

**Resumen prensa:
XXV reunión de la
Sociedad**

CONVOCATORIA

Alrededor de 140 neurólogos debatirán sobre los avances y últimas técnicas en la XXV reunión de la Sociedad Valenciana de Neurología

El encuentro contará con la participación de representantes de diferentes asociaciones de pacientes y de Sanidad y Bienestar social

Valencia.- Alrededor de 140 neurólogos de la Comunitat Valenciana se darán cita la próxima semana en el municipio alicantino de Benidorm para debatir sobre los últimos avances y nuevas técnicas para tratar enfermedades neurológicas, en el marco de la **XXV Reunión de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN)**.

Durante dos días, el **7 y 8 de marzo**, expertos debatirán, entre otros, temas sobre ictus, migraña, Alzheimer, epilepsia y esclerosis múltiple. Asimismo, dispondrán de un apartado de **tópicos** para

estudiar qué hay de cierto en algunas decisiones adoptadas por especialistas basadas “más en la costumbre o tradición” que en la ciencia, según avanzó el presidente de la SVN, Jaume Morera. Entre ellos, se encuentran algunos tópicos sobre 'Cefalea diaria y consumo diario de analgésicos', 'El momento de inicio del tratamiento de la enfermedad de Parkinson' o si 'debemos retrasar el uso de la morfina en el tratamiento del dolor crónico'

Además, se celebrará un **concurso neurológico (“Neurostress”)**, en el que dos equipos, integrados cada uno por cinco neurólogos, competirán para resolver los diagnósticos de 20 casos clínicos problemáticos. Los concursantes contarán con la colaboración del público, explicó Morera.

Durante el encuentro, para los más jóvenes, además del **concurso de casos clínicos para residentes**, se incorporará este año como actividad docente unos **talleres** que versarán sobre dos temas: la valoración neuropsicológica y la valoración funcional de personas con diversas enfermedades neurológicas.

Estos talleres, explicó Morera, pretenden “familiarizar al neurólogo general con la valoración funcional y cognitiva de los pacientes y el uso de diversas técnicas y test necesarios para este tipo de valoraciones.”. Estos talleres contarán con un parte teórica y otra práctica, esperándose una participación interactiva de los alumnos.

Asimismo, para el último día está previsto una **mesa redonda sobre 'Asistencia a la Patología Neurológica Crónica y Degenerativa. Comunidad Valenciana 2008'**, en la que participarán representantes de las asociaciones de pacientes neurológicos, de los profesionales y de la Administración tanto de Sanidad como de Bienestar Social. Cada uno de ellos aportará su punto de vista acerca de las necesidades, retos y compromisos que deberían establecerse para mejorar la asistencia a este colectivo de pacientes y a sus respectivas familias.

•**Fecha:7-8 de marzo**

•**Lugar: Hotel Meliá Benidorm**

•**Para más información: Cristina (prensa) - 658881609**

***Adjuntamos programa para posibles entrevistas**

* **También puede consultarse en:**

<http://www.svneurologia.org/reunion/reunion2008/reunion2008.htm>



NOTA DE PRENSA

Neurólogos alertan del “prolongado” tiempo de demora en la concesión de plazas de residencias y centros para pacientes con demencias

Abogan por un estudio sobre la codependencia entre el enfermo con demencia y su cuidador para “valorar la magnitud del problema”

Valencia.-Neurólogos reunidos en el **XXV aniversario de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN)**, celebrado desde hoy y hasta mañana en el municipio alicantino de Benidorm, alertaron hoy del “prolongado” tiempo de de demora en la concesión de plazas de residencia de tercera edad (RESI), cenros de día (CD) o servicios de ayuda domiciliaria (SAD) para pacientes con demencias.

Al respecto, explicaron, bajo la ponencia ‘Relación entre solicitud y concesión de recursos sociales en familias de pacientes con demencias’, que existe un “mayor” porcentaje de solicitudes de plazas

públicas y concertadas que privadas y que, ante esta situación, “hay un tiempo largo de espera”.

Este hecho, indicaron los facultativos, pone de manifiesto la “gran carencia” de recursos sociales públicos/concertados y el “difícil” acceso a los recursos privados debido, posiblemente, a su “elevado coste económico”. Por ello, abogaron por “reflexionar” sobre “fórmulas alternativas” para “optimizar el acceso a los recursos”.

Como ejemplo, citaron un estudio elaborado a 137 pacientes de alzheimer, demencia mixta, vascular, fronto-temporal o de cuerpos Lewy, atendidos en la Unidad de Neurología de la Conducta y Demencias del Hospital San Vicente de Alicante entre enero de 2006 y julio de 2007, cuyos familiares solicitaron alguna plaza en residencias o centros especializado.

De éste se desprende que el tiempo de demora para la consecución de recursos fue de 110 días para el servicio de ayuda domiciliaria; de 234 días para los centros de día; otros 241 días para el bono de centros de día y de 198 para residencias de tercera edad.

CODEPENDENCIA

Por otro lado, especialistas en Neurología abogaron por elaborar un estudio sobre la codependencia entre el enfermo con demencia y su cuidador para valorar la “auténtica magnitud del problema” y su “repercusión social”.

En este sentido, facultativos explicaron, bajo la ponencia ‘Análisis descriptivo de las escalas de codependencia y su posible aplicación en el ámbito de las demencias’, que la relación entre un enfermo crónico y su cuidador principal “puede dar lugar a dos tipos de problemas: la sobrecarga o la codependencia”.

Afirmaron que la diferencia es que mientras la sobrecarga es el efecto negativo que provoca la atención del paciente en el estilo de vida o la salud de su cuidador, la codependencia es la relación disfuncional en la que el cuidador muestra una “excesiva” e “inapropiada” preocupación y dependencia por la persona enferma.

En cualquier caso, alertaron de que ambas situaciones “pueden derivar en problemas físicos, emocionales y en la disminución de la calidad de vida del familiar” por lo que, a su juicio, “resulta importante la detección precoz y el tratamiento de cada uno de estos fenómenos”.

El “problema”, indicaron, es que “no existen estudios en relación a la codependencia en las demencias, a diferencia del problema de sobrecarga”, por lo que propusieron “recopilar y analizar

las escalas de medida del primer fenómeno en cuanto a sus características, problemas derivados de su uso y posible aplicación en demencias”, dijeron.

NOTA DE PRENSA

La Comunitat está a la cabeza en recogida de muestras de ADN para estudiar enfermedades neurológicas

La autonomía dispone de uno de los cuatro nodos que hay en España para estudiar patologías degenerativas con “alta calidad” y “precisión”

Valencia.-La Comunitat Valenciana está a la cabeza en la recogida de muestra de ADN para estudiar enfermedades neurológicas. Para ello, dispone de uno de los cuatro nodos que hay en España, dentro del **Banco Nacional de ADN (BNADN)**, caracterizado por su “alta calidad” y “precisión”.

Así lo indicó hoy el **doctor Juan A. Burguera, neurólogo del Hospital Universitari La Fe de Valencia**, durante su ponencia 'Biobanco de enfermedades neurológicas. Nodo ENAE', que impartió en la **XXV Reunión de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN)**, celebrada este año en el municipio alicantino de Benidorm.

El facultativo explicó que el subnodo de Valencia forma parte del proyecto 'Genoma España', constituido por tres subnodos más – Cataluña, País Vasco y Madrid-- para estudiar las enfermedades neurológicas. En la recogida de donaciones, la Comunitat “se sitúa a la cabeza del pelotón”, y el objetivo es, dijo, que los investigadores de la autonomía “dispongan del material en las mejores condiciones para poder verificar hipótesis”.

