACIÓN DE NUESTROS CASOS ".

Comunicación. XXII Reunión Anual de la AEP. Madrid, Noviembre 1990.

57. " UTILIZACIÓN SISTEMÁTICA DE LA ECOGRAFÍA NEONATAL. IMPLICACIONES TERAPÉUTICAS ".

Presentada en los siguientes congresos:

- Comunicación. XXX Congreso de la Sociedad española de Cirugía Pediátrica. Badajoz, Mayo 1990.

- Comunicación. XXII Reunión Anual de la AEP. Madrid, Noviembre 1990.

58. " SÍNDROME DE KABUKI MAKE-UP (NIIKAWA-KUROKI).
PRESENTACIÓN DE 4 CASOS ".

Presentada en los siguientes congresos:

- Comunicación. XIII Reunión Anual del Estudio Colaborativo Español de Malformaciones Congénitas. Toledo, Octubre 1990.
- Comunicación. XXII Reunión Anual de la AEP. Madrid, Noviembre 1990.

59. " HOLOPROSENCEFALIA SEMILOBAR ASOCIADA A QUISTE DE
DANDY- WALKER, ANGIOMAS DISEMINADOS MÚLTIPLES E
HIDRONEFROSIS DERECHA ".

Presentada en los siguientes congresos:

- Comunicación. XIII Reunión Anual del Estudio Colaborativo Español de Malformaciones Congénitas. Toledo, Octubre 1990.
- Comunicación. XXII Reunión Anual de la AEP. Madrid, Noviembre 1990.

60. " AGENESIA DEL CUERPO CALLOSO ASOCIADA A GENITALES
AMBIGUOS Y DIARREA CRÓNICA. PRESENTACIÓN EN 2 HERMANOS
". Comunicación. XXII Reunión Anual de la AEP.

Madrid, Noviembre 1990.

61. " CASUISTICA DE LOS SIETE PRIMEROS MESES DE UNA UCIP
MIXTA, PEDIÁTRICO NEONATAL DE NUEVA CREACIÓN ".

Comunicación. XIV Reunión Nacional de la Sección de Cuidados Intensivos
Pediátricos de la
A.E.P. Madrid, Octubre
1991.

62. " OSTEOGÉNESIS IMPERFECTA TIPO IIA EN UN RECIÉN NACIDO.
A PROPÓSITO DE UN NUEVO CASO ".

Comunicación-Poster. XXIII Reunión Anual de la
AEP. Palma de Mallorca, Diciembre 1991.

63. " S. COSTILLA CORTA-POLIDACTILIA TIPO I. A PROPÓSITO DE UN NUEVO CASO ".

Comunicación-Poster. XXIII Reunión Anual de la AEP. Palma de Mallorca, Diciembre 1991.

64. " UN CASO DE POSIBLE TRASLOCACIÓN INESTABLE

". Comunicación-Póster. V Curso de Dismorfología Humana. Madrid, Mayo 1992.

65. " NALOXONA EN EL SHOCK SÉPTICO REFRACTARIO ".

Comunicación. XXVII Congreso Nacional de la Sociedad Española de Medicina Intensiva y Unidades Coronarias. Barcelona, Octubre 1992.

66. "SÍNDROME DE EHLERS-DANLOS Y NEUROPATÍA

PERIFÉRICA". Comunicación. XXV Reunión Anual de la AEP. Barcelona, 1 a 4 de junio de 1994.

67. " AFECTACIÓN DE LOS GENITALES EXTERNOS FEMENINOS EN LA NEUROFIBROMATOSIS".

Comunicación. XXV Reunión Anual de la AEP. Barcelona, 1 a 4 de junio de 1994.

68. "EPILEPSIA Y SÍNDROME DE PRADER-WILLI EN UN PACIENTE CON 45,XY,i(15q)".

Comunicación. Reunión Anual de la Liga Española contra la Epilepsia. Granada. Noviembre de 1994.

69. " SINDROME DE KLINEFELTER (49,XXXXY) Y ECTOPIA TESTICULAR

CRUZADA. APORTACION DE UN CASO".

Comunicación. Presentada a las siguientes Reuniones.

- LXXVI Reunión Científica de la SPAOE. Sevilla, Noviembre 1994.
- XIX Congreso de la AEP. Alicante, Septiembre, 1995.

70. "MANOSIDOSIS EN 2 HERMANOS CON DIFERENTE EXPRESIVIDAD". Comunicación. LXXVI Reunión Científica de la SPAOE. Sevilla, Noviembre 1994.

71. "DIAGNOSTICO DEL SINDROME DE RUBINSTEIN-TAYBI EN EL PERIODO NEONATAL. APROPOSITO DE 2 CASOS ".

Comunicación. Presentada a las siguientes Reuniones:

- LXXVII Reunión Científica de la SPAOE. Cáceres, Junio 1995.
- XIX Congreso de la AEP. Alicante. Septiembre, 1995.

72. "CONDRODISPLASIA METAFISARIA TIPO SCHMID

". Comunicación. LXXVII Reunión Científica de la SPAOE.

Cáceres, Junio 1995.

73. " INVERSION PERICENTRICA 46,XY,inv (p13.3q13.1)mat Y REPERCUSION EN EL FENOTIPO. "

Comunicación. Presentada en las siguientes Reuniones:

- LXXVII Reunión Científica de la SPAOE. Cáceres, Junio 1995.
- XIX Congreso de de la AEP. Alicante, Septiembre, 1995.

74. " COMPLEJO FEMUR-PERONE-CUBITO.

". Comunicación. XIX Congreso de la AEP.

Alicante, Septiembre, 1995.

75. " NEUROFIBROMATOSIS TIPO I Y NEUROFIBROMATOSIS-NOONAN:

ESPECTRO DE UNA MISMA ENTIDAD O SINDROME DE GENES CONTIGUOS ?.

Comunicación. LXXVIII Reunión Científica de la SPAOE. Córdoba, Noviembre 1995.

76. " GANGLIOSIDOSIS GM1: A PROPOSITO DE UN CASO" Comunicación. LXXVIII Reunión Científica de la SPAOE. Córdoba, Noviembre 1995.

77. " SINDROME POLIMALFORMATIVO Y S. DE KLIPPEL-TRENAUNAY-WEBER. A PROPOSITO DE UNA NUEVA OBSERVACION." Comunicación. LXXVIII Reunión Científica de la SPAOE. Córdoba, Noviembre 1995.

78. " SINDROME DE WAARDEMBURG. " Comunicación. LXXIX Reunión Científica de la SPAOE. Puerto de Santa María. (Cádiz). Mayo, 1996

79. " SINDROME OROFACIODIGITAL TIPO I ASOCIADO A BRONQUIECTASIAS E HIPERGAMMAGLOBULINEMIA CON PREDOMINIO DE IgA. " Comunicación. IV Reunión Anual de la Sección de Genética y Dismorfología de la AEP. Valencia 3 de Marzo de 1996.

80. " ESTADO DE MAL NO CONVULSIVO. DIFICULTADES DIAGNOSTICAS ". Comunicación. XXVI Reunión Anual de la AEP. Santiago de Compostela, 25-28 de Septiembre de 1996.

81. " OSTEOPETROSIS. A PROPOSITO DE 3 NUEVOS CASOS ". Comunicación. XXVI Reunión Anual de la AEP. Santiago de Compostela, 25-28 de Septiembre de 1996.

82. " EPIGNATO. CASO CLINICO ".

Comunicación. XXVI Reunión Anual de la AEP.

Santiago de Compostela, 25-28 de Septiembre de 1996.

83. " SINDROME TRICORRINOFALANGICO TIPO I. PRESENTACION DE UNA FAMILIA ".

Comunicación. XXVI Reunión Anual de la AEP.

Santiago de Compostela, 25-28 de Septiembre de 1996.

84. " ENFERMEDAD DE WOLMAN ".

Comunicación. XXVI Reunión Anual de la AEP.

Santiago de Compostela, 25-28 de Septiembre de 1996.

85. " CASO ABIERTO: NEUMONIAS BILATERALES E IRREVERSIBLES EN NIÑA CON RETRASO PSICOMOTOR Y ANTECEDENTES DE NEUMONIAS ASPIRATIVAS RECURRENTES ".

Comunicación. XXVI Reunión Anual de la AEP.

Santiago de Compostela, 25-28 de Septiembre de 1996.

86. " SINDROME UROFACIAL O DE OCHOA. A PROPOSITO DE UNA NUEVA FAMILIA ".

Comunicación. XIX Reunión Anual del

ECEMC. Murcia, 21-23 Noviembre de 1996.

87. " SINDROME DE BECKWITH-WIEDEMAN Y ENFERMEDAD DE CACCHI-RICCI. PRESENTACION DE UN CASO."

Ortiz Barquero C, Hidalgo Barquero E, García Blanco JM, Galán Gómez E, Rincón Rodera P.

Comunicación. LXXXI Reunión Científica de SPAOE. Badajoz ,5 de Abril de 1997.

88. “RASGOS DISMORFICOS, GLAUCOMA CONGENITO BILATERAL, HIPOPLASIA DE AORTA ABDOMINAL Y HEMIHIPERTROFIA”.

Galán Gómez E, Ortiz Barquero J, Vaquerizo Madrid J, Campo Sampedro FM, Cardesa García JJ y Martínez Frías ML.

Comunicación. VI Reunión Anual de la Sección de Genética Clínica y Dismorfología de la AEP.

Bilbao, 28 de Febrero de 1998.

89. “SINDROME DE KABUKI MAKE UP EN DOS HERMANOS”.

Val Sánchez de León JM, Galán Gómez E, Campo Sampedro FM, Vaquerizo Madrid

J, Cardesa García JJ.

Comunicación. VI Reunión Anual de la Sección de Genética Clínica y Dismorfología de la AEP.

Bilbao, 28 de Febrero de 1998.

90. “SINDROME VELOCARDIOFACIAL/ANOMALIA DE DIGEORGE: A PROPOSITO DE 4 CASOS”.

Sáenz Hurtado J, Galán Gómez E, Campo Sampedro FM, Cardesa García JJ y Martínez Frías ML.

Comunicación. VI Reunión Anual de la Sección de Genética Clínica y Dismorfología de la AEP.

Bilbao, 28 de Febrero de 1998.

91. “LEUCEMIA CONGENITA LINFOBLASTICA CON TRASLOCACION t(11;19) (q23;p13)”

Romero Rodríguez JC, Hernández Rastrollo R, Carbonell Pérez JM, Galán Gómez E, Vagace Valero JM, Cardesa García JJ.

Comunicación. LXXXII Reunión Científica de la SPAOE. Córdoba, 18 de Abril de 1998.

92. "MELANOSIS NEURO CUTANEA. PRESENTACIÓN DE 2

CASOS" Díaz C, Ruiz F, Escobar M, Galán E, Vaquerizo J.

Comunicación. Presentada en las siguientes Reuniones:

- LXXXII Reunión Científica de la SPAOE. Córdoba, 18 de Abril de 1998.
- XX Congreso Español Extraordinario de Pediatría. Málaga, 10-13 de Junio de 1998.

93. "VALORACION CLINICA Y ANTROPOMETRICA DE LAS ALTERACIONES DE LA DEFECACION EN EL SINDROME DE DOWN".

Garrido Cañadas MJ, Galán Gómez E, Núñez Núñez R, Blesa Sánchez E, Cabrera García R, Vargas Muñoz I.

Comunicación. Presentada en las siguientes Reuniones:

- LXXXIII Reunión Científica de la SPAOE. Cádiz, 14 de Noviembre de 1998.
- VII Reunión de la Sección de Genética Clínica y Dismorfología de la AEP, Badajoz 6 de Marzo de 1999.

94. "PACIENTE CON 46,XY del (2)(q31.1q31.3). A PROPOSITO DE UN CASO ".

Ruiz Viñas F, Sáenz Hurtado J, Carbonell Pérez JM, Galán Gómez E, Torres Mancha E, Vaquerizo Madrid J, Cardesa García JJ.

Comunicación. LXXXIII Reunión Científica de la SPAOE. Cádiz, 14 de Noviembre de 1998.

95. "PACIENTE CON CARIOTIPO 46,XX, inv dup(12)(p11.2-p13.3). A PROPOSITO DE UN CASO".

Carbonell Pérez JM, Sáenz Hurtado J, Galán Gómez E, Milla Villa A, Vaquerizo Madrid J, Cardesa García JJ.

Comunicación. LXXXIII Reunión Científica de la SPAOE. Cádiz, 14 de Noviembre de 1998.

96. "TRISOMIA DEL BRAZO LARGO DEL CROMOSOMA 18 DERIVADA DE

TRASLOCACION RECIPROCA 4;18 MATERNA”.

Sáenz Hurtado J, Carbonell Pérez JM, Galán Gómez E, Martínez Tallo EM, Agulla Rodiño E, Cardesa García JJ.

Comunicación. Presentada en las siguientes reuniones

- LXXXIII Reunión Científica de la SPAOE. Cádiz, 14 de Noviembre de 1998.
- VII Reunión de la Sección de Genética Clínica y Dismorfología de la AEP, Badajoz 6 de Marzo de 1999.

97. “PACIENTE CON DELECIÓN DEL CROMOSOMA 2 (q23→q24.2)”. Carbonell Pérez JM, Sáenz Hurtado J, Galán Gómez E, Cardesa García JJ. Comunicación. VII Reunión de la Sección de Genética Clínica y Dismorfología de la AEP. Badajoz 6 de Marzo de 1999.

98. “EXOSTOSIS CARTILAGINOSAS MÚLTIPLES. A PROPOSITO DE UN CASO.”. Lebrato Martínez C, Galán Gómez E, Zarallo Cortes L, Cardesa García JJ. Comunicación. VII Reunión de la Sección de Genética Clínica y Dismorfología de la AEP. Badajoz 6 de Marzo de 1999.

99. S. DE WOLF-HIRSCHHORN. A PROPÓSITO DE UN CASO.

Luque Salas M, Galán Gómez E, Sáenz Hurtado J, Duran Retamar J, Carbonell Pérez JM, Delicado A y JJ. Cardesa García.

Comunicación, Reunión Científica de la SPAOE. Santiago de Compostela, 2000.

100. PACIENTE CON MONOSOMIA 9P Y TRISOMIA 5P.

Galán Gómez E, Carbonell Pérez JM, Sáenz Hurtado J, Cardesa García JJ, Milla Villa A y Martínez Frías ML. Comunicación. VIII Reunión de la Sección de Genética Clínica Y Dismorfología de la AEP. Sevilla Marzo 2000.

101. PACIENTE CON DELECIÓN INTERSTICIAL DEL CROMOSOMA 17 EN P11.2. Carbonell Pérez JM, Sáenz Hurtado J, Galán Gómez, E, Vaquerizo Madrid J, Cardesa García JJ.

Comunicación. VIII Reunión de la Sección de Genética Clínica Y Dismorfología de la

AEP.

Sevilla Marzo 2000.

