

II CONGRESO IBEROAMERICANO DE GENÉTICA MÉDICA Y MEDICINA GENÓMICA



XXIX CONGRESO AEGH

7 al 10 OCTUBRE, 2025
Murcia · España

I HACKATHON IBEROAMERICANO ÚNICAS
DE ENFERMEDADES Raras
NO DIAGNOSTICADAS

6 y 7 OCTUBRE

PROGRAMA



 **GEYSECO.es**
GESTIÓN DE CONGRESOS Y SOCIEDADES

SECRETARÍA TÉCNICA
TEL +34 932 212 242

www.geyseco.es/IIgeneticamurcia

I HACKATHON IBEROAMERICANO DE ENFERMEDADES RARAS NO DIAGNOSTICADAS

II CONGRESO IBEROAMERICANO DE GENÉTICA MÉDICA Y MEDICINA GENÓMICA

XXIX CONGRESO AEGH

7 al 10 OCTUBRE, 2025
Murcia · España

Estimadas y estimados participantes:

El Comité Organizador tiene el gusto de invitarles al **II Congreso Iberoamericano de Genética Médica y Medicina Genómica**, que se celebrará del **7 al 10 de octubre de 2025 en Murcia, España**.

Este congreso será una excelente oportunidad para reunirnos, actualizar conocimientos y conocer los últimos avances en el diagnóstico, manejo y tratamiento de enfermedades genéticas, con especial énfasis en las **enfermedades raras**. Contaremos con la participación de destacados ponentes de España, Portugal y diversos países de Latinoamérica, comprendiendo a más de 25 Sociedades Científicas y Asociaciones de Pacientes.

Durante el evento, se tratarán temas clave como los proyectos globales de salud pública en genómica, el acceso equitativo a estas tecnologías, la formación de profesionales de la salud en el siglo XXI y su impacto en la medicina. El programa incluirá cursos, mesas redondas, simposios y sesiones de presentaciones orales, fomentando la participación activa en distintos formatos.

El congreso estará precedido por un evento innovador: el **I Hackatón Iberoamericano ÚNICAS sobre enfermedades raras no diagnosticadas**, que brindará nuevas oportunidades de diagnóstico y esperanza a pacientes y sus familias.

En un entorno dinámico y enriquecedor, se generarán espacios únicos de **trabajo en red** para el intercambio de conocimientos y la creación de colaboraciones entre los asistentes.

Además, será una excelente ocasión para conocer la **Región de Murcia**, sus principales ciudades como **Murcia y Cartagena**, sus paisajes naturales como el **Mar Menor y Calblanque**, así como disfrutar de su clima, su gastronomía y la calidez de su gente.

Les esperamos con entusiasmo, seguros de que será un encuentro memorable.

Comité Organizador

ORGANIZAN

- AEGH** -Asociación Española de Genética Humana
- ACMGen** -Asociación Colombiana de Médicos Genetistas
- ALIBER** -Alianza Iberoamericana de Enfermedades Raras, Huérfanas o Poco Frecuentes
- AMGH** -Asociación Mexicana de Genética Humana
- RELAGH** -Red Latinoamericana de Genética Humana
- IFHGS** -Federación Internacional de Sociedades de Genética Humana
- CiberER** -Centro de Investigación Biomédica en Red de Enfermedades Raras
- FEDER** -Federación Española de Enfermedades Raras
- RIBEF** -Red Iberoamericana de Farmacogenética y Fármacogenómica
- SPGH** -Sociedade Portuguesa de Genética Humana
- SBGM** -Associação Brasileira de Genética Médica e Genómica
- A RD** -Portugal, União das Associações das Doenças Raras de Portugal



I HACKATHON IBEROAMERICANO ÚNICAS DE ENFERMEDADES RARAS NO DIAGNOSTICADAS



I HACKATHON IBEROAMERICANO DE ENFERMEDADES RARAS NO DIAGNOSTICADAS

II CONGRESO IBEROAMERICANO
DE GENÉTICA MÉDICA Y MEDICINA GENÓMICA

XXIX CONGRESO AEGH

7 al 10 OCTUBRE, 2025
Murcia · España



COMITÉ ORGANIZADOR

Encarna Guillen

AEGH - Asociación Española de Genética Humana

Ignacio Zarante

ACMGen - Asociación Colombiana de Médicos Genetistas

Alejandro Gaviño

AMGH - Asociación Mexicana de Genética Humana

Mariela Larrandaburu

IFHGS - Federación Internacional de Sociedades de Genética Humana

José Elías García Ortiz

RELAGH - Federación Internacional de Sociedades de Genética Humana

Adrián Llerena

RIBEF - Red Iberoamericana de Farmacogenética y Farmacogenómica

Pablo Lapunzina

CiberER - Centro de Investigación Biomédica en Red de Enfermedades Raras

Juan Carrión

FEDER (Federación Española de Enfermedades Raras) y ALIBER (Alianza Iberoamericana de Enfermedades Raras, Huérfanas o Poco Frecuentes)

