

Publicaciones de Ramajo Polo, Alba (20 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.

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.

Capítulos de libros

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

Martínez García A, Casero González MM, Begines Tirado M, Macías López N, Ulecia Cantero R, Ramajo Polo A, et al. Llanto inconsolable en lactante, no todo son cólicos. En: Labrador Gómez PJ. IX Jornada de Divulgación Científica. Cáceres: Fundación Ilustre Colegio de Médicos de Cáceres (FUMECA); 2022. p. 63-69

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

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

Trabajos presentados a Congresos

Martínez García A, Casero González MM, Begines Tirado M, Macías López N, Mayoral Prieto A., Ramajo Polo A, et al. [Irritabilidad en el lactante: no todo es lo que parece](#). En: CVIII Reunión Científica de la Sociedad de Pediatría de Andalucía Occidental y Extremadura; 18 - 19 de marzo de 2022; Huelva: 2022.

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.

Olalla Nadal F, Chacón Pascual A, Martínez Villasante Alemán A, Vázquez López M, Barredo Valderrama E..., Ramajo Polo A, et al. **Revisión de las características clínicas, tratamiento y evolución de pacientes con esclerosis múltiple en la edad pediátrica**. En: SENEP VIVE 2020; 14-23 de septiembre de 2020; 2020.

Olalla Nadal F, Martínez-Villasante Alemán A, Chacón Pascual A, Ramajo Polo A, Vázquez López M, Barreso Valderrama E, et al. **Síndrome de dolor regional complejo facial en una niña de diez años**. En: SENEP VIVE 2020; 14-23 de septiembre de 2020; 2020.

Ramajo Polo A, Barredo Valderrama E, Vázquez López M, Chacón Pascual A, Miranda Herrero MC, Castro Castro P de, et al. **Síndrome de nevus sebáceo lineal (SNSL) por mutación postzigótica en gen BRAF**. 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.

Documentos docentes

Chamorro Vera A Ramajo Polo A. [Crisis febriles.](#) [5] 38. junio de 2022.

Gutiérrez Agujetas M, Ramajo Polo A. [Crisis febriles.](#) [5] 38. 23 de septiembre de 2021.