102. DELECCIÓN INTERSTICIAL DE LA REGIÓN PROXIMAL DEL BRAZO LARGO DEL CROMOSOMA 18.

Sáenz Hurtado J, Carbonell Pérez JM, Galán Gómez, E, Vaquerizo Madrid J, Cardesa García JJ.

Comunicación. VIII Reunión de la Sección de Genética Clínica Y Dismorfología de la

AEP.

Sevilla Marzo 2000.

103. DETECCIÓN DE ANOMALIAS CROMOSÓMICAS ESTRUCTURALES CON TÉCNICAS DE ALTA RESOLUCIÓN EN PACIENTES CON CARIOTIPO PREVIO NORMAL.

Sáenz Hurtado J, Carbonell Pérez JM, Sicilia Vázquez de Mondragón JR, Galán

Gómez, E, Cardesa García JJ.

Comunicación. XV Reunión Conjunta de las Sociedades de Pediatría de Andalucía

Occidental y Extremadura.

Granada 23-25 Noviembre

2000.

104. HIPOURICEMIA RENAL FAMILIAR. PRESENTACIÓN COMO

DIN. Luque M, Hidalgo-Barquero E, García Blanco JM y Galán E.

Comunicación. IX Congreso de la Sociedad Extremeña de Nefrología.

Trujillo (Cáceres), 23-24 de Marzo del 2001.

105. EPIDERMOLISIS AMPOLLOSA CON ATRESIA
PILÓRICA.

Comunicación. Hernández R, Martínez E, De Argila D, Galán E, Agulla E, Espinosa J y Cardesa JJ. VI Jornada Pediátrica de castilla La Mancha y Reunión Conjunta con la Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura.

San Lorenzo del Escorial, 30-31 de marzo del 2001.

106. GALACTOSEMIA Y
COAGULOPATIA.

Comunicación. Lebrato Martínez E, Agulla Rodino E, González Cervera R, García Blanco JM y Galán Gómez E. VI Jornada Pediátrica de Castilla La Mancha y Reunión Conjunta con la Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura.

San Lorenzo del Escorial, 30-31 de marzo del 2001.

107. MONOSOMÍA PARCIAL 5P. A PROPÓSITO DE 1
CASO.

Comunicación. Macias Pingarrón JA, Galán Gómez E, Carbonell Pérez JM, Sáenz Hurtado J y Cardesa García JJ. VI Jornada Pediátrica de Castilla La Mancha y Reunión Conjunta con la Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura.

San Lorenzo del Escorial, 30-31 de marzo del 2001.

108. OSTEOGÉNESIS IMPERFECTA TIPO IIB PRESENTACIÓN DE 1
NUEVO CASO.

Comunicación. Leo Canzobre MP, Galán Gómez E, Márquez Armenteros AM, Pereira L y Cardesa García JJ. 50 Congreso de la asociación Española de Pediatría. Cádiz 30 de mayo a 2 de junio del 2001.

109.SÍNDROME DE HOLT-ORAM. APORTACIÓN DE 2

CASOS.

Comunicación. Cáceres Marzal C, Galán Gómez E, Campo Sanpedro F, Torres Sánchez-Pallasar y Cardesa García JJ. 50 Congreso de la asociación Española de Pediatría.

Cádiz 30 de mayo a 2 de junio del 2001.

110. Síndrome de Turner con Retraso mental y Defectos esqueléticos severos. A

propósito de una nueva

observación. Presentado como:

- Comunicación. Macías Pingarrón JA, González Salguero N, Galán Gómez E, Carbonell Pérez JM, Sáenz Hurtado J y Cardesa García JJ. 50 Congreso de la asociación Española de Pediatría. Cádiz 30 de mayo a 2 de junio del 2001.
- Comunicación. Galán Gómez E, Carbonell Pérez JM, Sáenz Hurtado J, González Salguero N y Cardesa García JJ. IX reunión de la sección de Genética Clínica y Dismorfología de la AEP. Lleida 27 de Marzo del 2001.

111. Microdelección del brazo largo del cromosoma 2: 3 pacientes con puntos de ruptura diferentes.

Comunicación. Sáenz Hurtado J, Carbonell Pérez JM, Sicilia Vázquez de Mondragón, Galán Gómez E y Cardesa García JJ. 50 Congreso de la asociación Española de Pediatría.

Cádiz 30 de mayo a 2 de junio del 2001.

112. DELECIÓN INTERSTICIAL DEL BRAZO LARGO DEL CROMOSOMA 3 A NIVEL DE Q25.3-Q26.2.

Comunicación. Carbonell Pérez J, Sáenz Hurtado J, Sicilia Vázquez de Mondragón, Galán Gómez E y Cardesa García JJ. 50 Congreso de la asociación Española de Pediatría.

Cádiz 30 de mayo a 2 de junio del 2001.

113. SÍNDROME DE PEARSON CON PANCITOPENIA TRANSITORIA.

Comunicación. Vagace JM, Luño E, Campos Y, Alonso N, Groiss J, Cabanillas

Y, Galán E, Fuentes I, Elduayen R, Casado MS, Rincón R, Bajo R, Fernández Cabada JP. XLIII Reunión Anual de la AEHH y XVII Congreso nacional de la SETH.

A Coruña, 24-27 de Octubre del
2001

114. TRIPLOIDIA 69,XXY.

Comunicación. Luque Salas M, Galán Gómez E. LXXXVI Reunión Científica de la

Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y
Extremadura. Badajoz 24 de Noviembre del 2001.

115. PACIENTE CON DELECIÓN INTERSTICIAL DEL CROMOSOMA 5 A NIVEL DE Q15-Q22.

Comunicación. Carbonell Pérez JM, Sáenz Hurtado J, Galán Gómez E, Cardesa García JJ y Benítez E. IX reunión de la sección de Genética Clínica y Dismorfología de la AEP.

Lleida 27 de Marzo del
2001.

116. DUPLICACIÓN 6Q13-15. UN NUEVO CASO DE NOVO DIAGNOSTICADO POR CARIOTIPO DE ALTA RESOLUCIÓN Y FISH. González Meneses A, Rodríguez Criado G, Galán Gómez E y Sáenz Hurtado J. IX reunión de la sección de Genética Clínica y Dismorfología de la AEP.

Lleida 27 de Marzo del
2001.

117. ENFERMEDAD TROMBÓTICA SEVERA EN RECIÉN NACIDO CON MUTACIÓN 20210A DEL GEN DE LA PROTOMBINA.

Comunicación. Martínez Tallo E, Hernández R, Campo Sanpedro F, Alonso N, Agulla Rodino E, Espinosa Ruiz-Cabal J, Galán Gómez E y Cardesa JJ. LXXXVI Reunión Científica de la Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura

Sevilla, 4 de mayo del
2002.

118. DELECIÓN PARCIAL DEL 7Q: A PROPÓSITO DE UN CASO.

Comunicación. López-Franco Jiménez E, Bueno Martínez JL, Olivares López JL, Ramos Fuentes FJ y Galán Gómez E. 51 Congreso de la Asociación Española de

Pediatría.

Bilbao, 16-18 de Junio del
2002.

119. PACIENTE CON SÍNDROME 9P-. A PROPÓSITO DE UNA NUEVA OBSERVACIÓN.

Comunicación. Fernández Calderón E, Carbonell Pérez JM, Sáenz Hurtado J, Cáceres Marzal C, Galán Gómez E y Cardesa García JJ. 51 Congreso de la Asociación Española de Pediatría.

Bilbao, 16-18 de Junio del
2002.

120. DISINOSTOSIS CRANEOFACIAL: PRIMEROS CASOS DESCRITOS EN ESPAÑA Y FRECUENCIA. CONSIDERACIONES ETIOLÓGICAS.

Comunicación. Martínez Frías ML, Bermejo E, Felix V, Pantoja A, Márquez MD, Ureta

A, Lapunzina P y Galán
E.

XXV Reunión Anual del
ECEMC. Oviedo 17-20 Octubre
de 2002.

121. LUXACIÓN OCCIPITOCERVICAL EN EL SÍNDROME DE DOWN.

Comunicación. Porras E, Galán E, Rodríguez JA, Fernández Alarcón L, Velasco M. V Reunión Anual de la Sociedad Extremeña de Neurología.

Trujillo (Cáceres) 18-19 Octubre de
2002.

122. POLIPOSIS COLÓNICA FAMILIAR. SÍNDROME DE GARDNER.

Comunicación. Méndez Pérez P, Núñez R, Escobar Izquierdo AB, Romero Albillo A, Cabrera García R, Galán Gómez E, Serrano Calle A, Blesa Sánchez E, Vaquerizo Madrid J. LXXXVIII Reunión Científica de la SPAOE.

Rota (Cádiz), 29 Marzo
2003

123. SÍNDROME DE POTOCKI-SHAFFER CON MICRODELECIÓN 11P12.P12-
A PROPÓSITO DE UN CASO.

Comunicación. Galán Gómez E, Carbonell Pérez JM, Sáenz Hurtado J, Ledesma Alcázar MC y Cardesa García JJ.

XI Reunión Anual de la Sociedad Española de Genética Clínica y Dismorfología de la

AEP.

Murcia 8 de Marzo 2003

124. ESTUDIO CLÍNICO-CITOGENÉTICO-MOLECULAR DE UNA MUJER CON MOSAICISMO 47,XXX/94,XXXXXX.

Comunicación. Rodríguez Criado G, Galán Gómez E, Tizzano E, Carbonell Pérez JM

y Carranza A.

52 Congreso de la Asociación Española de

Pediatría. Madrid, 19-21 de Junio 2003.

125. TETRASOMÍA PARCIAL 11Q11-Q13.

Comunicación. Arias Castro S, Galán Gómez E, Ledesma Alcázar MC, Sáenz Hurtado J, Vaquerizo Madrid J y Cardesa García JJ.

52 Congreso de la Asociación Española de

Pediatría. Madrid, 19-21 de Junio 2003.

126. ESTUDIO DE LA LUXACIÓN ATLANTOOCIPITAL EN EL SÍNDROME DE DOWN.

Comunicación. Porras Estada LF, Galán Gómez E, Rodríguez JA, Fernández-Alarcón L, González M.

52 Congreso de la Asociación Española de

Pediatría. Madrid, 19-21 de Junio 2003.

127. PACIENTE CON DELECIÓN TERMINAL DEL BRAZO LARGO DEL CROMOSOMA 10.

Comunicación. Carbonell Pérez JM, Galán Gómez E, Sáenz Hurtado J, Ledesma

Alcázar MC, Vaquerizo Madrid J y Cardesa García JJ.

52 Congreso de la Asociación Española de
Pediatría. Madrid, 19-21 de Junio 2003

128. IMPORTANCIA DEL ESTUDIO CITOGENÉTICO DE ALTA RESOLUCIÓN
PARA EL DIAGNOSTICO DE ANOMALÍAS CROMOSÓMICAS NO
BALANCEADAS. A PROPÓSITO DE 50 CASOS.

Comunicación. E Galán Gómez, JM Carbonell Pérez, J Sáenz Hurtado, JE Arroyo
Moñino, J Ramón Sicilia, MC Ledesma Alcázar, N Amaya Corchuelo, R
Gallardo Gutiérrez, E Julián Polo, FJ Lara Laranjeira, G Rodríguez Criado, FJ
Ramos Fuentes, I Bueno Martínez y JJ Cardesa García.

XII Reunión Anual de la Sociedad Española de Genética Clínica y Dismorfología
de la AEP.

129. PATOLOGIA NEUROLOGICA PREVALENTE EN PCIENTES CON
CROMOSOMOPATIAS ESTRUCTURALES

Comunicación. Cristina Cáceres Marzal, Enrique Galán Gómz y Julian
Vaquerizo

Madrid.

XXX Reunión Anual de la Sociedad Esp de
Neuropediatría

130. NUEVO SÍNDROME DE GENES CONTIGUOS EN 8Q12-13: BOR Y
RETRASO MENTAL GRAVE.

Xenia Alonso Curco, Matilde Viñas Viña, Inés Bueno Martínez, M^a Josefa
López Moreno, Enrique Galán Gómez, Giuseppe Calíbrese, José Luis Olivares
López y Feliciano J Ramos Fuentes.

Póster. 53 Congreso de la Asociación Española de Pediatría y I Reunión Nacional
de

Errores Innatos del

Metabolismo. Madrid 17-19

Junio 2004.

131. ATRESIA DUODENAL, ATRESIA DE VÍAS BILIARES EXTRAHEPÁTICAS, HIPOPLASIA PANCREÁTICA, MALROTACIÓN INTESTINAL Y BAJO PESO PARA

LA EDAD GESTACIONAL. Confirmación de un nuevo síndrome.

Sonia Arias Castro, Emilio Blesa Sánchez, Enrique Galán Gómez, Ramón Núñez

Núñez, José Alejandro Romero Albillos, Juan José Cardesa García.

53 Congreso de la Asociación Española de Pediatría y I Reunión Nacional de

Errores Innatos del

Metabolismo. Madrid 17-19

Junio 2004.

132. PACIENTE CON RASGOS DISMÓRFICOS, RETRASO PSICOMOTOR Y TRISOMÍA PARCIAL DEL CROMOSOMA X (q28-qter)

Ana M^a Grande Tejada, Enrique Galán Gómez, José M^a Carbonell Pérez, Julia

Sáenz Hurtado, M Carmen Ledesma Alcázar, Juan José Cardesa Bacía.

53 Congreso de la Asociación Española de Pediatría y I Reunión Nacional de

Errores Innatos del

Metabolismo. Madrid 17-19

Junio 2004.

133. PREVALENCIA DE ENFERMEDADES RARAS EN ENFERMOS RENALES CRÓNICOS EN TRATAMIENTO RENAL SUSTITUTIVO EN EXTREMADURA. Comunicación. Giraldo Matamoros P, Zambrano Casimiro M, García Bazaga MA, Álvarez Díaz M, Sánchez Cancho JF, García Ramos P, Galán Gómez E y Ramos Aceitero JM.

XXII Reunión científica Anual de la Sociedad Española de Epidemiología. Cáceres, 27-29 Octubre 2004.

134. UTILIDAD DEL REGISTRO DE ERRORES CONGÉNITOS DEL

**METABOLISMO DE EXTREMADURA COMO FUENTE DE INFORMACIÓN
SOBRE ENFERMEDADES RARAS.**

Comunicación. Giraldo Matamoros P, Galán Gómez E, Zambrano Casimiro M, García Bazaga MA, Alvarez Díaz M, Sánchez Cancho JF, García Ramos P y Ramos Aceitero JM.

XXII Reunión científica Anual de la Sociedad Española de Epidemiología.

Cáceres, 27-29 Octubre
2004.

135. UTILIDAD DE LAS CONSULTAS DE LOS CLÍNICOS EN ATENCIÓN PRIMARIA Y ESPECIALIZADA COMO FRENTE DE INFORMACIÓN DE ENFERMEDADES RARAS.

