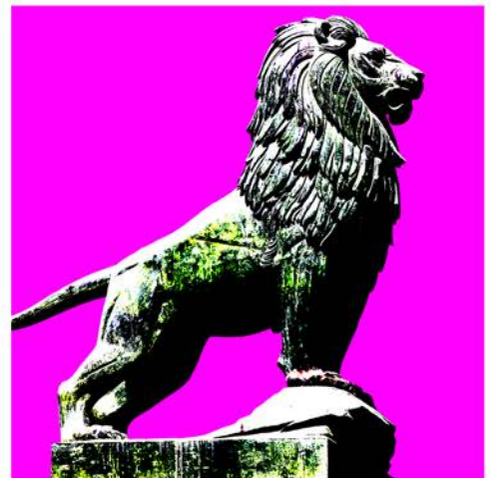
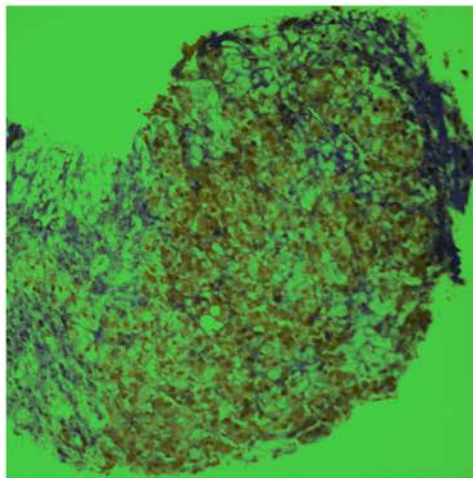
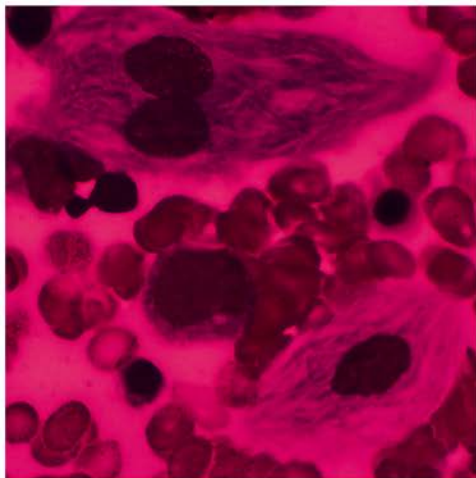
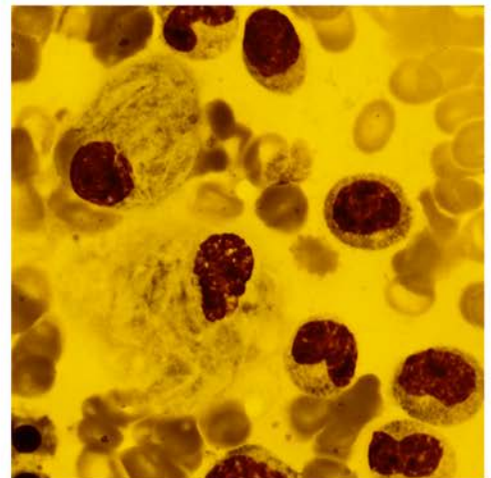
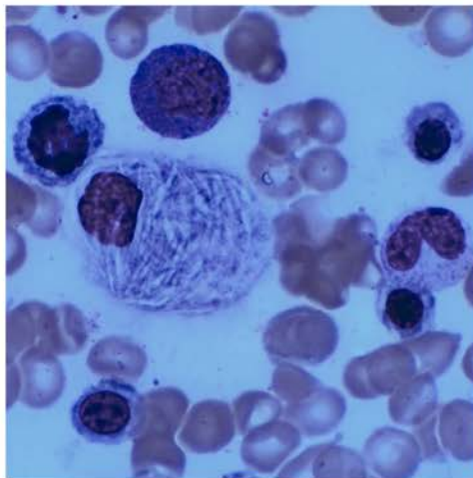
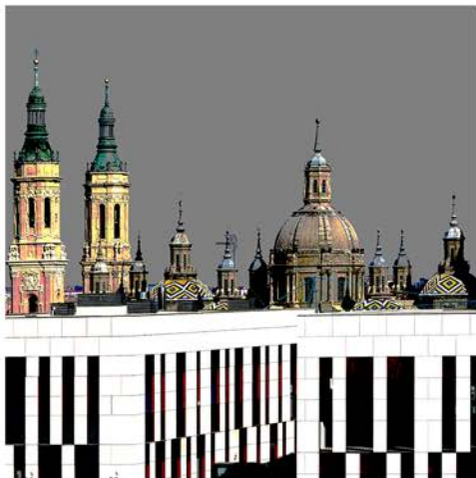
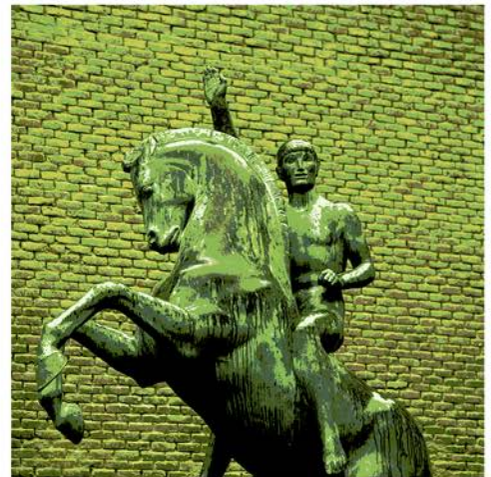
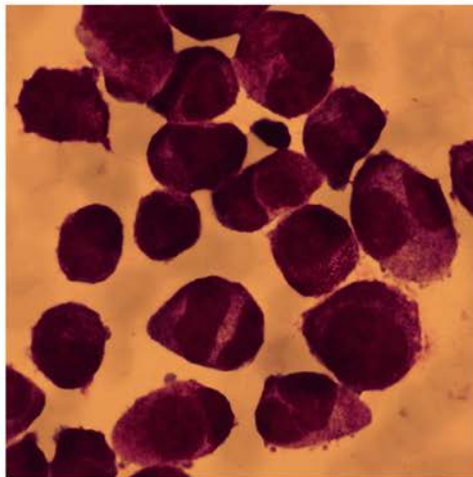
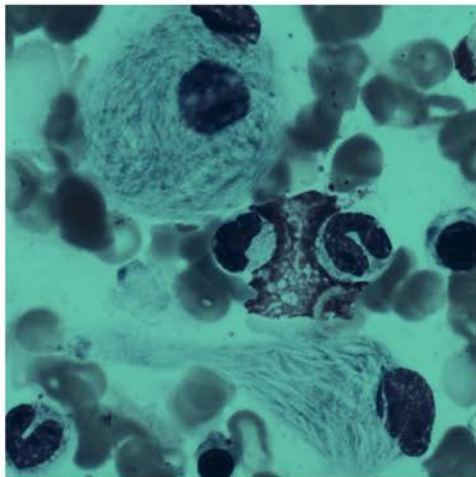


