

2015



Valencia

LVII Congreso Nacional de la SEHH

XXXI Congreso Nacional de la SETH

LVII

Congreso Nacional de la Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia

XXXI

Congreso Nacional de la Sociedad Española de Trombosis y Hemostasia

Valencia 2015

22-24 de octubre

www.sehhseth.com

grupo **ARAN** de comunicación





SECRETARÍA TÉCNICA

grupo **ARAN** de comunicación

C/ Castelló, 128 - 1.ª planta • 28006 Madrid (España).
Tel: 91 782 00 33 / Fax: 91 561 57 87
E-mail: congreso@grupoaran.com • www.grupoaran.com



programa científico

Declarado de interés científico-sanitario
por el Ministerio de Sanidad,
Servicios Sociales e Igualdad

2015

Valencia

LVII Congreso Nacional de la SEHH
XXXI Congreso Nacional de la SETH

LVII

Congreso Nacional
de la Sociedad Española de
Hematología y Hemoterapia

XXXI

Congreso Nacional
de la Sociedad Española
de Trombosis y Hemostasia

Valencia 2015
22-24 de octubre

grupo ARAN  la comunicación







Comité de Honor	11
Bienvenida.....	12
Comité Organizador	13
Comité Científico.....	14
Junta Directiva de la SEHH	15
Junta Directiva de la SETH.....	16
Comité de selección de comunicaciones	17
Información general	21
Entidades colaboradoras	26
Información científica	28

MIÉRCOLES, 21 DE OCTUBRE

Simposio ISTH: “II reunión post-congreso de la internacional society of thrombosis and haemostasis (isth)”, celebrada en toronto, Canadá, del 20 al 25 de junio de 2015	31
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----

JUEVES, 22 DE OCTUBRE

Agenda del día.....	35
---------------------	----

Programa educacional.....	37
---------------------------	----

Simposios

- Trasplante. Trasplante alogénico de progenitores hematopoyéticos de fuentes/donantes alternativos..... 38
- Diagnóstico biológico, citometría genética y biología molecular. Nuevas metodologías de genética molecular en hematología..... 39
- Plaquetas y endotelio
 40 |
- Eritropatología. Actualización en el metabolismo del hierro
 41 |
- Mielodisplasia. Actualización en leucemia mielomonocítica crónica
 42 |
- Linfoproliferativos 1. Leucemia linfática crónica: de la genómica al tratamiento
 43 |

Asamblea ordinaria de la SEHH	43
--------------------------------------------	----

Asamblea de la SETH	43
----------------------------------	----

Simposios satélites	43
----------------------------------	----

Sesiones paralelas de comunicaciones orales

- Linfomas I (CO-001 a CO-010)..... 45
- Trombosis (CO-108 a CO-117)
 48 |
- Leucemias agudas-síndromes mielodisplásicos (CO-017 a CO-026)..... 50

- Neoplasias mieloproliferativas crónicas (CO-027 a CO-036)..... 53
- Diátesis hemorrágica (CO-124 a CO-133)..... 55
- Terapias transfusionales (CO-047 a CO-056)..... 58
- Gammapatías monoclonales I (CO-057 a CO-066)..... 61
- Trasplante de progenitores hematopoyéticos-Terapia celular II (CO-083 a CO-091).. 64
- Trasplante de progenitores hematopoyéticos-Terapia celular I (CO-073 a CO-082)... 66
- Biología hematológica: cultivos, citometría, citogenética, biología molecular (CO-092 a CO-101) 68
- Conceptos básicos en hemostasia y métodos de diagnóstico y marcadores (CO-134 a CO-143)..... 70

Sesión comentada de Pósteres I..... 123

Reunión de los grupos de trabajo..... 73

VIERNES, 23 DE OCTUBRE

Agenda del día..... 77

Programa educacional 79

Simposios

- Gammapatías monoclonales..... 80
- Leucemia mieloide crónica 81
- Enfermedad tromboembólica arterial y venosa..... 82
- Hemoterapia e inmunohematología. Simposio medicina transfusional..... 83
- Laboratorio de diagnóstico hematológico básico. Actualización en el laboratorio general de hematología 84
- Citología. El linfocito T clonal maduro 85
- Linfomas. síndromes linfoproliferativos crónicos (linfoma difuso de células B grandes)..... 86

XXVIII Lección Conmemorativa Antonio Raichs..... 87

Simposios satélites 87

Simposios

- Leucemias agudas. Progresos en el diagnóstico y tratamiento de la Leucemia mieloblástica aguda 89
- Hematogeriatria 90
- Podemos mejorar la predicción del riesgo trombótico..... 91
- Casos clínicos-citológicos. Grupo Español de Citología Hematológica (GECH) 92
- Síndromes mieloproliferativos crónicos filadelfia negativos. Manejo integral del paciente y estrategias de futuro en SMPC PH..... 93



Reunión de los grupos de trabajo	94
-----------------------------------------------	----

Simposios satélites	95
----------------------------------	----

SÁBADO, 24 DE OCTUBRE

Agenda del día	99
----------------------	----

Sesiones paralelas de comunicaciones orales

• Eritropatología (CO-037 a CO-046)	100
• Trombosis II (CO-118 a CO-123)	102
• Linfomas I (CO-011 a CO-016)	103
• Tratamientos antitrombóticos (CO-144 a CO-149)	105
• Plaquetas / Biología vascular (CO-150 a CO-155)	106
• Síndromes linfoproliferativos crónicos (CO-102 a CO-107)	108
• Gammopatías monoclonales II (CO-067 a CO-072)	110

Joint Symposium SEHH-EHA	113
---------------------------------------	-----

Simposios

• Patología hemorrágica: del presente al futuro	114
• Ampliando horizontes en tratamiento antitrombótico	115

Sesión comentada de Pósteres II	160
----------------------------------------------	-----

XIV Lección Conmemorativa Ricardo Castillo-Antonio López Borrasca	116
--------------------------------------------------------------------------------	-----

Sesión plenaria	117
------------------------------	-----

Relación de pósteres comentados

Jueves, 22 de octubre

• Terapias transfusionales (PC-001 a 016)	125
• Eritropatología I (PC-033 a PC-047)	127
• Gammopatías monoclonales I (PC-062 a 078)	130
• Gestión y organización (PC-096 a PC-110)	133
• Insuficiencia medular-Leucemias agudas-Síndromes mielodiplásicos I (PC-111 a PC-112 / PC-134 a 154 / PC-233 a PC-234)	135
• Laboratorio básico y automatización en hematología (PC-115 a PC-133)	142
• Linfomas I (PC-175 a PC-199)	144
• Terapia celular-Trasplante de progenitores hematopoyéticos I (PC-255 a PC-257 / PC-260 a PC-281 / PC-382)	150
• Tratamientos antitrombóticos (PC-347 a PC-365)	154
• Trombosis (PC-366 a PC-381)	157

Sábado, 24 de octubre

• Biología hematológica: cultivos, citometría, citogenética, biología molecular (PC-017 a PC-032).....	160
• Eritropatología II (PC-048 a PC-061)	163
• Gammapatías monoclonales II (PC-079 a PC-095 / PC-383).....	165
• Insuficiencia medular-Leucemias agudas-Síndromes mielodisplásicos II (PC-113 a PC-114 / PC-155 a PC-174 / PC-235 a PC-236)	168
• Linfomas II (PC-200 a PC-221 / PC-384)	174
• Síndromes linfoproliferativos crónicos (PC-222 a PC-232).....	177
• Síndromes mieloproliferativos crónicos (PC-237 a PC-254).....	180
• Terapia celular-trasplante de progenitores hematopoyéticos II (PC-258 a PC-259 / PC-282 a PC-305).....	184
• Plaquetas / Biología vascular-trastornos hematológicos de origen inmune (PC-306 a PC-311 / PC-339 a PC-346).....	188
• Conceptos básicos en hemostasia (PC-312 a PC-314).....	191
• Métodos de diagnóstico y marcadores (PC-332 a PC-338).....	191
• Diátesis hemorrágica (PC-315 a PC-331).....	193

Simposios satélite

• Paradigma actual del diagnóstico y tratamiento de la HPN.....	199
• Más allá de la quimioterapia en pacientes con LLC De alto riesgo.....	199
• Conectando con el mundo real: inicio y seguimiento práctico de pacientes tratados con NOACS	200
• ¿Podemos mejorar las expectativas de los pacientes con LNH agresivos?	200
• Objetivo 0 sangrados	201
• Encuentros con el experto en LMA.....	201
• Encuentros con el experto en LCM.....	201
• Encuentros con el experto en macroglobulinemia de Waldenström.....	201
• Encuentros con el experto en LLC.....	202
• Encuentros con el experto en mieloma múltiple	202
• Estratificación de los factores de riesgo y manejo del tratamiento antifúngico en pacientes hematológicos basado en el método DELPHI.....	202
• Innovación en los ANTI CD20: mejora continua y evolución dirigida	203
• Novedades en el tratamiento del linfoma folicular refractario	204
• Redirigiendo el sistema inmune en las hemopatías malignas	204
• ACODS y la relevancia de la adherencia para el control de la anticoagulación	205
• Hacia un cambio de paradigma en el tratamiento de la hemofilia	205
• Encuentros con el experto en LMA.....	206
• Encuentros con el experto en LCM.....	206
• Encuentros con el experto en macroglobulinemia de Waldenström.....	207
• Encuentros con el experto en LLC.....	207
• Encuentros con el experto en mieloma múltiple	207
• Simposio multidisciplinar AMGEN.....	207
• Nuevos retos en el tratamiento de la hemofilia.....	208
• “El paciente hematológico y las hepatitis virales”	208
• Cambiando paradigmas en neoplasias linfoides	209

Planos	211
---------------------	-----



Comités

2015 
Valencia
LVII Congreso Nacional de la SEHH
XXXI Congreso Nacional de la SETH





PRESIDENCIA DE HONOR

Sus Majestades Los Reyes de España
Don Felipe de Borbón y Grecia y Doña Letizia Ortiz Rocasolano

MIEMBROS

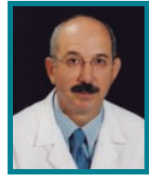
Honorable Sra. Doña. Carmen Montón Giménez
Consejera de Sanidad Universal y Salud Pública de la Generalitat Valenciana

Excelentísimo Sr. Don. Joan Ribó Canut
Alcalde del Ayuntamiento de Valencia

Excelentísimo Sr. Don Esteban Morcillo Sánchez
Rector de la Universidad de Valencia

Ilustrísimo Sr. Don Federico V. Pallardo Catalayud
Decano de la Facultad de Medicina y Odontología de la Universidad de Valencia

Queridos amigos:



La celebración del LVII Congreso Nacional de la SEHH y el XXXI Congreso Nacional de la SETH en Valencia, del 22 al 24 de octubre de 2015, es un motivo de orgullo para la Hematología valenciana, pero al mismo tiempo un desafío y una gran responsabilidad. El Comité Organizador ha asumido esta responsabilidad con absoluta determinación para lograr que este encuentro anual de ambas Sociedades sea un éxito y alcance el más elevado nivel científico posible. A este respecto, los Comités Científicos de ambas Sociedades, presididos por los Dres. José María Ribera (SEHH) y José Antonio Páramo (SETH), así como los coordinadores de los Programas Educativos, los Dres. José Antonio Pérez Simón (SEHH) y Víctor Jiménez Yuste (SETH), han elaborado unos programas de gran calidad que cubren ampliamente los campos de mayor interés actual en nuestra especialidad. Quiero expresar mi agradecimiento a todos ellos en nombre del Comité Organizador.

La sede de la Reunión Anual de la SEHH y la SETH en 2015 es el Palacio de Congresos de Valencia, un edificio multifuncional diseñado por Norman Foster y situado en la entrada principal de Valencia por el noroeste, en la Avenida de las Cortes Valencianas, una de las principales arterias de esta milenaria y a la vez moderna ciudad. Se trata de un emplazamiento idóneo por su proximidad al Aeropuerto Internacional de Manises y por su excelente conexión con el centro y el resto de la ciudad, con la que está comunicada mediante metro, autobús y tranvía.

Visitar Valencia es un verdadero placer para ser disfrutado con los cinco sentidos y llegar a esta ciudad es tan cómodo y rápido como su moderna red de comunicaciones. La variedad de la oferta turística de la ciudad ofrece los contrastes de un gran patrimonio histórico y monumental, sus playas y paseo marítimo, los jardines del Turia, ubicados en el antiguo cauce del río que atraviesa la ciudad de oeste a este, hasta alcanzar la futurista Ciudad de la Artes y las Ciencias, el parque natural de la Albufera y tantos otros espacios de gran interés que han convertido la ciudad en una de las de mayor afluencia de turismo nacional e internacional de nuestro país.

