

Publicaciones de García-Navas Núñez, Verónica Deyanira (76 Resultados)

Artículos

Arroyo-Carrera I, Romero-Peguero R, Martín-Fernández R, Ramajo-Polo A, García-Navas Núñez V. Síndrome de discapacidad intelectual ligada a X con macrocefalia por delección del gen BRWD3. Rev Neurol. 2024; 78 (11): 323-326.

Begines Tirado M, García-Navas Núñez D, Cabello Anaya MC, Moyano Calvente SL, Gregorio Domínguez R. Complicación infrecuente de patología común. Vox Paediatr. 2024; 30 (2): 9-10.

Juliá-Palacios N, Olivella M, Sigatullina Bondarenko M, Ibáñez-Micó S, Muñoz-Cabello B..., García-Navas D, et al. L-serine treatment in patients with GRIN-related encephalopathy: A phase 2A, non-randomized study. Brain. 2024;

Arroyo-Carrera I, Solo de Zaldívar-Tristancho M, García Navas-Núñez VD, Ramajo-Polo A, Gutiérrez-Agujetas M. Síndrome de rotura de Varsovia: una causa de microcefalia congénita y sordera neurosensorial. Rev Neurol. 2023; 76 (3): 111-115. F.I.: 0.8

Gutiérrez Agujetas M, García-Navas Núñez D, Sánchez Lucas MC, Ferrando Barberá J. Cabello impenable, un diagnóstico fácil. Rev Pediatr Aten Primaria. 2023; 25 (97): 69-70. F.I.: -

Nou-Fontanet L, García-Navas D, Gómez Martín H, Martorell L, Ortigoza Escobar JD. Action Induced Myoclonus in a 11-Year-Old Boy with Silver-Russell Syndrome. Mov Disord Clin Pract. 2023; 10 (6): 1013-

1015. F.I.: 2.6

Gallego Cortés FJ, García-Navas Núñez D, Chamorro Vera A, Garrido Cruz J, Caballero Carrasco A.

Síndrome confusional agudo tras la administración de ciclopentolato vía oftálmica . Vox Paediatr. 2022; 29

(1): 29-30. F.I.: -

Arroyo Carrera I, Fernández-Burriel M, Lapunzina P, Tenorio JA, García Navas VD, Márquez Isidro E, et al.

TBL1XR1 associated intellectual disability, a new missense variant with dysmorphic features plus autism:

Expanding the phenotypic spectrum. Clin Genet. 2021; 99 (6): 812-817.

Machuca C, Correa-Vela M, García Navas D, Darling A, Villalón-García I, Sánchez-Alcázar JA, et al.

Generation of three human iPSC lines from PLAN (PLA2G6-associated neurodegeneration) patients . Stem

Cell Res. 2021; 53

Santos-Gómez A, Miguez-Cabello F, Juliá-Palacios N, García-Navas D, Soto-Insuga V, García-Peñas JJ, et

al. Paradigmatic De Novo GRIN1 Variants Recapitulate Pathophysiological Mechanisms Underlying GRIN1-

Related Disorder Clinical Spectrum. Int J Mol Sci. 2021; 22 (23): 12656.

Artículos de revistas electrónica

Lyu H, Bobelmann C, Johannesen KM, Koko M..., García Navas Núñez D. Clinical and electrophysiological

features of SCN8A variants causing episodic or chronic ataxia . EBioMedicine. [Internet]. 2023 98 104855.

A|10.1101/2023.04.12.23288299 Citado en: PubMed; PMID 38251463

F.I.: 9.7

Capítulos de libros

Martínez García A, García-Navas Nuñez D, Begines Tirado M, Macías López N, Gallego Cortés FJ,

García Ceberino C

, et al. [La niña a la que le fascinaba la luz que entraba por la ventana](#) . En: Pedro Jesús Labrador Gómez. X Jornada de Divulgación Científica. Cáceres: Fundación Ilustre Colegio de Médicos de Cáceres (FUMECA); 2023. p. 392-