# IREunión del GEEDL y otras enfermedades hematológicas singulares

29-30 Septiembre 2017 / Hotel Hiberus  
ZARAGOZA





grupo español  
enfermedades  
depósito lisosomal

## I Reunión del GEEDL y otras enfermedades hematológicas singulares.

29-30/09/2017

### Viernes, 29 Septiembre 2017

9:30-9:35 Inauguración  
Bienvenida. **Pilar Giraldo**

9:35-9:50  
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. México

10:30-11:00  
Advances in the study and treatment of Histiocytosis  
**Maciej Machaczka**. Hematology. Karolinska University Hospital Huddinge, Stockholm, Sweden

11:00-11:30 Descanso. Café

11:30-12:00  
Estrategia diagnóstica y uso de las nuevas tecnologías en enfermedades poco frecuentes  
**Jorge Cebolla**. Unidad de Investigación Traslacional. IIS Aragón. CIBERER

12:00-12:30  
Secuenciación masiva en enfermedades hematológicas  
**M<sup>a</sup> 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 Hosp. Universitario Ramón y Cajal. Madrid

13:30-15:00 Comida

Moderador: **Jesús Villarrubia**

15:00-15:45  
Fisiopatología de la HPN y de las alteraciones del complemento  
**Joaquín Carrillo**. Instituto de Hemopatología. México

15:45-16:15  
La HPN como modelo de enfermedad hematológica poco frecuente  
**Ana Villegas**. Hosp. 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. Hosp. 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

Moderador: **Marcio Andrade**

8:30-9:00

Anemias poco frecuentes.  
**Joan Lluís Vives**. Presidente de ENERCA. Campus ICO-Germans Trias y Pujol & University of Barcelona

9:00-9:30

Avances en enfermedades poco frecuentes del sistema hemostático  
**Vicente Vicente García**. Fund. para la Formacion e Investigacion Sanitarias de la Región de Murcia. CIBERER

9:30-10:00

Es posible discontinuar el tratamiento en la LMC  
**Marcio Andrade**. Unidad Investigación Traslacional. IIS Aragón. CIBERER

10:00-10:30

Interrelation of genetic variants between lysosomal diseases and other entities  
**Gabriel Miltenberger**. 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 médula 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  
Un caso singular de SUH. **M<sup>a</sup> Luisa Justa**. HU Miguel Servet. Zaragoza  
TBC y enfermedad de Gaucher. **Santiago Nieto**. Hosp. Cieza  
Histiocitosis y síndrome linfoproliferativo. **Marcio Andrade**. CIBERER  
Mastocitosis y otra neoplasia linfoproliferativa. **Esther Franco**. Hosp. 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

Con el aval de



Declarado de interés científico por el ICOMZ