Sérgio Bernardo de Sousa

SPGH - Sociedade Portuguesa de Genética Humana

Ida Vanessa D. Schwartz

SBGM - Sociedade Brasileira de Genética Médica

Paulo Gonçalves

ARD-Portugal, União das Associações das Doenças Raras de Portugal

COMITÉ CIENTIFICO

Belén Pérez, Maria Juliana Ballesta, Irene Valenzuela

AEGH - Asociación Española de Genética Humana

María Fernanda Acosta, Paola Paez

ACMGen - Asociación Colombiana de Médicos Genetistas

Zacil Vilchis, Julián Campos

AMGH - Asociación Mexicana de Genética Humana

Mariela Larrandaburu

IFHGS - Federación Internacional de Sociedades de Genética Humana

Alejandra Mampel, Rosa Andrea Pardo

RELAGH - Federación Internacional de Sociedades de Genética Humana

Enrique Terán, Martha Sosa-Macias

RIBEF - Red Iberoamericana de Farmacogenética y Farmacogenómica

CiberER

Centro de Investigación Biomédica en Red de Enfermedades Raras

David Sánchez

FEDER (Federación Española de Enfermedades Raras) y ALIBER (Alianza Iberoamericana de Enfermedades Raras, Huérfanas o Poco Frecuentes)

Paula Jorge, Juliette Dupont

SPGH - Sociedade Portuguesa de Genética Humana

Salmo Raskin, Angelina Acosta

SBGM - Sociedade Brasileira de Genética Médica

Belén Pérez

CiberER. Centro de Investigación Biomédica en Red de Enfermedades Raras

A RD-Portugal, União das Associações das Doenças Raras de Portugal

I HACKATHON IBEROAMERICANO DE ENFERMEDADES RARAS NO DIAGNOSTICADAS

II CONGRESO IBEROAMERICANO DE GENÉTICA MÉDICA Y MEDICINA GENÓMICA

XXIX CONGRESO AEGH

7 al 10 OCTUBRE, 2025
Murcia · España



	HACKATHON	HACKATHON / II CONGRESO	
	6 OCTUBRE LUNES	7 OCTUBRE MARTES	
08:00 - 09:00	Registro de asistentes		
9:00 - 10:00	Presentación Hackthon		
10:00 - 12:30	HACKATHON (5 salas paraleas)	HACKATHON (5 salas paraleas)	Pre Congreso BÁSICO
12:30 - 14:00	Almuerzo		
14:00 - 16:00	HACKATHON (5 salas paraleas)	HACKATHON (5 salas paraleas)	Pre Congreso AVANZADO
16:00 - 18:30	HACKATHON (5 salas paraleas)		HACKATHÓN PLENARIA
19:00 - 20:00			Conferencia Inaugural
20:00 - 21:00		Cóctel de Bienvenida	

II CONGRESO IBEROAMERICANO DE GENÉTICA MÉDICA Y MEDICINA GENÓMICA					
	8 OCTUBRE MIÉRCOLES		9 OCTUBRE JUEVES		10 OCTUBRE VIERNES
08:00 - 09:15	Registro de asistentes				
08:45 - 10:15	Mesa 1 Políticas sanitarias de cribado en Iberoamérica	08:30 - 09:30	Symposium Industria	08:30 - 09:30	Symposium Industria
10:15 - 11:00	Inauguración oficial	9:30 - 11:00	Mesa 5 Importancia de los datos e Inteligencia artificial en genética	9:30 - 11:00	Mesa 8 Progresos y retos en terapias para enfermedades genéticas (II)
11:00 - 11:30	Café pausa Visita a exposicion	11:00 - 11:30	Café pausa Visita a exposicion	11:00 - 11:30	Café pausa Visita a exposicion
11:30 - 13:00	Mesa 2 Proyectos globales de investigación y asistencia en genómica	11:30 - 13:00	Mesa 6 Genética para todos: preparándonos para el futuro	11:30 - 13:00	Comunicaciones orales
13:00 - 14:30	Almuerzo Visita a exposicion	13:00 - 14:30	Almuerzo Visita a exposicion	13:00 - 14:30	Conferencia de clausura
14:30 - 16:00	Mesa 3 Farmacogenética	14:30 - 16:00	Mesa 7 Progresos y retos en terapias para enfermedades genéticas (I)	14:30	Final de Congreso
16:00 - 17:30	Mesa 4 Genética de poblaciones: De la diversidad genómica a la medicina personalizada	17:00 - 18:30	Conferencia Arqueología Museo Romano Cartegena "Genética y civilización"		
17:30 - 19:30	Comunicaciones orales		Fin de la Jornada		
19:30	Fin de la Jornada	20:00 - 21:00	Cena del congreso		



