

VII Jornada sobre Hipomagnesemias Hereditarias

Hotel Silken Al-Andalus Palace

Sevilla 25 de octubre de 2025

hipofam 

Asociación para la información y la investigación
de la hipomagnesemia familiar



ALCER
Federación Española

feder

FEDERACIÓN ESPAÑOLA DE ENFERMEDADES RARAS

AIRG
Asociación para la información y la
investigación de las enfermedades
raras genéticas.
España

FEDER **ERG**



Vall d'Hebron
Institut de Recerca



HOSPITAL UNIVERSITARIO

Virgen del Rocío



ERKNet

The European Rare Kidney Disease
Reference Network



cantabria labs
NUTRICION MEDICA

VII Jornada sobre Hipomagnesemias Hereditarias

Hotel Silken Al-Andalus Palace

Sevilla 25 de octubre de 2025



Objetivo de la Jornada

Esta jornada tiene como propósito reunir a pacientes, familiares, profesionales de la salud e investigadores para compartir conocimientos y experiencias sobre las hipomagnesemias hereditarias.

Los objetivos principales del evento son:

- Informar sobre los avances científicos y médicos en el tratamiento de la enfermedad.
- Crear un espacio de encuentro donde los pacientes puedan compartir sus vivencias.
- Fomentar la colaboración entre asociaciones, médicos e investigadores para mejorar la calidad de vida de los afectados.

¡Te invitamos a participar en esta jornada única, donde juntos podemos aprender, compartir y avanzar en la comprensión de las hipomagnesemias hereditarias!



VII Jornada sobre Hipomagnesemias Hereditarias

Hotel Silken Al-Andalus Palace

Sevilla 25 de octubre de 2025

Programa



Asociación para la información y la investigación de la hipomagnesemia familiar

09:30 - 10:00 | Recepción y acreditaciones

10:00 - 10:15 | Inauguración

Antonio Cabrera (Presidente Hipofam) e Isabel Motero (Directora de FEDER)

10:15 - 10:45 | Avances en la investigación de la hipomagnesemia familiar con hipercalciuria y nefrocalcinosis.

Dra. Cristina Martínez y Julieta Torchia (Vall d'Hebrón Institut de Recerca)

10:45 - 11:15 | Proyecto Gitelmatters (síndrome de Gitelman)

Dr. Pedro Arango (Hospital Sant Joan de Deu de Barcelona)

11:15 - 11:45 | Pausa café

11:45 - 12:15 | Suplementos minerales, estudio del acceso en Europa

Dra. Gema Ariceta (Hospital Vall d'Hebron)

12:15 - 12:45 | Dudas o incertidumbres ante el inicio de Tratamiento Renal Sustitutivo

Dr. Francisco de la Cerda (Hospital Virgen del Rocío)

12:45 - 13:15 | Espacio para preguntas a los profesionales.

13:15 - 13:30 | Actividades y proyectos presentes y futuros de Hipofam.

13:30 - 13:45 | Clausura de la jornada

14:00 - 16:00 | Comida de grupo



VII Jornada sobre Hipomagnesemias Hereditarias

Hotel Silken Al-Andalus Palace

Sevilla 25 de octubre de 2025



Asociación para la información y la investigación de la hipomagnesemia familiar

La Asociación Hipofam

- Hipofam es una asociación dedicada a apoyar a los pacientes con hipomagnesemias hereditarias y a sus familias.
- Fundada en el año 2013, su objetivo principal es promover la investigación, mejorar el acceso a tratamientos y fomentar la información y la concienciación sobre esta enfermedad rara.
- A lo largo de los años, Hipofam ha impulsado programas de ayudas y apoyo, organizado eventos educativos y ha colaborado con instituciones médicas para impulsar la investigación en este campo.



VII Jornada sobre Hipomagnesemias Hereditarias

Hotel Silken Al-Andalus Palace

Sevilla 25 de octubre de 2025

hipofam 

Asociación para la información y la investigación de la hipomagnesemia familiar

El hotel Silken Al-Andalus Palace, moderno y luminoso, emerge como un oasis en la capital andaluza. Situado entre los jardines del barrio de Heliópolis y cercano al Parque de María Luisa y a la Plaza de España, estás ante uno de los mejores hoteles de Sevilla para disfrutar de una estancia inolvidable y descubrir todos los tesoros de la ciudad.

Cómo llegar:



El hotel se encuentra en la zona sur de la ciudad,

Avenida de la Palmera s/n, esquina C/Paraná

Tel. +34 954 230 600



AIRG Asociación para la información y la investigación de las enfermedades raras genéticas. España

