

NEWSLETTER GETM - Q2

JULIO/2025

RASEN

Podéis consultar el programa preliminar de la RASEN aquí: contaremos nuevamente con varios talleres el martes, la reunión del Grupo será el miércoles con temas de máxima vigencia, además del resto de actividades satélite.

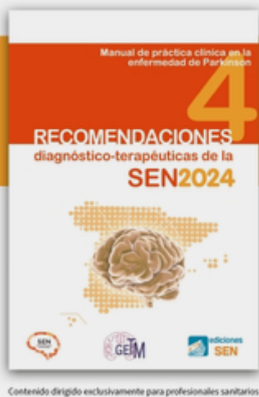
Nos vemos en Sevilla



MANUAL E. PARKINSON

¡Tras su publicación en formato papel, estamos desarrollando el aplicativo que esperamos poder presentar durante la reunión anual. Será la primera vez que nuestra guía se pueda disfrutar también en formato electrónico.

Os mantendremos informados de su desarrollo.



Contenido dirigido exclusivamente para profesionales sanitarios

JOURNAL CLUB

Estamos muy contentos de haber podido contar con un número muy significativo de participantes en las primeras sesiones del Journal Club,. ¡Nada menos que 166 asistentes en la última presentación!

Esta sesión tuvo lugar el día 11 de junio de 2025 y fue impartida por el Dr. Infante del Hospital Universitario Marques de Valdecilla. Pudimos conocer de primera mano su grupo y las iniciativas que llevan a cabo en el ámbito de formas genéticas de enfermedad de Parkinson asociadas a LRRK2 entre otros proyectos.

¡Os esperamos en la siguiente!



ACTIVIDADES Y ANUNCIOS

1. Registro Nacional de terapias de segunda línea en enfermedad de Parkinson DATs-PD GETM: el registro liderado por el Dr. Santos del CHUAC y apoyado por el GETM ya lleva + de 500 pacientes incluidos. ¡Enhorabuena!

Aquí [+ info](#).

2. Registro Nacional de Trastornos del Movimiento Funcionales: continua el trabajo de campo de este registro liderado por varios miembros del grupo. ¡Os seguiremos informando!

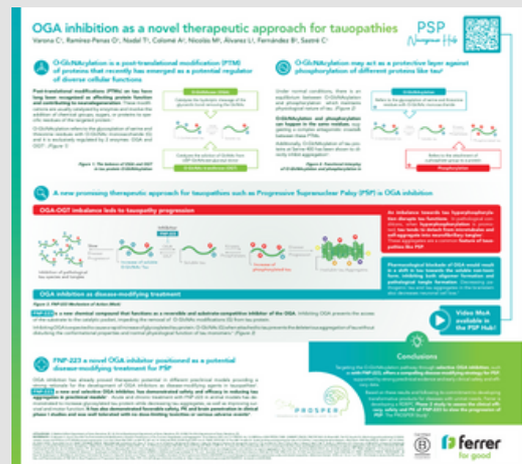
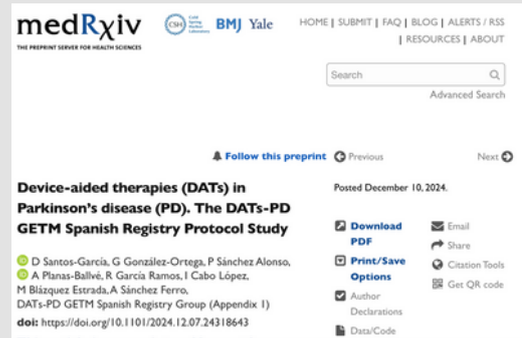
3. Ensayo FNP-223 para pacientes con PSP fenotipo Richardsoniano: actualmente reclutando en varios centros de la geografía española. Tenéis + info sobre la molécula [aquí](#) y sobre el ensayo para pacientes en [este enlace](#) incluyendo los centros participantes.

4. Estudio POLG:

El Hospital Universitario 12 de Octubre lleva a cabo un estudio sobre enfermedades mitocondriales, incluyendo casos de ataxia por mutaciones en el gen POLG. A partir de este estudio, se realizará un ensayo clínico para evaluar una nueva terapia en desarrollo. Se busca la participación de pacientes con variantes patogénicas en POLG que estén interesados en formar parte del estudio. Para más información, pueden contactar con la Dra. Cristina Domínguez González: cdgonzalez@salud.madrid.org.

5. Cursos Nuevas Tecnologías e IA:

El próximo 17 y 16 de Octubre tendrá lugar el VII Curso SEN [\(+ info\)](#) sobre Análisis de Datos e Inteligencia Artificial y el primer curso de la MDS sobre avances en IA y tecnología en TM el 12 y 13 de diciembre [\(+info\)](#), ambos en Madrid.



Si tenéis proyectos o ensayos que queráis comunicar al grupo por favor enviad un **mail a cientifico@sen.org.es** para que valoremos incluirlos en próximas comunicaciones.

Recordad que podéis consultar otras noticias en la [página web](#) de la SEN y en la [página](#) del GETM.