Este subnodo de la Comunitat pretende, según explicó el Dr. Burguera, obtener datos sobre una muestra de enfermedades como el alzheimer, parkinson, la esclerosis lateral amiotrófica, la esclerosis múltiple o la distonía cervical, y ponerlos a disposición de los distintos equipos de investigación, tanto nacional como internacional, “para testar las hipótesis genéticas o medioambientales que contribuyen a la aparición de estas enfermedades, y la posible mejor respuesta a los tratamientos”.

La edad media de los donantes de la Comunitat varía dependiendo de la enfermedad. Así, para los que padecen alzheimer, se sitúa en torno a los 75 años; 68 para los parkinsonianos; 61 para la esclerosis lateral amiotrófica; 51 para la distonía cervical y 40 para la esclerosis múltiple.

El procedimiento que se sigue es, según explicó el facultativo, solicitar la donación de muestras de sangre para obtener información sobre la dotación genética y sobre aquellos factores ambientales – tóxicos, infecciones-- que “han dejado huella en el organismo”. Seguidamente, se comprueba que la donación cumple los requisitos legales y se procede a su obtención, procesamiento de las pruebas y datos “para su custodia en condiciones óptimas”.

En total, desde julio de 2007 hasta febrero de 2008, el subnodo de la Comunitat recogió un total de 280 muestras, la mayoría de enfermos de alzheimer (104); le siguieron los de parkinson (79); los de distonía cervical crónica (51); esclerosis múltiple (32) y esclerosis lateral (14).

LARGA TRADICIÓN

El Dr. Burguera recordó que el estudio de las patologías neurodegenerativas es de “larga tradición” en los hospitales públicos de la Comunitat aunque, el impacto de sus trabajos, “siempre se ha condicionado por la fragmentación, el reducido tamaño muestral y la limitada temporalidad”.

Ante esta situación, la Dirección General de Salud Pública de la Generalitat creó un grupo de trabajo, coordinado por el servicio de Neurología del Hospital La Fe, para la constitución de un nodo de

investigación en enfermedades neurodegenerativas que colaborase con el BNADN. Asimismo, podría albergar una colección de muestras en la autonomía “bajo las condiciones de legalidad, seguridad biológica, alta calidad de las muestras y precisión diagnóstica”.



NOTA DE
PRENSA

Expertos advierten de la “necesidad” de tratar “a tiempo” las crisis breves de epilepsia en menores “para evitar problemas de aprendizaje”

Alrededor de 2.000 personas de la Comunitat Valenciana sufren epilepsia con ausencias, cuyo origen es genético

Valencia.-Expertos reunidos en el **XXV aniversario de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN)**, celebrado este año en el municipio alicantino de Benidorm, advirtieron hoy de la “necesidad” de tratar “a tiempo” las ausencias breves de epilepsia en menores “para evitar problemas de aprendizaje”. Así lo indicó el **doctor Vicente Villanueva**, neurólogo del Hospital Universitari La Fe de Valencia, en su ponencia 'Epilepsia de ausencia juvenil: estudio descriptivo de 30 casos'.

Al respecto, el especialista indicó que este tipo de patología, denominada 'epilepsia con ausencias', afecta a entre 2.000 y 2.500 personas en la Comunitat Valenciana, de las 40.000 que sufren epilepsia, es decir, lo que representa entre un 5-6 por ciento del total.

Este tipo de epilepsia, cuya primera descripción la hizo Poupart en 1705, tiene origen genético, aunque generalmente es “imposible”

averiguar el gen causante de la misma. No obstante, el facultativo explicó que los avances en genética “han permitido tipificar el 'locus' – lugar donde está un gen en un cromosoma-- en familias con ausencias”.

La patología, indicó el Dr. Villanueva, se inicia en la infancia o en la adolescencia; de hecho, afecta a menores de entre 4-8 años, y a jóvenes de entre 10-17. Se identifica por crisis breves pero muy frecuentes, por las que los pacientes se bloquean durante unos segundos.

A este respecto, el facultativo incidió en que es “importante” detectar “a tiempo” el problema porque, en caso contrario, los pacientes “pueden presentar bloqueos frecuentes y tener problemas de aprendizaje”. De hecho, la causa de que los pacientes sufran estos problemas es que “o bien, no son tratados, o bien, el tratamiento no es satisfactorio”, dijo.

No obstante, señaló que los pacientes “suelen responder bien al tratamiento” y la mayoría “consigue suspender la medicación con los años”. Para ellos existen fármacos, tanto clásicos como modernos, “con un mejor perfil de efectos adversos en algunos casos”, destacó.

APARICIONES EN MEDIOS DE COMUNICACIÓN

PRENSA

- 1.- **Diario Información:** “Los neurólogos valencianos se reúnen en Benidorm para debatir los últimos avances”
- 2.- **Levante-EMV:** “La Comunitat 'a la cabeza' en recogida de muestras de ADN para estudiar enfermedades neurológicas”

- 3.- **Levante-EMV digital:** “La C. Valenciana es la primera en recogida de muestras ADN para enfermedades neurológicas”
- 4.- **ABC:** “La Comunidad, a la cabeza en recogida de ADN para estudiar enfermedades”
- 5.- **Levante-EMV:** “Expertos apuntan la necesidad de tratar la epilepsia en menores para evitar problemas de aprendizaje”
- 6.- **Diario de Ibiza:** “Expertos apuntan la necesidad de tratar la epilepsia en menores para evitar problemas de aprendizaje”
- 7.- **Las Provincias:** “Los expertos piden tratar las epilepsias breves en niños para evitar problemas de aprendizaje”
- 8.- **La Opinión de Zamora:** “Expertos apuntan la necesidad de tratar la epilepsia en menores para evitar problemas de aprendizaje”
- 9.- **La Opinión de Tenerife:** “Expertos apuntan la necesidad de tratar la epilepsia en menores para evitar problemas de aprendizaje”

AGENCIAS DE NOTICIAS

- 10.- **Agencia Europa Press:** “Cerca 150 neurólogos debatirán sobre los avances y últimas técnicas en la XXV reunión de la SVN”
- 11.- **Agencia Europa Press:** “Neurólogos critican el 'prolongado' tiempo de espera para obtener plazas de residencias para pacientes con demencia”
- 12.- **Agencia Europa Press:** “La Comunitat "está a la cabeza" en recogida de muestras de ADN para estudiar enfermedades neurológicas”
- 13.- **Europa Press:** “Expertos apuntan la necesidad de tratar las crisis breves de epilepsia en menores para evitar problemas de aprendizaje”

RADIOS Y TELEVISIONES

- 14.- Informativos **Ràdio 9 (entrevista al Dr. Juan Burguera por la nota sobre el banco de ADN)**

PAGINAS WEB

- 15.- **Panorama Actual** (una de las mayores web de contenido informativo de toda la Comunitat): “Unos 150

neurólogos debatirán sobre las últimas técnicas en la reunión de la SVN”

16.- **Noticias.es:** “La Comunitat "está a la cabeza" en recogida de muestras de ADN para estudiar enfermedades neurológicas”

17.- **Panorama Actual:** “Neurólogos critican el 'prolongado' tiempo de espera para pacientes con demencia”

18.- **AZprensa:** “Cerca 150 neurólogos debatirán sobre los avances y últimas técnicas en la XXV reunión de la SVN”

19.- **Wikio.es:** “La Comunitat "está a la cabeza" en recogida de muestras de ADN para estudiar enfermedades neurológicas”

20.- **Fundación Alzheimer España:** “Neurólogos critican el 'prolongado' tiempo de espera para obtener plazas de residencia”

21.- **Redacción Médica:** “Los expertos piden tratar epilepsias breves en niños para evitar problemas de aprendizaje”

1. DIARIO INFORMACIÓN

Los neurólogos valencianos se reúnen en Benidorm para debatir los últimos avances

REDACCIÓN.- Cerca de 150 neurólogos de la Comunidad Valenciana se reunirán los próximos viernes y sábado en Benidorm para debatir sobre los últimos avances y nuevas técnicas para tratar enfermedades neurológicas, en el marco de la XXV Reunión de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN), según informaron ayer fuentes de la organización.