Comunicación. Giraldo Matamoros P, Zambrano Casimiro M, García Bazaga MA, Alvarez Díaz M, Sánchez Cancho JF, García Ramos P, Galán Gómez E y Ramos Aceitero JM.

XXII Reunión científica Anual de la Sociedad Española de Epidemiología. Cáceres, 27-29 Octubre 2004.

136. RELACIÓN DE LA MORTALIDAD POR ENFERMEDADES RARAS EN LA COMUNIDAD AUTÓNOMA DE EXTREMADURA

Comunicación. Zambrano Casimiro M, Giraldo Matamoros P, Martínez Sánchez JM, Rojas Fernández C, Alvarez Díaz M, García Bazaga MA, Sánchez Cancho JF, García Ramos P, Galán Gómez E y Ramos Aceitero JM.

XXII Reunión científica Anual de la Sociedad Española de Epidemiología. Cáceres, 27-29 Octubre 2004

137. ARANODACTILIA CONTRACTURAL CONGÉNITA. UNA NUEVA FAMILIA.

Enrique Galán Gómez, Mercedes García Reimundo, Pilar García Tamayo, José M^a Carbonell, Juan J Cardesa García y María L Martínez Frías

Comunicación. XIII Reunión Anual de la Sociedad Española de Genética Clínica y Dismorfología de la Asociación Española de Pediatría. Madrid 4-5 Marzo 2005.

138. TETRASOMÍA 22q11.

Maria José Fernández Reyes, Emilio Blesa Sánchez, Enrique Galán Gómez. José M Carbonell Pérez, MC Ledesma Alcázar, Juan José Cardesa García, Natalia Bejarano Ramírez, Ana M Grande Tejada, Mercedes Oliva Gragera.

Póster. 54 Congreso de la Asociación Española de
Pediatría. Murcia, 2-4 Junio del 2005.

139. PACIENTE CON TRISOMÍA PARCIAL 4P Y MONOSOMÍA PARCIAL 9P
DERIVADO DE TRASLOCACIÓN (4;9) MATERNA

Enrique Galán Gómez

Presentada a los siguientes
congresos:

Póster. XXVIII Reunión del Estudio Colaborativo Español de
Malformaciones

Congénitas.

Alicante, 21-22 de Octubre del
2005

Comunicación. XCII Reunión Científica de la
SPAOEX. Badajoz, Noviembre 2005.

140. SÍNDROME DE ANGELMAN. NUESTRA
CASUÍSTICA

MC Sánchez Cordero, C Cáceres Marzal, J Vaquerizo Madrid, E Galán Gómez,
JJ Cardesa García

Comunicación. 3ª Reunión Internacional sobre Hiperactividad en
Badajoz. Badajoz, 17-19 de Noviembre del 2005.

141. PREVALENCIA DE LAS ENFERMEDADES RARAS EN LAS
NOTIFICACIONES DE REACCIONES ADVERSAS AL SISTEMA ESPAÑOL DE
FARMACOVIGILANCIA.

Poster. VI Jornadas de

Farmacovigilancia. Madrid 30-31 de
Marzo del 2006.

142. UTILIDAD DE LAS NOTIFICACIONES DE REACCIONES ADVERSAS
COMO FUENTE DE INFORMACIÓN PARA IDENTIFICAR CASOS DE

ENFERMEDADES RARAS.

Poster.VI Jornadas de

Farmacovigilancia. Madrid 30-31 de

Marzo del 2006.

143. EPILEPSIA Y CROMOSOMOPATIAS ESTRUCTURALES.

Ana Guerrero Rico, Cristina Cáceres Marzal, Enrique Galán Gómez, Julian Vaquerizo Madrid, Juan Jo'se Cardesa Garcían Julia Saenz Hurtado y Jose M^a Carbonell Perez.

Poster. 55 Congreso de la Asociación Española de Pediatría

Madrid, 1-3 de Junio del 2006.

144.TETRASOMIA 9P, A PROPOSITO DE UN CASO

Ana Navarro Dourdil, Enrique Galán Gómez, Manuel Perez Perez, María José Fernandez Reys, Natalia Bejarano Ramirez, Jose María Carbonell Perez y JR Sicilia. Poster. 55 Congreso de la Asociación Española de Pediatría

Madrid, 1-3 de Junio del 2006

145. NEUROFIBROMATOSIS TIPO 1. NUESTRA EXPERIENCIA.

Ana Navarro Dourdill, Enrique Galán Gomez, Juan José Cardesa Garcia. Poster. 55 Congreso de la Asociación Española de Pediatría
Madrid, 1-3 de Junio del 2006.

146. SINDROME DE TURNER. NUESTRA CASUISTICA.

Pilar Martín Tamayo Blázquez, Manuela Nuñez Estevez, Pilar Mendez Perez, Enrique Galán.

XCIII Reunión Científica de la SPAOEX.

Puerto de Santa María, 10-11 Noviembre del 2007.

147. SINDROME DE HUNTER EN PACIENTES ESPAÑOLES: RESULTADOS DEL REGISTRO HUNTER OUTCOME SURVEY.

Mar Miserachs Barba, Mireia del Toro Riera, Carlos Alcalde Martín, Enrique Galán Gómez, Luis Gutiérrez Solana, María Dolores Lluch Fernández, Milagros Martí Herrero, Pilar Munguira Aguado, Juan Pérez Calvo.

Comunicación.56 Congreso de la Asociación Española de Pediatría

Barcelona, 7-9 de Junio del 2007.

148. ANOMALIAS CONGENITAS DE LOS PARES CRANEALES. ESTUDIO DE UNA FAMILIA.

María del Pilar Martín-Tamayo Blázquez, Cristina Cáceres Marzal, Julian Vaquerizo

Madrid, Santiago Miguel Fernandez Hernandez, Enrique Galán Gómez

Poster. 56 Congreso de la Asociación Española de Pediatría

Barcelona, 7-9 de Junio del 2007.

149. SINDROME DE HUNTER. RESPUESTA AL TRATAMIENTO.

Moisés Zambrano Castaño, María Luisa Moreno Tejero, Ana Guerrero Rico, Ana María Grande Tejada, Enrique Galán Gómez, Julian Vaquerizo Madrid, Cristina Cáceres Marzal, Juan José Cardesa García.

Poster. 56 Congreso de la Asociación Española de Pediatría

Barcelona, 7-9 de Junio del 2007.

150. SPANISH PATIENTS WITH HUNTER SINDROME: RESULTS FROM THE HUNTER OUTCOME SURVEY.

M. Miseraschs, M del Toro, C Alacalde, E Galán, L Gonzalez, MD Lluch, M Marti, P Munguira y JI Perez

Poster. 56 Congreso de la Sociedad Española de Pediatría. Barcelona 7-9 de Junio de 2007

151. DELECIÓN TERMINAL 11Q23: IMPORTANCIA DEL CARIOTIPO DE

ALTA RESOLUCION EN PACIENTES DISMORFICOS CON RETRASO MENTAL.

Juan José Morales, Ines Bueno Martinez, Enrique Galán Gómez, Feliciano J. Ramos

Fuentes.

Poster. 56 Congreso de la Asociación Española de
Pediatria

Barcelona, 7-9 de Junio del
2007.

Poster. XXIV Congreso nacional de Genética Humana y XV Reunión Anual de la SEGCD. Alicante 19-21 de Septiembre del 2007,

152. LIMITACIONES Y SENSIBILIDAD DELA QF-PCR EN LA DETECCION DE LAS ANOMALIAS DE LOS CROMOSOMAS SEXUALES.

Ledesma MC, Carbonell Perez JM, Vallcorba I, Doblaré Castellanos E, Sanchez Gutierrez ME, Galán Gomez E, Mendez Perez P, Nuñez Estevez M, Rodríguez Lopez R

Comunicación. XXIV Congreso nacional de Genética Humana y XV Reunión Anual de la SEGCD. Alicante 19-21 de Septiembre del 2007.

153. EFICACIA DEL TRATAMIENTO ENZIMATICO DE REEMPLAZO EN UN NIÑO DE 3 AÑOS AFECTO DE SINDROME DE HUNTER.

Enrique Galán Gomez, Ana Guerrero Rico, Moisés Zambrano Castaño, Maria Luisa Moreno Tejero, Ana Maria Grande Tejada, Santiago Fernandez, Hernandez, Julian Vaquerizo Madrid y JJ Cardesa García.

Poster. XXIV Congreso nacional de Genética Humana y XV Reunión Anual de la SEGCD. Alicante 19-21 de Septiembre del 2007

154. SINDROME DE ANGELMAN.

Maria Luisa Moreno Tejero, Ana Guerrero Rico, Cristina Caceres Marzal, Concepción Ortiz Barquero, Enrique Galán Gómez y Santiago Fernandez Hernandez Poster. XCIV Reunión Científica de la SPAOE. Cordoba 18-19 de Enero del 2008

155. Poster Electrónico. XVII Reunión Anual de la Sociedad de Genética Clínica y Dsiportfológica de la AE.

Moderadores: Ines Bueno Martínez, Enrique Galán Gómez, Mercedes Artigas

López. Zaragoza, 4-6 de junio de 2008.

156. CASOS CLINICOS EN GENETICA CLINICA Y
DISMORFOLOGIA.

XVII Reunión Anual de la Sociedad de Genética Clínica y Dsiportológica de la AE. Comunicación: Galán Gómez E.
Zaragoza, 4-6 de junio de 2008.

157. SINDROME DE WOLF-HIRSCHHORN: DIAGNOSTICO NEONATAL EN UN RECIEN NACIDO PRETÉRMINO.

Naranjo Vivas E., Galán Gómez E., Cordero Carrasco JL., Ortiz Barquero C., Cabezas Segurado F., Villar Galván V. y Cardesa García JJ.

Poster. XCV Reunión de la Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental, y Extremadura, y XVII Congreso de las Sociedades de Pediatría de Andalucía Occidental, Oriental y Extremadura. Cáceres, 7-8 de noviembre de 2008.

158. SINDROME PARAGANGLIONAR FAMILIAR.

Moreno Tejero ML; Pintor Trebejo MI; Guerrero Rico A y Galán Gómez E.

Comunicación. XCV Reunión de la Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental, y Extremadura, y XVII Congreso de las Sociedades de Pediatría de Andalucía Occidental, Oriental y Extremadura. Cáceres, 7-8 de noviembre de 2008.

159 “MALFORMACIONES DIGESTIVAS Y SU ASOCIACION A PATOLOGIA SINDROMICA Y DEFECTOS CONGENITOS”.

E. Enriquez, E. Blesa, R. Ayuso y E. Galán

Comunicación. XLVIII Congreso de la Sociedad Española de Cirugía Pediátrica. Sevilla, 20-23 de mayo de 2009.

160. INSUFICIENCIA SUPRARRENAL TRAS SUPRESION BRUSCA DE CORTICOIDES TOPICOS

Capataz Ledesma M, Zapallo Reales C, Mendez Perz P, Fuenets Bolaños N, Sardina Gonzalez MD, Galán Gomez E

Poster. XXXIX Reunión de la Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura y XVIII Congreso de las Sociedades de Pediatría de Andalucía Oriental,

Occidental y Extremadura

Granada 1-2 de Octubre del 2010.

161. SINDROME DE ALLGROVE. HALLAZGO DE UNA MUTACION NO DESCRITA.

M Capataz Ledesma, JJ Tejado Balsera, P Mendez Perez, J Vaquerizo Madrid, R Rodríguez Lpez y E Galán Gómez

Poster. XCIX Reunión de la Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura

Badajoz, 2 de Abril del 2011

162. LINFEDEMA PRIMARIO PRECOZ.

A Salguero Romero, V Villar Galván, P Asensio Gonzalez, CI Zapallo Reales, IM Ceballos Rodríguez, E Galán Gómez

Poster. XCIX Reunión de la Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura

Badajoz, 2 de Abril del 2011

163. SINDROME DE ALLGROVE. HALLAZGO DE UNA NUEVA MUTACION EN EL GEN AAAS.

M Capataz Ledesma, JJ Tejado Balsera, P Mendez Perez, J Vaquerizo Madrid, R Rodríguez Lpez y E Galán Gómez

60 Congreso de la Asociación Española de Pediatría. Valladolid 16-18 de Junio del 2011

Presentada tambien en la XX Reunión Anueal del ECEMC. Albacete, Octubre 2011

164. SINDROME DE TREACHER-COLLINS

IM Ceballos Rodríguez, P Mendez Perez, JJ Tejado Balsera, C marquinez, E Galán

Gómez, S Arias

Poster. C Reunión de la Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y

Extremadura y I Reunión Conjunta con la Sociedad Andaluza de Neumología

Pediatrica

Jerez de la Frontera, Cadiz, 26 de Noviembre del 2011

165. PACIENTE CON ANOMALIAS ESQUELETICAS Y OSIFICACION MUSCULAR. JJ Tejado Balsera, MP Mendez Perez, IM Ceballos Rodríguez, MG Membrillo Lucena, Muñoz Nuñez MR, E Galán Gómez, S Arias Castro, JA Constantino Cabrera, MT Porcel Lopez.

Poster. C Reunión de la Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura y I Reunión Conjunta con la Sociedad Andaluza de Neumología Pediatrica

Jerez de la Frontera, Cadiz, 26 de Noviembre del 2011

10.2. COMUNICACIONES PRESENTADAS A CONGRESOS INTERNACIONALES

1. " BAJA TASA DE COBERTURA VACUNAL FRENTE LA SARAMPIÓN

". Comunicación. III Jornadas Luso-Espanholas de Pediatria

Social.

Sociedade Portuguesa de Pediatria.

Lisboa (Portugal), Noviembre 1986.

2. " MENINGITIS POR BRUCELLA EN LA INFANCIA. A PROPÓSITO DE 2 CASOS ".

Comunicacion. I Congresso Ibérico de Doenças Infecciosas e Microbiologia Clínica.

Funchal (Madeira), Enero 1989.

3. " KABUKI MAKE-UP (NIIKAWA-KUROKI) SYNDROME IN FIVE SPANISH CHILDREN ".

Communication. 8th International Congress of Human Genetics. Washington (USA), Octubre 1991.

4. " CUTIS VERTICIS GYRATA IN A NEONATE WITH TURNER SYNDROME

". Communication. XIIIth European Congress of Perinatal Medicine.

Amsterdam, (Holanda), Mayo 1992.

5. " NEONATAL CLINICAL ONSET OF PRIMARE TYPE I HYPERLIPOPROTEINEMIA ".

Communication. XIIIth European Congress of Perinatal Medicine. Amsterdam (Holanda), Mayo 1992.

6. " KABUKI MAKE-UP SYNDROME DIAGNOSED IN NEONATAL PERIOD. A INHERITABLE SYNDROME ? ".

Communication. XIIIth European Congress of Perinatal Medicine. Amsterdam (Holanda), Mayo 1992.

7. " SINDROME DE KABUKI MAKE-UP (NIIKAWA-KUROKI).
ANOMALIAS CARDIACAS ASOCIADAS ".