En nombre del Comité Organizador y en el mío propio os invitamos a que participéis activamente en este acontecimiento que se celebrará durante los próximos días 21, 22, 23 y 24 de octubre de 2015 en Valencia. Por nuestra parte, no lo dudéis, hemos puesto todo nuestro empeño para que este acontecimiento científico y social sea un éxito.

Os esperamos en Valencia y os agradecemos de antemano vuestra asistencia al **LVII CONGRESO NACIONAL DE LA SEHH** y al **XXXI CONGRESO NACIONAL DE LA SETH**.

En nombre del Comité Local Organizador recibid un fuerte abrazo,

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Miguel A. Sanz'.

Miguel A. Sanz
Presidente del Comité Organizador Valencia 2015
LVII CONGRESO NACIONAL DE LA SEHH
XXXI CONGRESO NACIONAL DE LA SETH



PRESIDENTE

Miguel Ángel Sanz Alonso

VICEPRESIDENTE

María Ángeles Dasí Carpio

VOCALES

Cristina Arbona Castaño
Santiago Bonanad Boix
Guillermo Cañigral Ferrando
Félix Carbonell
Nelly Carpio Martínez
Francisco España Furió
Federico Gomis Bernal
Enric Grau Segura
Luis Larrea González
Pascual Marco Vera
José Mayans
Roberto Roig
Javier de la Rubia Comos
Guillermo Sanz Santillana
Carlos Solano Vercet
María José Terol Casterá
Juana Vallés

PRESIDENTE

Josep María Ribera Santasusana

VICEPRESIDENTE

José Antonio Páramo Fernández

PRESIDENTE DEL COMITÉ CIENTÍFICO DE LA SEHH

Josep María Ribera Santasusana

VOCALES

Francisco Cervantes Requena

Julio Delgado González

María Díez Campelo

Carmen Fernández Álvarez

J. Valentín García Gutiérrez

Ramón García Sanz

Montserrat López Rubio

Pau Montesinos Fernández

José Tomás Navarro Ferrando

Albert Oriol Rocafiguera

Carlos M. Panizo Santos

José Antonio Pérez Simón (Programa Educativo)

Jaime Sanz Caballer

Guillermo Sanz Santillana (Lección Antonio Raichs)

Jesús Villarrubia Espinosa

PRESIDENTE DEL COMITÉ CIENTÍFICO DE LA SETH

José Antonio Páramo Fernández

VOCALES

Santiago Bonanad Boix

Isabel S. Caparrós Miranda

Javier Corral de la Calle (Lección Ricardo Castillo)

José Ramón González Porras

José M.^a Guinea de Castro

Anders Hamsten

Víctor Jiménez Yuste (Programa Educativo)

Ramón Lecumberri Villamediana

Pilar Medina Badenes

Andrés Muñoz Martín

José Manuel Soria Fernández

Juan Carlos Souto Andrés



PRESIDENTE

José M.^a Moraleda Jiménez

VICEPRESIDENTE 1º

Pascual Marco Vera

VICEPRESIDENTE 2º

Antonio José Fernández Jurado

SECRETARIO GENERAL

Carmen G.^a Insausti

SECRETARIO ADJUNTO

Domingo Borrego García

TESORERO

Rafael B. Martínez Martínez

CONTADOR

José Rafael de la Cámara de Llanza

VOCALES

Luis Javier García Frade

María Rozman Jurado

Ramón García Sanz

José Tomás Navarro Ferrando

Carlos Solano Vercet

Ana Battle López

Joaquín Sánchez García

Ángela Figuera Álvarez

EXPRESIDENTES

Agustín Aznar Gerner

Juan Maldonado Eloy-García

Carmen Burgaleta Alonso de Ozalla

Julio Outeriño Hernanz

Ricardo Castillo Cofiño

Antonio Raichs Solé

Gonzalo Díaz de Iraola

Agustín Ríos González

Pedro Ferreras Valentí

Eduardo Rocha Hernando

Evarist Feliu Frasnado

Juan M. Rodríguez Fernández

José M.^a Fernández Rañada

Ciril Rozman Borstnar

Jerónimo Forteza Bover

Miquel Rutllant Banyeres

Manuel Giralt Raichs

José Sánchez Fayos

Luis Hernández Nieto

Vicente Vicente García

Antonio López Borrasca

PRESIDENTE

Vicente Vicente García

VICEPRESIDENTE

Javier Corral de la Calle
Pere Domènech Santasusana

SECRETARIO

José Mateo Arranz

TESORERA

M.^a Ángeles Dasí Carpio

VOCALES

Víctor Jiménez Yuste
Ramón Lecumberri Villamediana
Pilar Medina Badenes
Antonio Moscardó Martínez
Silvia Navarro Rosales
Dolors Tàssies Penella

EXPRESIDENTES

Carlos Alonso Villaverde Grote
Justo Aznar Lucea
Francisco Javier Batlle Fonrodona
† Antonio López Borrasca
Pascual Marco Vera
Fernando Martínez Brotons
Miguel Rutllant Bañeres



- Adrián Alegre Amor
Natalia Alonso Vence
Alberto Álvarez Larrán
Beatriz Arrizabalaga Amuchasteg
Pere Barba Suñol
David Beneitez Pastor
Juan Carlos Besses Raebel
Santiago Bonanad Boix
Francisco Bosch Alonso
Javier Briones Meijide
Salut Brunet Mauri
Dolores Caballero Barrigón
Miguel Ángel Canales Albendea
Nelly Carpio Martínez
Francisco Cervantes Requena
José Vicente Cervera Zamora
M.^a Teresa Cibeira López
Ana Rosa Cid Haro
Eulogio Conde García
Javier de la Rubia Comos
Julio Delgado González
M.^a Isabel Díaz Ricart
María Díez Campelo
José Luis Díez Martín
Rafael Duarte Palomino
Ildefonso Espigado Tocino
Albert Esquirol SanFeliu
Jordi Esteve Reyner
Evarist Feliu Frasnado
Carmen Fernández Álvarez
Christelle Ferrá Coll
Jordi Fontcuberta Boj
David Gallardo Giralt
Javier García Frade
J. Valentín García Gutiérrez
Joan García López
Ramón García Sanz
Anna Gaya Valls
M.^a Teresa Gómez Casares
Eva González Barca
Marcos González Díaz
Ataulfo F. González Fernández
José Ramón González Porras
- Marta González Vicent
Isabel Granada Font
Carlos Grande García
Juan Ramón Grifols Ronda
José M.^a Guinea de Castro
Saturnino Haya Guaita
Ana Isabel Heiniger Mazo
Juan Carlos Hernández Boluda
Gemma Iruín Irulegui
Isidro Jarque Ramos
Isabel Krsnik
Juan José Lahuerta Palacios
Ramón Lecumberri Villamediana
Pilar Llamas Sillero
M.^a Fernanda López Fernández
Andrés López Hernández
Armando López-Guillermo
M.^a Luisa Lozano Almela
Miguel Lozano Molero
Pascual Marco Vera
Alejandro Martín Gacía-Sancho
Constantino Martínez Gómez
Joaquín Martínez López
Carmen Martínez Muñoz
José Mateo Arranz
M.^a Victoria Mateos Manteca
Pilar Medina Badenes
Santiago Mercadal Vilchez
Eva Mingot Castellano
Teresa Molero Labarta
Joan Monteagudo Terres
Pau Montesinos Fernández
Carolina Moreno Atanasio
Antonio Moscardó Martínez
Eduardo Muñiz Díaz
Manuel Muñoz Gómez
Josep F. Nomdedeu Guinot
Enrique M. Ocio San Miguel
Alberto Orfao de Matos
Albert Oriol Rocafiguera
Salvador Oyonarte Gómez
Bruno Paiva
María José Paloma Mora

José Antonio Páramo Fernández
Arturo Pereira Saavedra
Felipe Prosper Cardoso
Ángel F. Remacha Sevilla
Juan Carlos Reverter Calatayud
Josep María Ribera Santasusana
José Rivera Pozo
Inés Rodríguez Hernández
Javier Rodríguez Martorell
José M.ª Roncero Vidal
Laura Rosiñol Dachs
Antonio Salar Silvestre
Pedro Sánchez Godoy
Fermín Sánchez-Guijo Martín
Juan Manuel Sancho Cía
Amparo Santamaría Ortíz
Jaime Sanz Caballer

Guillermo F. Sanz Santillana
Jorge Sierra Gil
Carlos Solano Vercet
José Manuel Soria Fernández
Anna Sureda Balari
M.ª Dolores Tàssies Penella
M.ª José Terol Casterá
Mar Tormo Díaz
Álvaro Urbano Ispizua
David Valcárcel Ferreiras
Juan Carlos Vallejo Llamas
Vicente Vicente García
Jesús Villarrubia Espinosa
Susana Vives Polo
Blanca Xicoy Cirici
Lourdes Zamora Plana



Información general

2015 
Valencia
LVII Congreso Nacional de la SEHH
XXXI Congreso Nacional de la SETH





SEDE DEL CONGRESO

Palacio de Congresos de Valencia

Avda. de las Cortes Valencianas, 60
46015 Valencia
Tel. 963 17 94 00

PÁGINA WEB DEL CONGRESO

<http://2015.sehseth.com/>

SECRETARÍA TÉCNICA



Grupo Arán de Comunicación, S.L.

C/ Castelló, 128-1º. 28006 Madrid
Tel. 917 820 030 – 917 820 033 • Fax: 915 615 787
Correo electrónico: congreso@grupoaran.com
www.grupoaran.com

SECRETARÍA CIENTÍFICA DE LA SEHH

C/ Fortuny, 51. 28010 Madrid
Tel. 91 319 19 98 • Fax: 91 391 33 83
Correo electrónico: secretariamadrid@seh.es
www.seh.es

SECRETARÍA CIENTÍFICA DE LA SETH

C/ Castelló, 128-1º. 28006 Madrid
Tel. 917 820 034 • Fax: 915 615 787
Correo electrónico: secretariatecnica@seth.es
www.seth.es

AGENCIA DE VIAJES

MT Global

Dr. Fleming, 3-2º. 28036 Madrid
Tel. 91 534 05 40 • Fax: 91 535 26 01
Correo electrónico: congresos@mt-global.com
www.mt-global.com

ENTREGA DE DOCUMENTACIÓN

- **Miércoles 21 de octubre, de 15:00 a 19:00 h.**
- **Jueves 22 de octubre, de 07:30 a 19:30 h.**
- **Viernes 23 de octubre, de 07:45 a 20:00 h.**
- **Sábado 24 de octubre, de 07:45 a 16:00 h.**

CUOTA DE INSCRIPCIÓN

Desde 02/09/2015

Asociado numerario de la SEHH	□ 555 €
Asociado numerario de la SETH	□ 555 €
Postgraduados y residentes*	□ 413 €
No asociados	□ 636 €
Jubilados	□ 50 €

*Imprescindible presentar el certificado por correo electrónico.
(Exento de IVA)

LA CUOTA DE INSCRIPCIÓN INCLUYE:

- Asistencia a los actos científicos
- Documentación oficial del congreso
- Certificado de asistencia
- Cafés y almuerzos de trabajo
- Traslados desde los hoteles oficiales

PAUSA-CAFÉ

Los cafés se servirán en la zona de exposición comercial del Palacio de Congresos de Valencia.

ALMUERZOS DE TRABAJO

Tendrán lugar en el Gran Salón Recatí (Planta/Floor E) en el Sercotel Sorolla Palace. Es imprescindible presentar la tarjeta de acreditación de congresista para acceder al recinto.

IDENTIFICADORES

Para una mejor organización, es obligatorio el uso del identificador para acceder a las salas de conferencias y actos programados.

Banda plateada: congresistas

Banda dorada: moderadores, ponentes, comité organizador y comité científico

Banda verde: expositores

Banda azul: prensa

Banda roja: organización



HORARIO DE EXPOSICIÓN COMERCIAL

La exposición comercial está ubicada en la planta principal del Palacio de Congresos de Valencia.

- **Jueves 22 de octubre, de 08:00 a 13:45 h y de 15:30 a 18:30 h.**
- **Viernes 23 de octubre, de 08:00 a 14:00 h y de 15:45 a 18:00 h.**
- **Sábado 24 de octubre, de 08:00 a 15:00 h.**

CANJES

Las invitaciones a la cena de clausura se pueden canjear en el mostrador de Secretaría Técnica, antes de las 12:00 h del viernes 23 de octubre.

GUARDARROPA / CONSIGNA

Se dispone de un servicio de guardarropa gratuito situado en la planta principal del Palacio de Congresos de Valencia.