Así, entre otros temas debatirán sobre cefaleas, deterioros cognitivos o

epilepsia y dispondrán de un apartado de tópicos para estudiar qué hay de cierto en algunas decisiones adoptadas por especialistas basadas, a veces, "más en la costumbre y la tradición" que en la ciencia, según avanzó el presidente de la SVN, Jaume Morera.

Entre ellos, se encuentran los tópicos de la "cefalea diaria y el consumo diario de analgésicos, que lleva a la cefalea por abuso de analgésicos" o el que reza que "el tratamiento de la enfermedad de Parkinson debe retrasarse hasta que el paciente tenga al menos cierta discapacidad que le afecte a las actividades de la vida diaria".

Además, se celebrará un concurso neurológico, en el que dos equipos, integrados cada uno de ellos por cuatro neurólogos y un residente, darán sus respuestas sobre 20 casos clínicos. Los concursantes contarán con la colaboración del público, explicó Morera.

Durante el encuentro, para los más jóvenes, además se incorporará este año como actividad docente unos talleres que versarán sobre dos temas: valoración neuropsicológica y valoración funcional. Estos talleres, explicó Morera, pretenden "familiarizar al neurólogo general con la valoración de los pacientes, y el uso de técnicas y conocimiento de los test más empleados en la realización de éstas".

2.LEVANTE-EMV

La Comunitat, 'a la cabeza' en recogida de muestras de ADN para estudiar enfermedades neurológicas

El neurólogo del Hospital Universitari La Fe de Valencia Juan A. Burguera señaló hoy que la Comunitat Valenciana "está a la cabeza" en la recogida de muestra de ADN para estudiar enfermedades neurológicas, ya que cuenta con uno de los cuatro nodos que hay en España, dentro del Banco Nacional de ADN (BNADN), caracterizado por su "alta calidad" y "precisión", según informaron en un comunicado fuentes de la Societat Valenciana de Neurología.

EP. Burguera realizó estas declaraciones durante su ponencia titulada 'Biobanco de enfermedades neurológicas. Nodo ENAE', que impartió en la XXV Reunión de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN), celebrada este año en el municipio alicantino de Benidorm.

El facultativo explicó que el subnodo de Valencia forma parte del proyecto 'Genoma España', constituido por tres subnodos más --Cataluña, País Vasco y Madrid-- para estudiar las enfermedades neurológicas. En la recogida de donaciones, la Comunitat "se sitúa a la cabeza del pelotón", y el objetivo es, según dijo, que los investigadores de la autonomía "dispongan del material en las mejores condiciones para poder verificar hipótesis".

Este subnodo de la autonomía valenciana pretende obtener datos sobre una muestra de enfermedades como el alzheimer, parkinson, la esclerosis lateral amiotrófica, la esclerosis múltiple o la distonía cervical, y ponerlos a disposición de los distintos equipos de investigación, tanto nacional como internacional, "para testar las hipótesis genéticas o medioambientales que contribuyen a la aparición de estas enfermedades, y la posible mejor respuesta a los tratamientos", explicó Burguera.

La edad media de los donantes de la Comunitat varía dependiendo de la enfermedad. Así, para los que padecen alzheimer, se sitúa en torno a los 75 años; 68 para los parkinsonianos; 61 para la esclerosis lateral amiotrófica; 51 para la distonía cervical y 40 para los enfermos de esclerosis múltiple.

El facultativo indicó que el procedimiento que se sigue es solicitar la donación de muestras de sangre para obtener información sobre la dotación genética y sobre aquellos factores ambientales que "han dejado huella en el organismo". Seguidamente, se comprueba que la donación cumple los requisitos legales y se procede a su obtención, procesamiento de las pruebas y datos "para su custodia en condiciones óptimas".

En total, desde julio de 2007 hasta el pasado mes de febrero, el subnodo de la Comunitat recogió un total de 280 muestras, la mayoría de enfermos de alzheimer (104); le siguieron los de parkinson (79); los de distonía cervical crónica (51); esclerosis múltiple (32) y esclerosis lateral (14).

LARGA

TRADICIÓN

Burguera aseguró que el estudio de las patologías neurodegenerativas es de "larga tradición" en los hospitales públicos de la Comunitat aunque matizó

que "el impacto de sus trabajos, siempre se ha condicionado por la fragmentación, el reducido tamaño muestral y la limitada temporalidad".

Ante esta situación, la Dirección General de Salud Pública de la Generalitat creó un grupo de trabajo, coordinado por el servicio de Neurología del Hospital La Fe, para la constitución de un nodo de investigación en enfermedades neurodegenerativas que colaborase con el BNADN. Asimismo, podría albergar una colección de muestras en la autonomía bajo las condiciones de legalidad, seguridad biológica, alta calidad de las muestras y precisión diagnóstica.

3. LEVANTE-EMV

La C. Valenciana es la primera en recogida de muestras de ADN para enfermedades neurológicas

Forma parte del proyecto Genoma España

Levante-EMV, Valencia

El neurólogo del Hospital Universitari La Fe de Valencia Juan A. Burguera señaló ayer que la Comunitat Valenciana "está a la cabeza" en la recogida de muestra de ADN para estudiar enfermedades neurológicas. Según informaron fuentes de la Societat Valenciana de Neurologia, la Comunitat cuenta con uno de los cuatro nodos que hay en España dentro del Banco Nacional de ADN (Bnadn), caracterizado por su "alta calidad" y "precisión".

Burguera realizó estas declaraciones durante su ponencia Biobanco de enfermedades neurológicas. Nodo ENAE, que impartió en la XXV Reunión de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN), celebrada en Benidorm.

El subnodo de Valencia forma parte del proyecto Genoma España, constituido por tres subnodos más -Cataluña, País Vasco y Madrid- para estudiar las enfermedades neurológicas. La edad media de los donantes de varía dependiendo de la enfermedad. Así, para los que padecen alzheimer, se sitúa en torno a los 75 años; 68 para los parkinsonianos; 61 para la esclerosis lateral amiotrófica; 51 para la distonía cervical y 40 para los enfermos de esclerosis múltiple.

4. ABC

La Comunidad, a la cabeza de recogida de ADN para estudiar enfermedades

9-3-2008

ABC

VALENCIA. El neurólogo del Hospital Universitari La Fe de Valencia Juan A. Burguera señaló ayer que la Comunidad Valenciana «está a la cabeza» en la recogida de muestra de ADN para estudiar enfermedades neurológicas, ya que cuenta con uno de los cuatro nodos que hay en España, dentro del Banco

Nacional de ADN (BNADN), caracterizado por su «alta calidad» y «precisión», según informaron en un comunicado fuentes de la Societat Valenciana de Neurología.