Comunicación. V Congreso Latino de Cardiología
Pediátrica. Extremadura, Octubre 1992.

8. " EHLERS-DANLOS SYNDROME AND PERIPHERAL NEUROPATHY

". Presentada en los siguientes congresos:

- Comunicación. 25th Clinical Genetics Conference of March of Dimes Birth Defects Foundation. Kissimmee, Florida (USA). 13 a 15 de Marzo 1994.
- Comunicación. 1st Annual Meeting of American College of Medical Genetics. Kissimmee, Florida (USA). 16 y 17 de Marzo 1994.

9. "CLITORAL INVOLVEMENT IN NEUROFIBROMATOSIS".

Communication. 10th Clinical Care Symposium on
Neurofibromatosis. Kissimmee.
Florida (USA). 13 de Marzo 1994.

10. "EXAMINATION OF TISSUE HETEROGENEITY AND CLONAL
EVOLUTION IN A CASE OF WILMS' TUMOR USING A COMBINATION OF
METAPHASE CYTOGENETICS AND INTERPHASE MOLECULAR
CYTOGENETICS". Communication. 19th Annual Meeting of the Association of
Cytogenetics Technologist.
San Diego. California (USA). 5-8 de Mayo de 1994.

11. "MANNOSIDOSIS: TWO SIBLINGS WITH DIFFERENT
GENE EXPRESSIVITY".

- Communication. 2nd Annual Fellow's Day. All Children Hospital. St.
Petersburg. Florida (USA). 26 de Mayo de 1994.

12. "FRAGILE X SYNDROME ASSOCIATED WITH MICROCEPHALY AND HYPOPLASTIC CORPUS CALLOSUM".

Presentada en los siguientes congresos:

- Communication. 2nd Annual Fellow's Day. All Children Hospital. St. Petersburg. Florida (USA). 26 de Mayo de 1994.

13. "TRACHEOESOPHAGEAL ANOMALIES AS PART OF THE OCULO-AURICOVERTEBRAL SPECTRUM".

- Communication. 2nd Annual Fellow's Day. All Children Hospital. St. Petersburg. Florida (USA). 26 de Mayo de 1994.

14. "ECTODERMAL DYSPLASIA WITH BRACHYDACTYLY, SHORT STATURE AND AGENESIS OF CORPUS CALLOSUM".

Presentada en los siguientes congresos:

- Communication. 17th Summer Meeting of Southern Genetics Group. Litchfield. South Carolina (USA). 7 a 9 de julio de 1994.
- Communication. XV David W. Smith Workshop on Malformations and Morphogenesis. Tampa. Florida. (USA). 4 a 9 de Agosto de 1994.

15. "OCULODENTODIGITAL SYNDROME ASSOCIATED WITH TURNER SYNDROME. A CASE REPORT".

Communication. 17th Summer Meeting of Southern Genetics Group. Litchfield. South Carolina (USA). 7 a 9 de julio de 1994.

16. "JADASSOHN NEVUS PHAKOMATOSIS AND NEUROFIBROMATOSIS TYPE 2".

Communication. XV David W. Smith Workshop on Malformations and Morphogenesis.
Tampa. Florida. (USA). 4 a 9 de Agosto de 1994.

17. "REPRODUCTION IN A MOSAIC CRI-DU-CHAT PATIENT".

Communication. 44th Annual Meeting of the American Society of Human Genetics. Montreal. Quebec. Canada. 18 a 22 de Octubre de 1994.

18. " ANESTESIA PARA UN CASO DE SINDROME DE EHLER-DANLOS

". Comunicación. X Congresso Luso-Espanhol de Anestesiología. Coimbra (Portugal). Maio, 1995.

19. THE TRISOMY 5 (5q31-qter) SYNDROME. A CASE DUE TO DE NOVO REARRANGEMENT.

Comunicación. Presentada a los siguientes congresos:

- 46th Annual Meeting of the American Society of Human Genetics. San Francisco (California, USA). October, 1996.

- XIX Reunión Anual del ECEMC.

Murcia, 21-23 de Noviembre de 1996.

20. "SINDROME UROFACIAL DE OCHOA: TRASTORNOS VESICOESFINTERIANOS Y MANEJO MEDICAMENTOSO PRIMARIO". Comunicación. Reunión Internacional del Grupo Uropediátrico de la AEP. Málaga, 4-5 Noviembre de 1996.

21. " ENFOQUE ANESTESICO EN SOSPECHA DE SINDROME DE MORQUIO".

Comunicación. II Reunión Internacional de Actualizaciones en Anestesia Pediátrica. Madrid, 7-9 de Noviembre de 1996.

22. " OCHOA SYNDROME. A NEW FAMILY "

Comunicación. 29th Annual Meeting of the European Society of Human Genetics. Genova, Italia, 18-21 de mayo de 1997.

23. "KABUKI MAKE-UP SYNDROME (NIIKAWA-KUROKI) IN TWO BROTHERS"

Enrique Galán-Gómez, Jose M. Carbonell-Perez, Julia Saenz-Hurtado, Juan J. Cardesa-García.

Communication. David W. Smith Workshop on malformatins and Morphogenesis. Schlangendad, Alemania. 3-9 de Agosto del 1999

24. "MIXOPLIDY

47,XXX/94,XXXXXX" Comunicación.

XIIIth European Meeting on Dysmorphology

Le Bischemberg, France. Agosto 2002

25. ATRESIA DUODENAL, ATRESIA DE VIAS BILIARES EXTRAHEPATICAS, HIPOPLASIA PANCREATICA, MALROTACION INTESTINAL Y BAJO PESO PARA LA EDAD GESTACIONAL. CONFIRMACION DE UN NUEVO SÍNDROME

Póster. III Congresso Iberico de Cirurgia

Pediatrica. Madeira, 18-20 Mayo 2005.

26. HOSPITAL FREQUENCY OF RARE DISEASES ACCORDING TO THE MINIMUM GROUP HOSPITAL DISCRHARGE DATABASES (MBDS) OF THE AUTONOMOUS COMMUNITY OF EXTREMADURA (SPAIN).

Priscila Giraldo Matamoras, Maria Zambrano Casimiro, Julian Mauro Ramos Aceitero, Jose Felipe Sanchez Cancho, Maria del Mar Alvarez Diaz, Maria de los Angeles García Bazaga, Pedro García Ramos y Enrique Galán Gómez.

Poster. Congreso Europeo sobre Enfermedades Raras (ECRD) 2005. Luxemburgo, 21 y 22 de Junio del 2005.

27. PREVALENCE OF RARE DISEASES DETERMINED BY A SPECIFIC INFORMATION SYSTEM.

Curriculum Vitae

Maria Zambrano
Sanchez

Casimiro,

Priscila

Giraldo

Matamoros,

Enrique Galán

Jose Felipe

Cancho, Maria de los Angeles García Bazaga, Maria del Mar Alvarez Diaz, Pedro

García Ramos, Enrique Galán Gómez y Julian Mauro Ramos

Aceitero Poster. Congreso Europeo sobre Enfermedades Raras (ECRD) 2005. Luxemburgo, 21 y 22 de Junio del 2005
MATION SYSTEM.

28. MOLECULAR CHARACTERIZATION OF A MOSAICISM WITH A COMPLEX CHROMOSOME REARRANGEMENT: EVIDENCE FOR COINCIDENT CHROMOSOME HEALING BY TELOMERE CAPTURE AND NEO-TELOMERE FORMATION.

E Chabchoub, L Rodriguez, E Galán, E Mansilla, ML Martinez Fernandez, ML Martinez Frias, JP Fryns and JR Vermeesch.

Poster. European Human Genetics Conference. June 16-19, 2007. Nice France. Organización: European Society of Human Genetics

29. SMN1 MUTATION ANALYSIS IN 803 SPANISH SPINAL MUSCULAR ATROPHY PATIENTS.

L Alias. MJ Barcelo, C Hernandez Chico, JM Millan, S Alcover, I Cusco, E Also, Y Martin, L Saez, E Aller, E Galan, S Lopez, M Fernandez Burriel, M Baiget, EF Tizzano.

Poster. European Human Genetics Conference. June 16-19, 2007. Nice France. Organización: European Society of Human Genetics

30. CLINICAL PHENOTYPE OF ITALIAN PATIENTS WITH HUNTER SYNDROME: DATA FROM HOS-THE HUNTER OUTCOME SURVEY.

Parini R, Metzi, Sala S, Rigoldi M, Rampazzo A, Gabrielli O, DiRocco M, Ricci R, Castorina M, Cigognani A, Scarpa M and HOS Group (Enrique Galán)

Poster. Annual Symposium of SSIEM. September 2-5, 2008.

Lisboa. Organización: SSIEM.

31. CHARACTERISTICS OF PATIENTS WITH HUNTER SYNDROME IN SPAIN AND PORTUGAL COMPARED WITH THOSE IN THE REST OF THE WORLD: ANALYSIS OF DATA FROM HOS-THE HUNTER OUTCOME SURVEY

Guillem Pintos-Morell, Elisa Leao Teles, Mireia del Toro Riera, Michael Beck, Roberto Giugliani, Rick Martin, Joseph Muenzer, Ed Wraith on behalf of the HOS Investigators in Spain and Portugal (Enrique Galán).

Poster. Annual Symposium of SSIEM. September 2-5, 2008.

Lisboa. Organización: SSIEM

32. PATIENT WITH AN INHERITED DELETION OF 6q25.2-q25.3

JM Carbonell Perez, R Rodriguez Lopez. E Galan Gómez, RM Lago Leston, J Saenz

Hurtado, E Sanchez Gutierrez, L Vargas

Perez. Poster

33. THE PREVALENCE AND CHARACTERIZATION OF RESPIRATORY INVOLVEMENT OF HUNTER SYNDROME IN THE HUNTER OUTCOME SURVEY. Burton et al (HOS Investigators, Galán E.

Poster. Lysosomal Disease Network, 10-12 Febrero 2010. Miami, Florida, USA.

34. SAFETY OF DURSULFASE IN PATIENTS AGED 5 YEARS AND YOUNGER IN THE HUNTER OUTCOME SURVEY

Muenzer et al. (HOS Investigators, Galán E)

Communication. American College of Medical Genetics. 24-28 Marzo del 2010

35. EAR-NOSE-THROAT SYMPTOMS IN PATIENTS WITH MUCOPOLYSACCHARIDOSIS II (HUNTER SYNDROME).

Keilman et al (HOS Investigators, Galán E)

Communication.German ENT Society. 12-16 de Mayo
2010.

36. EAR-NOSE-THROAT MANIFESTATIONS IN HUNTER SYNDROME
(SPANISH

HOS PATIENTS)

Rodriguez Gonzalez- Herrero et al. (HOS Investigators, Galán E)

Poster. European Society of Paediatric Otorhinolaryngology. 5-8 de Junio del 2010.

37. EAR-NOSE-THROAT SYMPTOMS IN PATIENTS WITH MUCOPOLYSACCHARIDOS II (HUNTER SYNDROME): DATA FROM THE HUNTER OUTCOME SURVEY

Keilman et al (HOS Investigators, Galán E).

Poster. European Society of Paediatric Otorhinolaryngology. 5-8 de Junio del 2010.

38. SURGICAL INTERVENTIONS PERFORMED BEFORE 3 YEARS OF AGE IN PATIENTS WITH MUCOPOLYSACCHARIDOS TYPE II (HUNTER SYNDROME): DATA FROM THE HUNTER OUTCOME SURVEY.

Jones et al (HOS Investigators, Galán E).

Communication. 11th International Mucopolysaccharidosis Symposium, 23-27 Junio

2010. Adelaide, South Australia.

39. HUNTER OUTCOME SURVEY (HOS): CHARACTERIZATION OF HUNTER SYNDROME PATIENTS FROM TAIWAN.

Lin et al. (HOS Investigators, Galán E).

Communication. 11th International Mucopolysaccharidosis Symposium, 23-27 Junio

2010. Adelaide, South Australia.

40. THE HUNTER OUTCOME SURVEY: ADVANCING THE UNDERSTANDING

OF MUCOPOLYSACCHARIDOS TYPE II

Beck et al. (HOS Investigators, Galán E).

Communication. 11th International Mucopolysaccharidosis Symposium, 23-27 Junio

2010. Adelaide, South Australia.

41. EFFECTIVENESS OF IDURSAULFATASE FOR HUNTER SYNDROME IN

EUROPEAN PATIENTS ENROLLED IN THE HUNTER OUTCOME

SURVEY Guillen Navarro E et al (HOS Investigators, Galán E).

Communication. Society for the Study of inborn Errors of Metabolism. 31 de agosto a

3 de Septiembre, 2010.

42. MULTIPLE OPERATIONS IN INDIVIDUALS WITH MUCOPOLYSACCHARIDOS TYPE II (MPS II): DATA FROM THE HUNTER OUTCOME SURVEY

Giugliani et al. (HOS Investigators, Galán E).

Communication. Society for the Study of inborn Errors of Metabolism. 31 de agosto a

3 de Septiembre, 2010

43. EARLY CLINICAL MANIFESTATIONS OF HUNTER SYNDROME IN EUROPE: DATA FROM THE HUNTER OUTCOME SURVEY

Tylki-Szymanska et al (HOS Investigators, Galán E).

3rd Congress of European Academy of Paediatrics (EAP) in collaboration with European

Society for Paediatric Research. 23-26 Octubre del 2010

44. HUNTER OUTCOME SURVEY: ADVANCING THE UNDERSTANDING OF MUCOPOLYSACCHARIDOSIS TYPE II IN LATIN AMERICA

Amartino et al. (HOS Investigators, Galán E).

XXX Congreso Argentino de Neurología Infantil. 5-10 de Noviembre del 2010.

45. ORTHOPEDIC MANIFESTATIONS OF HUNTER SYNDROME: DATA FROM THE HUNTER OUTCOME SURVEY.

Link et al (HOS Investigators, Galán E).

10th International Workshop on Lysosomal Storage Disorders. 3-4 de Diciembre del 2010

46. SURGERIES IN MPSII: DATA FROM
HOS Parini et al. (HOS Investigators, Galán
E).

10th International Workshop on Lysosomal Storage Disorders. 3-4 de Diciembre del 2010

47. NEURONAL AND NON-NEURONAL FORMS OF MPSII BASED ON A
REVIEW OF DATA FROM THE HUNTER OUTCOME SURVEY

Jardim et al. (HOS Investigators, Galán E).

