

13 DE MARZO 2026
Salón de Actos
Facultad de Medicina
Universidad de Granada

8.30H INAUGURACIÓN

D. Indalecio Sánchez-Montesinos García. Delegado Provincial de Salud de Granada.

D. Enrique Herrera Viedma. Vicerrector de Investigación y Transferencia de la Universidad de Granada.

D. Rafael José Esteban de la Rosa, Presidente de la Asociación Amigos del Riñón. Nefrólogo en Hospital Virgen de las Nieves. Profesor Asociado UGR.

Dña. Concepción Martín Laguna. Presidenta de ALCER-Granada.

D. José Juan Jiménez Moleón. Decano de la Facultad de Medicina de la Universidad de Granada.

9H CONFERENCIA INAUGURAL

Moderador: Rafael José Esteban de la Rosa (UGR)

Síndrome nefrótico cótico-resistente asociado a deficiencia en Coenzima Q: Nueva aproximación terapéutica. **Luis Carlos López García (Catedrático de Fisiología, UGR).**

9.30H PRIMERA SESIÓN MESA REDONDA

Moderador: Ariel Hernán Podhorzer (GENYO)

Mapa genético del Síndrome de Alport en el Área Sanitaria de Granada y Almería. **María del Mar del Águila García (SAS, Análisis Clínicos, HUVN, doctoranda UGR).**

Patología vestibular asociada a Síndrome de Alport. **Javier Vallecillo Zorrilla (MIR ORL HUVN, doctorando UGR).**

Dificultades para alcanzar un diagnóstico de Enfermedad Renal Hereditaria. **Juan Carlos Aguirre Rodríguez (SAS, Médico de Atención Primaria).**

Moderadora: Ana Isabel Morales García (SAS, IBS Granada).

Salud mental y enfermedad renal hereditaria: papel del médico. **Manuel López López (SAS, Psiquiatra HUVN).**

Embolización del riñón poliquístico. Casos clínicos. **Pedro Pardo Moreno (SAS, Radiólogo HUVN).**

Esclerosis de quistes renales y hepáticos en PQRAD. **Donato Morales (MIR Nefrología HUSC).**

DEBATE

DESCANSO

11H SEGUNDA SESIÓN MESA REDONDA

Moderadora: Aurora Polo Moyano (SAS, HUVN)

Finerenona y enfermedad renal hereditaria proteinúrica. Casos clínicos. **Ana Campos Martínez (MIR Nefrología, HUSC).**

Experiencia en Hiperoxaluria primaria tipo 1 tratado con Lumasiran. Caso clínico. **Ana María Ortega Morales (SAS, Pedriatra HUSC).**

Moderadora: María Amelia Gómez Llorente (SAS, Pedriatria HUVN).

Marco jurídico-mercantil de la innovación farmacéutica: Patentes y transferencia de tecnología en el ámbito de las enfermedades renales hereditarias. **Rafael Esteban Nieto (FPU Derecho Mercantil, UGR).**

Ensayos clínicos en marcha sobre PQRAD y Síndrome de Alport. **Rafael José Esteban de la Rosa (UGR, SAS).**

Efecto Fundador y PQRAD: Implicaciones en Salud Pública. **Paloma Massó Guijarro (UGR).**

DEBATE

12.30H CLAUSURA

Organiza

Consultas de Nefropatías Hereditarias de Granada. HUVN y HUSC.

Asociación Amigos del Riñón

Grupo de Estudio de la Enfermedad Poliquística Autosómica Dominante (GEEPAD)

Grupo Genética y Riñón de la Sociedad Andaluza de Nefrología (GERSAN)

Universidad de Granada (UGR)

IBS Granada



Colabora

ALCER-Granada



Con el aval científico

Sociedad Andaluza de Nefrología (SAN)

Sociedad Española de Diálisis y Trasplante (SEDYT)