Burguera realizó estas declaraciones durante su ponencia titulada «Biobanco de enfermedades neurológicas. Nodo ENAE», que impartió en la XXV Reunión de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN), celebrada este año en el municipio alicantino de Benidorm.

El facultativo explicó que el subnodo de Valencia forma parte del proyecto «Genoma España», constituido por tres subnodos más -Cataluña, País Vasco y Madrid- para estudiar las enfermedades neurológicas. En la recogida de donaciones, la Comunidad «se sitúa a la cabeza del pelotón», y el objetivo es, según dijo, que los investigadores de la autonomía «dispongan del material en las mejores condiciones para poder verificar hipótesis».

5. LEVANTE-EMV

Expertos apuntan la necesidad de tratar la epilepsia en menores para evitar problemas de aprendizaje

Expertos reunidos con motivo del 25 aniversario de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN), en un encuentro celebrado en el municipio alicantino de Benidorm, han destacado la "necesidad" de tratar "a tiempo" las ausencias breves de epilepsia en menores con el fin de "evitar problemas de aprendizaje", según informaron en un comunicado fuentes de esta entidad.

EP. De este modo se manifestó el doctor Vicente Villanueva, neurólogo del Hospital Universitari La Fe de Valencia, durante la ponencia que presentó en esta reunión, titulada 'Epilepsia de ausencia juvenil: estudio descriptivo de 30 casos', explicaron.

Este especialista indicó que este tipo de patología, denominada 'epilepsia con ausencias', afecta a entre 2.000 y 2.500 personas en la Comunitat Valenciana de las 40.000 que sufren epilepsia, una cifra que representa entre un 5 y un 6 por ciento del total.

Este tipo de epilepsia, cuya primera descripción la hizo Poupart en 1705, tiene origen genético, aunque generalmente es "imposible" averiguar el gen causante de la misma, comentaron las mismas fuentes. No obstante, el facultativo explicó que los avances en genética "han permitido tipificar el 'locus' (lugar donde está un gen en un cromosoma) en familias con ausencias".

La patología, señaló el doctor Villanueva, se inicia en la infancia o en la adolescencia. Apuntó que afecta a menores de entre cuatro y ocho años, y a jóvenes de entre diez y 17 años, y afirmó que se identifica por crisis breves pero muy frecuentes con las que los pacientes se bloquean durante unos segundos.

A este respecto, incidió en que es "importante" detectar "a tiempo" el problema porque, en caso contrario, los pacientes "pueden presentar bloqueos frecuentes y tener problemas de aprendizaje". El facultativo agregó que la causa de que los pacientes sufran estos problemas es que "o bien, no son tratados, o bien, el tratamiento no es satisfactorio".

No obstante, aseveró que los pacientes "suelen responder bien al tratamiento" y que la mayoría "consigue suspender la medicación con los años". Agregó que para ellos existen fármacos, tanto clásicos como modernos, "con un mejor perfil de efectos adversos en algunos casos", destacó.

6. DIARIO DE IBIZA

Expertos apuntan la necesidad de tratar la epilepsia en menores para evitar problemas de aprendizaje

Expertos reunidos con motivo del 25 aniversario de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN), en un encuentro

celebrado en el municipio alicantino de Benidorm, han destacado la "necesidad" de tratar "a tiempo" las ausencias breves de epilepsia en menores con el fin de "evitar problemas de aprendizaje", según informaron en un comunicado fuentes de esta entidad.

EP. De este modo se manifestó el doctor Vicente Villanueva, neurólogo del Hospital Universitari La Fe de Valencia, durante la ponencia que presentó en esta reunión, titulada 'Epilepsia de ausencia juvenil: estudio descriptivo de 30 casos', explicaron.

Este especialista indicó que este tipo de patología, denominada 'epilepsia con ausencias', afecta a entre 2.000 y 2.500 personas en la Comunitat Valenciana de las 40.000 que sufren epilepsia, una cifra que representa entre un 5 y un 6 por ciento del total.

Este tipo de epilepsia, cuya primera descripción la hizo Poupart en 1705, tiene origen genético, aunque generalmente es "imposible" averiguar el gen causante de la misma, comentaron las mismas fuentes. No obstante, el facultativo explicó que los avances en genética "han permitido tipificar el 'locus' (lugar donde está un gen en un cromosoma) en familias con ausencias".

La patología, señaló el doctor Villanueva, se inicia en la infancia o en la adolescencia. Apuntó que afecta a menores de entre cuatro y ocho años, y a jóvenes de entre diez y 17 años, y afirmó que se identifica por crisis breves pero muy frecuentes con las que los pacientes se bloquean durante unos segundos.

A este respecto, incidió en que es "importante" detectar "a tiempo" el problema porque, en caso contrario, los pacientes "pueden presentar bloqueos frecuentes y tener problemas de aprendizaje". El facultativo agregó que la causa de que los pacientes sufran estos problemas es que "o bien, no son tratados, o bien, el tratamiento no es satisfactorio".

No obstante, aseveró que los pacientes "suelen responder bien al tratamiento" y que la mayoría "consigue suspender la medicación con los años". Agregó que para ellos existen fármacos, tanto clásicos como modernos, "con un mejor perfil de efectos adversos en algunos casos", destacó.

7. LAS PROVINCIAS

Los expertos piden tratar las epilepsias breves en niños para evitar problemas de aprendizaje

2.500 personas de la Comunitat sufren esta patología que causa bloqueos frecuentes

Expertos reunidos con motivo del 25 aniversario de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN), en un encuentro celebrado en el municipio de Benidorm, han destacado la "necesidad" de tratar "a tiempo" las ausencias breves de epilepsia en menores con el fin de "evitar problemas de aprendizaje", según informaron en un comunicado fuentes de esta entidad.

De este modo se manifestó el doctor Vicente Villanueva, neurólogo del Hospital Universitari La Fe de Valencia, durante la ponencia que presentó en esta reunión, titulada 'Epilepsia de ausencia juvenil: estudio descriptivo de 30 casos', explicaron.

Este especialista indicó que este tipo de patología, denominada 'epilepsia con ausencias', afecta a entre 2.000 y 2.500 personas en la Comunitat de las 40.000 que sufren epilepsia, una cifra que representa entre un 5% y un 6% del total.

Este tipo de epilepsia, cuya primera descripción la hizo Poupert en 1705, tiene origen genético, aunque generalmente es "imposible" averiguar el gen causante de la misma, comentaron las mismas fuentes. No obstante, el facultativo explicó que los avances en genética "han permitido tipificar el 'locus' (lugar donde está un gen en un cromosoma) en familias con ausencias".

La patología, señaló el doctor Villanueva, se inicia en la infancia o en la adolescencia. Apuntó que afecta a menores de entre cuatro y ocho años, y a jóvenes de entre diez y 17 años, y afirmó que se identifica por crisis breves pero muy frecuentes con las que los pacientes se bloquean durante unos segundos.

A este respecto, incidió en que es "importante" detectar "a tiempo" el problema porque, en caso contrario, los pacientes "pueden presentar bloqueos frecuentes y tener problemas de aprendizaje". El facultativo agregó que la causa de que los pacientes sufran estos problemas es que "o bien, no son tratados, o bien, el tratamiento no es satisfactorio". No obstante, aseveró que los pacientes "suelen responder bien al tratamiento".