PROGRAMA CIENTÍFICO

7 DE OCTUBRE 2025

10:00-12:30	<p>CURSO 1 (BÁSICO): CLAVES DEL PROCESO ASISTENCIAL EN MEDICINA GENÓMICA</p> <p>Conceptos básicos en genética y genómica. José Elías García. Presidente de la Red Latinoamericana de Genética Humana (RELAGH)</p> <p>Evaluación clínica, dismorfología y fenotipado HPO. Maria Juliana Ballesta-Martínez. Jefa Sección Genética Médica. Servicio de Pediatría. Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca. España Toni Martínez-Monseny. Jefe de servicio de Genética Médica del Hospital Sant Joan de Déu, España</p> <p>Asesoramiento genético en el entorno clínico en ER. Diana Salinas. Asesora Genética. Área de Genética Médica. Hospital Sant Joan de Déu, España</p> <p>Importancia del Asesoramiento Genético Oncológico. Alejandra Mampel. Universidad Nacional de Cuyo. Vice Presidente de RELAHG. Argentina</p> <p>Aplicación de técnicas diagnósticas en la práctica médica con interpretación de análisis. Ignacio Zarante. Médico genetista. Presidente de la Asociación Colombiana de Médicos Genetistas. Director servicio de Genética del Hospital Universitario San Ignacio. Colombia</p>
14:00-16:00	<p>CURSO 2 (AVANZADO) TECNOLOGÍAS MÁS ALLÁ DEL EXOMA Y ESTRATEGIAS TERAPÉUTICAS</p> <p>Más allá del exoma: Tecnologías Genómicas y Multiómicas para Diagnóstico de Enfermedades Raras Belén Pérez. Centro de Diagnóstico de Enfermedades Metabólicas. Centro de Biología Molecular. CIBERER. IdiPAZ. Universidad Autónoma de Madrid.</p> <p>Terapias de reemplazo, moléculas pequeñas y reposicionamiento. Ida Schwartz. Jefe de Clínicas de Errores Innatos del Metabolismo. Servicio de Genética Médica. Centro de Referencia para Enfermedades. Hospital de Clínicas de Porto Alegre, Brasil.</p> <p>Terapias avanzadas. Alessandra Magnani. Responsable de la Plataforma de Terapias Avanzadas. Hospital Sant Joan de Déu. España</p> <p>Consideraciones bioéticas en la era genómica. Carmen Ayuso. Director del Instituto de Investigación Biomédica Fundación Jiménez Díaz (IIS-FJD, UAM). Jefe del Departamento de Genética Clínica. Hospital Universitario Fundación Jiménez Díaz y Hospitales Públicos QuirónSalud. España</p>

16:00-18:30	SESIÓN PLENARIA DE CIERRE I HACKTHON ÚNICAS
19:00-20:00	CONFERENCIA INAUGURAL
	<p>De Mendel al riesgo poligénico: la revolución genómica en la medicina del siglo XXI Ángel Carracedo. Fundación de Medicina Xenómica-Servicio Gallego de Salud (SERGAS). Universidad de Santiago de Compostela. España</p>
20:00	Cocktail de bienvenida

