

La comunicación **CARACTERIZACIÓN CLÍNICA, ELECTRODIAGNÓSTICA Y GENÉTICA DE CMT AXONAL DE INICIO TARDÍO ASOCIADO AL GEN MME (CMT2T)**, de los autores Tania García-Sobrino¹, María Pacífica Vidal Lijo², Elena Pintos³; Vincenzo Lupo⁴, Carmen Espinós⁴, Teresa Sevilla⁵, Julio Pardo¹, institución *1 Servicio de Neurología. Hospital Clínico. Santiago de Compostela. 2 Servicio de Neurofisiología. Hospital Clínico. Santiago de Compostela. 3 Servicio de Anatomía Patológica. Hospital Clínico. Santiago de Compostela. 4 Unidad de Genética y Genómica de Enfermedades Neuromusculares y Neurodegenerativas. Centro de Investigación Príncipe Felipe (CIPF). Valencia. 5 Servicio de Neurología. Hospital Universitari i Politecnic La Fe. Unidad de Enfermedades Neuromusculares. Instituto de Investigación Sanitaria La Fe. Centro de Investigación Biomédica en Red de Enfermedades Raras (CIBERER). Valencia.*, ha sido presentada en la XXXII Reunión de la Sociedade Galega de Neuroloxía en modalidad póster.

Revista de Neurología, volumen 67, número 10, páginas 403-414. <http://www.neurologia.com/articulo/2018199>.
PubMedPMID: 30403284. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/30403284?dopt=Abstract>

A Coruña, 22 de noviembre de 2018



Dra. María del Mar Castellanos Rodríguez
Presidenta del Comité Organizador
de la XXXII Reunión
de la Sociedade Galega de Neuroloxía



Dr. José María Prieto González
Presidente de la Sociedade Galega
de Neuroloxía