8.LA OPINIÓN DE ZAMORA

Expertos apuntan la necesidad de tratar la epilepsia en menores para evitar problemas de aprendizaje

Expertos reunidos con motivo del 25 aniversario de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN), en un encuentro

celebrado en el municipio alicantino de Benidorm, han destacado la "necesidad" de tratar "a tiempo" las ausencias breves de epilepsia en menores con el fin de "evitar problemas de aprendizaje", según informaron en un comunicado fuentes de esta entidad.

EP De este modo se manifestó el doctor Vicente Villanueva, neurólogo del Hospital Universitari La Fe de Valencia, durante la ponencia que presentó en esta reunión, titulada 'Epilepsia de ausencia juvenil: estudio descriptivo de 30 casos', explicaron.

Este especialista indicó que este tipo de patología, denominada 'epilepsia con ausencias', afecta a entre 2.000 y 2.500 personas en la Comunitat Valenciana de las 40.000 que sufren epilepsia, una cifra que representa entre un 5 y un 6 por ciento del total.

Este tipo de epilepsia, cuya primera descripción la hizo Poupart en 1705, tiene origen genético, aunque generalmente es "imposible" averiguar el gen causante de la misma, comentaron las mismas fuentes. No obstante, el facultativo explicó que los avances en genética "han permitido tipificar el 'locus' (lugar donde está un gen en un cromosoma) en familias con ausencias".

La patología, señaló el doctor Villanueva, se inicia en la infancia o en la adolescencia. Apuntó que afecta a menores de entre cuatro y ocho años, y a jóvenes de entre diez y 17 años, y afirmó que se identifica por crisis breves pero muy frecuentes con las que los pacientes se bloquean durante unos segundos.

A este respecto, incidió en que es "importante" detectar "a tiempo" el problema porque, en caso contrario, los pacientes "pueden presentar bloqueos frecuentes y tener problemas de aprendizaje". El facultativo agregó que la causa de que los pacientes sufran estos problemas es que "o bien, no son tratados, o bien, el tratamiento no es satisfactorio".

No obstante, aseveró que los pacientes "suelen responder bien al tratamiento" y que la mayoría "consigue suspender la medicación con los años". Agregó que para ellos existen fármacos, tanto clásicos como modernos, "con un mejor perfil de efectos adversos en algunos casos", destacó.

9. LA OPINIÓN DE TENERIFE

Expertos apuntan la necesidad de tratar la epilepsia en menores para evitar problemas de aprendizaje

Expertos reunidos con motivo del 25 aniversario de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN), en un encuentro celebrado en el municipio alicantino de Benidorm, han destacado la "necesidad" de

tratar "a tiempo" las ausencias breves de epilepsia en menores con el fin de "evitar problemas de aprendizaje", según informaron en un comunicado fuentes de esta entidad.

EP De este modo se manifestó el doctor Vicente Villanueva, neurólogo del Hospital Universitari La Fe de Valencia, durante la ponencia que presentó en esta reunión, titulada 'Epilepsia de ausencia juvenil: estudio descriptivo de 30 casos', explicaron.

Este especialista indicó que este tipo de patología, denominada 'epilepsia con ausencias', afecta a entre 2.000 y 2.500 personas en la Comunitat Valenciana de las 40.000 que sufren epilepsia, una cifra que representa entre un 5 y un 6 por ciento del total.

Este tipo de epilepsia, cuya primera descripción la hizo Poupart en 1705, tiene origen genético, aunque generalmente es "imposible" averiguar el gen causante de la misma, comentaron las mismas fuentes. No obstante, el facultativo explicó que los avances en genética "han permitido tipificar el 'locus' (lugar donde está un gen en un cromosoma) en familias con ausencias".

La patología, señaló el doctor Villanueva, se inicia en la infancia o en la adolescencia. Apuntó que afecta a menores de entre cuatro y ocho años, y a jóvenes de entre diez y 17 años, y afirmó que se identifica por crisis breves pero muy frecuentes con las que los pacientes se bloquean durante unos segundos.

A este respecto, incidió en que es "importante" detectar "a tiempo" el problema porque, en caso contrario, los pacientes "pueden presentar bloqueos frecuentes y tener problemas de aprendizaje". El facultativo agregó que la causa de que los pacientes sufran estos problemas es que "o bien, no son tratados, o bien, el tratamiento no es satisfactorio".

No obstante, aseveró que los pacientes "suelen responder bien al tratamiento" y que la mayoría "consigue suspender la medicación con los años". Agregó que para ellos existen fármacos, tanto clásicos como modernos, "con un mejor perfil de efectos adversos en algunos casos", destacó.

10. EUROPA PRESS

COMUNIDAD VALENCIANA.-Cerca 150 neurólogos debatirán sobre los avances y últimas técnicas en la XXV reunión de la SVN

VALENCIA, 03 (EUROPA PRESS)

Cerca de 150 neurólogos de la Comunitat Valenciana se reunirán los próximos viernes y sábado en el municipio alicantino

de Benidorm para debatir sobre los últimos avances y nuevas técnicas para tratar enfermedades neurológicas, en el marco de la XXV Reunión de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN), según informaron hoy fuentes de la organización.

Así, entre otros temas debatirán sobre cefaleas, deterioros cognitivos o epilepsia y dispondrán asimismo de un apartado de tópicos para estudiar qué hay de cierto en algunas decisiones adoptadas por especialistas basadas, a veces, "más en la costumbre o tradición" que en la ciencia, según avanzó el presidente de la SVN, Jaume Morera.

Entre ellos, se encuentran los tópicos de 'Cefalea diaria y consumo diario de analgésicos=cefalea por abuso de analgésicos' o 'El tratamiento de la enfermedad de Parkinson debe retrasarse hasta que el paciente tenga al menos cierta discapacidad que le afecta a las actividades de la vida diaria'.

Además, se celebrará un concurso neurológico, en el que dos equipos, integrados cada uno de ellos por cuatro neurólogos y un residente, darán sus respuestas sobre 20 casos clínicos. Los concursantes contarán con la colaboración del público, explicó Morera.

Durante el encuentro, para los más jóvenes, además del concurso de casos clínicos para residentes, una experiencia ya consolidada, se incorporará este año como actividad docente unos talleres que versarán sobre dos temas: valoración neuropsicológica y valoración funcional.

Estos talleres, explicó Morera, pretenden "familiarizar al neurólogo general con la

valoración de los pacientes, y el uso de técnicas y conocimiento de los test más empleados en la realización de éstas". Para ello, contarán con un parte teórica y otra práctica, y se espera la participación interactiva de los alumnos.

Asimismo, para el último día está previsto una mesa redonda sobre 'Asistencia a la Patología Neurológica Crónica y Degenerativa. Comunidad Valenciana 2008', en la que participará una representante de las asociaciones de pacientes neurológicos; otro de los profesionales; otro de la Conselleria de Sanidad, y uno más de la Conselleria de Bienestar Social.

11. EUROPA PRESS

COMUNIDAD VALENCIANA.-Neurólogos critican el "prolongado" tiempo de espera para obtener plazas de residencias para pacientes con demencia

VALENCIA, 7 (EUROPA PRESS)

Neurólogos reunidos en el XXV aniversario de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN), que se celebra desde hoy y hasta mañana en el municipio alicantino

de Benidorm, alertaron del "prolongado" tiempo demora en la concesión de plazas de residencia de tercera edad (RESI), centros de día (CD) o servicios de ayuda domiciliaria (SAD) para pacientes con demencias, según informaron en un comunicado fuentes de la organización.