I HACKATHON IBEROAMERICANO DE ENFERMEDADES RARAS NO DIAGNOSTICADAS

II CONGRESO IBEROAMERICANO DE GENÉTICA MÉDICA Y MEDICINA GENÓMICA

XXIX CONGRESO AEGH

7 al 10 OCTUBRE, 2025
Murcia · España



8 DE OCTUBRE 2025

08:45-10:15	<p>MESA 1: POLÍTICAS SANITARIAS DE CRIBADO EN IBEROAMÉRICA</p> <p>Cribado Neonatal en Latinoamérica: Estado actual y desafíos futuros. Gustavo JC Borrajo. Director. Detección Errores Congénitos. Fundación Bioquímica Argentina. Argentina</p> <p>Situación actual de los Programas de Cribado Neonatal en España y Europa. Judit García-Villoria. Jefa Sección Errores Congénitos del Metabolismo-IBC. Servicio de Bioquímica y Genética Molecular. Centro de Diagnóstico Biomédico. Hospital Clínic de Barcelona. IDIBPAS. CIBERER. España</p> <p>Cribado neonatal genético. M^a Luz Couce. Directora Científica del Instituto de Investigación Sanitaria de Santiago de Compostela. Jefe de Servicio de Neonatología. Directora Unidad Diagnóstico y Tratamiento de Enfermedades Metabólicas Congénitas. Catedrática de Pediatría. Hospital Clínico Universitario de Santiago de Compostela. España</p> <p>Cribado de portadores. Clara Serra. Asesora genética del Hospital de la Santa Creu i Sant Pau de Barcelona. Past-president del European Board of Medical Genetics. España</p>
10:15-11:00	Inauguración oficial
11:00-11:30	Café-pausa - Visita exposición comercial
11:30-13:00	<p>MESA 2: PROYECTOS GLOBALES DE INVESTIGACIÓN Y ASISTENCIA EN GENÓMICA</p> <p>Infraestructura y estrategia CIBER. José María Millán. Investigador Principal del grupo de Biomedicina Molecular Celular y Genómica del Instituto de Investigación Sanitaria La Fe y Director Científico de CIBERER. España</p> <p>IMPACT genómica: casos sin diagnóstico en ER. Pablo Lapunzina. Jefe de Grupo de Investigación INGEMM, IdiPAZ. Hospital Universitario La Paz. Investigador Principal de CIBERER. España.</p> <p>Programa ÚNICAS. Encarna Guillen. Jefa Área de Genética. Directora Estratégica UNICAS. Hospital Sant Joan de Deu, Barcelona. Presidenta Asociación Española de Genética Humana (AEGH). España</p> <p>Genómica en México. Carmina Barberena-Jonas. Cinvestav. Centro de Investigación y Estudios Avanzados. México</p> <p>Genoma Brasil: Iniciativas brasileras en genómica humana poblacional y el proyecto Genomas SUS. Eduardo Tarazona. Universidad Federal de Minas Gerais. Brasil</p>

13:00-14:30	Comida- Visita exposición comercial
14:30-16:00	<p>MESA 3: FARMACOGENÉTICA.</p> <p>Estado actual de la Implementación en España y Europa: EMA-AEMPS- y Cartera de Servicios del Sistema Nacional de Salud. Relevancia de la etnicidad. Adrián Llerena. INUBE Instituto de Investigación Biosanitaria de Extremadura. Servicio Extermeño de Salud. España</p> <p>Etnicidad en poblaciones de Sudamérica una visión de la relevancia en Salud Pública. Ecuador. Enrique Terán. Universidad San Francisco de Quito, Ecuador. Red RIBEF. Colegio de Ciencias de la Salud, Universidad San Francisco de Quito USFQ. Ecuador.</p> <p>Relevancia de la etnicidad en poblaciones mexicanas. Martha Sosa-Macias. Academia de Genómica. Laboratorio de Biología Molecular. CIIDIR Unidad Durango, Instituto Politécnico Nacional, México. Red RIBEF</p>
16:00-17:30	<p>MESA 4: GENÉTICA DE POBLACIONES: DE LA DIVERSIDAD GENÓMICA A LA MEDICINA PERSONALIZADA</p> <p>Porfiria Aguda Intermitente en Murcia (España): Perfil Clínico y genético de un Efecto Fundador. Maria Barreda. Facultativo especialista Análisis Clínicos. Sección Genética Médica. Servicio de Pediatría. Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca. España</p> <p>Genética de la demencia en América Latina: lecciones aprendidas RedLat. Juliana Acosta-Urbe. Grupo Neurociencias de Antioquia. Universidad de Antioquia, Colombia. Instituto Investigación en Neurociencias. Universidad de California, Santa Barbara. EE. UU.</p> <p>Cáncer gástrico en Portugal y Europa. José García Pelaez. i3S/IPATIMUP. Portugal</p> <p>Ancestría del pueblo Romani: en la salud y la enfermedad. David Comas. Departamento de Medicina y Ciencias de la Vida, Instituto de Biología Evolutiva (CSIC-UPF), Universidad Pompeu Fabra. España</p>
17:30-19:00	COMUNICACIONES ORALES