PUNTUALIDAD

Para una mejor organización del congreso y correcto desarrollo de los actos programados, se ruega puntualidad.

NOTA INFORMATIVA

Es imprescindible mostrar la tarjeta de acreditación para acceder al Palacio de Congresos.

HOTELES OFICIALES

AC Hotel Colon Valencia 4*

Carrer de Colón, 6. Valencia | Teléfono: 963 10 64 30

AC Hotel Valencia 4*

Avda. de Francia, 67. Valencia | Teléfono: 963 31 70 00

Hotel Ayre Astoria Palace 4*

Plaça Rodrigo Botet, 5. Valencia | Teléfono: 963 98 10 00

Hotel Ilunion Valencia 4* (CONFORTEL)

Carrer de la Vall d'Aiora, 1. Valencia | Teléfono: 963 99 74 00

Hotel Eurostars Gran Valencia 4*

Carrer de la Vall d'Aiora, 3. Valencia | Teléfono: 963 05 08 00

Hotel Meliá Valencia 4*

Av. de Les Corts Valencianes, 52. Valencia | Teléfono: 900 49 40 31

Hotel NH Center 4*

Carrer de Ricardo Micó, 1. Valencia | Teléfono: 963 47 50 00

Hotel Sercotel Sorolla Palace 4*

Av. de Les Corts Valencianes, 58. Valencia | Teléfono: 961 86 87 00

Hotel Vincci Lys 4*

Carrer de Martínez Cubells, 5. Valencia | Teléfono: 963 50 95 50

Hotel Vincci Palace 4*

Calle de La Paz, 42. Valencia | Teléfono: 962 06 23 77

PARA MÁS INFORMACIÓN SOBRE EL ALOJAMIENTO

Agencia de Viajes MT Global

Dr. Fleming, 3-2º. 28036 Madrid

Tel. 91 534 05 40 • Fax: 91 535 26 01

Correo electrónico: congresos@mt-global.com | www.mt-global.com



renfe



Renfe ha colaborado aportando medios y ofreciendo las máximas facilidades de viaje a todos los asistentes del LVII Congreso Nacional de la SEHH XXXI Congreso Nacional de la SETH.

Estas facilidades de viaje se podrán obtener en trenes (autorización de viaje: 301511752)

- Alta Velocidad-larga distancia: 30 % de reducción
- Alta Velocidad-media distancia: 30 % de reducción
- Media distancia convencional y Cercanías: 30 % de reducción

Mediante la presentación en los puntos de venta (estaciones, agencias de viajes y oficinas de ventas) de los documentos de asistencia elaborados a tal efecto.

Más información: <http://2015.sehhseth.com/>

PATROCINADORES PRINCIPALES

Janssen
Gilead
Celgene
Novartis
Bristol Myers Squibb
Roche

COLABORADORES

Abbvie
Alexion
Amgen
Ariad
Baxalta
Bayer
Binding Site
Bristol Myers Squibb
BMS-Pfizer
Boehringer-Ingelheim
Celgene
CSL Behring
Daiichi Sankyo
Ferrer In Code
Gilead
Grifols
Janssen
Leo Pharma
Mundipharma
Novartis
Novo Nordisk
Octapharma
Roche
Roche Diagnostic
Rovi
Sanofi-Genzyme
Servier
Siemens
Sobi
Stago
Takeda
Werfen



EXPOSITORES

Alexion	8
Amgen	16,18
Ariad	52
Baxalta	36 y 37
Bayer	32-34
Binding Site	21
Bristol Myers Squibb	38,39,40,41
Boheringer-Ingelheim	20-22
Celgene	43-44
Ferrer In Code	65
Gilead	33-35
Grifols	4
Janssen	5, 6, 7, 9 10, 13, 17 Y 19
Novartis	24,25,26,27,28,29,30,31
Novo Nordisk	55,56
Octapharma	1 y 2
Roche	42,45,46,47,48,49,50,51
Roche Diagnostic	54
Rovi	23
Sanofi-Genzyme	12 y 14
SEHH	61,62,63
Servier	57 y 58, 59 y 60
SETH	53
Siemens	66-67
Sobi	69
Stago	11 y 15
Takeda	64

SESIÓN PLENARIA

- Presentación de las nueve mejores comunicaciones presentadas al LVII Congreso Nacional SEHH y XXXI Congreso Nacional SETH.
- Tendrá lugar el sábado 24 de octubre, de 13:30 a 15:00 h.

COMUNICACIONES ORALES

- Se presentarán el jueves 22 de octubre, de 15:30 a 17:00 h y el sábado 24 de octubre, de 08:15 a 09:15 h.

SESIÓN COMENTADA DE PÓSTERES. (SALÓN MULTIUSOS-2.ª PLANTA)

- Durante las sesiones de pósteres (jueves 22 de octubre, de 17:00 a 18:30 h. y el sábado 24 de octubre, de 11:15 a 12:30 h.) es obligatoria la presencia de uno de los autores junto al póster para poder hacer las aclaraciones o contestar preguntas que puedan plantear los asistentes.
- La retirada de los pósteres que se presentan el jueves 22 de octubre se realizará el viernes 23 de octubre a partir de las 14:00 h.
- La retirada de los pósteres que se presentan el sábado 24 de octubre se realizará a partir del las 15:00 h.

La Secretaría Técnica no se hará responsable de los pósteres no retirados.

SOLICITUD DE CRÉDITOS DE FORMACIÓN CONTINUADA

- Solicitada la acreditación del congreso a la Comisión de Formación Continuada de las Profesiones Sanitarias de la Comunidad Valenciana.
- El programa del LVII Congreso Nacional de la Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia (SEHH) y XXXI Congreso Nacional de la Sociedad Española de Trombosis y Hemostasia (SETH) ha sido revisado y aprobado para su acreditación CME por la Sociedad Europea de Hematología y Hemoterapia (EHA). El Número de Créditos de Formación otorgados a esta actividad es de 30. Debe solicitarlos a través de la página: <https://www.pe-online.org/edu/?taaid=61&orgID=55>.
- El código personal para acceder a la solicitud de sus créditos es el número de inscripción que aparece impreso en su identificador del congreso.

INTERÉS SANITARIO

- Concedida la acreditación como Actividad de Interés Científico-Sanitario del Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad

ENTREGA DE PRESENTACIONES

Ponencias: los ponentes deberán entregar sus presentaciones, al menos, dos horas antes del comienzo de la sesión.

Simposios: los ponentes deberán entregar sus presentaciones, al menos, dos horas antes del comienzo de la sesión.

Comunicaciones orales: los ponentes deberán entregar sus diapositivas, al menos, el día anterior a la sesión.

Todos aquellos ponentes que utilicen su propio ordenador deberán comunicarlo en la sala de montaje de diapositivas, al menos, dos horas antes del inicio de su sesión.

Las presentaciones han de ser entregadas en el mostrador de recepción de audiovisuales antes del comienzo de la sesión.



Miércoles, 21 de octubre

2015 
Valencia
LVII Congreso Nacional de la SEHH
XXXI Congreso Nacional de la SETH





Miércoles, 21 de octubre

- 16:00-18:40 h **AUDITORIO 3**
"II REUNIÓN POST-CONGRESO DE LA INTERNATIONAL SOCIETY OF THROMBOSIS AND HAEMOSTASIS (ISTH)", CELEBRADA EN TORONTO, CANADÁ, DEL 20 AL 25 DE JUNIO DE 2015
- Moderador: **Vicente Vicente García**
Presidente de la SETH
- 16:00-16:10 h Presentación de la reunión
Vicente Vicente García
Presidente de la SETH
- 16:10-16:45 h **Biología Vascular**
José Antonio Páramo Fernández
Servicio de Hematología
Clínica Universidad de Navarra. Pamplona (Navarra)
- 16:45-17:20 h **Diátesis hemorrágicas congénitas y adquiridas**
Ramiro Núñez Vázquez
Servicio de Hematología. Unidad de Hemofilia
Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla
- 17:20-17:55 h **Patología plaquetaria**
José Rivera Pozo
Servicio de Hematología y Oncología Médica
Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia
- 17:55-18:40 h **Patología trombótica**
Ramón Lecumberri Villamediana
Servicio de Hematología y Hemoterapia
Clínica Universidad de Navarra. Pamplona (Navarra)
- José Mateo Arranz**
Servicio de Hematología y Hemoterapia
Hospital de la Santa Creu y Sant Pau. Barcelona
- 18:40 h **Fin de la reunión**







Jueves, 22 de octubre

2015 
Valencia
LVII Congreso Nacional de la SEHH
XXXI Congreso Nacional de la SETH





Jueves, 22 de octubre

08:00-10:30 h

AUDITORIO 1

Programa educacional

Diagnóstico diferencial y manejo de las eritroblastopenias

Silvia de la Iglesia Íñigo

Microangiopatía trombótica: diagnóstico diferencial y tratamiento

Javier de la Rubia Comos

Nueva clasificación citogenética y molecular de los SMD

Francesc Solé Ristol

Células madre e ingeniería de tejidos

Felipe Prósper Cardoso

Dissección de las vías de diferenciación normal de células hematopoyéticas por citometría de flujo

Alberto Orfao de Matos

Con la colaboración de CSL Behring



10:30-11:00 h **Pausa-café** (zona de exposición comercial)

11:00-13:00 h

AUDITORIO 1

Simposio

TRASPLANTE. TRASPLANTE ALOGÉNICO DE PROGENITORES HEMATOPOYÉTICOS DE FUENTES/DONANTES ALTERNATIVOS

11:00-13:00 h

AUDITORIO 2

Simposio

DIAGNÓSTICO BIOLÓGICO, CITOMETRÍA GENÉTICA Y BIOLOGÍA MOLECULAR. NUEVAS METODOLOGÍAS DE GENÉTICA MOLECULAR EN HEMATOLOGÍA

11:00-13:00 h

AUDITORIO 3

Simposio

PLAQUETAS Y ENDOTELIO

11:00-13:00 h

SALA COMISIONES 1 + 2

Simposio

ERITROPATOLOGÍA. ACTUALIZACIÓN EN EL METABOLISMO DEL HIERRO

Jueves, 22 de octubre

11:00-13:00 h SALA COMISIONES 3 + 4

Simposio

MIELODISPLASIA. ACTUALIZACIÓN EN LEUCEMIA MIELOMONOCÍTICA CRÓNICA

11:00-13:00 h SALÓN MULTIUSOS (1.ª PLANTA)

Simposio

LINFOPROLIFERATIVOS 1. LEUCEMIA LINFÁTICA CRÓNICA: DE LA GENÓMICA AL TRATAMIENTO

13:00-13:45 h AUDITORIO 1

ASAMBLEA DE LA SEHH

13:00-13:45 h AUDITORIO 3

ASAMBLEA DE LA SETH

13:45-15:15 h Almuerzo de trabajo. Sercotel Sorolla Palace

13:45-15:15 h

SIMPOSIOS SATÉLITES

Más información a partir de la pág. 199

15:30-17:00 h

COMUNICACIONES ORALES

Más información a partir de la pág. 45

17:00-18:30 h SALÓN MULTIUSOS (2.ª PLANTA)

SESIÓN COMENTADA DE PÓSTERES I

Más información a partir de la pág. 123

18:30-20:30 h

REUNIÓN DE LOS GRUPOS DE TRABAJO

Más información a partir de la pág. 73

20:30-21:30 h AUDITORIO 2

ACTO INAGURAL



Jueves, 22 de octubre

08:00-10:30 h

AUDITORIO 1 **PROGRAMA EDUCACIONAL**

Coordinadores:

José Antonio Pérez-Simón

UGC Hematología y Hemoterapia

Hospital Universitario Virgen del Rocío-Virgen Macarena. Instituto de Biomedicina (Ibis)/Universidad de Sevilla. Sevilla

Víctor Jiménez Yuste

Servicio de Hematología

Hospital Universitario La Paz. Instituto de Investigación Hospital Universitario La Paz (IdiPaz). Madrid

Diagnóstico diferencial y manejo de las eritroblastopenias

Silvia de la Iglesia Íñigo

Servicio de Hematología y Hemoterapia

Hospital Universitario de Gran Canaria Doctor Negrín. Las Palmas de Gran Canaria

Microangiopatía trombótica: diagnóstico diferencial y tratamiento

Javier de la Rubia Comos

Servicio de Hematología

Hospital Universitario Doctor Peset. Valencia

Nueva clasificación citogenética y molecular de los SMD

Francesc Solé Ristol

MDS Group

Institut de Recerca contra la Leucèmia Josep Carreras. Barcelona

Células madre e ingeniería de tejidos

Felipe Prósper Cardoso

Servicio de Hematología y Terapia Celular

Clínica Universidad de Navarra. Pamplona (Navarra)

Dissección de las vías de diferenciación normal de células hematopoyéticas por citometría de flujo

Alberto Orfao de Matos

Servicio de Citometría

Universidad de Salamanca. Salamanca

10:30-11:00 h

Pausa-café (zona de exposición comercial)

Jueves, 22 de octubre

11:00-13:00 h

AUDITORIO 1

**TRASPLANTE. TRASPLANTE ALOGÉNICO DE PROGENITORES
HEMATOPOYÉTICOS DE FUENTES/DONANTES ALTERNATIVOS**

Coordinadores:

Jaime Sanz Caballer

Servicio de Hematología

Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia

José Luis Piñana Sánchez

Servicio de Hematología

Fundación de Investigación INCLIVA.