Begines Tirado M, García-Navas Núñez D, Martínez García A, Macías López N, Gallego Cortés FJ, Serrano Nieto J, et al. [Un niño rubio, alegre e inestable](#) . En: Pedro Jesús Labrador Gómez. X Jornada de Divulgación Científica. Cáceres: Fundación Ilustre Colegio de Médicos de Cáceres (FUMECA); 2023. p. 647-

Pavón Jiménez S, García-Navas Núñez D, Álvarez Fernández J, Alfonso Tena N, Martín Martín L, Cano Plasencia R, et al. [Espasmos epilépticos infantiles: importancia de su diagnóstico y tratamiento precoz](#) . En: Pedro Jesús Labrador Gómez. X Jornada de Divulgación Científica. Cáceres: Fundación Ilustre Colegio de Médicos de Cáceres (FUMECA); 2023. p. 305-

Begines Tirado M, García Navas-Núñez D, Castaño Muñoz Y, Macías López N, Martínez García A, Ramajo Polo A, et al. [Retraso psicomotor y anemia de causa tratable](#) . En: Labrador Gómez PJ. IX Jornada de Divulgación Científica. Cáceres: Fundación Ilustre Colegio de Médicos de Cáceres (FUMECA); 2022. p. 85-90

Gallego Cortés FJ, García-Navas Núñez D, Fernández Smersu N, Ulecia Cantero R, Chamorro Vera A, Pavón Jiménez S, et al. [Estrabismo de nueva aparición: un signo de focalidad neurológica](#) . En: Labrador Gómez PJ. IX Jornada de Divulgación Científica. Cáceres: Fundación Ilustre Colegio de Médicos de Cáceres (FUMECA); 2022. p. 332-337

Macías López N, García-Navas Núñez D, Montero Panadero A, Martínez García A, Begines Tirado M, Álvarez Fernández J, et al. [Himen imperforado como causa poco frecuente de dolor lumbar](#) . En: Labrador Gómez PJ. IX Jornada de Divulgación Científica. Cáceres: Fundación Ilustre Colegio de Médicos de Cáceres (FUMECA); 2022. p. 353-358

Pavón Jiménez S, García-Navas Núñez D, Alfonso Tena N, Álvarez Fernández J, Gutiérrez González ML, Gutiérrez Agujetas M

, et al. [Migraña confusional aguda: la gran desconocida. Esta agitación no parece secundaria al dolor](#) . En: Labrador Gómez PJ. IX Jornada de Divulgación Científica. Cáceres: Fundación Ilustre Colegio de Médicos de Cáceres (FUMECA); 2022. p. 455-462

Ulecia Cantero R, Ramajo Polo A, Gallego Cortés FJ, García-Navas Núñez D, Martínez García A, Chamorro Vera A, et al. [Encefalitis por Coxsackie A2 en pediatría](#) . En: Labrador Gómez PJ. IX Jornada de Divulgación Científica. Cáceres: Fundación Ilustre Colegio de Médicos de Cáceres (FUMECA); 2022. p. 308-312

Cabello Anaya MC, García-Navas Núñez D, Gutiérrez Agujetas M, Chamorro Vera A, Quijada Miranda CR, Ramajo Polo A, et al. [Mi hija es como yo](#) . En: Labrador Gómez PJ, Ortés Gómez R. VIII Jornada de Divulgación Científica Casos Clínicos. Cáceres: Ilustre Colegio Oficial de Médicos de Cáceres; 2021. p. 193-198

Chamorro Vera A, García Navas-Núñez D, Fernández Smersu N, Cabello Anaya MC, Gutiérrez Agujetas M, Ramajo Polo A, et al. [Síndrome de Alicia en el país de las maravillas. Cuando el mundo se vuelve caótico y extraño](#) . En: Labrador Gómez PJ, Ortés Gómez R. VIII Jornada de Divulgación Científica Casos Clínicos. Cáceres: Ilustre Colegio Oficial de Médicos de Cáceres; 2021. p. 71-75

García Navas Núñez VD. [Diagnóstico temprano, prevención de discapacidad](#) . III Concurso de Imagen Radiológica. Cáceres: Fundación Colegio de Médicos de Cáceres; 2021.