10th International Workshop on Lysosomal Storage Disorders. 3-4 de Diciembre del 2010

11. PONENCIAS, MESAS REDONDAS, CONFERENCIAS

1. Ponencia. INCIDENCIA DE FIEBRE BOTONOSA EN NUESTRO MEDIO. . VII Symposium Nacional de Pediatría Social. Badajoz, Octubre 1985.
2. Ponencia. " INDICADORES DE SALUD EN EL MEDIO RURAL ". VII Symposium Nacional de Pediatría Social Badajoz, Octubre 1985.
3. Ponencia. " QUIMIOTERAPIA ANTIINFECCIOSA NEONATAL "VII Reunión Nacional de Medicina Perinatal. Badajoz, Noviembre 1985
4. Conferencia. " MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE ORIGEN GENÉTICO". Curso monográfico de doctorado " Genética y Pediatría ". Cátedra de Pediatría. Facultad de Medicina. Badajoz 1988
5. Conferencia. INDICACIONES Y TÉCNICAS DEL ESTUDIO GENÉTICO. Curso monográfico de doctorado " Genética y Pediatría ". Cátedra de Pediatría. Facultad de Medicina. Badajoz 1988.
6. Ponencia. " TRANSFORMACIONES ECOLÓGICAS: LAS INFECCIONES TRANSMITIDAS POR INSECTOS EN LA ACTUALIDAD XXI Reunión Anual de la AEP. Granada, Septiembre 1989.
7. Ponencia. APNEAS EN EL SUEÑO Mesa Redonda sobre Trastornos del sueño en la infancia ". LXX Reunión Científica de la SPAOE. Cáceres, Diciembre 1990.
8. Conferencia. "RETRASO MENTAL DE ORIGEN GENÉTICO ".Curso para personal sanitario y docente. Fundación Mapache. Badajoz 1991.
9. Conferencia. " IMPORTANCIA Y REPERCUSIÓN DE LOS DEFECTOS CONGÉNITOS ". AVANCES EN MALFORMACIONES CONGÉNITAS Y PREVENCIÓN DE LAS MINUSVALIAS ".Curso monográfico de doctorado " Departamento de Patología y Clínicas Humanas, Área de Pediatría. Facultad de Medicina. Badajoz, 1993.
10. Ponencia. " AVANCES EN ENFERMEDADES INFECCIOSAS: GENETICA, INMUNIDAD E INFECCIONES ". XIII Reunión Conjunta de de las Sociedades de Pediatría de Andalucía. Occidental, Extremadura y Andalucía Oriental.

Granada, Marzo-Abril, 1995.

11. Conferencia: DEFECTOS CONGÉNITOS EN EL HOSPITAL MATERNO INFANTIL DE BADAJOZ. Jornada regional sobre: diagnóstico precoz de minusvalías. Junta de Extremadura, Consejería de Bienestar Social. Badajoz
15 de mayo de 1995.
12. Conferencia sobre: "SÍNDROME DE ANGELMAN." Curso sobre "enfermedades neuromusculares". Dirección Provincial del Ingreso de Badajoz. Badajoz, 10, 11, 17 y 18 de Noviembre de 1995.
13. Conferencia. "FUTURO DE LA GENÉTICA Y DE LA TERAPIA GÉNICA". CURSO SOBRE "ENFERMEDADES NEUROMUSCULARES. Dirección Provincial del Ingreso de Badajoz. Badajoz, 10, 11, 17 y 18 de Noviembre de 1995.
14. Conferencia " SÍNDROME CATCH-22. PUESTA AL DÍA ". CURSO DE DOCTORADO: AVANCES EN MALFORMACIONES CONGÉNITAS". Departamento de Patología y Clínicas Humanas, Área de Pediatría. Facultad de Medicina. Badajoz, Septiembre 1996.
15. Ponencia." GENÉTICA DE LA OBESIDAD". Curso de Formación Continuada para Médicos de Atención Primaria "Obesidad". Cáceres, 13-15 de Octubre de 1997.
16. Ponencia. "REDUCCIONES DE EXTREMIDADES EN LAS ANOMALIAS CROMOSÓMICAS." XX Reunión Anual del ECEMC. Valladolid, 16-18 de Octubre de 1997.
17. Conferencia: "TRASTORNOS GENÉTICOS Y SU PREVENCIÓN ".Curso: "DEFICIENCIA MENTAL Y SALUD". Escuela de Administración Pública de Extremadura. Mérida, 4,5,6 y 7 de Noviembre de 1997.
18. Ponencia. DISPLASIAS ÓSEAS: DEL DIAGNÓSTICO CLÍNICO- RADIOLOGICO A LAS BASES MOLECULARES". Mesa Redonda:" Dismorfología y genes del desarrollo". XX Congreso Español Extraordinario de Pediatría. Málaga, 10-13 de Junio de 1998.
19. Ponencia. "SÍNDROME DE KABUKI". XXI Reunión Anual del ECEMC.

- Valencia 9-11 de Octubre de 1998.
20. Conferencia: TÉCNICAS GENÉTICAS. CURSO: “NUEVAS TÉCNICAS DE ANALISIS Y LABORATORIO”. Facultad de Medicina, Dpto. de Fisiología Médica. Badajoz 21 de octubre de 1998.
 21. Conferencia: GENÉTICA DE LA ENFERMEDAD CELIACA. Jornada: Estado actual de la enfermedad celiaca. Asociación Celiaca de Extremadura. Facultad de Medicina, Badajoz 12 de Noviembre de 1998.
 22. Conferencia. SÍNDROME DE DOWN. ASPECTOS CLINICOS, DIAGNOSTICO PRENATAL Y MANEJO. Asociación S de Down de Badajoz. Badajoz, 25 de febrero de 1999.
 23. Conferencia. SÍNDROMES DE MICRODELECIÓN CURSO SOBRE PREVENCIÓN DE DEFICIENCIAS. Badajoz 5-7 Mayo de 1999.
 24. Conferencia. GENÉTICA Y PSIQUIATRÍA INFANTIL II Curso de Psiquiatría Evolutiva. Hospital Infanta Cristina, Badajoz. 13 de abril del 2000.
 25. Conferencia. PROTOCOLOS EN EL DIAGNOSTICO DEL RETRASO MENTAL. Genética Humana Hoy. Jornadas abiertas dentro del curso de formación de Especialistas en Genética Clínica. Palma de Mallorca 26 de mayo del 2000.
 26. Conferencia: PREVENCIÓN PRIMARIA DE SORDERAS Jornadas Hispano Lusas sobre Hipoacusias Infantiles. Badajoz 5-7 Octubre del 2000.
 27. Conferencia. ESTUDIO GENÉTICO DE LOS NIÑOS CON RETRASO MENTAL. XXIII Reunión Anual del ECEMC. Badajoz 9-12 Noviembre del 2000.
 28. Ponencia. EL LABORATORIO DE CITOGENÉTICA EN DISMORFOLOGÍA. Galán Gómez E, Cardesa García JJ, Carbonell Pérez JJ, Sáenz Hurtado J, Luque Salas M y Cáceres Marzal C. 50 Congreso de la asociación Española de Pediatría. Cádiz 30 de mayo a 2 de junio del 2001.
 29. Ponencia. FIBROSIS QUÍSTICA DE PÁNCREAS. Curso sobre

Prevención de Minusvalías. Badajoz 23 a 26 de Octubre del 2001.

30. Mesa redonda EL GENOMA HUMANO. APLICACIONES A LA PRÁCTICA

- PEDIATRICA. Introducción. . LXXXVI Reunión Científica de la Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura, Badajoz 24 de Noviembre del 2001.
31. Sesión Plenaria. APLICACIONES PRACTICAS DEL GENOMA HUMANO.
- Moderador e Introducción Galán Gómez E. 51 Congreso de la Asociación Española de Pediatría. Bilbao, 16-18 de Junio del 2002.
32. Conferencia .XIII SINDROME DE TURNER Y GENETICA Curso de Actualizaciones en Endocrinología Pediátrica para atención primaria. Hospital Infantil La Paz. Madrid 23 abril 2003.
33. Ponencia. GENETICA Y AUTISMO Congreso Autismo y Familia. Mirando hacia el futuro. Badajoz 7-9 Noviembre 2003.
34. Ponencia. GENETICA Y TDAH 1ª Reunión Internacional sobre Hiperactividad en Badajoz. Badajoz, 21-22 de Noviembre del 2003.
35. Coordinador y ponente CURSO DE 12 HORAS LECTIVAS DE “CONOCIMIENTO DE ENFERMEDADES RARAS. INTRODUCCION A LA GENETICA CLINICA”. Escuela de Ciencias de la Salud. Badajoz 2, 13 y 16 de Diciembre del 2003.
36. Ponencia: DIAGNOSTICO PRENATAL Y CONSEJO GENETICO. Curso diagnostico y tratamiento de enfermedades del adulto de base genética. Escuela de salud, Badajoz 20 de Noviembre 2003.
37. Ponencia. EL CONSEJO GENETICO EN DISMORFOLOGÍA VII Jornada de Actualización en Genética Humana “Consejo Genético”. Madrid, 8 de Mayo del 2004.
38. Ponencia: CONSEJO GENETICO. III Curso de Actualización en Audiología. Badajoz 21 Mayo 2004.
39. Ponencia. HERENCIA Y DIAGNÓSTICO GENÉTICO. Mesa redonda: Aspectos generales de los errores congénitos del metabolismo. 53 Congreso de la Asociación Española de Pediatría y I Reunión Nacional de

Errores Innatos del Metabolismo.. Madrid 17-19 Junio 2004.

40. Ponencia. MARFAN Y AFINES. Mesa Redonda: Hipercrecimientos. 53

- Congreso de la Asociación Española de Pediatría y I Reunión Nacional de Errores Innatos del Metabolismo. Madrid 17-19 Junio 2004
41. Conferencia. ANOMALIAS CROMOSOMICAS NUMERICAS Y ESTRUCTURALES. Curso: Actualización clínica de las enfermedades raras de la red REpIER. 1ª parte. Escuela Nacional de Sanidad. Madrid 24 de Noviembre del 2004.
 42. Conferencia: GONOSOMOPATIAS. Curso: Actualización clínica de las enfermedades raras de la red REpIER. 1ª parte. Escuela Nacional de Sanidad. Madrid 24 de Noviembre del 2004.
 43. Conferencia: DIAGNOSTICO PRENATAL. Curso: Actualización clínica de las enfermedades raras de la red REpIER. 1ª parte. Escuela Nacional de Sanidad. Madrid 24 de Noviembre del 2004.
 44. Conferencia: ASPECTOS ESPECIALES. ESTUDIO DEL RETRASO MENTAL. Curso: Actualización clínica de las enfermedades raras de la red REpIER. 1ª parte. Escuela Nacional de Sanidad. Madrid 24 de Noviembre del 2004.
 45. Conferencia. CONSEJO GENETICO. VALORACION GENETICA DE LOS PACIENTES CON ENFERMEDADES POCO FRECUENTES. Curso: Actualización clínica de las enfermedades raras de la red REpIER. 1ª parte. Escuela Nacional de Sanidad. Madrid 24 de Noviembre del 2004.
 46. Conferencia. DIAGNOSTICO PRENATAL Y CONSEJO GENETICO EN EL CAMPO DE LOS ERRORES INNATOS DEL METABOLISMO. Jornadas sobre Errores Innatos del Metabolismo. XX Aniversario de programas de cribado en Extremadura. Badajoz 26-27 Enero, 2005.
 47. Ponencia. MUCOPOLISACARIDOSIS. Symposium: Actualización en enfermedades de Deposito Lisosomal. Badajoz, 14 Mayo 2005.
 48. Conferencia. MUTACIONES GÉNICAS QUE CAUSAN SÍNDROMES RAROS CON MALFORMACIONES CONGÉNITAS MÁS O MENOS GRAVES. PAUTAS PARA SU RECONOCIMIENTO O SOSPECHA EN LA ATENCIÓN PRIMARIA, Y ACCIONES POSIBLES. Curso de Actualización

- de los conocimientos generales de la Enfermedades Raras. Introducción al concepto y problemática de las enfermedades raras. RED REpIER. Madrid, 5 de Octubre 2005.
49. Conferencia. SISTEMAS ACTUALES DE ANÁLISIS PARA RECONOCER ALTERACIONES CRÍPTICAS DE LOS CROMOSOMAS COMO CAUSA DE DE ER. PAUTAS PARA SOSPECHARLAS POR EL MÉDICO GENERAL Y/O DE ATENCIÓN PRIMARIA. Curso de Actualización de los conocimientos generales de la Enfermedades Raras. Introducción al concepto y problemática de las enfermedades raras. RED REpIER. Madrid, 5 de Octubre 2005.
50. Conferencia. CONSEJO GENETICO DE LOS ERRORES INNATOS DEL METABOLISMO. Curso: Jornada Médica de la Asociación PKU y OTM de Extremadura. Badajoz. 29 de Octubre del 2005.
51. Ponencia. SINDROMES GENETICOS QUE CURSAN CON HIPERACTIVIDAD. 3ª Reunión Internacional sobre hiperactividad en Badajoz Badajoz 17-19 de Noviembre 2005.
52. Taller. TALLER DE CONSEJO GENETICO. 55 Congreso de la Asociación Española de Pediatría.
53. Ponencia. CONSEJO GENETICO. I Congreso Regional de Analistas Clínicos de Extremadura. Mérida, 20-21 Octubre del 2006.
54. Ponencia. IMPORTANCIA DE LA ASESORIA GENETICA. Xiv Congreso Latinoamericano de Pediatría. Punta Cana (Republica Dominicana) 5-10 de Noviembre del 2006
55. Conferencia. EL DESARROLLO FILOGENETICO DEL LENGUAJE HUMANO. 4ª reunión Internacional sobre Hiperactividad en Badajoz. Badajoz, 23-24 de noviembre del 2006.
56. Ponencia. Cariotipo de alta resolución. I Curso de avances en Genética clínica. Badajoz 29-30 de Noviembre del 2006.

57. Conferencia. EL CONSEJO GENETICO EN LAS
ENFERMEDADES RARAS. I Jornadas Extremeñas de Enfermeades
Raras. Badajoz 20 de

Abril del 2007.

58. Taller. CONSEJO GENETICO. 56 Congreso de la Asociación Española de

Pediatría. Barcelona, 7-9 de Junio del 2007

59. Ponencia. GENETICA DE LAS ENFERMEADES CARDIOVASCULARES.

¿PARA CUANDO EL CONSEJO GENETICO?. Jornadas de Investigación

Biomédica en Extremadura. Don Benito (Badajoz), 15-16 de Junio del 2007

60. Moderador de la Mesa Redonda "ULTIMOS AVANCES EN LA ATENCION SOCIO SANITARIA A PACIENTES CON EERR. II Jornadas Extremeñas de Enfermedades Raras. Cáceres 19 de abril de 2008.

61. Ponencia. GENETICA CLINICA Y DISMORFOLOGIA. Mesa redonda de SPAOYEX "Avances en especialidades pediátricas". XCV Reunión de la Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental, y Extremadura, y XVII Congreso de las Sociedades de Pediatría de Andalucía Occidental, Oriental y Extremadura. Cáceres, 7-8 de noviembre de 2008.

62. Ponencia. ESTUDIO DE PORTADORES. CRIBADO NEONATAL. XVII Reunión Anual de la Sociedad de Genética Clínica y Dismorfología de la AEP. Zaragoza, 4-6 de junio de 2008.