Hospital Clínico Universitario. Valencia

Current strategies in haploidentical transplants

Alida Dominietto

Service Hematology and Marrow Transplantation

IRCCS AOU San Martino-IST-Centro Trapianti

di Midollo. Genoa (Italy)

Perspectivas futuras en trasplante de sangre de cordón umbilical

Guillermo Sanz Santillana

Servicio de Hematología y Hemoterapia

Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia

La depleción de células T en el trasplante alogénico de
progenitores hematopoyéticos de donante no emparentado

Miguel Ángel Perales

Adult Bone Marrow Transplantation Service

Memorial Sloan Kettering Cancer Center. New York (EE.UU.)



Jueves, 22 de octubre

11:00-13:00 h

AUDITORIO 2

DIAGNÓSTICO BIOLÓGICO, CITOMETRÍA GENÉTICA Y BIOLOGÍA MOLECULAR. NUEVAS METODOLOGÍAS DE GENÉTICA MOLECULAR EN HEMATOLOGÍA

Coordinadores:

Ramón García Sanz

Unidad de Biología Molecular. Servicio de Hematología y Hemoterapia Hospital Universitario de Salamanca. IBSAL IBMCC (USAL-CSIC). Salamanca

Joaquín Martínez López

Servicio de Hematología Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid

Nuevas alternativas en el diagnóstico molecular en Hematología

María Eugenia Alonso Sarasquete

Unidad de Biología Molecular. Servicio de Hematología y Hemoterapia Hospital Universitario de Salamanca. IBSAL IBMCC (USAL-CSIC). Salamanca

Aplicación de las tecnologías de microarrays y secuenciación en el diagnóstico y pronóstico de las neoplasias hematológicas de célula B

Silvia Beà Bobet

Molecular Pathology Laboratory IDIBAPS, Hospital Clínic i Provincial. Barcelona

Molecular characterization of hematological malignancies by high throughput sequencing: The example of Waldenström's macroglobulinemia

Steven Treon

Department of Hematological Malignancies Dana Farber Cancer Institute, Harvard Medical School. Bing Center for Waldenstrom's Macroglobulinemia. Boston (EE.UU.)

Jueves, 22 de octubre

11:00-13:00 h

AUDITORIO 3
PLAQUETAS Y ENDOTELIO

Coordinadores:

Pilar Medina Badenes

Grupo de Investigación de Hemostasia, Trombosis, Arteriosclerosis y Biología Vascular

Instituto de Investigación Sanitaria La Fe. Valencia

José Rivera Pozo

Centro Regional de Hemodonación. Murcia

Actualidad de la estandarización para el estudio de micropartículas circulantes

Josune Orbe Lopategui

Programa de Enfermedades Cardiovasculares, Línea de Aterotrombosis

CIMA Universidad de Navarra. Pamplona (Navarra)

Micropartículas y plaquetas

Gemma Vilahur García

Servicio de Enfermedad Isquémica

Centro de Investigación Cardiovascular. CSIC-ICCC. IIBSantPau. Barcelona

Novedades sobre el estudio de plaquetas en modelos animales

Pablo García de Frutos

Departamento de Muerte y Proliferación Celular

Instituto de Investigación Biomédica de Barcelona. IIBB-CSIC. IDIBAPS. Barcelona

Immunothrombosis-biological template process for deep vein thrombosis

Bernard Engelmann

Department of Laboratory Medicine

Institut für Laboratoriumsmedizin Ludwig-Maximilians-Universität. Munich (Germany)



Jueves, 22 de octubre

11:00-13:00 h

SALA COMISIONES 1 + 2

ERITROPATOLOGÍA. ACTUALIZACIÓN EN EL METABOLISMO DEL HIERRO

Coordinadores:

Montserrat López Rubio

*Servicio de Hematología y Hemoterapia
Hospital Universitario Príncipe de Asturias.
Alcalá de Henares (Madrid)*

José Manuel Vagace Valero

*Servicio de Hematología
Hospital Universitario Materno Infantil. Badajoz*

Pathophysiology of iron homeostasis and potential therapeutic targets

Clara Camaschella

*Division of Genetics and Cell Biology
Vita-Salute University and San Raffaele Scientific Institute.
Milan (Italy)*

Diagnóstico diferencial de anemias microcíticas: más allá de la ferropenia

Marta Morado Arias

*Servicio de Hematología y Hemoterapia
Hospital Universitario La Paz. Madrid*

Terapia parental del hierro y optimización de la hemoglobina preoperatoria

Manuel Muñoz Gómez

*Medicina Transfusional Perioperatoria
Facultad de Medicina. Universidad de Málaga. Málaga*

Enfoque diagnóstico y terapéutico de las anemias ferropénicas refractarias

Ángel F. Remacha Sevilla

*Servicio de Hematología
Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona*

Jueves, 22 de octubre

11:00-13:00 h

SALA COMISIONES 3 + 4
MIELODISPLASIA. ACTUALIZACIÓN EN LEUCEMIA
MIELOMONOCÍTICA CRÓNICA

Coordinadores:

María Díez Campelo
Servicio de Hematología
Hospital Universitario de Salamanca. IBSAL IBMCC (USAL-CSIC).
Salamanca

Joaquín Sánchez García
Servicio de Hematología
Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba

Clonal architecture of chronic myelomonocytic leukemias

Rafael Itzykson
Service d'hématologie
Hopital Saint-Louis. University Paris Diderot. Paris (France)

Identificación del monocito patológico: citología óptica y citometría de flujo como métodos de screening inicial para el diagnóstico. Debate integrado: Citología óptica

Lourdes Florensa Brichs
Laboratorio de Citología Hematológica. Servicio de Patología
Hospital del Mar. Medical Research Institute. IMIM. Barcelona

Identificación del monocito patológico: citología óptica y citometría de flujo como métodos de cribado inicial para el diagnóstico. Debate integrado: Citometría de flujo

María Belén Vidriales Vicente
Laboratorio de Inmunopatología. Servicio de Hematología
Hospital Universitario de Salamanca (IBSAL). Salamanca

Estratificación pronóstica de la LMMC. ¿Cómo lo hacemos?

Esperanza Such Taboada
Laboratorio de Citogenética y Biología Molecular.
Servicio de Hematología
Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia

Tratamiento actual de la leucemia mielomonocítica crónica

Blanca Xicoy Cirici
Servicio de Hematología Clínica
ICO Germans Trias i Pujol. Instituto de Investigación Josep
Carreras. Badalona (Barcelona)



Jueves, 22 de octubre

11:00-13:00 h **SALÓN MULTIUSOS (1.ª PLANTA)**
**LINFOPROLIFERATIVOS 1. LEUCEMIA LINFÁTICA CRÓNICA:
DE LA GENÓMICA AL TRATAMIENTO**

Coordinadores: **Julio Delgado González**
*Servicio de Hematología
IDIBAPS, Hospital Clínic i Provincial. Barcelona*

María José Terol Casterá
*Servicio de Hematología y Oncología Médica.
Responsable del Área de Síndromes Linfoproliferativos
Hospital Clínico Universitario. Valencia*

CLL: Bridging the gap between biology and therapy

Stephan Stilgenbauer
*Department of Internal Medicine III
Ulm University. Ulm (Germany)*

The genetics of chronic lymphocytic leukemia

Davide Rossi
*Departamento de Medicina Clínica y Experimental
Università del Piemonte Orientale. Novara (Italy)*

Leucemia linfática crónica: de la genómica al tratamiento.
Tratamiento actual de la LLC

Pau Abrisqueta Costa
*Servicio de Hematología
Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona*

13:00-13:45 h **AUDITORIO 1**
ASAMBLEA DE LA SEHH

13:00-13:45 h **AUDITORIO 3**
ASAMBLEA DE LA SETH

13:45-15:15 h Almuerzo de trabajo. Sercotel Sorolla Palace

13:45-15:15 h **SIMPOSIOS SATÉLITES**

AUDITORIO 2
PARADIGMA ACTUAL DEL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE LA HPN

Jueves, 22 de octubre

AUDITORIO 3

MÁS ALLÁ DE LA QUIMIOTERAPIA EN PACIENTES CON LLC DE ALTO RIESGO

Con la colaboración de Gilead 

SALA 1+2

CONECTANDO CON EL MUNDO REAL: INICIO Y SEGUIMIENTO PRACTICO DE PACIENTES TRATADOS CON NOACS

Con la colaboración de Daiichi Sankyo  Daiichi-Sankyo

SALA 3+4

¿PODEMOS MEJORAR LAS EXPECTATIVAS DE LOS PACIENTES CON LNH AGRESIVOS?

Con la colaboración de Servier 

SALA 6+7

OBJETIVO 0 SANGRADOS

Con la colaboración de Baxalta 

SALA 5

ENCUENTROS CON EL EXPERTO EN LMA

Con la colaboración de Janssen 

SALA 8

ENCUENTROS CON EL EXPERTO EN LCM

Con la colaboración de Janssen 

SALA 9

ENCUENTROS CON EL EXPERTO EN MACROGLOBULINEMIA DE WALDESTROM

Con la colaboración de Janssen 

SALA VIP

ENCUENTROS CON EL EXPERTO EN LLC

Con la colaboración de Janssen 

SALA PRENSA

ENCUENTROS CON EL EXPERTO EN MIELOMA MÚLTIPLE

Con la colaboración de Janssen 

SALÓN MULTIUSOS. 1.ª PLANTA

ESTRATIFICACIÓN DE LOS FACTORES DE RIESGO Y MANEJO DEL TRATAMIENTO ANTIFÚNGICO EN PACIENTES HEMATOLÓGICOS BASADO EN EL MÉTODO DELPHI

Con la colaboración de Gilead 



Jueves, 22 de octubre

15:30-17:00 h **COMUNICACIONES ORALES**

PALACIO DE CONGRESOS. AUDITORIO 2

15:30-17:00 h **LINFOMAS I**
(CO-001 a CO-010)

Moderadores:

Alejandro Martín García-Sancho. Hospital Universitario de Salamanca e IBSAL. Salamanca

Javier Briones Meijide. Hospital Santa Creu i Sant Pau. Barcelona

- CO-001** Uso de los genes de la cadena pesada de las inmunoglobulinas (IGHV) en linfoma folicular transformado
García Álvarez M. (1), Alonso Álvarez S. (1), Alcoceba M. (1), Balanzategui A. (1), Prieto Conde I. (1), Jiménez C. (1), A. Sarasquete M.E. (1), Chillón M.C. (1), Antón A. (1), Maldonado R. (1), Hernández Ruano M. (1), Corral R. (1), Marín L. (1), Puig N. (1), Martín A. (1), Gutiérrez N. (1), Vidriales B. (1), Blanco Ó. (2), García Sanz R. (1), Caballero M.D. (1), González M. (1)
(1) Departamento de Hematología. Hospital Universitario de Salamanca-IBSAL. (2) Departamento de Anatomía Patológica. Hospital Universitario de Salamanca-IBSAL. Salamanca
- CO-002** Rituximab y Gazyvaro incrementan la actividad citotóxica de las células NK y linfocitos activados por IL-2 (LAK) de pacientes con linfoma folicular
García-Muñoz R. (1), López Díaz de Cerio A. (2), Inogés Sancho S. (2), Feliu J. (1), Giraldo P. (3), Rodríguez-Calvillo M. (4), Olave T. (5), Panizo Á. (6), Panizo C. (2)
(1) Departamento de Hematología. Hospital San Pedro. Logroño, La Rioja. (2) Departamento de Hematología. Clínica Universidad de Navarra. Pamplona, Navarra. Lymphoproliferative Group. Instituto de Investigación Sanitaria de Navarra (IDISNA). Pamplona, Navarra. (3) Unidad de Investigación Traslacional. Instituto Investigación Sanitaria Aragón. CIBER enfermedades raras. CIBERER. Zaragoza. (4) Servicio de Hematología. Complejo Hospitalario de Navarra e IDISNA. Grupo de Investigación en Linfoma. Pamplona, Navarra. (5) Departamento de Hematología. Complejo Hospitalario de Navarra. Pamplona, Navarra. Lymphoproliferative Group. Instituto de Investigación Sanitaria de Navarra (IDISNA). Pamplona, Navarra. (6) Servicio de Patología. Complejo Hospitalario de Navarra. Pamplona, Navarra. Lymphoproliferative Group. Instituto de Investigación Sanitaria de Navarra (IDISNA). Pamplona, Navarra
- CO-003** Evaluación del régimen brentuximab vedotin y ESHAP (BRESHAP) en linfoma de Hodgkin resistente primario o en primera recaída: resultados preliminares de un ensayo fase I-II del Grupo Español de Linfomas y Trasplante de Médula Ósea (GELTAMO)
García Sanz R. (1), Sureda A. (2), González A.P. (3), Salar A. (4), Rodríguez A. (5), De la Cruz F. (6), Domingo-Domenech E. (2), Canales M. (7), López J. (8),

