

## Objetivos:

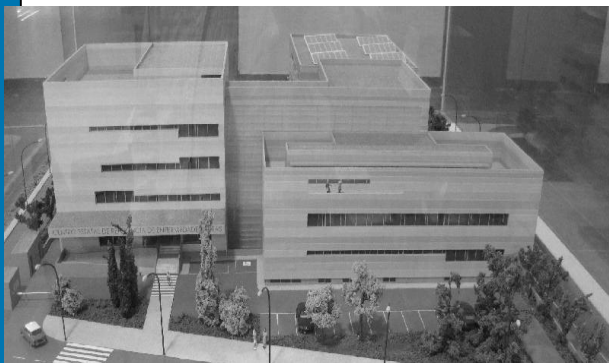
- ❖ Fomentar la unión entre afectados
- ❖ Profundizar en el conocimiento de la enfermedad e informar de aspectos y avances relacionados con la misma
- ❖ Establecer feed-backs y colaboraciones con profesionales expertos en Acromegalia

## Dirigido a:

- ❖ Pacientes de Acromegalia y familiares
- ❖ Profesionales de la Medicina e Investigadores
- ❖ Estudiantes y personas interesadas

## LUGAR DE CELEBRACIÓN: Colegio Oficial de Farmacéuticos de Madrid

C/ Santa Engracia, 31 28010 Madrid



## Recuerda los síntomas

Alteraciones generales

- crecimiento de partes acras

Alteraciones osteoarticulares

- prognatismo
- artralgias / artropatía / artritis
- síndrome tunel carpiano

Efectos compresivos del tumor

- alteraciones visuales
- cefaleas

Alteraciones cutáneas

- hipersudoración
- piel grasa / acné
- acrocordones

Alteraciones cardiovasculares y respiratorias

- cardiomegalia / HTA
- disnea / apnea del sueño

Alteraciones psicosexuales

- disminución de la libido
- alteraciones menstruales
- disminución de la vitalidad

## La asociación

Nuestro principal objetivo es divulgar información sobre la enfermedad, tanto a profesionales sanitarios como a la población en general para

favorecer el diagnóstico temprano de la acromegalia

**“No has elegido ser acromegálico, puedes elegir compartirlo con nosotros”**

# Acromegalia en primera persona: I ENCUENTRO NACIONAL DE AFECTADOS

Madrid  
26 de Noviembre de 2011

Organiza

  
acromegalia  
Asociación Española de Afectados por Acromegalia

www.creenfermedadesraras.es  
947 25 39 50  
info@creenfermedadesraras.es



MINISTERIO DE SANIDAD, POLÍTICA SOCIAL E IGUALDAD



## PROGRAMA

### 10.30-10.45: Bienvenida

- La Asociación Española de Afectados por Acromegalia. D<sup>a</sup> Raquel Ciriza, Presidenta de la Asociación.

- Dr. Antonio Picó, Vicepresidente de la Sociedad Española de Endocrinología y Nutrición.

### 10.45-11.00: La Hipófisis y la Acromegalia.

Dra. Eugenia Resmini, Endocrinóloga, Hospital Sant Pau; grupo 747 CIBERER.

### 11.00-11.30: El diagnóstico precoz, clave para los pacientes.

Dra. Sonia Gaztambide, Jefa Servicio Endocrinología Hospital de Cruces, Presidenta Fundación Diabetes; grupo 725A CIBERER.

### 11.30-12.00: Tratamientos disponibles en la Acromegalia.

Dr. Tomás Lucas, Jefe Servicio Endocrinología, Hospital Puerta de Hierro; Presidente Fundación SEEN.

### 12.00-12.20 Pausa-Café

### 12.20-12.45: Calidad de vida en el paciente acromegálico.

Dra. Susan Webb, Endocrinóloga, Hospital Sant Pau; Jefa grupo 747 CIBERER; Universitat Autònoma de Barcelona.

### 12.45-13.45: Mesa debate. Acromegalia: ¿qué nos preocupa?

Modera: Dra. Susan Webb.

Participantes:

- Dr. Alberto Fernández (Endocrinólogo, Hospital La Paz)
- Iris Crespo (Psicóloga, Hospital Sant Pau)
- D. Jaime Sicilia (paciente)
- D<sup>a</sup>. Almudena Martín (paciente)
- D<sup>a</sup>. Raquel Ciriza (paciente)

### 13.45-14.00: Cierre

Con la colaboración de:



www.creenfermedadesraras.es  
947 25 39 50  
info@creenfermedadesraras.es

## BOLETÍN DE INSCRIPCIÓN

Si quieres unirse y colaborar con la Asociación, debes rellenar este boletín y enviarlo por vía postal o contactar por e-mail.

### Datos personales

Nombre:

Apellidos:

Fecha de Nacimiento:

DNI:

Dirección:

Localidad:

C.P.:

Provincia:

Tel.:

E-mail:

### Hoja de domiciliación bancaria

Autorizo a la entidad que tramite los recibos que presentará la Asociación Española de Afectados por Acromegalia, en concepto de cuota semestral/anual.

### Marca la opción que prefieras:

hacerme socio abonando una **cuota semestral de 20 €**

hacerme socio abonando una **única cuota anual de 40 €**

Quiero realizar una aportación puntual de ..... € a la cuenta **2100 1665 69 0200172903**

Fecha

Firma

Asociación Nacional de Afectados por **Acromegalia** (Nº Registro 592723)  
C/ San Jorge, 108 22004 Huesca  
[www.tengoacromegalia.es](http://www.tengoacromegalia.es)  
[tengoacromegalia@hotmail.com](mailto:tengoacromegalia@hotmail.com)  
En twitter: @Acromegalia\_Esp