Alvarez León R, Maqueda González P, García-Navas Núñez VD, Benítez Fernández S, Córdoba Calonge M, Bayón Porras RM, et al. [La hipertensión intracraneal idiopática. Una aproximación oftalmológica](#) . En: Hernández Antequera E, Ortés Gómez R. VII Jornada de Divulgación Científica Casos Clínicos. Cáceres: Ilustre Colegio Oficial de Médicos de Cáceres; 2020. p. 255-262

Chamorro Vera A, García Navas Núñez D, Fernández Smersu N, Cabello Anaya MC, Gutiérrez Agujetas M, Ramajo Polo A, et al. [Pérdida de visión monocular como manifestación de enfermedad desmielinizante recurrente en la infancia](#)

. En: Hernández Antequera E, Ortés Gómez R. VII Jornada de Divulgación Científica Casos Clínicos. Cáceres: Ilustre Colegio Oficial de Médicos de Cáceres; 2020. p. 38-44

Fernández Smersu N, Ramajo Polo A, García-Navas Núñez VD, Chamorro Vera A, Cabello Anaya MC, Gutiérrez Agujetas M, et al. [Epilepsia en relación con la mutación del Gen STXBPI, a propósito de un caso](#) . En: Hernández Antequera E, Ortés Gómez R. VII Jornada de Divulgación Científica Casos Clínicos. Cáceres: Ilustre Colegio Oficial de Médicos de Cáceres; 2020. p. 200-203

García Navas Núñez D. [Diagnóstico diferencial prospectivo clínicoradiológico](#) . II Concurso de Imagen Radiológica. Cáceres: Fundación Colegio de Médicos de Cáceres; 2020.

García Navas Núñez D. [Diagnóstico etiológico de epilepsia sintomática en la infancia](#) . II Concurso de Imagen Radiológica. Cáceres: Fundación Colegio de Médicos de Cáceres; 2020.

Sánchez Conejero M, García Navas D, Pascual Moreno P, Basso Abad B, Acosta Hurtado C, Álvarez Mateos C, et al. [Selenoproteína: una miopatía congénita fácil de reconocer](#) . En: Hernández Antequera E, Ortés Gómez R. VII Jornada de Divulgación Científica Casos Clínicos. Cáceres: Ilustre Colegio Oficial de Médicos de Cáceres; 2020. p. 175-180

Basso Abad B, García-Navas Núñez D, Cano Plasencia R, Sánchez Conejero M, Chamorro Vera A, Fernández Smersu N, et al. [Parálisis flácida aguda en pediatría](#). En: Hernández Antequera E, Ortés Gómez R. VI Jornada de Divulgación Científica Casos Clínicos. (I VOL). Cáceres: Ilustre Colegio Oficial de Médicos de Cáceres; 2019. p. 144-150

Cabello Anaya MC, García-Navas Núñez D, Gutiérrez Agujetas M, Acosta Hurtado C, Chamorro Vera A, Fernández Smersu N, et al. ["Doctora, mi hija ve doble": esclerosis múltiple en paciente adolescente](#) . En: Hernández Antequera E, Ortés Gómez R. VI Jornada de Divulgación Científica Casos Clínicos. (II VOL). Cáceres: Ilustre Colegio Oficial de Médicos de Cáceres; 2019. p. 348-354

Fernández Smersu N, García-Navas Núñez D, Corral Peñafiel J, Cabello Anaya MC, Gutiérrez Agujetas M, Chamorro Vera A, et al. [Hijos de Morfeo](#). En: Hernández Antequera E, Ortés Gómez R. VI Jornada de Divulgación Científica Casos Clínicos. (II VOL). Cáceres: Ilustre Colegio Oficial de Médicos de Cáceres; 2019. p. 415-421

García-Navas Núñez D, Martí Carrera I. [Trastornos paroxísticos no epilépticos](#). Hojas informativas para pacientes sobre enfermedades neuropediátricas prevalentes de la Sociedad Española de Neurología Pediátrica. Sociedad Española de Neurología Pediátrica; 2019.