63. PROYECTO. ESTUDIO CLINICO, EPIDEMIOLOGICO, MOLECULAR Y DE CALIDAD DE VIDA DE LOS PACIENTES AFECTOS DE ACONDROPLASIA EN ESPAÑA". I Jornada de Psicología, Logopedia y Fisioterapia en Acondroplasia. Granada, 18 de abril de 2009.

64. ESTUDIOS GENETICOS EN EL RETRASO MENTAL. Conferencia invitada. Hospital de Son Dureta. Palma de Mallorca. 26 de Junio del 2009

65. ESTUDIO DE PORTADORES. CRIBADO NEONATAL. Ponencia de la Mesa Redonda. Diagnóstico Genetico en niños. Revision y controversias. XVII Reunion de la SEGCD de la AEP, Zaragoza 4-6 de Junio del 2009

66. DIAGNOSTICO GENETICO PRESINTOMATICO/PORTADORES.

Conferencia invitada al XII Encuentro de Neonatología. Brujas, Bélgica. 26
de

Febrero del 2010

67. ESTUDIO CLINICO EPIDEMIOLOGICO Y MOLECULAR Y DE CALIDAD DE VIDA DE LOS PACIENTES AFECTOS DE ACONDROPLASIA EN ESPAÑA. Conferencia. IV Congreso internacional I+D+I en Acondroplasia: 10 años creando Red. Gijón. 9-11 de Octubre del 2010.

68. ASESORAMIENTO GENETICO. Conferencia invitada. Hospital de Ibiza. 29 de Octubre del 2010

69. DIAGNOSTICO Y ESTUDIOS GENETICOS EN EL TEA. Conferencia invitada. XX aniversario de Apnaba. Badajoz 14 de Diciembre del 2010

70. DIAGNOSTICO PRENATAL, ESTUDIO DE PORTADORES, DIAGNOSTICO POSTNATAL, Y DIAGNOSTICO PREIMPLANTACIONAL DE LAS ENFERMEDADES RARAS. Ponencia. Curso: Abordaje Integral de las enfermedades raras. Badajoz 29 de Marzo del 2011.

71. EL ESTUDIO GENETICO EN LAS ENFERMEDADES RARAS Y LA ATENCION A LOS PACIENTES PEDIATRICOS CON ENFERMEDADES RARAS. V Jornadas Extremeñas de Enfermedades Raras. Merida, Badajoz, 7 de Mayo del 2011.

.

12.CURSOS Y SEMINARIOS IMPARTIDOS

1. Curso monográfico de doctorado "Genética y pediatría Cátedra de Pediatría. Facultad de Medicina. Badajoz 1988
2. Curso monográfico de doctorado " Genética y Pediatría". Cátedra de Pediatría. Facultad de Medicina. Badajoz 1988.
3. Curso de preparación al M.I.R. para médicos generales. Ilustre Colegio Oficial de Médicos. Badajoz 1988, 1989 y 1990.
4. Curso de preparación al M.I.R. para médicos generales. Ilustre Colegio Oficial de Médicos. Badajoz 1991 y 1992
5. Curso para personal sanitario y docente. Fundación Mapache. Badajoz 1991.
6. Curso monográfico de doctorado " Departamento de Patología y Clínicas Humanas, Área de Pediatría. Facultad de Medicina. Badajoz, 1993.
7. Jornada regional sobre: diagnostico precoz de minusvalías. Junta de Extremadura, Consejería de Bienestar Social. Badajoz 15 de mayo de 1995.
8. Curso sobre "Enfermedades Neuromusculares. Dirección Provincial del Insero de Badajoz. Badajoz, 10, 11, 17 y 18 de Noviembre de 1995.
9. Curso de doctorado: AVANCES EN MALFORMACIONES CONGÉNITAS". Departamento de Patología y Clínicas Humanas, Área de Pediatría. Facultad de Medicina. Badajoz, Septiembre 1996.
10. Curso de Formación Continuada para Médicos de Atención Primaria
"Obesidad". Cáceres, 13-15 de Octubre de 1997.
11. Curso : "DEFICIENCIA MENTAL Y SALUD". Escuela de Administración Publica de Extremadura. Mérida, 4,5,6 y 7 de Noviembre de 1997.
12. Curso: "NUEVAS TÉCNICAS DE ANALISIS Y LABORATORIOS". Facultad de Medicina, Dpto. de Fisiología Médica. Badajoz 21 de octubre de 1998.
13. Jornada: Estado actual de la enfermedad celiaca. Asociación Celiaca de Extremadura. Facultad de Medicina, Badajoz 12 de Noviembre de 1998.
14. CURSO SOBRE PREVENCIÓN DE DEFICIENCIAS. Badajoz 5-7 Mayo

de

1999.

15. Curso de Psiquiatría Evolutiva. Hospital Infanta Cristina, Badajoz. 13 de abril

- del 2000.
16. Jornadas abiertas dentro del curso de formación de Especialistas en Genética Clínica. Palma de Mallorca 26 de mayo del 2000.
 17. Jornadas Hispano Lusas sobre Hipoacusias Infantiles. Badajoz 5-7 Octubre del 2000.
 18. Conferencia. ESTUDIO GENETICO DE LOS NIÑOS CON RETRASO MENTAL. XXIII Reunión Anual del ECEMC. Badajoz 9-12 Noviembre del 2000.
 19. Curso de Actualizaciones en endocrinología Pediátrica para atención primaria. Hospital Infantil La Paz. Madrid 23 abril 2003
 20. 1ª Reunión Internacional sobre Hiperactividad en Badajoz. Badajoz, 21-22 de Noviembre del 2003.
 21. Curso “CONOCIMIENTO DE ENFERMEDADES RARAS. INTRODUCCION A LA GENETICA CLINICA”. Escuela de Ciencias de la Salud. Badajoz 2, 13 y 16 de Diciembre del 2003.
 22. Curso diagnostico y tratamiento de enfermedades del adulto de base genética. Escuela de salud, Badajoz 20 de Noviembre 2003.
 23. VII Jornada de Actualización en Genética Humana “Consejo Genético”. Madrid, 8 de Mayo del 2004.
 24. III Curso de Actualización en Audiología. Badajoz 21 Mayo 2004.
 25. Curso: Actualización clínica de las enfermedades raras de la red REpIER. 1ª parte. Escuela Nacional de Sanidad. Madrid 24 de Noviembre del 2004.
 26. Curso: Actualización clínica de las enfermedades raras de la red REpIER. 1ª parte. Escuela Nacional de Sanidad. Madrid 24 de Noviembre del 2004.
 27. Jornadas sobre Errores Innatos del Metabolismo. XX Aniversario de programas de cribado en Extremadura. Badajoz 26-27 Enero, 2005.
 28. Symposium: Actualización en enfermedades de Deposito Lisosomal. Badajoz,

14 Mayo 2005.

29. Curso de Actualización de los conocimientos generales de la Enfermedades Raras. Introducción al concepto y problemática de las

- enfermedades raras. RED REPIER. Madrid, 5 de Octubre 2005.
30. Curso: Jornada Médica de la Asociación PKU y OTM de Extremadura. Badajoz. 29 de Octubre del 2005.
31. 3ª Reunión Internacional sobre hiperactividad en Badajoz. Badajoz 17-19 de Noviembre 2005
32. Taller de consejo genetico. 55 Congreso de la Asociación Española de Pediatría
33. 4ª Reunión Internacional sobre hiperactividad en Badajoz. Badajoz 23-24 de Noviembre 2005
34. Curso de Avances en Genetica Clinica. Badajoz 29-30 de Noviembre del 2006.
35. Taller de consejo genetico. 56 Congreso de la Asociación Española de Pediatría. Barcelona 7-9 de Junio del 2007.
36. Director del Sipopsium de Pediatría "Juan Jose Cardesa". Badajoz, 23-24 de Septiembre del 2010

13- CURSOS Y SEMINARIOS RECIBIDOS

1. CURSO COORDINADO DE AVANCES EN HEPATOLOGÍA. Dpto. de Patología Médica y Anatomía Patológica. Facultad de Medicina. Badajoz 1981.
2. AVANCES EN INMUNOHEMATOLOGÍA. Dpto. de Patología Médica. Facultad de Medicina. Badajoz 1981.
3. CURSO DE INTRODUCCIÓN A LA INFORMACIÓN CIENTÍFICA EN CIENCIAS BIOLÓGICAS. Instituto de Ciencias de la Educación (I.C.E.). Badajoz 1981.
4. CURSO DE INTRODUCCIÓN A LA INFORMACIÓN CIENTÍFICA EN BIOLOGÍA Y MEDICINA. I.C.E. Badajoz 1982.
5. CURSO DE ACTUALIZACIÓN EN CONOCIMIENTOS CARDIOLÓGICOS. Sociedad Extremeña de Cardiología. Mérida (Badajoz) y Cáceres 1982.
6. II CURSO SOBRE CRECIMIENTO Y NUTRICIÓN. Dpto. de Pediatría. Facultad de Medicina. Badajoz 1982.
7. CURSO MONOGRÁFICO DE DOCTORADO "ONCOLOGÍA CLÍNICA". Dpto. de Patología Médica. Facultad de Medicina. Badajoz 1982-83.
8. CURSO MONOGRÁFICO DE DOCTORADO " OTORRINOLARINGOLOGÍA CLÍNICA DE LOS TUMORES MALIGNOS DE LA LARINGE Y SU TRATAMIENTO. Dpto. de Otorrinolaringología. Facultad de Medicina. Badajoz 1982-83.
9. CURSO MONOGRÁFICO DE DOCTORADO " ENDOCRINOLOGÍA PEDIÁTRICA. Dpto. de Pediatría. Facultad de Medicina. Badajoz 1982-83.
10. CURSO MONOGRÁFICO DE DOCTORADO " EXPLORACIONES DIAGNOSTICAS EN NEUMOLOGÍA ". Dpto. de Patología Médica. Facultad de Medicina. Badajoz 1982-83.
11. II JORNADAS DE MEDICINA PRIMARIA EN PEDIATRÍA. Ilustre Colegio Oficial de Médicos. Madrid 1984.
12. CURSO MONOGRÁFICO DE DOCTORADO " PROGRESOS EN PEDIATRÍA ". Dpto. de Pediatría. Facultad de Medicina. Badajoz 1984-85.

13.XVIII REUNIÓN ANUAL DE LA ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE
PEDIATRÍA (AEP). Santa Cruz de Tenerife, Septiembre 1984.

14. I REUNIÓN SOBRE ENFERMEDADES INFECCIOSAS. Hospital General " San

Sebastian ". Badajoz 1985.

15. CURSO DE FORMACIÓN EN ONCOLOGÍA. Ilustre Colegio Oficial de Médicos y Asociación Española contra el Cáncer. Badajoz 1985.
16. I CURSO DE FORMACIÓN MÉDICA CONTINUADA. Ilustre Colegio Oficial de Médicos de Badajoz y Asociación de Medicina Extremeña. Badajoz 1985.
17. XVI CONGRESO ESPAÑOL DE PEDIATRÍA. Madrid, Mayo 1985
18. VII SIMPOSIUM NACIONAL DE PEDIATRÍA SOCIAL. Badajoz, Octubre 1985
19. II CURSO DE FORMACIÓN MÉDICA CONTINUADA. Ilustre Colegio Oficial de Médicos de Badajoz y Asociación de Medicina Extremeña. Badajoz 1986.
20. LXI REUNIÓN CIENTÍFICA DE LA SOCIEDAD DE PEDIATRÍA DE ANDALUCÍA OCCIDENTAL Y EXTREMADURA (SPAOE). Cáceres, Febrero 1986
21. I REUNIÓN ANUAL DE LA SECCIÓN DE PEDIATRÍA EXTRAHOSPITALARIA DE LA AEP. Sevilla, Octubre 1986
22. VIII REUNIÓN NACIONAL DE MEDICINA PERINATAL. Madrid, Noviembre 1986.
23. III CURSO DE FORMACIÓN MÉDICA CONTINUADA. Ilustre Colegio Oficial de Médicos de Badajoz y Asociación de Medicina Extremeña. Badajoz 1987.
24. CURSO DE PATOLOGÍA CARDIOCIRCULATORIA EN EL RECIÉN NACIDO. Dpto. de Pediatría. Facultad de Medicina. Barcelona 1987.
25. CURSO DE AVANCES EN ALERGIA Y EN MÉTODOS DIAGNOSTICO-TERAPÉUTICOS EN INMUNOLOGÍA Y ALERGIA. Dpto. de Pediatría. Facultad de Medicina. Barcelona 1987.
26. CURSO DE ENDOCRINOLOGÍA INFANTIL " ASPECTOS TERAPÉUTICOS EN PATOLOGÍA DE CRECIMIENTO". Dpto. de Pediatría. Facultad de Medicina. Barcelona 1987.
27. CURSO DE FORMACIÓN CONTINUADA EN PEDIATRÍA. Dpto. de Pediatría. Facultad de Medicina. Barcelona 1987.
28. IV CURSO INTERNACIONAL DE PERINATOLOGÍA. Facultad de Medicina. Pamplona 1987.
29. I CONGRESO NACIONAL DE ZOONOSIS TRANSMISIBLES. Mérida, Abril

Curriculum Vitae
1987

Enrique Galán

30. LXIII REUNIÓN CIENTÍFICA DE LA SPAOE. Huelva, Mayo 1987
31. XX REUNIÓN ANUAL DE LA AEP. Córdoba, Noviembre 1987
32. I CURSO SOBRE INTRODUCCIÓN A LA DISMORFOLOGÍA HUMANA. Estudio Colaborativo Español de Malformaciones Congénitas (ECEMC). Madrid 1988.
33. LXV REUNIÓN CIENTÍFICA DE LA SPAOE. Badajoz, Mayo 1988
34. XV REUNIÓN NACIONAL DE NEFROLOGÍA PEDIÁTRICA Y IV REUNIÓN NACIONAL DE ATS DE NEFROLOGÍA PEDIÁTRICA. Toledo, Junio 1988
- 35.II CURSO DE DISMORFOLOGÍA HUMANA. ANOMALÍAS CRANEOFACIALES. Madrid, Mayo 1989
36. LXVI REUNIÓN CIENTÍFICA DE LA SPAOE. Jerez de la Frontera, (Cádiz) Enero 1989
37. XXIX CONGRESO DE LA SOCIEDAD ESPAÑOLA DE CIRUGÍA PEDIÁTRICA. Oporto (Portugal), Junio 1989
38. XXI REUNIÓN ANUAL DE LA ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE PEDIATRÍA. Granada, Septiembre 1989
39. III CURSO SOBRE DISMORFOLOGÍA HUMANA " DEFECTOS DEL TUBO NEURAL ". Estudio Colaborativo Español de Malformaciones Congénitas (ECEMC). Madrid 1990.
40. XXII Reunión Anual de la AEP. Madrid, Noviembre 1990
- 41.XXX CONGRESO DE LA SOCIEDAD ESPAÑOLA DE CIRUGÍA PEDIÁTRICA. Badajoz, Mayo 1990
42. XIII REUNIÓN ANUAL DEL ESTUDIO COLABORATIVO ESPAÑOL DE MALFORMACIONES CONGÉNITAS. Toledo, Octubre 1990
43. IV CURSO SOBRE DISMORFOLOGÍA HUMANA " DEFECTOS POR REDUCCIÓN DE EXTREMIDADES ". Estudio Colaborativo Español de Malformaciones Congénitas (ECEMC). Madrid 1991.
44. SEMINARIO SOBRE ÉTICA DE LOS PROFESIONALES DE LA SALUD. CONTROVERSIAS DE HOY. Universidad de Navarra. Pamplona

1991.

