

I Reunión del GEEDL y otras enfermedades hematológicas singulares.

29-30 septiembre 2017. Hotel Hiberus. Zaragoza

Viernes, 29 de septiembre 2017

- 09:30-09:35 Bienvenida.
Pilar Giraldo
- 09:35-9:50 Programas, Plataformas y Proyectos en enfermedades raras
Pablo Lapunzina. Director Científico del CIBER de enfermedades Raras (CIBERER)
- 9:50-10:30 Aportación de la morfología hematológica al diagnóstico de las enfermedades de depósito lisosomal.
Joaquín Carrillo. Instituto de Hemopatología. Cuajimalpa, México
- 10:30-11:00 Advances in the study and treatment of Histiocytosis
Maciej Machaczka. Hematology, Karolinska University Hospital Huddinge, Stockholm, Suecia
- 11:00-11:30 Descanso. Café
- 11:30-12:00 Estrategia diagnóstico y uso de las nuevas tecnologías en enfermedades poco frecuentes
Jorge Cebolla Sanz. Unidad de Investigación Traslacional. IIS Aragón. CIBERER
- 12:00-12:30 Secuenciación masiva en enfermedades hematológicas
M^a José Calasanz. Universidad de Navarra. CIMA
- 12:30-13:00 Avances en las enfermedades de depósito lisosomal
Pilar Giraldo. Unidad de Investigación Traslacional. IIS Aragón. CIBERER
- 13:00-13:30 Avances en la Enfermedad de Niemann-Pick B
Jesús Villarrubia. Servicio de Hematología y Hemoterapia Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid
- 13:30-15:00 Comida
- 15:00-15:45 Fisiopatología de la HPN y de las alteraciones del complemento
Joaquín Carrillo. Instituto de Hemopatología. Cuajimalpa, México
- 15:45-16:15 La HPN como modelo de enfermedad hematológica poco frecuente
Ana Villegas. Hospital Clínico Universitario San Carlos. Madrid
- 16:15-16:45 Descanso. Café
- 16:45-17:15 Macroglobulinemia de Waldenström. Modelo de enfermedad linfoproliferativa B poco frecuente.
Luis López Gómez. Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Royo Villanova. Zaragoza
- 17:15-17:45 Programas de búsqueda activa en Enfermedades de Depósito Lisosomal.
Abelardo Barez. Servicio de Hematología y Hemoterapia. Complejo Asistencial de Ávila
- 17:45-18:15 Linfoma T cutáneo. Un problema diagnóstico y terapéutico
Carlos Panizo. Servicio de Hematología Clínica Universitaria de Navarra

Sábado, 30 Septiembre 2017

- 8:30-9:00 Anemias poco frecuentes.
Joan Lluís Vives Corrons. Presidente de ENERCA. GCV14/ER/20
- 9:00-9:30 Avances en enfermedades poco frecuentes del sistema hemostático
Vicente Vicente García. Fundación para la Formación e Investigación Sanitarias de la Región de Murcia. CIBERER
- 9:30-10:00 Es posible discontinuar el tratamiento en la LMC
Felipe Casado. Servicio de Hematología y Hemoterapia Hospital Virgen de la Salud de Toledo
- 10:00-10:30 Interrelation of genetic variants between lysosomal diseases and other entities
Gabriel Miltenberger Miltényi. Instituto de Medicina Molecular. Universidade de Lisboa
- 10:30-11:00 Descanso. Café
- 11:00-11:30 Aportaciones de la imagen al estudio de la medula ósea en enfermedades hematológicas.
Mercedes Roca. Centro de Imagen. CIBERER. Zaragoza
- 11:30-12:00 Presentación de casos singulares
- Enfermedad de Gaucher y Leucemia Mieloide Crónica. **Soledad Noya.** CHUAC
 - Esplenomegalia y mutaciones en NPC. **Laura López de Frutos.** CIBERER
 - Enfermedad de Gaucher diagnosticada en el embarazo. **M^a José Romero.** H Lorca
 - Un caso singular de SUH. **M^a Luisa Justa.** HU Miguel Servet. Zaragoza
 - TBC y enfermedad de Gaucher. **Santiago Nieto.** H Cieza
 - Histiocitosis y Síndrome linfoproliferativo. **Marcio Andrade.** CIBERER
 - Mastocitosis y otra neoplasia linfoproliferativa. **Esther Franco García.** H Ntra Sra de Gracia. Zaragoza
- 12:00-12:30 Futuro de la investigación en enfermedades hematológicas poco frecuentes
Jorge Sierra. Presidente de la SEHH
- 12:30 Conclusiones