Gutiérrez Agujetas M, García-Navas Núñez D, Cabello Anaya MC, Chamorro Vera A, Fernández Smersu N, Quijada Miranda CR, et al. [Regresión neurológica en el segundo año de vida](#). En: Hernández Antequera E, Ortés Gómez R. VI Jornada de Divulgación Científica Casos Clínicos. (II VOL). Cáceres: Ilustre Colegio Oficial de Médicos de Cáceres; 2019. p. 400-405

González García A, Gómez Martín H, García-Navas Núñez VD, Camarena Pavón N, Acosta Hurtado C, Álvarez Mateos MC, et al. [Crisis convulsivas en la infancia: forma de debut del complejo esclerosis tuberosa](#). En: Hernández Antequera E, Ortés Gómez R. V Jornada de Divulgación Científica Casos Clínicos. Cáceres: Ilustre Colegio Oficial de Médicos de Cáceres; 2018. p. 55-62

González García A, Gómez Martín H, Camarena Pavón N, Pascual Moreno P, Araujo García T, García-Navas Núñez D, et al. [La hiperCKemia como herramienta para el diagnóstico de enfermedades neuromusculares en pediatría](#). En: Hernández Antequera E, García Sánchez FJ. II Jornada de Divulgación Científica Casos Clínicos. Cáceres: Ilustre Colegio Oficial de Médicos de Cáceres; 2015. p. 227-233

Llanos Alonso N, Barros García P, García Navas Núñez D, González García A, Neila Iglesias M, Gómez Martín H, et al. [Un diagnóstico difícil](#). En: Hernández Antequera E, García Sánchez FJ. II Jornada de

Divulgación Científica Casos Clínicos. 2015. Cáceres: Ilustre Colegio Oficial de Médicos de Cáceres; 2015. p. 330-335

García Navas Núñez D, Barros García P, Pérez Muñoz S, López Priego MJ. [Síndrome hemolítico urémico en lactante de 11 meses](#). VIII Jornadas de Casos Clínicos en Medicina de Urgencias y Emergencias de Extremadura 2014. Muñoz Moya Editores; 2014. p. 0-0

Trabajos presentados a Congresos

Aibar JA, Aras Portilla LM, Sánchez de Sancha RM..., García-Navas Núñez D. [Dravet Syndrome: situation analysis and family journey](#). En: European Dravet Syndrome Conference 2024; 14-15 de marzo de 2024; Madrid: 2024.

Álvarez Fernández J, García Navas Núñez D, Gallego Cortés FJ, Ulecia Cantero R, Alfonso Tena N, Pavón Jiménez S, et al. [Un vídeo doméstico, la clínica y la genética. Herramientas diagnósticas del siglo XXI](#). En: XXVIII Reunión Sociedad Española de Urgencias de Pediatría; 9-11 de mayo de 2024; Córdoba: 2024.

Pavón Jiménez S, García-Navas Núñez D, Álvarez Fernández J, Escalante Ocampo P, Ulecia Cantero R, Gallego Cortés FJ, et al. [Ni una sola palabra](#). En: XXVIII Reunión Sociedad Española de Urgencias de Pediatría; 9-11 de mayo de 2024; Córdoba: 2024.

Pavón Jiménez S, García-Navas Núñez D, Escalante Ocampo P, Arroyo Carrera I, Ulecia Cantero R, Gallego Cortés FJ, et al. [Variabilidad neurológica del síndrome KGB](#). En: XXVIII Reunión Sociedad Española de Urgencias de Pediatría; 9-11 de mayo de 2024; Córdoba: 2024.

García-Navas Núñez D, Ramajo Polo A, Begines Tirado M, López Lafuente A, Gómez Martin H, Arroyo Carrera I, et al. [¿Otro caso de embriopatía por ácido valproico?](#). En: XLV Reunión Anual de la Sociedad

Española de Neurología Pediátrica (SENEP); 18-20 de mayo de 2023; Pamplona: 2023.

