



Especialistas del Insular-Materno Infantil participan en un encuentro nacional sobre la enfermedad de Wilson

Este encuentro ha reunido a un grupo multidisciplinar de distintos centros de España para la detección y el tratamiento de la enfermedad “rara” de Wilson

Especialistas de la Unidad de Investigación del Complejo Hospitalario Universitario Insular-Materno Infantil se han reunido, coordinados por la Fundación Per Amor a l’Art, con un grupo multidisciplinar de investigadores y clínicos de centros de investigación públicos y privados de diferentes puntos de España que están llevando a cabo diferentes proyectos con el fin de entender mejor la enfermedad «rara» de Wilson, con el objetivo de conseguir una detección temprana de la misma, divulgar conocimientos e implementar nuevos y mejores tratamientos que mejoren las condiciones de pacientes y familiares.

En la actualidad, el *Equipo Wilson* está integrado por profesionales del Centro de Biología Molecular Severo Ochoa de Madrid, el Centro de Investigación Médica Aplicada de la Universidad de Navarra, la Fundación para el Fomento de la Investigación Sanitaria y Biomédica de la Comunitat Valenciana (FISABIO), el Complejo Hospitalario Universitario Insular Materno Infantil de Canarias, el Centro de Investigación Príncipe Felipe (CIPF), los Hospitales Clínico y la Fe de València y el Hospital General Universitario de Elche.

Enfermedad de Wilson

La Enfermedad de Wilson es una enfermedad hereditaria considerada «rara», que produce afectación y/o degeneración hepática y neurológica.

A medida que la enfermedad avanza sin tratamiento, las secuelas (pérdida del habla, pérdida de movilidad, cirrosis, etc.) se vuelven irreversibles. No obstante, un diagnóstico y tratamiento precoz puede asegurarle al paciente una vida normal.