XIV Reunión Nacional de la Sección de Cuidados Intensivos
Pediátricos de la A.E.P. Madrid, Octubre 1991

45. 8th INTERNATIONAL CONGRESS OF HUMAN GENETICS. Washington USA), Octubre 1991
46. XXIII Reunión Anual de la AEP. Palma de Mallorca, Diciembre 1991
47. V CURSO SOBRE DISMORFOLOGÍA HUMANA " ESTUDIO DEL NIÑO CON MÚLTIPLES ANOMALÍAS CONGÉNITAS ". Estudio Colaborativo Español de Malformaciones Congénitas (ECEMC). Madrid 1992.
48. V Curso de Dismorfología Humana. Madrid, Mayo 1992.
49. XXVII CONGRESO NACIONAL DE LA SOCIEDAD ESPAÑOLA DE MEDICINA INTENSIVA Y UNIDADES CORONARIAS. Barcelona, Octubre 1992
50. V CONGRESO LATINO DE CARDIOLOGÍA PEDIÁTRICA. Extremadura, Octubre 1992.
51. 5th CLINICAL GENETICS CONFERENCE OF MARCH OF DIMES BIRTH DEFECTS FOUNDATION. Kissimmee, Florida (USA). 13 a 15 de Marzo 1994.
52. 1st Annual Meeting of American College of Medical Genetics. Kissimmee, Florida (USA). 16 y 17 de Marzo 1994
53. XXV Reunión Anual de la AEP. Barcelona, 1 a 4 de junio de 1994
54. 19th ANNUAL MEETING OF THE ASSOCIATION OF CYTOGENETICS TECHNOLOGIST. San Diego. California (USA). 5-8 de Mayo de 1994
55. 2nd ANNUAL FELLOW'S DAY. All Children Hospital. St. Petersburg. Florida (USA). 26 de Mayo de 1994
56. 17th SUMMER MEETING OF SOUTHERN GENETICS GROUP. Litchfield. South Carolina (USA). 7 a 9 de julio de 1994
57. XV DAVID W. SMITH WORKSHOP ON MALFORMATIONS AND MORPHOGENESIS. Tampa. Florida. (USA). 4 a 9 de Agosto de 1994
58. 44th ANNUAL MEETING OF THE AMERICAN SOCIETY OF HUMAN GENETICS. Montreal. Quebec. Canada. 18 a 22 de Octubre de 1994
59. REUNIÓN ANUAL DE LA LIGA ESPAÑOLA CONTRA LA

EPILEPSIA. Granada. Noviembre de 1994.

60. LXXVI REUNIÓN CIENTÍFICA DE LA SPAOE. Sevilla, Noviembre 1994

61. XIX CONGRESO DE LA AEP. Alicante, Septiembre, 1995

62. LXXVII REUNIÓN CIENTÍFICA DE LA SPAOE. Cáceres, Junio 1995.
63. LXXVIII REUNIÓN CIENTÍFICA DE LA SPAOE. Córdoba, Noviembre 1995
64. IV REUNIÓN ANUAL DE LA SECCIÓN DE GENÉTICA Y DISMORFOLOGÍA DE LA AEP. Valencia 3 de Marzo de 1996
65. LXXIX REUNIÓN CIENTÍFICA DE LA SPAOE. Puerto de Santa María. (Cádiz). Mayo, 1996
66. XXVI REUNIÓN ANUAL DE LA AEP. Santiago de Compostela, 25-28 de Septiembre de 1996.
67. 46th ANNUAL MEETING OF THE AMERICAN SOCIETY OF HUMAN GENETICS. San Francisco (California, USA). October, 1996
68. XIX REUNIÓN ANUAL DEL ECEMC. Murcia, 21-23 Noviembre de 1996
69. LXXXI REUNIÓN CIENTÍFICA DE SPAOE. Badajoz ,5 de Abril de 1997
70. 29th ANNUAL MEETING OF THE EUROPEAN SOCIETY OF HUMAN GENETICS. Genova, Italia, 18-21 de mayo de 1997
71. VI REUNIÓN ANUAL DE LA SECCIÓN DE GENÉTICA CLÍNICA Y DISMORFOLOGÍA DE LA AEP. Bilbao, 28 de Febrero de 1998
72. LXXXII REUNIÓN CIENTÍFICA DE LA SPAOE. Córdoba, 18 de Abril de 1998
73. XX CONGRESO ESPAÑOL EXTRAORDINARIO DE PEDIATRÍA. Málaga, 10-13 de Junio de 1998
74. LXXXIII REUNIÓN CIENTÍFICA DE LA SPAOE. Cádiz, 14 de Noviembre de 1998
75. VII REUNIÓN DE LA SECCIÓN DE GENÉTICA CLÍNICA Y DISMORFOLOGÍA DE LA AEP, Badajoz 6 de Marzo de 1999
76. 1999 REVIEW COURSE del American College of Medical Genetics. Scaumburg, Illinois, USA, 23-25 Abril 1999.
77. REUNIÓN CIENTÍFICA DE LA SPAOE. Santiago de Compostela, 2000
78. VIII REUNIÓN DE LA SECCIÓN DE GENÉTICA CLÍNICA Y DISMORFOLOGÍA DE LA AEP. Sevilla Marzo 2000.
79. XV REUNIÓN CONJUNTA DE LAS SOCIEDADES DE PEDIATRÍA DE ANDALUCÍA OCCIDENTAL Y EXTREMADURA. Granada 23-25 Noviembre 2000.

80. IX CONGRESO DE LA SOCIEDAD EXTREMEÑA DE NEFROLOGÍA. Trujillo (Cáceres), 23-24 de Marzo del 2001
81. VI JORNADA PEDIÁTRICA DE CASTILLA LA MANCHA Y REUNIÓN CONJUNTA CON LA SOCIEDAD DE PEDIATRÍA DE ANDALUCÍA OCCIDENTAL Y EXTREMADURA. San Lorenzo del Escorial, 30-31 de marzo del 2001.
82. 50 CONGRESO DE LA ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE PEDIATRÍA. Cádiz 30 de mayo a 2 de junio del 2001
83. IX REUNIÓN DE LA SECCIÓN DE GENÉTICA CLÍNICA Y DISMORFOLOGÍA DE LA AEP. Lleida 27 de Marzo del 2001
84. XLIII REUNIÓN ANUAL DE LA AEHH Y XVII CONGRESO NACIONAL DE LA SETH. A Coruña, 24-27 de Octubre del 2001
85. LXXXVI REUNIÓN CIENTÍFICA DE LA SOCIEDAD DE PEDIATRÍA DE ANDALUCÍA OCCIDENTAL Y EXTREMADURA. Badajoz 24 de Noviembre del 2001.
86. IX REUNIÓN DE LA SECCIÓN DE GENÉTICA CLÍNICA Y DISMORFOLOGÍA DE LA AEP. Lleida 27 de Marzo del 2001
87. LXXXVI REUNIÓN CIENTÍFICA DE LA SOCIEDAD DE PEDIATRÍA DE ANDALUCÍA OCCIDENTAL Y EXTREMADURA. Sevilla, 4 de mayo del 2002.
88. XIIIth EUROPEAN MEETING ON DYSMORPHOLOGY. Le Bischenberg, France. Agosto 2002.
89. XXV REUNIÓN ANUAL DEL ECEMC. Oviedo 17-20 Octubre de 2002
90. V REUNIÓN ANUAL DE LA SOCIEDAD EXTREMEÑA DE NEUROLOGÍA. Trujillo (Cáceres) 18-19 Octubre de 2002
91. LXXXVIII REUNIÓN CIENTÍFICA DE LA SPAOE. Rota (Cádiz), 29 Marzo 2003
92. XI REUNIÓN ANUAL DE LA SOCIEDAD ESPAÑOLA DE GENÉTICA CLÍNICA Y DISMORFOLOGÍA DE LA AEP. Murcia 8 de Marzo 2003
93. 52 CONGRESO DE LA ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE PEDIATRÍA. Madrid, 19-

94. 53 CONGRESO DE LA ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE PEDIATRÍA Y I
REUNIÓN NACIONAL DE ERRORES INNATOS DEL METABOLISMO. Madrid
17-19 Junio

2004.

95. XXII REUNIÓN CIENTÍFICA ANUAL DE LA SOCIEDAD ESPAÑOLA DE EPIDEMIOLOGÍA. Cáceres, 27-29 Octubre 2004.

96. XXII REUNIÓN CIENTÍFICA ANUAL DE LA SOCIEDAD ESPAÑOLA DE EPIDEMIOLOGÍA. Cáceres, 27-29 Octubre 2004.

97. XIII REUNIÓN ANUAL DE LA SOCIEDAD ESPAÑOLA DE GENÉTICA CLÍNICA Y DISMORFOLOGÍA DE LA ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE PEDIATRÍA. Madrid 4-5

Marzo 2005

98. 54 CONGRESO DE LA ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE PEDIATRÍA. Murcia, 2-4

Junio del 2005

99. XXVIII REUNIÓN DEL ESTUDIO COLABORATIVO ESPAÑOL DE MALFORMACIONES CONGÉNITAS. Alicante, 21-22 de Octubre del 2005.

100. 3ª REUNIÓN INTERNACIONAL SOBRE HIPERACTIVIDAD EN BADAJOZ. Badajoz, 17-19 de Noviembre del 2005

101. VI JORNADAS DE FARMACOVIGILANCIA. Madrid 30-31 de Marzo del 2006

102. 55 CONGRESO DE LA ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE PEDIATRÍA. Madrid, 1-3 de Junio del 2006.

102. 57 CONGRESO DE LA ASOCIACION ESPAÑOLA DE PEDIATRIA. Santiago de Compostela 4-7 de Junio del 2008

103. XXXIX REUNION ANUAL DE LA SOCIEDAD DE PEDIATRIA DE ANDALUCIA ORIENTAL Y XVIII CONGRESO DE LAS SOCIEDADES DE PEDIATRIA DE ANDALUCIA ORIENTAL, OCCIDENTAL Y EXTREMADURA. Granada 1-2 de Octubre del 2010

104. CURSO DE DESARROLLO DE LAS HABILIDADES DIRECTIVAS (40 horas). Mérida, Badajoz, Octubre a Diciembre del 2010.

105. 60 CONGRESO DE LAS ASOCIACION ESPAÑOLA DE PEDIATRIA. Valladolid 16-18 de Junio del 2011.

106. XXXIV REUNION ANULA DEL ECEMC Y CURSO DE ACTUALIZACION

SOBRE LA INVESTIGACION EN DEFECTOS CONGENITOS. Albacete 28-29
de Octubre del 2011.

14.BECAS, AYUDAS Y PREMIOS**14. 1.BECAS****1. " BECA DE AMPLIACIÓN DE ESTUDIOS EN GENÉTICA "**

Beca del Fondo de Investigaciones Sanitarias de la Seguridad Social (FISS).

Expediente: 92/5500. Duración: 1 año. Agosto 1992 a Agosto de 1993. Lugar:

Genetics División, Department of Pediatrics, University of South Florida,
Tampa, Florida, USA.

2. " BECA DE AMPLIACIÓN DE ESTUDIOS EN GENÉTICA "

Beca del Fondo de Investigaciones Sanitarias de la Seguridad Social (FISS).

Expediente: 93/5327. Duración: 1 año. Agosto 1993 a Agosto de 1994. Lugar:

Genetics División, Department of Pediatrics, University of South Florida,
Tampa, Florida, USA.

14.2 AYUDAS

1.BOLSA DE VIAJE DE CORTA DURACIÓN PARA LA PRESENTACIÓN DEL TRABAJO " KABUKI MAKE-UP (NIIKAWA-KUROKI) SYNDROME IN FIVE SPANISH CHILDREN " . 8th International Congress of Human Genetics. Washington, USA.

1991.

Beca del Fondo de Investigaciones Sanitarias de la Seguridad Social (FISS). Expediente: 91/7593. 1991

2. . AYUDA PARA ESTANCIAS BREVES EN CENTROS DE INVESTIGACION NACIONALES Y/O EXTRANJEROS Y PARTICIPACION CON PONENCIAS Y/O COMUNICACIONES EN CONGRESOS NACIONALES Y/O EXTRANJEROS PARA LA PRESENTACION DEL TRABAJO “ SINDROME DE OCHOA. A NEW FAMILY “en

el 29th Meeting of the European Society of Human Genetics. Genova, Italy, Mayo 1997.

Beca de la Consejería de Educación y Juventud de la Junta de Extremadura y del Fondo Social Europeo.

14.3. PREMIOS

1. PREMIO EXTRAORDINARIO DE LICENCIATURA.

Facultad de Medicina. Universidad de Extremadura.

1984.

2. PREMIO EXTRAORDINARIO DE DOCTORADO.

Facultad de Medicina. Universidad de Extremadura. Enero 1994.

3. BECA PREMIO AL TRABAJO " RELACIÓN DEL TRABAJO MEDIO DE LA FONTANELA DEL RECIÉN NACIDO CON PARÁMETROS ANTROPOMÉTRICOS Y BIOQUÍMICOS ".

Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura. XVIII Reunión Anual de la Sociedad Española de Pediatría. Puerto de la Cruz, Tenerife 1984.

4. BECA PREMIO AL TRABAJO " CORRELACIÓN DEL TANTEO DE DUBOWITZ CON LA EDAD GESTACIONAL EN EL RECIÉN NACIDO EN EL HOSPITAL MATERNO INFANTIL DE BADAJOZ ".

Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura. XVI Congreso Español de Pediatría. Madrid 1985.

5. BECA PREMIO AL TRABAJO " MENINGITIS BRUCCELLAR. PRESENTACIÓN DE 2 CASOS Y REVISIÓN DE LA LITERATURA".

Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura. XX Reunión Anual de la Sociedad Española de Pediatría. Córdoba 1987.

6. PREMIO AL MEJOR POSTER " AUSENCIA CONGÉNITA Y DUPLICACIÓN DE PENE "

Sociedad Española de Cirugía Pediátrica. XXIX Congreso de la Sociedad Española de Cirugía Pediátrica. Oporto (Portugal) 1989.

7. BECA PREMIO AL TRABAJO " DEFECTOS CONGÉNITOS MENORES.

RIESGO DE PADECER UN DEFECTO CONGÉNITO MAYOR”.

Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura. XXI Reunión Anual de la Sociedad Española de Pediatría. Granada 1989.

8. PREMIO A LA MEJOR COMUNICACIÓN: “GALACTOSEMIA Y COAGULOPATIA”.

Sociedad de Pediatría de Madrid y Castilla La Mancha. VI Jornada Pediátrica de Castilla – La Mancha y Reunión Conjunta con la Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura. San Lorenzo del Escorial, 30-31 de Marzo del 2001.

9. PREMIO AL MEJOR POSTER: “TRIPLOIDIA 69,XXY”.

LXXXVI Reunión Científica de la Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura. Badajoz 24 de Noviembre del 2001.

10. PREMIO CERMI DE INVESTIGACION CIENTIFICA Y SOCIAL 2004.
entregado a todos los miembro del ECEMC.**11. 2º MEJOR PREMIO AL POSTER: LINFEDEMA PRIMARIO PRECOZ.**

XCIX Reunión de la Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura Badajoz, 2 de Abril del 2011

12. 2º MEJOR PREMIO AL POSTER: SINDROME DE ALLGROVE.HALLAZGO DE UNA MUTACION NO DESCRITA.

XCIX Reunión de la Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura Badajoz, 2 de Abril del 2011.

13. 2º MEJOR PREMIO AL POSTER: PACIENTE CON ANOMALIAS ESQUELETICAS Y OSIFICACION MUSCULAR.

C Reunión de la Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura y I

Reunión Conjunta con la Sociedad Andaluza de Neumología Pediátrica
Jerez de la Frontera, Cadiz, 26 de Noviembre del 2011

15-OTROS MERITOS**15.1- ESTANCIA EN CENTROS EXTRANJEROS**

1. Estancia de 2 años con Beca de Ampliación de Estudios en Genética Médica. (Agosto 1992 a Agosto 1994).

Realización del Fellowship in Clinical Genetics/Dysmorphology y Clinical Cytogenetics. Programas acreditados por la American Society of Human Genetics. Genetics División, Department of Pediatrics, University of South Florida, USA. Beca de Ampliación de Estudios del Fondo de Investigaciones Sanitarias del Insalud (FISS). (Expedientes 92/5500 y 93/5327).

2.- Programa Oficial de Postgrado (Máster y Doctorado) en Gestión del Conocimiento

Biomédico e Investigación Clínica 2008 / 2009.

Asignatura de docencia en el Máster: Investigación y Ensayos Clínicos en Pediatría y

Enfermedades Raras. Enrique Galán Gómez.

15.2 OPOSICIONES REALIZADAS

1. Oposición para acceso a Formación Médica Especializada como Médico Interno Residente (M.I.R), obteniendo el puesto número 464, por oposición nacional (13-11-82).

2. Oposición para acceso a Formación Médica Especializada como Médico Interno Residente (M.I.R), obteniendo el puesto número 316, por oposición nacional (28-2-84).

3. Facultativo Especialista de Pediatría de Equipos de Atención Primaria, obteniendo el puesto número 29 y eligiendo la plaza del Centro de Salud Anexo II de Badajoz, por oposición nacional (17/3/1990).

4. Facultativo Especialista de Pediatría (Médico Adjunto de Pediatría) del Departamento de Pediatría (Prof. J.J. Cardesa), del Hospital Regional Universitario "Infanta Cristina" - Hospital Materno Infantil de Badajoz, obteniendo el puesto número 1, por oposición nacional (24/10/1990).

5. Profesor Titular de Pediatría, del Departamento de Patología y Clínicas Humanas de la Universidad de Extremadura, obteniendo la única plaza convocada (21/10/1994).

6. Catedrático de Pediatría del Departamento de Ciencias Biomédicas de la Universidad de Extremadura, obteniendo la única plaza convocada (9/7/10)

15.3 OTROS MÉRITOS

MIEMBRO DE LAS SIGUIENTES SOCIEDADES

- Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura.
- Sociedad Española de Pediatría.
- Sociedad de Dismorfología y Genética Clínica de la AEP.
- Estudio Colaborativo Español de Malformaciones Congénitas. Colaborador y responsable del ECEMC en el Hospital Materno Infantil de Badajoz.
- Asociación Española de Genética Humana
- American Society of Human Genetics.
- American College of Medical Genetics.
- European Society of Human Genetics

15.4 CARGOS EN CURSOS Y CONGRESOS, SOCIEDADES Y REVISTAS

1. Vocal del Comité Organizador del VII Simposio Nacional de Pediatría Social. Badajoz 1985.
2. Vocal del Comité Organizador de la VII Reunión Nacional de Medicina Perinatal. Badajoz 1985.
3. Miembro del Comité organizador de la XIX Reunión Anual de Nefrología Pediátrica. Badajoz 1992.
4. Asesor Científico de la Revista Primer Nivel.
5. Asesor Científico de la Revista Anales de Formación Continuada.
6. Miembro del Comité de Redacción de la Revista Anales de Pediatría...
7. Secretario de Redacción de la Revista Vox Pediátrica.
8. Secretario de la Sección de Genética Clínica y Dismorfología de la AEP (1996-1999).
9. Miembro del Comité Organizador de la Semana Extremeña de Prevención de Minusvalías, organizadas por la Consejería de Bienestar Social de la Junta de Extremadura. Badajoz 10-14 de Noviembre de 1997.
10. Miembro del Comité Científico de la VIII Reunión Anual de la Sección de Genética Clínica y Dismorfología de la AEP. Sevilla 19 de Febrero del 2000.
11. Presidente del Comité organizador de la XXIII Reunión Anual del ECEMC. Badajoz 9-12 Noviembre del 2000.
12. Presidente de la Sección de Genética Clínica y Dismorfología de la AEP (6 de Marzo de 1999 hasta la actualidad).
13. Vocal de la Junta Directiva de la Asociación Española de Pediatría desde Junio del 2001 hasta la actualidad.
14. Moderador de Mesas Redondas, y Sesiones de Comunicaciones:
 - + Moderador de la mesa de Comunicaciones sobre Genética del XIX Congreso Nacional de la AEP (21-23 de Septiembre de 1995) celebrado en Alicante
 - + Moderador en de la Mesa de Comunicaciones sobre Genética y Dismorfología de la IV Reunión de la Sección de Genética y Dismorfología de

la AEP, celebrada en Valencia el 3 de marzo de 1996.

+ Moderador en de la Mesa de Comunicaciones sobre Genética y Dismorfología de la V Reunión de la Sección de Genética y Dismorfología de la AEP, celebrada en Zaragoza el 22 de Febrero de 1997.

+ Moderador de la una de las 4 Sesiones de Comunicaciones de la LXXXI Reunión Científica de la Sociedad de Pediatría de la SPAOE.

+ Moderador en de la Mesa de Comunicaciones sobre Genética y Dismorfología de la VI Reunión de la Sección de Genética y Dismorfología de la AEP, celebrada en Bilbao el 28 de Febrero de 1998.

+ Moderador en de la Mesa de Comunicaciones sobre Genética y Dismorfología de la VIII Reunión de la Sección de Genética y Dismorfología de la AEP, celebrada en Sevilla el 18 de Febrero de 2000.

+ Moderador de la mesa de Comunicaciones sobre Genética y Dismorfología del XXIX Congreso Nacional de Pediatría, celebrado en Tenerife del 14-17 de Junio del 2000.

+ Moderador en de la Mesa de Comunicaciones sobre Genética y Dismorfología de la VI Reunión de la Sección de Genética y Dismorfología de la AEP, celebrada en Lérida el 23 de Febrero de 2001.

+ Moderador de la Mesa Redonda: “Avances en Genética Clínica y Dismorfología” del 50 Congreso de la Asociación Española de Pediatría”, celebrado en Cádiz del 30 de Mayo a 2 de Junio del 2001.

+ Moderador de la sesión de Póster de Genética Clínica y Dismorfología del

50 Congreso de la Asociación Española de Pediatría”, celebrado en Cádiz del

30 de Mayo a 2 de Junio del 2001.

+ Moderador de la Sesión de Póster en la LXXXVI Reunión Científica de la Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura, celebrado en Badajoz el 24 de Noviembre del 2001.

+ Moderador de la Mesa Redonda “El genoma Humano. Aplicaciones a la

Práctica pediátrica". LXXXVI Reunión Científica de la Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura, Badajoz 24 de Noviembre del 2001

- + Moderador de la Sesión de Comunicaciones de la X reunión Anual de la Sección de Genética Clínica y Dismorfología de la AEP, celebrado en Cáceres el 1-2 de Marzo del 2002.
- + Moderador del Sesión Plenaria “Aplicaciones Prácticas del Genoma Humano”, del 51 Congreso de la Asociación Española de Pediatría, celebrado en Bilbao del 18 al 18 de junio del 2002.
- + Moderador de la Sesión de Póster en Genética Clínica y Dismorfología del
51 Congreso de la Asociación Española de Pediatría, celebrado en Bilbao del
18 al 18 de junio del
2002.
- + Moderador de Comunicaciones Orales en Genética y Dismorfología. Neonatología y Hematología. 53 Congreso de la Asociación Española de Pediatría y I Reunión Nacional de Errores Innatos del Metabolismo. Madrid 17-19 Junio 2004.
- + Moderador de Sesión de comunicaciones orales en Genética y Dismorfología, Neonatología y Diagnóstico por la Imagen. 54 Congreso de la Asociación Española de Pediatría. Murcia 2-4 Junio 2005.
- + Coordinador del taller de consejo genetico. 55 Congreso de la Asociación
Española de Pediatría. Madrid 1-3 de Junio del
2006
- 15. + Miembro del comité Científico (como Representante de la Sociedad Española de Pediatría) del XII Certamen Internacional de cine Médico, de la Salud y Telemedicina. Badajoz 20-25 de Noviembre del 2000
- 16. Miembro del Comité Científico de la Asociación Española de Pediatría. Septiembre 2005.
- 17. Participación en el Grupo de Expertos para la elaboración del Plan de Salud de Extremadura 1997-2000, en el Área de Intervención de Enfermedades Congénitas (Mayo, 1997).
- 18. Participación en el Grupo de Expertos para la elaboración del Plan de Salud

de Extremadura 2001-2003, en el Área de Intervención de Enfermedades Congénitas, Salud Materno-Infantil (Mayo, 2000).

19. Miembro del Comité de Investigación y Docencia de la ASOCIACION PARA EL

CONOCIMIENTO DE LAS ENFERMEDADES INFECCIOSAS. Desde 22 de

Septiembre de 1997 hasta la actualidad.

20. Participación en el Grupo de Trabajo, encargado de la confección del protocolo de Enfermedades Congénitas de la Junta de Extremadura (1998-2000).

21. Participación en el grupo de Expertos de Pediatría y áreas específicas (Genética Clínica y Dismorfología) en la elaboración del Catalogo de Técnicas y Procedimientos del sistema de información. Cartera de Servicios del INSALUD.

22. Redactor del Informe de Salud Pública del año 2003 de la Junta de Extremadura

(programas de Salud). Junta de Extremadura. Consejería de Sanidad y Consumo.

23. Participación en el Grupo de Expertos para la elaboración del Plan de Salud de Extremadura 2004-2007, en el Área de Intervención de Enfermedades Congénitas, salud Materno-Infantil (Diciembre 2004)

24. Evaluador de ISCIII de proyectos de investigación de las ayudas del programa de Promoción de la Investigación Biomédica y en Ciencias de la Salud del Ministerio de Sanidad y Consumo, Convocatoria 2003.

25. Coordinador en la Red de investigación: REpIER del Curso de Actualización clínica sobre enfermedades Raras de la Red REpIER. Escuela Nacional de Sanidad. Madrid 22-24 de Septiembre del 2004.

26. Evaluador de ISCIII de proyectos de investigación de las ayudas del programa de Promoción de la Investigación Biomédica y en Ciencias de la Salud del Ministerio de Sanidad y Consumo, Convocatoria 2004

27. Participación en el Grupo de Expertos para la elaboración del Plan de Salud de Extremadura 2005-2008, en el Área de Intervención de Seguimiento de Estado de Salud-Salud Materno Infantil.

28. Evaluador de ISCII de proyectos de investigación de las ayudas del programa de Promoción de la Investigación Biomédica y en Ciencias de la Salud del Ministerio de Sanidad y Consumo, Convocatoria 2005.

29. Moderador del Taller de Consejo Genético. 55 Reunión Anual de la

Asociación

Española de Pediatría. Madrid 1-3 de Junio del
2006

30. Evaluador de ISCII de proyectos de investigación de las ayudas del programa
de

Promoción de la Investigación Biomédica y en Ciencias de la Salud del Ministerio de

Sanidad y Consumo, Convocatoria
2006

31. Presidente de Sesión plenaria. XIV Congreso latinoamericano de
Pediatria. Punta Cana (Republica Dominicana) 5-10 de Noviembre del 2006.

32. Director del Curso de Avances en Genetica Clinica. Badajoz, 29-30
de
Noviembre del 2006

33. Presidente de la XIV Reunión Anual de la Reunión Anual de Genetica Clinica y
Dismorfología de la AEP. Badajoz 1 de Diciembre del
2006.

34. Moderador de Mesa redonda: ¿Qué es el Síndrome X-Fragil?.
Características clínicas. Aspectos Médicos y psicologicos. Olivenza (Badajoz),
10-11 de Abril del
2007.

35. Moderador del Taller de Consejo Genetico. 56 Congreso Anual de la
Asociación
Española de Pediatria, Barcelona 7-9 de Junio del
2007.

36. Moderador de la Mesa Redonda. Tratamiento de enfermedades geneticas.
XXIV Congrso Nacional de Genética Humana. Alicante 19-21 de Septiembre del
2007.

37. Miembro del Comité Evaluador de la I Convocatoria para Solicitud de Ayudas
del "Fondo Inocente, Inocente de Atención Integral a Niños con Enfermedades
Raras. Madrid 2008

38. Participación del Grupo de Expertos para el Plan de Salud de Extremadura
2009-
2012. Merida 2008

39. Moderador de la Mesa Redonda. Avances en Genetica. XX Congreso de la
Asocacion Española de Genetica Humana. Badajoz , 20-21 de Mayo
2010.

40. Miembro del Comité Organizador del XX Congreso de la Asocacion

Española de Genética Humana. Badajoz , 20-21 de Mayo 2010

41. Reconocimiento del Nivel Excelente de la Carrera Profesional del Servicio

Extremeño de Salud. 7 de Junio del 2010

42. Miembro del Consejo Asesor de Inmunizaciones de Extremadura desde el

Noviembre del 2010.

43. Moderador de La Mesa Redonda de Residentes de la XCIX Reunión de la Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura

Badajoz, 2 de Abril del 2011.

44. Moderador de la Mesa de Comunicaciones orales sobre Genética y Dismorfología. 60 Congreso de la Asociación Española de Pediatría. Valladolid 16-18 de Junio del 2011

45. Moderador de la sesión de Poster de la Reunión Anual del ECEMC, Albacete, Octubre del 2011.