García-Navas Núñez VD, Ramajo Polo A, Pascual Moreno P, Berrocal Sánchez I, López Lafuente A, Gómez Martín H, et al. [Nuevo caso clínico de desorden del ciclo de vesículas sinápticas](#). En: XLV Reunión Anual de la Sociedad Española de Neurología Pediátrica (SENEP); 18-20 de mayo de 2023; Pamplona: 2023.

Juliá Palacios N, Olivella M, Sigatullina M..., García-Navas Núñez D. [Tolerabilidad y eficacia de L-Serina en pacientes con encefalopatía relacionada con varieantes patogénicas en GRIN](#). En: XLV Reunión Anual de la Sociedad Española de Neurología Pediátrica (SENEP); 18-20 de mayo de 2023; Pamplona: 2023.

Martínez García A, García-Navas Núñez VD, Macías López N, Ulecia Cantero R, Gallego Cortés FJ, Begines Tirado M, et al. [Lo que los "tics" esconden](#). En: XXXVII Congreso Nacional de la Sociedad Española de Pediatría Extrahospitalaria y Atención Primaria; 19-21 de octubre de 2023; 2023.

Pias Peleteiro L, García-Navas Núñez D, Quintana Vidaurri M, Bolasell Girgas M, Gómez Chiari M, Ballesteros Cogollos V, et al. [Síndrome de Helsmoortel-Van der AA: análisis de cohorte](#). En: XLV Reunión Anual de la Sociedad Española de Neurología Pediátrica (SENEP); 18-20 de mayo de 2023; Pamplona: 2023.

Ramajo Polo A, García-Navas Nuñez VD, Berrocal Sánchez I, Pascual Moreno P, Arroyo Carrera I. [Distrofia muscular congénita por selenoproteinopatía: a propósito de dos casos](#). En: XLV Reunión Anual de la Sociedad Española de Neurología Pediátrica (SENEP); 18-20 de mayo de 2023; Pamplona: 2023.

Ramajo Polo A, García-Navas Núñez VD, Martínez García A, Berrocal Sánchez I. [Encefalopatía epiléptica refractaria por mutación de novo en gen EEF1A2](#). En: XLV Reunión Anual de la Sociedad Española de Neurología Pediátrica (SENEP); 18-20 de mayo de 2023; Pamplona: 2023.

García-Navas Núñez D, Gómez Martín H, López Lafuente A, Ramajo Polo A, Barros García P, Polo Antúnez A, et al. [Discapacidad intelectual sindrómica sin cardiopatía estructural: presentación clínica del síndrome Haploinsuficiencia del gen MED13L](#). En: SENEP VIVE 2020; 14-23 de septiembre de 2020; 2020.

García-Navas Núñez D, Gómez Martín H, Arroyo Carrera I, López Lafuente A, Vera Torres M, Polo Antúnez A, et al. [Trastorno del neurodesarrollo y epilepsia debido a mutación gen KCNB1](#). En: SENEP VIVE 2020; 14-23 de septiembre de 2020; 2020.

García-Navas Núñez D, Ramajo Polo A, González De Buitrago Amigo J, Barros García P, Gutiérrez Agujetas M, Sánchez Conejero M, et al. [Ataxia, cardiopatía estructural y microcefalia evolutiva como manifestaciones principales del síndrome deleción brazo largo cromosoma 4](#). En: SENEP VIVE 2020; 14-23 de septiembre de 2020; 2020.

Lubián Gutiérrez M, García-Navas Núñez D, Gómez Martín H, Martorell L, Ortigoza Escobar JD. [Mioclonias en el síndrome de Silver-Russell: una asociación poco frecuente](#). En: SENEP VIVE 2020; 14-23 de septiembre de 2020; 2020.

Ramajo Polo A, García-Navas Núñez D, López Lafuente A, Gómez Martín H, Izquierdo Martín A, González de Buitrago J, et al. [Encefalopatía epiléptica y discapacidad intelectual en pacientes con mutación en el gen MEPC2. Experiencia de nuestro servicio](#). En: SENEP VIVE 2020; 14-23 de septiembre de 2020; 2020.