9 DE OCTUBRE 2025

09:30-11:00	<p>MESA 5: IMPORTANCIA DE LOS DATOS E INTELIGENCIA ARTIFICIAL EN GENÉTICA</p> <p>La utilización de los datos al servicio de la medicina personalizada, en diagnóstico y tratamiento. Utilización de la IA. Perspectiva ética. Fátima Al-Shahrouf. Jefa de la Unidad de Bioinformática Centro Nacional de Investigaciones Oncológicas (CNIO). España</p> <p>Herramientas de IA en la práctica médica. Ignacio Zarante. Médico genetista. Director del Instituto de Genética Humana de la Facultad de Medicina de la Pontificia Universidad Javeriana. Presidente de la Asociación Colombiana de Médicos Genetistas. Director servicio de Genética del Hospital Universitario San Ignacio. Colombia</p> <p>Trasformación digital y gestión del cambio de los sistemas sanitarios. Yolima Cossio. Directora de Estrategia Digital y Datos. Hospital Sant Joan de Deu. España</p> <p>Lecciones aprendidas implantando un sistema de diagnóstico usando IA. Julián Isla. Director, Fundación 29. Miembro del Comité de Medicamentos Huérfanos de la EMA. España</p>
11:00-11:30	Café-pausa - Visita exposición comercial
11:30-13:00	<p>MESA 6: GENÉTICA PARA TODOS: PREPARÁNDONOS PARA EL FUTURO</p> <p>Nuevas fronteras en medicina genómica: adaptando las directrices de la OMS para el futuro de la Salud. Mariela Larrandaburu. Médica genetista. Directora del Programa de Enfermedades Raras y Anomalías Congénitas del Ministerio de Salud Pública. Presidenta de la Federación Internacional de Sociedades de Genética Humana (IFHGS).</p> <p>Ética y equidad en las aplicaciones de la medicina genómica. Víctor Penchaszadeh. Director Posgrado de Genética, Derechos Humanos y Sociedad. Universidad Nacional de Tres de Febrero. Argentina.</p> <p>Ciencia que Sorprende: Genética Divertida para Entender las Enfermedades Raras en familia. Zaacil Ha Vilchis. Médica Genetista. Profesora e Investigadora Universidad Anáhuac Mérida. Secretaria de la Asociación Mexicana de Genética Humana. México</p> <p>Papel de los pacientes en las políticas de Salud. Juan Carrión Tudela. Presidente de la Federación Española de Enfermedades Raras FEDER y de la Alianza Iberoamericana de Enfermedades Raras ALIBER</p>
13:00-14:30	Comida- Visita exposición comercial

14:30-16:00 MESA 7: PROGRESOS Y RETOS EN TERAPIAS PARA ENFERMEDADES GENÉTICAS (I)

<p>Mucopolisacaridosis. José Elías García. Presidente de la Red Latinoamericana de Genética Humana (RELAGH)</p> <p>Avances recientes en el diagnóstico y tratamiento de las enfermedades lisosomales. Roberto Giugliani. Profesor Titular de Genética de la Universidad Federal de Rio Grande do Sul. Jefe del Área de Enfermedades Raras en Dasa Genómica y Director Ejecutivo de Casa dos Raros. Brasil</p> <p>Resultados de la aplicación clínica de terapias para AME. Alejandro Gaviño. Presidente de la Asociación Mexicana de Genética Humana (AMGH) Eduardo Tizzano. Grupo de Investigación en Genética Médica, Vall d'Hebron Instituto de Investigación (VHIR). Departamento de Genética Clínica y Molecular, Hospital Universitari Vall d'Hebron. España</p> <p>Terapias para la acondroplasia y otras displasias esqueléticas. Sergio Sousa. Médico genetista. Servicio de Genética Médica, Hospital Pediátrico, ULS de Coimbra, Portugal. Coordinador del equipo multidisciplinario de displasias óseas (ERN-BOND-CHUC). Presidente de la Sociedad Portuguesa de Genética Humana. Portugal</p>