Jueves, 22 de octubre

Moreno M. (9), Rodríguez G. (10), Piñana J.L. (11), Rodríguez M.J. (12), López-Guillermo A. (13), Caballero M.D. (13), Jiménez S. (14), Martínez C. (15)
(1) Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (2) Hospital Duran i Reynals. ICO Hospitalet. L'Hospitalet de Llobregat. Barcelona. (3) Hospital Universitario Central de Asturias. Oviedo. (4) Hospital del Mar. Barcelona. (5) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (6) Hospital Virgen del Rocío. Sevilla. (7) Hospital Universitario La Paz. Madrid. (8) Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. (9) Hospital Germans Trias i Pujol. ICO Badalona. Barcelona. (10) Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid. (11) Hospital Clínico. Valencia. (12) Hospital Universitario de Canarias. Santa Cruz de Tenerife. (13) GELTAMO. (14) Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (15) Hospital Clínic. Barcelona

CO-004 Linfomas de la zona marginal (LZM) primarios cutáneos tratados con rituximab intralesional (R-IL): experiencia de un centro

Salas Gay Q. (1), Servitje Bedate O. (2), Aguilera Gómez C. (1), Climent Esteller F. (2), Pomares Marín H. (1), Lucas Calduch A. (1), Canals Pernas T. (1), Mostacedo Marasovic S. (1), Mercadal Vilchez S. (1), Paredes V. (1), Fernández de Sevilla A. (1), Sureda Balari A. (1), González Barca E. (1), Domingo Domenech E. (1)

(1) ICO-Hospital Duran i Reynals. L'Hospitalet de Llobregat, Barcelona. (2) Hospital Universitario de Bellvitge. L'Hospitalet de Llobregat, Barcelona

CO-005 Incidencia de transformación del linfoma folicular en la era rituximab: análisis retrospectivo multicéntrico del Grupo Español de Linfoma y Trasplante Autólogo de Medula Ósea (GELTAMO)

Alonso Álvarez S. (1), Alcoceba M. (2), Magnano L. (1,2), García-Álvarez M. (1,3), Andrade M. (1), Coutinho R. (2), Rodríguez G. (1,4), García-Pasarolls F. (5), Salar A. (1,6), Terol M.J. (1,7), Vega E. (1,7), Grande C. (1,8), Pardal E. (1,9), González M. (1,9), Martín A. (1, 10), López-Guillermo A. (1), Caballero M.D. (2)

(1) Grupo Español de Linfoma y Trasplante Autólogo de Médula Ósea (GELTAMO). (2) Servicio de Hematología. Hospital Universitario de Salamanca-IBSAL. IBMCC (USAL-CSIC). Salamanca. (3) Grupo Español de Linfoma y Trasplante Autólogo de Médula Ósea (GELTAMO). Servicio de Hematología. Hospital Clínic. Barcelona. (4) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. (5) Servicio de Hematología. Hospital de Lisboa. Portugal. (6) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla. (7) Servicio de Hematología. Hospital del Mar. Barcelona. (8) Servicio de Hematología. Hospital Clínico de Valencia. Valencia. (9) Servicio de Hematología. Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (10) Servicio de Hematología. Hospital Virgen del Puerto. Plasencia, Cáceres

CO-006 Impacto de las alteraciones en BCL2, BCL6 y MYC en los pacientes con linfomas B de alto grado

Navarro-Bailon A., Bastos-Oreiro M., Pradillo V., Solán L., Penalva-Moreno M.J., Martínez-Laperche C., Bento L., Chicano M., Buño I., Menárguez J., Gayoso J., Díez-Martín J.L.

Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid



Jueves, 22 de octubre

- CO-007** Linfoma folicular refractario a primera línea con inmunoterapia: prevalencia, factores predictivos y pronóstico
Sorigue M. (1), Sancho Cia J.M. (1), Fernández-Álvarez R. (2), García O. (1), Moreno Velázquez M. (1), González-García E. (2), Pineda Moron A. (1), Gassiot Riu S. (1), Abril Sabater L. (1), Linares Alberich M. (1), Maluquer Artigal C. (1), Tapia Melendo G. (3), López Viaplana L. (4), Torrent Catarineu A. (5), Motlló Borrella C. (1), Navarro Ferrando J.T. (1), Vives Polo S. (1), Batlle Massana M. (1), Ferrà Coll C. (1), Xicoy Cirici B. (1), Orna Montero E. (1), Grau Cat J. (1), Rodríguez Hernández I. (1), Juncà Piera J. (1), Feliu Frasnado E. (1), Millá Santos F. (1), Ribera Santasusana J.M. (1)
(1) Servicio de Hematología Clínica. Institut Català d'Oncologia. Institut de Recerca contra la Leucemia Josep Carreras. Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona. (2) Servicio de Hematología. Hospital de Cabueñes. Gijón, Asturias. (3) Servicio de Anatomía Patológica. Hospital Germans Trias i Pujol. Universitat Autònoma de Barcelona. Barcelona. (4) Servicio de Hematología. Institut Català d'Oncologia. Hospital de Mataró. Badalona, Barcelona. (5) Servicio de Hematología. Institut Català d'Oncologia. Hospital de l'Esperit Sant. Santa Coloma de Gramanet, Barcelona
- CO-008** Factores pronósticos y eficacia del tratamiento en pacientes muy ancianos con linfoma B agresivo: estudio observacional del grupo GELTAMO
Díez Baeza E. (1), Pardal E. (2), González E. (3), García T. (4), Sancho J.M. (5), Monzón E. (6), Moraleda J.M. (7), Córdoba R. (8), de la Cruz F. (9), Queizán J.A. (10), Rodrigues M. (11), Navarro M.B. (12), Hernández J.Á. (13), Díez R. (14), Vahi M. (15), Viguria M.C. (16), Canales M. (17), Peñarrubia M.J. (18), González T. (19), Alonso S. (1), Caballero D. (1), Martín A. (1)
(1) Hospital Universitario de Salamanca-IBSAL. Salamanca. (2) Hospital Virgen del Puerto. Plasencia, Cáceres. (3) Hospital Duran i Reynals. L'Hospitalet de Llobregat, Barcelona. (4) Hospital Arnau de Vilanova. Lleida. (5) Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona. (6) Hospital Arnau de Vilanova. Valencia. (7) Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca. El Palmar, Murcia. (8) Fundación Jiménez Díaz. Madrid. (9) Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla. (10) Hospital General de Segovia. Segovia. (11) Hospital Universitario de Canarias. Santa Cruz de Tenerife. (12) Hospital Puerta de Hierro-Majadahonda. Madrid. (13) Hospital Infanta Leonor. Madrid. (14) Hospital de Txagorritxu. Vitoria, Álava. (15) Hospital Nuestra Señora de Valme. Sevilla. (16) Hospital de Navarra. Pamplona, Navarra. (17) Hospital Universitario La Paz. Madrid. (18) Hospital Clínico Universitario. Valladolid. (19) Hospital Universitario de Burgos. Burgos
- CO-009** El fracaso terapéutico en linfoma de Hodgkin se asocia a un menor número de linfocitos T citotóxicos en el microambiente tumoral: análisis mediante citometría de flujo de adenopatías tumorales al diagnóstico en 104 pacientes
Alonso Álvarez S. (1), Vidriales M.B. (1), Caballero J.C. (1), Dávila J. (1), López-Godino O. (1), Pérez E. (1), López-Cadenas F. (1), Ferré Ó. (1), García L. (1), Arratibel N. (1), Baile M. (1), Veiga Á. (1), Zazo E. (2), Galende J. (3), Báñez A. (4), Blanco Ó. (5), Feito J. (5), González M. (1), Orfao A. (1), Caballero M.D. (1), del Cañizo M.C. (1), García-Sanz R. (1)
(1) Hospital Universitario de Salamanca-IBSAL. IBMCC (USAL-CSIC). Salamanca. (2) Hospital Clínico Universitario. Valladolid. (3) Hospital Camino de Santiago. (4) Hospital

Jueves, 22 de octubre

NS de Sonsoles. Ávila. (5) Servicio de Anatomía Patológica. Hospital Universitario de Salamanca-IBSAL. IBMCC (USAL-CSIC). Salamanca

- CO-010** Los inhibidores de IRAK1/4 y del bromodominio BET convergen en el bloqueo de NF- κ B y presentan una actividad antitumoral sinérgica en líneas de linfoma difuso de células grandes B con mutación de MYD88
Dlouhy I. (1), Magnano L. (1), Recasens C. (2), Gine E. (1), Rivas A. (1), Colomer D. (2), Campo E. (2), Pérez-Galán P. (2), López-Guillermo A. (1), Roué G. (2)
(1) Departamento de Hematología. Hospital Clínic. Barcelona. (2) Departamento de Hemato-Oncología. Institut d'Investigacions Biomèdiques August Pi i Sunyer (IDIBAPS). Barcelona

PALACIO DE CONGRESOS. AUDITORIO 3

15:30-17:00 h **TROMBOSIS I**
 (CO-108 a CO-117)

Moderadores:

Francisco España Furió. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Instituto de Investigación Sanitaria La Fe. Valencia

Constantino Martínez Gómez. Centro Regional de Hemodonación. IMIB-Arrixaca. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia

- CO-108** Identificación y validación de un perfil de microRNAs plasmáticos asociado al riesgo trombótico
Ramón Núñez L.A. (1), Martos Marín L. (1), Ferrando Gasp F. (2), Mira Fornés Y. (2), Bonanad Boix S. (2), Medina Badenes P. (1), España Furió F. (1), Navarro Rosales S. (1)
(1) IIS La Fe. (2) Unidad de Hemostasia. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia
- CO-109** Antirombina en exosomas: regulación de proteínas a distancia
Bohdan N. (1), García-Andreo A.B. (1), Espín S. (1), Carrasco-Ramírez P. (2), Martín-Villar E. (2), Corral J. (1), Vicente V. (1), Quintanilla M. (2), Martínez-Martínez I. (1)
(1) Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. Universidad de Murcia. IMIB-Arrixaca. Murcia. (2) Instituto de Investigaciones Biomédicas Alberto Sols. CSIC-UAM. Madrid
- CO-110** La Hsp70 se asocia con riesgo reducido de ictus cardioembólico: un nuevo mecanismo antitrombótico sin riesgo hemorrágico
Allende Rodríguez M. (1), Molina E. (1), Guruceaga E. (1), Tamayo I. (1), González-Porras J.R. (2), González-López T.J. (3), Toledo E. (4), Roldán V. (5), Rivero J. (5), Montes R. (1), Hermida J. (1)
(1) Centro de Investigación Médica Aplicada (CIMA). (2) IBSAL-Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (3) Hospital Universitario de Burgos. Burgos. (4) Universidad de Navarra. Pamplona. (5) Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia



Jueves, 22 de octubre

- CO-111** Trombosis recurrente arterial y venosa asociada con una nueva deficiencia de antitrombina (c.651-653delCAT) y defecto de sialilación transitorio
Revilla Calvo N. (1), de la Morena-Barrio M.E. (2), Toderici M. (2), Miñano A. (2), Lozano M.L. (2), Padilla J. (2), Vicente V. (2), García-Avello Á. (1), Corral J. (2)
(1) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. (2) Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer y Centro Regional de Hemodonación. IMIB. Universidad de Murcia. Murcia
- CO-112** Identificación de variantes polimórficas en los factores de coagulación potencialmente regulados por miRNA
Salloum-Asfar S. (1), Van Hylckama V.A. (2), Martínez C. (1), Vossen C.Y. (2), de Haan H.G. (2), Teruel-Montoya R. (1), Corral J. (1), Reitsma P.H. (3), Rosendaal F.R. (2)
(1) Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. Universidad de Murcia. IMIB-Arrixaca. Murcia, España. (2) Clinical Epidemiology and (3) Einthoven Laboratory for Experimental Vascular Medicine. Leiden University Medical Center. Leiden, Netherlands
- CO-113** Implicación de las trampas extracelulares de neutrófilos (NET) en el síndrome coronario agudo
Latorre Campos A.M. (1), Fuset M.P. (2), Sánchez E. (3), Madrid I. (2), Ferrer M. (3), Vallés J. (1), Salvador A. (3), Santos M.T. (1), Moscardó A. (1)
(1) Instituto de Investigaciones Sanitarias La Fe, (2) Unidad de Cuidados Intensivos y (3) Servicio de Cardiología. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia
- CO-114** Next-Generation Sequencing aplicada al estudio de SHUa. Experiencia del Servicio de Hematología Clínica del Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra
Silva Pinto C. (1), Fidalgo T. (1), Martinho P. (1), del Orbe B.R. (2), Oliveira A.C. (1), Calado J. (3), Oliveira N.A. (4), Gomes C. (5), Gonçalves E. (1), Marques D. (1), Sevivas T. (1), García Ruiz J.C. (6), Salvado R. (1), Ribeiro M.L. (1)
(1) Serviço de Hematologia Clínica. Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra. Portugal. (2) Instituto de Investigación Sanitaria BioCruces. Barakaldo, Bizkaia. España. (3) Serviço de Nefrologia. Centro Hospitalar Lisboa Central-Hospital Curry Cabral. Portugal. (4) Serviço de Nefrologia. Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra. Portugal. (5) Serviço de Nefrologia. Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra-Hospital Pediátrico. Portugal. (6) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Cruces. Barakaldo, Bizkaia. España
- CO-115** Cambios en los marcadores de hipercoagulabilidad en pacientes obesos tras la cirugía bariátrica
Marco A., Amrani R., Ortiz S., Zapater P., Abad Á., Enríquez P., Picó A., Marco P.
Hospital General Universitario de Alicante. Alicante
- CO-116** Diferentes perfiles de trombofilia en trombosis gestacional o secundaria a tratamientos hormonales y en mujeres con historia obstétrica desfavorable: resultados del Proyecto TEAM de la SETH
Martí Sáez E. (1), Medina Mallén M.C. (2), Mira Fornés Y. (3), Mussio D. (4), Stevenazzi Rivas M. (4), de Diego Jalenskaya I. (5), Casellas Caro M. (6),

Jueves, 22 de octubre

Aguinaca Culebras R. (7), Oliver Samper A. (8), Rodríguez Huerta A.M. (9), Redondo Izal A.M. (10), López Fernández M.F. (11), Tàssies Penella D. (12), Santamaría Ortiz A. (13)

(1) Hospital Manises. Valencia. (2) Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona. (3) Hospital La Fe. Valencia. (4) Hospital de Clínicas. Montevideo, Uruguay. (5) Mutua de Terrasa. Barcelona. (6) Hospital Vall d'Hebron. Barcelona. (7) Hospital Joan XXXIII. Tarragona. (8) Fundació Puigvert. Barcelona. (9) Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid. (10) Hospital Virgen del Camino. Pamplona. (11) Complejo Hospitalario Universitario. A Coruña. (12) Hospital Clínic. Barcelona. (13) Hospital Vall d'Hebron. Hospital Universitario Quirón Dexeus. Barcelona

CO-117 Correlaciones genéticas entre fenotipos eritrocitarios y la enfermedad tromboembólica venosa

Remacha Sevilla Á.F. (1), Vilalta N. (2), Sardà M.P. (1), Pujol-Moix N. (3), Ziyatdinov A. (5), Fontcuberta J. (2), Nomdedéu J. (1), Soria J.M. (4), Souto J.C. (2)

(1) Servicio de Hematología. Hospital de Sant Pau. Barcelona. (2) Unidad de Hemostasia y Trombosis. Hospital de Sant Pau. Barcelona. (3) Departament de Medicina. Universitat Autònoma de Barcelona. Barcelona. (4) Unidad de Genómica de Enfermedades Complejas. Institut d'Investigació Biomèdica Sant Pau. (IIB-Sant Pau). Barcelona

PALACIO DE CONGRESOS. SALAS 1+2

15:30-17:00 h

LEUCEMIAS AGUDAS-SÍNDROMES MIELODISPLÁSICOS

(CO-017 a CO-026)

Moderadores:

Salut Brunet Mauri. Hospital Santa Creu i Sant Pau. Barcelona

Mar Tormo Díaz. Hospital Clínico Universitario.

Instituto de investigación INCLIVA. Valencia

CO-017 Análisis de supervivencia global (SG) en pacientes con leucemia mieloide aguda (LMA) de edad avanzada sin respuesta completa al tratamiento: azacitidina (AZA) vs. tratamiento convencional (TC). Sub-análisis del estudio AZA-AML-001
Falantes J. (1), Döhner H. (2), Dombret H. (3), Songer S. (4), Lucy Lela M. (4), Beach C.L. (4), Schuh A. (5)

(1) Hospital Universitario Virgen del Rocío/Instituto de BioMedicina. Sevilla, España. (2) Universitätsklinikum Ulm. Ulm, Alemania. (3) Hôpital Saint Louis. Institut Universitaire d'Hématologie. University Paris Diderot. París, Francia. (4) Celgene Corporation. Summit, New Jersey. EE. UU. (5) Princess Margaret Cancer Centre. Toronto, Canadá

CO-018 Seguridad y actividad de blinatumomab en dos ensayos de fase 2 en pacientes ancianos con leucemia linfoblástica aguda de precursores B refractaria o en recaída
Grande García C. (1), Kantarjian H.M. (2), Stein A.S. (3), Bargou R.C. (4), Larson R.A. (5), Stelljes M. (6), Benjamin J. (7), Jia C. (8), Topp M.S. (9)

(1) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid, España. (2) The University of Texas. MD Anderson Cancer Center. Houston, Texas. EE.UU. (3) City of Hope.



Jueves, 22 de octubre

Duarte, California. EE. UU. (4) Comprehensive Cancer Center Mainfranken. Universitätsklinikum Würzburg. Würzburg, Alemania. (5) University of Chicago. Chicago, Illinois. EE. UU. (6) University Hospital of Münster. Münster, Alemania. (7) Amgen Inc. Thousand Oaks, California. EE. UU. (8) Amgen Inc. South San Francisco, California. EE. UU. (9) Medizinische Klinik und Poliklinik II. Universitätsklinikum Würzburg. Würzburg, Alemania

- CO-019** Caracterización de los genes recurrentemente mutados en leucemia mieloide aguda de novo con cariotipo normal por secuenciación masiva dirigida
Ibáñez M. (1), Alonso C. (2), Llop M. (3), Such E. (1), Barragán E. (3), Villamón E. (1), De Matteo B. (1), Baldominos P. (1), Doria S. (1), Andreu R. (1), Montesinos P. (1), Sanz M.Á. (1), Cervera J. (1)
(1) Servicio de Hematología. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia. (2) Servicio de Hematología. Hospital Arnau de Vilanova. Valencia. (3) Laboratorio de Biología Molecular. Departamento de Análisis Clínicos. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia
- CO-020** Estudio del perfil mutacional en leucemia mieloide aguda (LMA) al diagnóstico mediante secuenciación masiva (NGS)
Onecha de la Fuente M.E. (1), Rapado I. (2), Barrio S. (1), Castro N. (2), Alonso R. (2), Sánchez J.M. (2), Martínez-Sánchez P. (2), Barragán E. (3), Martínez López J. (4), Ayala R. (4)
(1) Instituto de Investigación. Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (2) Servicio de Hematología. Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (3) Servicio de Análisis Clínicos. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia. (4) Servicio de Hematología. Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. Universidad Complutense de Madrid
- CO-021** Análisis mediante arrays de SNPs de la leucemia mieloide aguda de novo con cariotipo normal
Ibáñez M. (1), Doria S. (1), Sánchez-Izquierdo D. (2), Gómez-Seguí I. (1), Such E. (1), Barragán E. (3), Llop M. (3), López-Pavía M. (4), Villamón E. (1), De Matteo B. (1), Baldominos P. (1), Andreu R. (1), Senent L. (1), Montesinos P. (1), Sanz M.Á. (1), Cervera J. (1),
(1) Servicio de Hematología. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia. (2) Servicio de Arrays. Instituto de Investigación Sanitaria La Fe. Valencia. (3) Laboratorio de Biología Molecular. Departamento de Análisis Clínicos. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia. (4) Servicio de Hematología. Hospital General Universitario. Valencia
- CO-022** La eritroleucemia y la anemia refractaria con exceso de blastos tipo 1 (AREB-1) con hiperplasia eritroide comparten características clínico-biológicas y presentan un pronóstico similar
Calvo González X. (1), Arenillas Rocha L. (1), Tormo Díaz M. (2), Valcárcel Ferreira D. (3), Luño Fernández E. (4), Alonso Sanz E. (5), Díez Campelo M. (6), Ramos Ortega F. (7), Pedro Olivé C. (8), Arrizabalaga Amuchastegui B. (9), Bailen García A. (10), Raya Sánchez J.M. (11), Ardanz Eguiiaz M.T. (12), Sanz Santillana G. (13), Florensa Brichs L. (1)
(1) Laboratorio de Citología Hematológica. Servicio Patología. IMIM-Hospital del Mar. Barcelona. (2) Servicio de Hematología. Hospital Clínico Universitario. Valencia.

Jueves, 22 de octubre

(3) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Vall-Hebron. Barcelona. (4) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Central de Asturias. Oviedo. (5) Servicio de Hematología. Hospital Duran i Reynals. L'Hospitalet de Llobregat, Barcelona. (6) Servicio de Hematología. Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (7) Servicio de Hematología. Hospital Universitario. León. (8) Servicio de Hematología. IMIM-Hospital del Mar. Barcelona. (9) Servicio de Hematología. Hospital Universitario de Cruces. Baracaldo, Vizcaya. (10) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Canarias Haya. Málaga. (11) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Santa Cruz de Tenerife. (12) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Txagorritxu. Vitoria, Álava. (13) Servicio de Hematología. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia

- CO-023** Una alta proporción de pacientes con leucemia mieloide aguda de alto riesgo recibe un trasplante alogénico de progenitores hematopoyéticos: estudio de factibilidad y resultados en un único centro

Díaz Beyá M. (1), Ardila A. (2), Torrente M.Á. (3), Martínez N. (3), Serra C. (4), Suarez-Lledó M. (3), Martínez C. (3), Fernández-Avilés F. (3), Rosiñol L. (3), Gutiérrez G. (3), Marín P. (3), Pratcorona M. (5), Mariegues N. (6), Llobet N. (3), Carreras E. (3), Urbano Á. (1), Rovira M. (3), Esteve J. (1)

(1) Servicio de Hematología. Hospital Clínic. IDIBAPS. IJC. Barcelona. (2) Hospital Sant Borja. Santiago de Chile. Chile. (3) Servicio de Hematología. Hospital Clínic. IDIBAPS. Barcelona. (4) Hospital Clínic. IDIBAPS. Barcelona. (5) Hospital de Sant Pau. Barcelona. (6) Registro de Donantes de Médula Ósea. Fundación Josep Carreras. Barcelona

- CO-024** Eficacia y seguridad del uso de lenalidomida en pacientes afectados de síndrome mielodisplásico sin delección 5q. Datos del Registro Español de SMD

Sánchez García J. (1), Díez Campelo M. (2), Ramos F. (3), Andreu R. (4), Osorio S. (5), Serrano J. (1), Casaño J. (1), Sanz G. (6)

(1) Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba. (2) Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (3) Hospital Universitario. León. (4) Hospital Dr. Peset. Valencia. (5) Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid. (6) Hospital Universitario Politécnico La Fe. Valencia

- CO-025** Supervivencia global (SG) y resultados clínicos en pacientes mayores con leucemia mieloide aguda (LMA) tratados con azacitidina (AZA) o con quimioterapia intensiva (QI) en AZA-AML-001

Font López P. (1), Dombret H. (2), Selleslag D. (3), Songer S. (4), Lucy Lela M. (4), Beach C.L. (4), Döhner H. (5)

(1) Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Instituto de Investigación Sanitaria Gregorio Marañón. Madrid, España. (2) Hôpital Saint Louis. Institut Universitaire d'Hématologie. University Paris Diderot. Paris, Francia. (3) Algemeen Ziekenhuis Sint-Jan. Brugge, Bélgica. (4) Celgene Corporation. Summit, New Jersey. EE. UU. (5) Universitätsklinikum Ulm. Ulm, Alemania