Ramajo Polo A, García-Navas Núñez D, Remedios Muro J, Izquierdo Martín A, Acosta Hurtado C, Álvarez Mateos C, et al. [Mutación de novo del gen DDX3X en relación con trastorno del neurodesarrollo](#). En: SENEP VIVE 2020; 14-23 de septiembre de 2020; 2020.

García-Navas Núñez D, Gómez Martín H, Castaño Muñoz Y, Álvarez Mateos C, Expósito Manzano M, Sánchez Conejero M, et al. **Retraso motor, hipotonía y ataxia. Forma de presentación en primera infancia del síndrome cerebro-tiroides-pulmón.** En: XLII Reunión Anual de la SENEP; 23-25 de mayo de 2019; Oviedo: 2019.

Álvarez Mateos C, Martín Fernández R, Barrio Sacristán AR, Sólo de Zaldivar Tristancho M, Acosta Hurtado C, García Navas Núñez D, et al. **Crisis neonatales secundarias a canalopatías: revisión de dos casos clínicos.** En: XXVII Congreso de Neonatología y Medicina Perinatal; 2-4 de octubre de 2019; Madrid: 2019.

Álvarez Mateos MC, García Navas Núñez D, Llanos Alonso N, Acosta Hurtado C, Cabello Anaya MDC, Cano Plasencia R, et al. **Doctor, mi hijo se queda dormido cuándo se aburre.** En: CVII Reunión científica de la SPAOYEX; 8 de marzo- 9 de marzo de 2019; Cáceres: 2019.

Álvarez Mateos MC, García-Navas Núñez VD, Acosta Hurtado C, Sánchez Conejero M, Gómez Martín H, García Flores C, et al. **Síndrome de Jeavons: una epilepsia con personalidad propia.** En: 67 Congreso AEP; 6-8 de junio de 2019; Burgos: 2019.

Cabello Anaya MDC, García-Navas Núñez D, Gutiérrez Agujetas M, Barros García P, Fernández Reyes MJ, Basso Abad B, et al. **Vómitos incoercibles como presentación de infección herpética del sistema nervioso central.** En: CVII Reunión científica de la SPAOYEX; 8 de marzo- 9 de marzo de 2019; Cáceres: 2019.

García-Navas Núñez D, Gómez Martín H, Álvarez Mateos C, López Lafuente A, Polo Antúnez A, Barros García P, et al. **Descripción clínica de encefalopatía estática debida a mutación en el gen GRIN1.** En: XLII Reunión Anual de la SENEP; 23-25 de mayo de 2019; Oviedo: 2019.

García-Navas Núñez D, Gómez Martín H, Pascual Moreno P, Carlone J, Díaz Fernández P, Álvarez Mateos C, et al. [Coexistencia de diabetes mellitus tipo 1 y esclerosis múltiple en pediatría](#) . En: XLII Reunión Anual de la SENEP; 23-25 de mayo de 2019; Oviedo: 2019.

Gómez Martín H, García-Navas Núñez D, Álvarez Mateos C, Acosta Hurtado C, Araujo García T, Barros García P, et al. [Nuestra experiencia en dos casos de distrofia neuroaxonal infantil](#) . En: XLII Reunión Anual de la SENEP; 23-25 de mayo de 2019; Oviedo: 2019.

Gómez Martín H, García-Navas Núñez D, Barros García P, Acosta Hurtado C, Camarena Pavón N, Araujo García T, et al. [Utilidad de NGS en los actuales retos diagnósticos y terapéuticos en epilepsia infantil. Nuevo caso de DEPDC5](#) . En: XLII Reunión Anual de la SENEP; 23-25 de mayo de 2019; Oviedo: 2019.

Gómez Martín H, García-Navas Núñez D, Berrocal I, Acosta Hurtado C, González de Buitrago Amigo J, Araujo García T, et al. [Aportación de un nuevo caso de déficit de coágono VI. Retos diagnósticos](#) . En: XLII Reunión Anual de la SENEP; 23-25 de mayo de 2019; Oviedo: 2019.