Al respecto, explicaron, en la ponencia 'Relación entre solicitud y concesión de recursos sociales en familias de pacientes con demencias', que existe un "mayor" porcentaje de solicitudes de plazas públicas y concertadas que privadas, lo que supone "un tiempo largo de espera".

Este hecho, indicaron los facultativos, pone de manifiesto la "gran carencia" de recursos sociales públicos/concertados y el "difícil" acceso a los recursos privados debido, posiblemente, a su "elevado coste económico". Por ello, abogaron por "reflexionar" sobre "fórmulas alternativas" para "optimizar el acceso a los recursos".

Como ejemplo, citaron un estudio elaborado a 137 pacientes de alzheimer, demencia mixta, vascular, fronto-temporal o de cuerpos Lewy, atendidos en la Unidad de Neurología de la Conducta y Demencias del Hospital San Vicente de Alicante entre enero de 2006 y julio de 2007, cuyos familiares solicitaron alguna plaza en residencias o centros especializado.

De éste se desprende que el tiempo de demora para la consecución de recursos fue de 110 días para el servicio de ayuda domiciliaria; de 234 días para los centros de día; otros 241 días para el bono de centros de día y de 198 para residencias de tercera edad.

CODEPENDENCIA

Por otro lado, especialistas en Neurología abogaron por elaborar un estudio sobre la codependencia entre el enfermo con demencia y su cuidador para valorar la "auténtica magnitud del problema" y su "repercusión social".

En este sentido, facultativos explicaron, bajo la ponencia 'Análisis descriptivo de las escalas de codependencia y su posible aplicación en el ámbito de las demencias', que la relación entre un enfermo crónico y su cuidador principal "puede dar lugar a dos tipos de problemas: la sobrecarga o la codependencia".

Afirmaron que la diferencia es que mientras la sobrecarga es el efecto negativo que provoca la atención del paciente en el estilo de vida o la salud de su cuidador, la codependencia es la relación disfuncional en la que el cuidador muestra una "excesiva" e "inapropiada" preocupación y dependencia por la persona enferma.

En cualquier caso, alertaron de que ambas situaciones "pueden derivar en problemas físicos, emocionales y en la disminución de la calidad de vida del familiar" por lo que, a su juicio, "resulta importante la detección precoz y el tratamiento de cada uno de estos fenómenos".

El "problema", indicaron, es que "no existen estudios en relación a la codependencia en las demencias, a diferencia del problema de sobrecarga", por lo que propusieron "recopilar y analizar las escalas de medida del primer fenómeno en cuanto a sus características, problemas derivados de su uso y posible aplicación en demencias", dijeron.

12. EUROPA PRESS

COMUNIDAD VALENCIANA.-La Comunitat "está a la cabeza" en recogida de muestras de ADN para estudiar enfermedades neurológicas

VALENCIA, 8 (EUROPA PRESS)

El neurólogo del Hospital Universitari La Fe de Valencia Juan A. Burguera señaló hoy que la Comunitat Valenciana "está a la cabeza" en la recogida de muestra de ADN para estudiar enfermedades neurológicas, ya que cuenta con uno de los cuatro nodos que hay en España, dentro del Banco Nacional de ADN (BNADN), caracterizado por su "alta calidad" y "precisión", según

informaron en un comunicado fuentes de la Societat Valenciana de Neurología.

Burguera realizó estas declaraciones durante su ponencia titulada 'Biobanco de enfermedades neurológicas. Nodo ENAE', que impartió en la XXV Reunión de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN), celebrada este año en el municipio alicantino de Benidorm.

El facultativo explicó que el subnodo de Valencia forma parte del proyecto 'Genoma España', constituido por tres subnodos más --Cataluña, País Vasco y Madrid-- para estudiar las enfermedades neurológicas. En la recogida de donaciones, la Comunitat "se sitúa a la cabeza del pelotón", y el objetivo es, según dijo, que los investigadores de la autonomía "dispongan del material en las mejores condiciones para poder verificar hipótesis".

Este subnodo de la autonomía valenciana pretende obtener datos sobre una muestra de enfermedades como el alzheimer, parkinson, la esclerosis lateral amiotrófica, la esclerosis múltiple o la distonía cervical, y ponerlos a disposición de los distintos equipos de investigación, tanto nacional como internacional, "para testar las hipótesis genéticas o medioambientales que contribuyen a la aparición de estas enfermedades, y la posible mejor respuesta a los tratamientos", explicó Burguera.

La edad media de los donantes de la Comunitat varía dependiendo de la enfermedad. Así, para los que padecen alzheimer, se sitúa en torno a los 75 años; 68 para los parkinsonianos; 61 para la esclerosis lateral amiotrófica; 51 para la distonía cervical y 40 para los enfermos de esclerosis múltiple.

El facultativo indicó que el procedimiento que se sigue es solicitar la donación de muestras de sangre para obtener información sobre la dotación genética y sobre aquellos factores ambientales que "han dejado huella en el organismo". Seguidamente, se comprueba que la donación cumple los requisitos legales y se procede a su obtención, procesamiento de las pruebas y datos "para su custodia en condiciones óptimas".

En total, desde julio de 2007 hasta el pasado mes de febrero, el subnodo de la Comunitat recogió un total de 280 muestras, la mayoría de enfermos de alzheimer (104); le siguieron los de parkinson (79); los de distonía cervical crónica (51); esclerosis múltiple (32) y esclerosis lateral (14).

LARGA TRADICIÓN

Burguera aseguró que el estudio de las patologías neurodegenerativas es de "larga tradición" en los hospitales públicos de la Comunitat aunque matizó que "el impacto de sus trabajos, siempre se ha condicionado por la fragmentación, el reducido tamaño muestral y la limitada temporalidad".

Ante esta situación, la Dirección General de Salud Pública de la Generalitat creó un grupo de trabajo, coordinado por el servicio de Neurología del Hospital La Fe, para la constitución de un nodo de investigación en enfermedades neurodegenerativas que colaborase con el BNADN. Asimismo, podría albergar una colección de muestras en la autonomía bajo las condiciones de legalidad, seguridad biológica, alta calidad de las muestras y precisión diagnóstica.

13. EUROPA PRESS

COMUNIDAD VALENCIANA.-Expertos apuntan la necesidad de tratar las crisis breves de epilepsia en menores para evitar problemas de aprendizaje

ALICANTE, 9 (EUROPA PRESS)

Expertos reunidos con motivo del 25 aniversario de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN), en un encuentro celebrado en el municipio alicantino de Benidorm, han destacado la "necesidad" de tratar "a tiempo" las ausencias breves de epilepsia en menores con el fin de "evitar problemas de aprendizaje", según informaron en un comunicado fuentes de esta entidad.

De este modo se manifestó el doctor Vicente Villanueva, neurólogo del Hospital Universitari La Fe de Valencia, durante la

ponencia que presentó en esta reunión, titulada 'Epilepsia de ausencia juvenil: estudio descriptivo de 30 casos', explicaron.

Este especialista indicó que este tipo de patología, denominada 'epilepsia con ausencias', afecta a entre 2.000 y 2.500 personas en la Comunitat Valenciana de las 40.000 que sufren epilepsia, una cifra que representa entre un 5 y un 6 por ciento del total.

Este tipo de epilepsia, cuya primera descripción la hizo Poupert en 1705, tiene origen genético, aunque generalmente es "imposible" averiguar el gen causante de la misma, comentaron las mismas fuentes. No obstante, el facultativo explicó que los avances en genética "han permitido tipificar el 'locus' (lugar donde está un gen en un cromosoma) en familias con ausencias".