10 DE OCTUBRE 2025

09:30-11:00	MESA 8: PROGRESOS Y RETOS EN TERAPIAS PARA ENFERMEDADES GENÉTICAS (II) Terapia génica anemia de Fanconi y posibilidades de ampliación a otras patologías. Paula del Rio. CIEMAT /CIBERER /IIS-FJD, UAM Situación y revisión de edición génica. Luis Montoliu. Investigador científico del CSIC y del CIBER de Enfermedades Raras (CIBERER), Vicedirector del Centro Nacional de Biotecnología (CNB), Madrid Terapias con mRNA y interferencia (siRNA): overview y ejemplos. Terapia génica: éxitos, fracasos y el caso de la enfermedad de Machado-Joseph. Luis Pereira de Almeida. Center for Neuroscience and Cell Biology. Faculty of Pharmacy. CIBB; GeneT. Portugal
11:00-11:30	Café-pausa - Visita exposición comercial
11:30-13:00	COMUNICACIONES ORALES
13:00-14:30	CONFERENCIA CLAUSURA Terapia SMN. Luis Pereira de Almeida. Center for Neuroscience and Cell Biology. Faculty of Pharmacy. CIBB; GeneT. Portugal

INFORMACIÓN GENERAL

FECHAS

6 y 7 de octubre: 1er Hackathon Iberoamericano Únicas de enfermedades raras no diagnosticadas
7, 8, 9 y 10 de octubre: II Congreso Interamericano de genética Médica y Medicina Genómica



SEDE

Auditorio y Centro de Congresos "Víctor Villegas"
Av. Primero de Mayo s/n,
30006 Murcia (España)



COMUNICACIONES ORALES O PÓSTERS

Se podrán enviar trabajos hasta el 30 de junio de 2025 y se realizará a través del sistema online (no se admitirán resúmenes remitidos por email)
Se puede consultar la normativa completa en la web: <https://www.geyseco.es/IIgeneticamurcia/>



SECRETARÍA TÉCNICA



TEL 93 221 22 42
barcelona@geyseco.es
www.geyseco.es





CUOTAS DE INSCRIPCIÓN CONGRESO



	Hasta el 8/9/25	Desde el 8/9/25
*INSCRIPCIÓN PRESENCIAL (7, 8, 9 y 10 de octubre)		
Presencial Socio AEGH y Sociedades Organizadoras	300€	400€
Presencial No Socios	500€	600€
Presencial Estudiantes	100€	150€
CUOTA ADICIONAL QUE SE PUEDE AÑADIR (7 DE OCTUBRE)		
1 curso pre-congreso presencial (básico o avanzado)	30€	
2 cursos pre-congreso presencial	50€	
**INSCRIPCIÓN VIRTUAL (7, 8, 9 y 10 de octubre)		
Inscripción Virtual Congreso	150€	
Inscripción Virtual Congreso (Países de Latinoamérica)	75€	
SÓLO INSCRIPCIÓN TALLERES PRECONGRESO (7 de octubre)		
1 curso pre-congreso presencial (básico o avanzado)	50€	
1 curso pre-congreso presencial (básico o avanzado) estudiantes	30€	
2 cursos pre-congreso presencial	70€	
2 cursos pre-congreso presencial estudiantes	50€	

21% IVA INCLUIDO

* Cuota presencial Congreso: La cuota de inscripción incluye la documentación oficial del Congreso, la asistencia a la Inauguración y todas las sesiones del Congreso, cóctel de bienvenida, los cafés-pausa y los almuerzos de trabajo. Para acceder a las sesiones científicas es imprescindible disponer de la acreditación que se entregará con la documentación.

** Inscripción virtual: cuota pensada para personas residentes en Latinoamérica (sin comunicaciones presentadas) o personas con dificultades para desplazarse a Murcia. Cuota de inscripción NO VÁLIDA para personas con comunicaciones (ni orales ni pósters. Las personas que tengan comunicaciones deben inscribirse con la cuota normal del congreso). Las sesiones serán grabadas y podrán visualizarse también en diferido por un periodo de 1 mes después del Congreso. Fecha límite de inscripción: 1 de octubre.

Las inscripciones deben realizarse preferiblemente desde la web, donde pueden consultarse las diferentes cuotas, datos para el ingreso y condiciones de cancelación.

En caso de grupos o cualquier asunto relacionado con la inscripción y/o el alojamiento, pueden ponerse en contacto con la Secretaría Técnica a través del correo electrónico inscripciones@geyseco.es o del teléfono +34 93 221 22 42

I HACKATHON IBEROAMERICANO DE ENFERMEDADES RARAS NO DIAGNOSTICADAS

COLABORADORES

COLABORADORES ORO



PacBio



REFERENCE
LABORATORY
GENETICS

COLABORADORES



Dvysr®



DIAGNÓSTICA
LONGWOOD



minorityx
therapeutics