López Lafuente A, Rodríguez Valle A, García-Navas Núñez D, Bernardo Fonz R, Martínez de Moretín AL, Monge Galindo L, et al. [Síndrome de Coffin-Lowry. Presentación de un varón con una mutación de novo y una mujer con una mutación heredada de su madre](#) . En: XLII Reunión Anual de la SENEP; 23-25 de mayo de 2019; Oviedo: 2019.

García-Navas Núñez D, Yubero D, Montero R, Jou D Armstrong J, Freeze H, Briones P, et al. [Alacrimia, discapacidad intelectual y epilepsia: forma de presentación de déficit de N-Glicanasa](#) . En: XXXIX Reunión Anual de la SENEP; 19-21 de mayo de 2016; Toledo: 2016.

García-Navas Núñez D, Barros García P, González de Buitrago Amigo J, Romero Sala F, Pérez Muñoz S, Martha Hack M, et al. **Pseudohipoaldosterismo tipo III. Diagnóstico casual tras infección por citomegalovirus** . En: 5-6 de junio de 2014; Madrid: 2014.

García-Navas Núñez D, López Lafuente A, Llanos Alonso N, Polo Antúnez A, Torres Torres MC, Vera Torres V, et al. **Síndrome de Coffin-Lowry con estenosis del canal cervical. Complicación a vigilar** . En: IX Congreso Nacional de la Sociedad Española de Neurología Pediátrica; 11-14 de junio de 2014; Palma de Mallorca: 2014.

García-Navas Núñez D, López Lafuente A, Llanos Alonso N, Vera Torres M, Martín Fernández R, Izquierdo Martín A, et al. **Schwannomatosis Vs Neurofibromatosis tipo 2 (NF2), diagnóstico diferencial prospectivo** . En: IX Congreso Nacional de la Sociedad Española de Neurología Pediátrica; 11-14 de junio de 2014; Palma de Mallorca: 2014.

Llanos N, López Lafuente A, García-Navas Núñez D, Muñoz Pérez S, Tort Cartró C, Hernández Martín R, et al. **Coristomas congénitos de localización múltiple: intracraneal (supraselar) y bucal. Revisión de la literatura a propósito de un caso** . En: IX Congreso Nacional de la Sociedad Española de Neurología Pediátrica; 11-14 de junio de 2014; Palma de Mallorca: 2014.

López Lafuente A, García-Navas Núñez D, Gómez Marcos AM, Polo Antúnez A, González De Buitrago Amigo Barros García P, Tort Cartró C, et al. **Neuropatía axonal gigante (GAN). Presentación de un caso asociado a macrocefalia y pubertad precoz y revisión de la literatura** . En: IX Congreso Nacional de la Sociedad Española de Neurología Pediátrica; 11-14 de junio de 2014; Palma de Mallorca: 2014.

Torres Torres MC, López Lafuente A, Gallego De La Sacristana López-Serrano D, González Jimeno A, García-Navas Núñez D, Domínguez Hidalgo L, et al. **Neuritis óptica en la edad pediátrica. Revisión de nuestra casuística en los últimos 7 años**

. En: IX Congreso Nacional de la Sociedad Española de Neurología Pediátrica; 11-14 de junio de 2014; Palma de Mallorca: 2014.

García-Navas Núñez D, Pérez Muñoz S, Tort Cartró C, Vera Torres M, Llanos Alonso N, Araujo García T, et al. [Presentación atípica de hemangioma cavernoso subcutáneo parietal](#). En: 30 Congreso Nacional de la Sociedad Española de Pediatría Extrahospitalaria y Atención Primaria- SEPEAP; 20-22 de octubre de 2016; Salamanca: 2016.

Documentos docentes

Gallego Cortés FJ, García-Navas Núñez D. [Cefaleas en urgencias pediátricas](#). [5] 38. junio de 2022.

García-Navas Núñez D. [Cefaleas en urgencias pediátricas](#). [5] 38. octubre de 2021.

García-Navas Núñez D. [Trastornos paroxísticos no epilépticos en la infancia](#). [2] 38. 2016.