La patología, señaló el doctor Villanueva, se inicia en la infancia o en la adolescencia. Apuntó que afecta a menores de entre cuatro y ocho años, y a jóvenes de entre diez y 17 años, y afirmó que se identifica por crisis breves pero muy frecuentes con las que los pacientes se bloquean durante unos segundos.

A este respecto, incidió en que es "importante" detectar "a tiempo" el problema porque, en caso contrario, los pacientes "pueden presentar bloqueos frecuentes y tener problemas de aprendizaje". El facultativo agregó que la causa de que los pacientes sufran estos problemas es que "o bien, no son tratados, o bien, el tratamiento no es satisfactorio".

No obstante, aseveró que los pacientes

"suelen responder bien al tratamiento" y que la mayoría "consigue suspender la medicación con los años". Agregó que para ellos existen fármacos, tanto clásicos como modernos, "con un mejor perfil de efectos adversos en algunos casos", destacó.

14. PANORAMA ACTUAL



Unos 150 neurólogos debatirán sobre las últimas técnicas en la reunión de la SVN

Cerca de 150 neurólogos de la Comunitat Valenciana se reunirán los próximos viernes y sábado en el municipio alicantino de Benidorm para debatir sobre los últimos avances y nuevas técnicas para tratar enfermedades neurológicas, en el marco de la XXV Reunión de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN), según informaron fuentes de la organización.

15. NOTICIAS.ES

La Comunitat "está a la cabeza" en recogida de muestras de ADN para estudiar enfermedades neurológicas

El neurólogo del Hospital Universitari La Fe de Valencia Juan A. Burguera señaló hoy que la Comunitat Valenciana "está a la cabeza" en la recogida de muestra de ADN para estudiar enfermedades neurológicas, ya que cuenta con uno de los cuatro nodos que hay en España, dentro del Banco Nacional de ADN (BNADN), caracterizado por su "alta calidad" y "precisión", según informaron en un comunicado fuentes de la Societat Valenciana de Neurología.

VALENCIA, 8 (EUROPA PRESS)

El neurólogo del Hospital Universitari La Fe de Valencia Juan A. Burguera señaló hoy que la Comunitat Valenciana "está a la cabeza" en la recogida de muestra de ADN para estudiar enfermedades neurológicas, ya que cuenta con uno de los cuatro nodos que hay en España, dentro del Banco Nacional de ADN (BNADN), caracterizado por su "alta calidad" y "precisión", según informaron en un comunicado fuentes de la Societat Valenciana de Neurología.

Burguera realizó estas declaraciones durante su ponencia titulada 'Biobanco de enfermedades neurológicas. Nodo ENAE', que impartió en la XXV Reunión de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN), celebrada este año en el municipio alicantino de Benidorm.

El facultativo explicó que el subnodo de Valencia forma parte del proyecto 'Genoma España', constituido por tres subnodos más --Cataluña, País Vasco y Madrid-- para estudiar las enfermedades neurológicas. En la recogida de donaciones, la Comunitat "se sitúa a la cabeza del pelotón", y el objetivo es, según dijo, que los investigadores de la autonomía "dispongan del material en las mejores condiciones para poder verificar hipótesis".

Este subnodo de la autonomía valenciana pretende obtener datos sobre una muestra de enfermedades como el alzheimer, parkinson, la esclerosis lateral amiotrófica, la esclerosis múltiple o la distonía cervical, y ponerlos a disposición de los distintos equipos de investigación, tanto nacional como internacional, "para testar las hipótesis genéticas o medioambientales que contribuyen a la aparición de estas enfermedades, y la posible mejor respuesta a los tratamientos", explicó Burguera.

La edad media de los donantes de la Comunitat varía dependiendo de la enfermedad. Así, para los que padecen alzheimer, se sitúa en torno a los 75 años; 68 para los parkinsonianos; 61 para la esclerosis lateral amiotrófica; 51 para la distonía cervical y 40 para los enfermos de esclerosis múltiple.

El facultativo indicó que el procedimiento que se sigue es solicitar la donación de muestras de sangre para obtener información sobre la dotación genética y sobre aquellos factores ambientales que "han dejado huella en el organismo". Seguidamente, se comprueba que la donación cumple los requisitos legales y se procede a su obtención, procesamiento de las pruebas y datos "para su custodia en condiciones óptimas".

En total, desde julio de 2007 hasta el pasado mes de febrero, el subnodo de la Comunitat recogió un total de 280 muestras, la mayoría de enfermos de alzheimer (104); le siguieron los de parkinson (79); los de distonía cervical crónica (51); esclerosis múltiple (32) y esclerosis lateral (14).

LARGA TRADICIÓN.

Burguera aseguró que el estudio de las patologías neurodegenerativas es de "larga tradición" en los hospitales públicos de la Comunitat aunque matizó que "el impacto de sus trabajos, siempre se ha condicionado por la fragmentación, el reducido tamaño muestral y la limitada temporalidad".

Ante esta situación, la Dirección General de Salud Pública de la Generalitat creó un grupo de trabajo, coordinado por el servicio de Neurología del Hospital La Fe, para la constitución de un nodo de investigación en enfermedades neurodegenerativas que colaborase con el BNADN. Asimismo, podría albergar una colección de muestras en la autonomía bajo las condiciones de legalidad, seguridad biológica, alta calidad de las muestras y precisión diagnóstica.

16.PANORAMA ACTUAL

Neurólogos critican el "prolongado" tiempo de espera para pacientes con demencia

Neurólogos reunidos en el XXV aniversario de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN), que se celebra desde hoy y hasta mañana en el municipio alicantino de Benidorm, alertaron del "prolongado" tiempo demora en la concesión de plazas de residencia de tercera edad (RESI), cenros de día (CD) o servicios de ayuda domiciliaria (SAD) para pacientes con demencias, según informaron en un comunicado fuentes de la organización.

17. AZPRENSA (Diario digital de información sanitaria)

AZprensa.com
Diario digital de información sanitaria

Cerca 150 neurólogos debatirán sobre los avances y últimas técnicas en la XXV reunión de la SVN

Entre otros temas debatirán sobre cefaleas, deterioros cognitivos o epilepsia

Valencia, 4 marzo 2008 (mpg/AZprensa.com)

Cerca de 150 neurólogos de la Comunitat Valenciana se reunirán los próximos viernes y sábado en el municipio alicantino de Benidorm para debatir sobre los últimos avances y nuevas técnicas para tratar enfermedades neurológicas, en el marco de la XXV Reunión de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN).

Así, entre otros temas debatirán sobre cefaleas, deterioros cognitivos o epilepsia y dispondrán asimismo de un apartado de tópicos para estudiar qué hay de cierto en algunas decisiones adoptadas por especialistas basadas, a veces, "más en la costumbre o tradición" que en la ciencia, según avanzó el presidente de la SVN, Jaume Morera.

Además, se celebrará un concurso neurológico, en el que dos equipos, integrados cada uno de ellos por cuatro neurólogos y un residente, darán sus respuestas sobre 20 casos clínicos. Los concursantes contarán con la colaboración del público, explicó Morera.

Durante el encuentro, para los más jóvenes, además del concurso de casos clínicos para residentes, una experiencia ya consolidada, se incorporará este año como actividad docente unos talleres que versarán sobre dos temas: valoración neuropsicológica y valoración funcional.

Estos talleres, explicó Morera, pretenden "familiarizar al neurólogo general con la valoración de los pacientes, y el uso de técnicas y conocimiento de los test más empleados en la realización de éstas". Para ello, contarán con un parte teórica y otra práctica, y se espera la participación.

Asimismo, para el último día está previsto una mesa redonda sobre 'Asistencia a la Patología Neurológica Crónica y Degenerativa. Comunidad Valenciana 2008', en la que participará una representante de las asociaciones de pacientes neurológicos; otro de los profesionales; otro de la Conselleria de Sanidad, y uno más de la Conselleria de Bienestar Social.

18. WIKIO.ES

La Comunitat "está a la cabeza" en recogida de muestras de ADN para estudiar enfermedades neurológicas

El neurólogo del Hospital Universitari La Fe de Valencia Juan A. Burguera señaló hoy que la Comunitat Valenciana "está a la cabeza" en la recogida de muestra de ADN para estudiar enfermedades neurológicas, ya que cuenta con uno de los cuatro nodos que hay en España, dentro del Banco Nacional de ADN (BNADN), caracterizado por su "alta calidad" y "precisión", según informaron en un comunicado fuentes de la Societat Valenciana de Neurología.

VALENCIA, 8 (EUROPA PRESS)

El neurólogo del Hospital Universitari La Fe de Valencia Juan A. Burguera señaló hoy que la Comunitat Valenciana "está a la cabeza" en la recogida de muestra de ADN para estudiar enfermedades neurológicas, ya que cuenta con uno de los cuatro nodos que hay en España, dentro del Banco Nacional de ADN (BNADN), caracterizado por su "alta calidad" y "precisión", según informaron en un comunicado fuentes de la Societat Valenciana de Neurología.

Burguera realizó estas declaraciones durante su ponencia titulada 'Biobanco de enfermedades neurológicas. Nodo ENAE', que impartió en la XXV Reunión de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN), celebrada este año en el municipio alicantino de Benidorm.

El facultativo explicó que el subnodo de Valencia forma parte del proyecto 'Genoma España', constituido por tres subnodos más --Cataluña, País Vasco y Madrid-- para estudiar las enfermedades neurológicas. En la recogida de donaciones, la Comunitat "se sitúa a la cabeza del pelotón", y el objetivo es, según dijo, que los investigadores de la autonomía "dispongan del material en las mejores condiciones para poder verificar hipótesis".

Este subnodo de la autonomía valenciana pretende obtener datos sobre una muestra de enfermedades como el alzheimer, parkinson, la esclerosis lateral amiotrófica, la esclerosis múltiple o la distonía cervical, y ponerlos a disposición de los distintos equipos de investigación, tanto nacional como internacional, "para testar las hipótesis genéticas o medioambientales que contribuyen a la aparición de estas enfermedades, y la posible mejor respuesta a los tratamientos", explicó Burguera.

La edad media de los donantes de la Comunitat varía dependiendo de la enfermedad. Así, para los que padecen alzheimer, se sitúa en torno a los 75 años; 68 para los parkinsonianos; 61 para la esclerosis lateral amiotrófica; 51 para la distonía cervical y 40 para los enfermos de esclerosis múltiple.

El facultativo indicó que el procedimiento que se sigue es solicitar la donación de muestras de sangre para obtener información sobre la dotación genética y sobre aquellos factores ambientales que "han dejado huella en el organismo". Seguidamente, se comprueba que la donación cumple los requisitos legales y se procede a su obtención, procesamiento de las pruebas y datos "para su custodia en condiciones óptimas".

En total, desde julio de 2007 hasta el pasado mes de febrero, el subnodo de la Comunitat recogió un total de 280 muestras, la mayoría de enfermos de alzheimer (104); le siguieron los de parkinson (79); los de distonía cervical crónica (51); esclerosis múltiple (32) y esclerosis lateral (14).

LARGA TRADICIÓN.

Burguera aseguró que el estudio de las patologías neurodegenerativas es de "larga tradición" en los hospitales públicos de la Comunitat aunque matizó que "el impacto de sus trabajos, siempre se ha condicionado por la fragmentación, el reducido tamaño muestral y la limitada temporalidad".

Ante esta situación, la Dirección General de Salud Pública de la Generalitat creó un grupo de trabajo, coordinado por el servicio de Neurología del Hospital La Fe, para la constitución de un nodo de investigación en enfermedades neurodegenerativas que colaborase con el BNADN. Asimismo, podría albergar una colección de muestras en la autonomía bajo las condiciones de legalidad, seguridad biológica, alta calidad de las muestras y precisión diagnóstica.

19.FUNDACIÓN ALZHEIMER ESPAÑA

Neurólogos critican el “prolongado” tiempo de espera para obtener plazas de residencias (10/3/2008)



Neurólogos reunidos en el XXV aniversario de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN), que se ha celebrado en el municipio alicantino de Benidorm, alertaron del prolongado tiempo de demora en la concesión de plazas de residencia de tercera edad (RESI), centros de día (CD) o servicios de ayuda domiciliaria (SAD) para pacientes con demencias, según informaron en un comunicado fuentes de la organización.

En la ponencia '*Relación entre solicitud y concesión de recursos sociales en familias de pacientes con demencias*', los facultativos explicaron que existe un "mayor" porcentaje de solicitudes de plazas públicas y concertadas que privadas, lo que supone "un tiempo largo de espera". Esto pone de manifiesto la "gran carencia" de recursos sociales públicos/concertados y el "difícil" acceso a los recursos privados debido, posiblemente, a su "elevado coste económico". Como ejemplo, citaron un estudio elaborado a 137 pacientes de Alzheimer, demencia mixta, vascular, fronto-temporal o de cuerpos Lewy, atendidos en la Unidad de Neurología de la Conducta y Demencias del Hospital San Vicente de Alicante entre enero de 2006 y julio de 2007, del que se desprende que el tiempo de demora para la consecución de recursos fue de 110 días para el servicio de ayuda domiciliaria; de 234 días para los centros de día; otros 241 días para el bono de centros de día y de 198 para residencias de tercera edad.

Por otro lado, especialistas en Neurología abogaron por elaborar un estudio sobre la codependencia entre el enfermo con demencia y su cuidador para valorar la "auténtica magnitud del problema" y su "repercusión social". Así, bajo la ponencia '*Análisis descriptivo de las escalas de codependencia y su posible aplicación en el ámbito de las demencias*', expusieron que la relación entre un enfermo crónico y su cuidador principal "puede dar lugar a dos tipos de problemas: la sobrecarga (efecto negativo que provoca la atención del paciente en el estilo de vida o la salud de su cuidador) o la codependencia" (relación disfuncional en la que el cuidador muestra una "excesiva" e "inapropiada" preocupación y dependencia por la persona enferma). Ambas situaciones "pueden derivar en problemas físicos, emocionales y en la disminución de la calidad de vida del familiar" por lo que "resulta importante la detección precoz y el tratamiento de cada uno de estos fenómenos".

20. Redacción Médica

[Los expertos piden tratar las epilepsias breves en niños para evitar problemas de aprendizaje](#)

Expertos reunidos con motivo del 25 aniversario de la Sociedad Valenciana de Neurología (SVN), en un encuentro celebrado en el municipio de Benidorm, han destacado la "necesidad" de tratar "a tiempo" las ausencias breves de epilepsia en menores con el fin de "evitar problemas de aprendizaje", según informaron en un comunicado fuentes de esta entidad.