- CO-026** Evolución clonal genética y fenotípica en las recaídas de pacientes afectados de leucemia aguda mieloblástica de bajo riesgo

Martínez Losada C. (1), Serrano J. (1), Garza E. (2), Borgia L. (2), Piredda L. (2), Ottone T. (3), Lavorgna S. (3), Noguera N. (2), Lo coco F. (3), Sánchez J. (1)



Jueves, 22 de octubre

(1) Servicio de Hematología. IMBIC. Hospital Universitario Reina Sofía. Universidad de Córdoba. Córdoba, España. (2) Laboratorio de Neuro-Oncohematología. Fundación Santa Lucía. Roma, Italia. (3) Departamento de Biopatología. Universidad Tor Vergata. Roma, Italia

PALACIO DE CONGRESOS. SALAS 3+4

15:30-17:00 h

NEOPLASIAS MIELOPROLIFERATIVAS CRÓNICAS

(CO-027 a CO-036)

Moderadores:

M.ª Teresa Gómez Casares. Hospital General de Gran Canaria. Dr. Negrín. Las Palmas de Gran Canaria

Juan Carlos Hernández Boluda. Hospital Clínico Universitario. Valencia

- CO-027** Tratamiento de la policitemia vera con hidroxiurea: tasa de respuesta, resistencia/intolerancia y complicaciones evolutivas en una serie de 1.165 pacientes
Montesdeoca Romero S. (1), Kerguelen A. (2), Hernández Boluda J.C. (3), Pérez Encinas M. (4), Aragüés P. (5), Ferrer F. (6), Mata . (7), Redondo S. (8), Gar V. (9), Martínez López J. (10), Cuevas B. (11), Bárez A. (12), Burgaleta E. (13), de la Fuente I. (14), Hernández Rivas J.A. (15), Xicoy B. (16), Durán M.A. (17), Gómez M.T. (18), Boqué C. (19), Caballero M. (20), Besses C. (21), Álvarez Larrán A. (21)
(1) Hospital del Mar. Barcelona. (2) Hospital Universitario La Paz. Madrid. (3) Hospital Clínico. Valencia. (4) Hospital Clínico Universitario de Santiago. Santiago de Compostela, A Coruña. (5) Hospital de Cruces. Bilbao. (6) Hospital Morales Messeguer. Murcia. (7) Hospital Costa del Sol. Marbella, Málaga. (8) Hospital Nuestra Señora de Sonsoles. Ávila. (9) Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. (10) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (11) Hospital Universitario de Burgos. Burgos. (12) Hospital de Ávila. Ávila. (13) Hospital Universitario Príncipe de Asturias. Alcalá de Henares, Madrid. (14) Hospital Universitari Josep Trueta. Girona. (15) Hospital Infanta Leonor. Madrid. (16) Hospital Universitari Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona. (17) Hospital Universitari Son Espases. Palma de Mallorca. (18) Hospital Universitario Dr. Negrín. Las Palmas de Gran Canaria. (19) Hospital Duran i Reynals. L'Hospitalet de Llobregat, Barcelona. (20) Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. (21) Hospital del Mar. Barcelona
- CO-028** Tratamiento con danazol de la anemia asociada a la mielofibrosis: evaluación de la eficacia con los nuevos criterios de respuesta y resultados a largo plazo
Isola I. (1), Correa J.G. (1), Álvarez-Larrán A. (2), Hernández-Boluda J.C. (3), Pereira A. (1), Cervantes F. (1)
(1) Hospital Clínic. Barcelona. (2) Hospital del Mar. Barcelona. (3) Hospital Clínico. Valencia
- CO-029** La linfocitosis inducida tras la toma de dasatinib se asocia con la inhibición de la migración linfocitaria y modificación de la expresión de receptores de quimiocinas, y dicha inhibición parece estar asociada a una respuesta precoz. Resultados preliminares del ensayo clínico fase 2 DASAPOST
García Gutiérrez V. (1), Colom B. (2), Kreutzman A. (3), Casado L.F. (4), Sánchez Guijo F. (5), Ayala R. (6), Boqué C. (7), Xicoy B. (8), Montero I. (9),

Jueves, 22 de octubre

de Paz R. (10), Soto C. (11), Martínez J. (6), Muñoz C. (12), Steegmann J.L. (13)

(1) Hospital Universitario Ramon y Cajal. Madrid. (2) Instituto de Investigación Sanitaria Princesa. Servicio de Inmunología. Hospital Universitario de La Princesa. Madrid. (3) Instituto de Investigación Sanitaria Princesa. Servicio de Inmunología. Hospital Universitario de La Princesa. Madrid. (4) Hospital Virgen de la Salud. Toledo. (5) Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (6) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (7) Hospital Duran i Pujol. Badalona, Barcelona. (8) Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona. (9) Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla. (10) Hospital Universitario La Paz. Madrid. (11) Hospital Povisa. Vigo. (12) Instituto de Investigación Sanitaria. (13) Servicio de Hematología. Hospital Universitario de La Princesa-ILS-IP. Madrid

CO-030 Estudio de las transformaciones agudas de neoplasias mieloproliferativas crónicas tipo policitemia vera y trombocitemia esencial con detección de mutaciones adicionales a JAK2V217F

Senín Magán A. (1), Bellosillo B. (2), Álvarez-Larrán A. (2), Fernández-Rodríguez C. (2), Longarón R. (2), Camacho L. (2), Angona A. (2), Pairet S. (2), Johansson E. (1), García-Pallarols F. (2), Besses C. (2)

(1) Hospital del Mar. Barcelona. (2) Hospital del Mar. IMIM. Barcelona

CO-031 El análisis molecular en plaquetas aumenta la sensibilidad de detección de mutaciones en pacientes con trombocitemia esencial triple negativa

Angona Figueras A. (1), Besses Raebel C. (1), Álvarez Larrán A. (1), Camacho Díaz L. (2), Longarón Rozalen R. (1), Pairet García S. (1), Torres Fernández E. (1), Fernández Rodríguez C. (1), Bellosillo Paricio B. (1)

(1) Hospital del Mar. Barcelona. (2) Grup de Recerca Clínica Aplicada en Neoplàsies Hematològiques

CO-032 Estudio multicéntrico de comorbilidades en pacientes canarios con leucemia mieloide crónica tratados con inhibidores tirosin quinasa

Viedma Gallego J. (1), Sáez Perdomo M. (1), García A. (1), Herranz N. (1), González San Miguel J.D. (1), Luzardo H. (1), González Brito G. (1), Navarro N. (1), Tapia M. (1), Ruano A. (1), Gómez Casares M.T. (1)

(1) Hospital Universitario Gran Canaria Doctor Negrín. Las Palmas de Gran Canaria

CO-033 Trombocitemia esencial en pacientes jóvenes: riesgo/beneficio del tratamiento antiagregante según el estado mutacional de JAK2V617F y CALR

Álvarez Larran A. (1), Arellano Rodrigo E. (2), Hernández Boluda J.C. (3), Ferrer Marín F. (4), Barba P. (5), Kergelen A. (6), Burgaleta C. (7), García Gutiérrez V. (8), Andreasson B. (9), Gómez Casares M.T. (10), Antelo M.L. (11), Xicoy B. (12), Mata M.I. (13), Cervantes F. (2), Besses C. (1)

(1) Hospital del Mar. Barcelona, España. (2) Hospital Clínic. Barcelona, España. (3) Hospital Clínic. Valencia, España. (4) Hospital General Universitario Morales Messeguer. Murcia, España. (5) Hospital Vall d'Hebron. Barcelona, España. (6) Hospital Universitario La Paz. Madrid, España. (7) Hospital Príncipe de Asturias. Alcalá de Henares, Madrid, España. (8) Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid, España. (9) Uddevalla Hospital. Suecia. (10) Hospital Dr. Negrín. Las Palmas de Gran



Jueves, 22 de octubre

Canaria, España. (11) Complejo Hospitalario de Navarra. Pamplona, España. (12) Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona. España. (13) Hospital Costa del Sol. Marbella, Málaga. España

- CO-034** ¿Las células endoteliales pertenecen al clon leucémico en la leucemia mieloide crónica? Papel de las vesículas extracelulares
Lopes Ramos T. (1), Sánchez-Abarca L.I. (1), López-Ruano G. (2), Muntión S. (1), Preciado S. (1), Hernández-Ruano M. (1), Rosado B. (3), de las Heras N. (4), Chillón M.C. (1), Hernández-Hernández Á. (2), González M. (1), Sánchez-Guijo F. (1), del Cañizo C. (1)
(1) Servicio de Hematología. IBSAL-Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (2) Departamento de Bioquímica y Biología Molecular. Universidad de Salamanca. Salamanca. (3) Servicio de Hematología. Hospital General de Segovia. Segovia. (4) Servicio de Hematología. Complejo Hospitalario de León. León
- CO-035** Tratamiento de la trombocitemia esencial en Europa: estudio observacional de 3.649 pacientes de alto riesgo (EXELS)
Besses C. (1), Bello-López J.L. (2), De la Serna J. (3), Hernández-Boluda J.C. (4), Loscertales J. (5), Griesshammer M. (6), Gugliotta L. (7), Harrison C. (8), Kiladjian J.J. (9), Hamdani M. (10), Achenbach H. (11), Birgegård G. (12)
(1) Servicio de Hematología. Hospital del Mar-IMIM. Barcelona, España. (2) Hospital Clínico Universitario de Santiago. Santiago de Compostela, A Coruña. España. (3) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid, España. (4) Hospital Clínico Universitario. Valencia, España. (5) Hospital Universitario La Princesa. Madrid, España. (6) Servicio de Hematología y Oncología. Johannes Wesling Medical Center. Minden, Alemania. (7) Servicio de Hematología. 'L e A Seragnoli', St Orsola-Malpighi Hospital. Bologna, Italia. (8) Servicio de Hematología. Guy's and St Thomas' NHS Foundation Trust. London, Reino Unido. (9) APHP. Hôpital Saint-Louis. Centre d'Investigations Cliniques. Paris, Francia. (10) Global Biometrics. Shire Pharmaceuticals. Wayne, Pennsylvania. EE. UU. (11) Research & Development. Shire AG. Eysins, Suiza. (12) Servicio de Hematología. Uppsala University. Uppsala, Suecia
- CO-036** Incidencia de segundas neoplasias en pacientes con leucemia mieloide crónica (LMC): ¿carcinogenicidad de los inhibidores de tirosín quinasa (ITK) o mayor predisposición al cáncer?
Montero Cuadrado M.I. (1), Domínguez M.A. (1), Blum A. (1), Portero M.A. (2), González Campos J. (1), Falantes J.F. (1), Parody Porrás R. (1), Martino Galiana M.L. (1), Pérez Simón J.A. (1)
(1) Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla. (2) Hospital Universitario Virgen Macarena. Sevilla

PALACIO DE CONGRESOS. SALAS 6+7

15:30-17:00 h **DIÁTESIS HEMORRÁGICA**
(CO-124 a CO-133)

Moderadores:

Gemma Iruín Irulegui. Hospital Universitario Cruces. Baracaldo (Vizcaya)
Ana Rosa Cid Haro. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia

Jueves, 22 de octubre

- CO-124** Perfil clínico y molecular de la enfermedad de von Willebrand (PCM-EWW-ES): propuesta de un nuevo paradigma diagnóstico
Batlle Fonrodona F.J. (1), Pérez-Rodríguez A. (1), Corrales I. (2), López-Fernández M.F. (1), Rodríguez-Trillo Á. (1), Lourés E. (1), Cid A.R. (3), Bonanad S. (3), Cabrera N. (3), Moret A. (3), Parra R. (2), Mingot-Castellano M.E. (4), Balda I. (5), Altisent C. (6), Pérez-Montes R. (4), Fisac R.M. (7), Iruín G. (8), Herrero S. (9), Soto I. (10), de Rueda B. (11), Jiménez-Yuste V. (12), Alonso N. (13), Vilariño D. (14), Arija O. (15), Campos R. (16), Paloma M.J. (17), Bermejo N. (18), Toll T. (19), Borràs N. (20), Vidal F. (2)
(1) Complejo Hospitalario Universitario A Coruña. INIBIC. A Coruña. (2) Banc de Sang i Teixits. Barcelona. (3) Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia. (4) Hospital Universitari Vall d'Hebron. Barcelona. (5) Hospital Regional Universitario de Málaga. Málaga. (6) Hospital Universitario Dr. Negrín. Las Palmas de Gran Canaria. (7) Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander. (8) Salud Castilla y León. Segovia. (9) Hospital Universitario Cruces. Barakaldo, Vizcaya. (10) Hospital Universitario de Guadalajara. Guadalajara. (11) Hospital Universitario Central de Asturias. Oviedo. (12) Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. (13) Hospital Universitario La Paz. Madrid. (14) Hospital Infanta Cristina. Badajoz. (15) Complejo Hospitalario Universitario Santiago de Compostela. A Coruña. (16) Hospital Universitario Lucus Augusti. Lugo. (17) Hospital Jerez de la Frontera. Cádiz. (18) Hospital Virgen del Camino. Pamplona. (19) Hospital San Pedro de Alcántara. Cáceres. (20) Hospital Sant Joan de Deu. Barcelona
- CO-125** La presencia de rasgos de diferenciación a granulocito basófilo en blastos de pacientes con leucemia promielocítica aguda al diagnóstico se asocia a una mayor frecuencia y severidad de síndrome hemorrágico
Matarraz S. (1), Guerri V. (1), Mayado A. (1), Colado-Varela E. (2), Salvador-Osuna C. (3), Barrena S. (1), López A. (1), González M. (4), Puig N. (4), García-Donas G. (5), Gutiérrez O. (6), García-Erce J.A. (7), van der Velden V. (8), van Dongen J. (8), Orfao A. (1)
(1) Servicio de Citometría y Departamento de Medicina. Centro de Investigación del Cáncer. (2) Hospital Universitario Central de Asturias. Oviedo, España. (3) Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza, España. (4) Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca, España. (5) Hospital Juan Ramón Jiménez. Huelva, España. (6) Hospital Río Hortega. Valladolid, España. (7) Hospital San Jorge. Huesca, España. (8) Erasmus MC. University Medical Center Rotterdam. Holanda
- CO-126** Generación de un modelo celular para el cribado de fármacos en hemofilia
Martorell Cedrés L. (1), Cortina Giner V. (2), Santamaría Ortiz A. (2), Raya Chamorro Á. (3), Parra López R. (4), Barquinero Mánez J. (1), Vidal Peréz F. (5)
(1) Laboratorio de Terapia Génica y Celular. Institut de Recerca Vall d'Hebron (VHIR). Universidad Autónoma de Barcelona (UAB). Barcelona. Unidad de Diagnóstico y Terapia Molecular. VHIR, UAB. Barcelona. (2) Servicio de Hematología. Unidad de Trombosis y Hemostasia. Hospital Universitari Vall d'Hebron. Barcelona. (3) Control of Stem Cell Potency. Institute for Bioengineering of Catalonia (IBEC). Barcelona. Catalan Institution for Research and Advanced Studies (ICREA). Barcelona. Networking Center of Biomedical Research in Bioengineering, Biomaterials and Nanomedicine (CIBER-BBN). Barcelona. (4) Unidad de Hemofilia. Hospital Universitari Vall d'Hebron. Barcelona.



Jueves, 22 de octubre

(5) *Laboratorio de Coagulopatías Congénitas. Banc de Sang i Teixits (BST). Barcelona. Unidad de Diagnóstico y Terapia Molecular. VHIR, UAB. Barcelona*

- CO-127** La secuenciación masiva permite el diagnóstico molecular de un gran número de trombopenias y trombopatías hereditarias
Bastida Bermejo J.M. (1), del Rey M. (2), Benito R. (2), Rivera J. (3), Lozano M.L. (3), Riesco S. (4), Peñarrubia M.J. (5), Fisac R. (6), García Frade L.J. (7), Aguilar C. (8), Cebeiro M.J. (5), Martínez M.P. (9), Pardal E. (10), Bermejo N. (11), Aguilera C. (12), Pérez B. (13), Llinarez M.E. (14), Ramos R. (15), González B. (16), Alonso M.T. (17), Marneth A. (18), van der Reijden B. (18), González López T. (19), Cid A.R. (20), Sedivas T. (21), Antorán J.M. (22), López Fernández M.F. (23), Vicente García V. (3), Hernández Rivas J.M. (2), González Porras J.R. (1)
(1) *Servicio de Hematología, Unidad de Trombosis y Hemostasia. Hospital Universitario de Salamanca-IBSAL. Salamanca.* (2) *Servicio de Hematología. IBSAL, Instituto de Investigación Biomédica de Salamanca. Hospital Universitario Salamanca. IBMCC, Centro de Investigación del Cáncer. Universidad de Salamanca-CSIC. Salamanca.* (3) *Centro Regional Hemodonación Murcia-IMIB. Hospital Morales Messeguer. Murcia.* (4) *Servicio Pediatría. Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca.* (5) *Servicio Hematología. Hospital Clínico Universitario Valladolid. Valladolid.* (6) *Servicio Hematología. Hospital General de Segovia. Segovia.* (7) *Servicio Hematología. Hospital Universitario Río Hortega. Valladolid.* (8) *Servicio Hematología. Complejo Asistencial de Soria. Soria.* (9) *Servicio Hematología. Complejo Asistencial de Ávila. Ávila.* (10) *Servicio Hematología. Hospital Virgen del Puerto de Plasencia. Plasencia, Cáceres.* (11) *Complejo Hospitalario de Cáceres. Cáceres.* (12) *Servicio Hematología. Hospital El Bierzo. Ponferrada, León.* (13) *Servicio Hematología. Complejo Asistencial de León. León.* (14) *Servicio Pediatría. Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia.* (15) *Servicio Hematología. Hospital de Mérida. Mérida, Badajoz.* (16) *Servicio Pediatría, Hospital Universitario La Paz. Madrid.* (17) *Servicio Pediatría. Hospital Clínico Universitario Valladolid. Valladolid.* (18) *Laboratory of Hematology. Radboud University Medical Center. Nijmegen Center for Molecular Life Sciences. Países Bajos.* (19) *Servicio Hematología. Hospital Universitario de Burgos. Burgos.* (20) *Unidad de Coagulopatías Congénitas. Hospital Universitario La Fe. Valencia.* (21) *Servicio de Hematología. Centro Hospitalar de Coimbra. Portugal.* (22) *Hospital Río Carrión. Palencia.* (23) *Unidad de Hemostasia y Trombosis. Complejo Hospitalario Universitario. A Coruña*
- CO-128** Diseño, optimización y validación de un panel de secuenciación de 23 genes como herramienta de diagnóstico e investigación de las coagulopatías congénitas
Borràs Agustí N. (1), Corrales Insa I. (1), Ramírez Orihuela L. (1), Altisent Roca C. (2), Parra López R. (2), Vidal Pérez F. (1)
(1) *Banco de Sangre y Tejidos. Barcelona.* (2) *Hospital Universitario de la Vall d'Hebron. Barcelona*
- CO-129** Aplicación de las nuevas tecnologías de secuenciación masiva para el diagnóstico de las diátesis hemorrágicas congénitas de etiología desconocida
Corrales Insa I. (1), Borràs Agustí N. (1), Ramírez Orihuela L. (1), Parra López R. (2), Altisent Roca C. (2), Vidal Pérez F. (1)
(1) *Unitat de Diagnòstic i Teràpia Molecular. Banc de Sang i Teixits. Barcelona.* (2) *Unitat d'Hemofília. Hospital Universitari Vall d'Hebron. Barcelona*

Jueves, 22 de octubre

- CO-130** Estudio multicéntrico de pacientes con disfibrinogenemia congénita
Mesa E. (1), Moret A. (1), Cabrera N. (1), Alberca I. (2), Gómez N. (3), Leyva R. (4), Haya S. (5), Cid A.R. (5), Bermejo N. (6), Moreto A. (7), Asenjo S. (8), Arija O. (9), Dolz S. (1), Costa J. (10), Altisent C. (11), Marco P. (12), Aznar J.A. (5), Vila V. (1), Bonanad S. (5)
(1) Instituto de Investigación Sanitaria La Fe. Valencia. (2) Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (3) Hospital Universitario de La Princesa. Madrid. (4) Hospital Universitario Virgen de las Nieves. Granada. (5) Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia. (6) Hospital San Pedro de Alcántara. Cáceres. (7) Hospital Universitario de Cruces. Barakaldo, Vizcaya. (8) Hospital Clínico San Carlos. Madrid. (9) Hospital Lucus Augusti. Lugo. (10) Hospital Teresa Herrera. A Coruña. (11) Hospital Vall d'Hebrón. Barcelona. (12) Hospital General Universitario de Alicante. Alicante
- CO-131** Diagnóstico molecular de hemofilia A y B mediante Next-Generation Sequencing
Bastida Bermejo J.M. (1), Sarasquete M.E. (2), Balanzategui A. (2), Davila J. (3), Fontecha E. (4), Fisac R. (5), García-Frade L.J. (4), Aguilar C. (6), Martínez M.P. (7), Pardal E. (8), Rosado B. (5), Aguilera C. (9), Pérez B. (10), Ramos R. (11), Cardesa M.R. (11), Antoran J.M. (12), García-Sanz R. (2), González M. (2), González-Porras J.R. (1)
(1) Unidad de Trombosis y Hemostasia, (2) Unidad de Biología Molecular y (3) Servicio de Hematología. Hospital Universitario de Salamanca-IBSAL. Salamanca. (4) Hospital Universitario Río Hortega. Valladolid. (5) Hospital General de Segovia. Segovia. (6) Complejo Asistencial de Soria. Soria. (7) Complejo Asistencial de Ávila. Ávila. (8) Hospital Virgen del Puerto. Plasencia. (9) Hospital El Bierzo. Ponferrada, León. (10) Complejo Asistencial de León. León. (11) Hospital de Mérida. Badajoz. (12) Hospital Río Carrión. Palencia
- CO-132** Ecografía: correlación interobservador en la valoración de estructuras anatómicas en rodilla relacionadas con el hemartros en pacientes con hemofilia
Querol Fuentes F. (1), Pérez Alenda S. (2), Jaca Navarro M. (1), Carrasco J.J. (2), Bonanad Boix S. (1)
(1) Hospital La Fe. Valencia. (2) Universidad de Valencia. Valencia
- CO-133** Estenosis aórtica severa y síndrome de von Willebrand adquirido: ¿verdadero o falso?
González Cabeza E., Bosa Ojeda F., Machado Machado P., Vargas Torres M., Yanes Bowden G., Martín Martín A., de Bonis Braun C., Martín Batista S., Sánchez-Grande A., Padilla Pérez M.I., Ferrer Hita J, Soria Santa B.B., Hernández García M.T., Raya Sánchez J.M.
 Hospital Universitario de Canarias. La Laguna, Tenerife

PALACIO DE CONGRESOS. SALA 5

15:30-17:00 h **TERAPIAS TRANSFUSIONALES**
 (CO-047 a CO-056)

Moderadores:

Arturo Pereira Saavedra. Hospital Clínic. Barcelona
Nelly Carpio Martínez. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia



Jueves, 22 de octubre

- CO-047** Valor predictivo del test de linfocitotoxicidad vs. Luminex en el diagnóstico de la refractariedad inmune a la transfusión de plaquetas. Estudio preliminar con análisis de 471 transfusiones
Fornés Torres M.G. (1), Chic Acevedo C. (2), Jiménez Alonso M.A. (1), Llamas Poyato M.J. (2), Molina Alcaide J.E. (3), Ventura García E. (1), Álvarez Rivas M.Á. (2), Gómez Villagrán J.L. (1)
(1) Centro Regional Transfusión Sanguínea. Córdoba. (2) Servicio de Hematología y (3) Servicio de Inmunología. Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba
- CO-048** Daratumumab interfiere en las pruebas pretransfusionales en banco de sangre
Carreño Gómez-Tarragona G., Miras Calvo F., Montejano Ortega L., Cedena Romero M.T., Martínez López J.
Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid
- CO-049** Modulación de subpoblaciones NK por fotoquimioterapia extracorpórea en pacientes con enfermedad injerto contra huésped
Iniesta López-Matencio P. (1), Heras I. (1), de Arriba F. (1), Pérez E. (2), Soler M.H. (3), Jerez A. (1), Vicente V. (1), Lozano M.L. (1)
(1) Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. IMIB. Universidad de Murcia. Murcia. (2) Centro Regional de Hemodonación. IMIB. Universidad de Murcia. Murcia. (3) Centro Regional de Hemodonación. Universidad de Murcia. Murcia
- CO-050** El rendimiento en la movilización de progenitores y el injerto hematopoyético es mejor en pacientes con mieloma múltiple tratados previamente con inhibidores de proteosoma o IMiD'S versus otros tratamientos
Fernández Caballero M., Jerez A., Lozano M., Heras I., Iniesta P., Castilla C., Roldán V., de Arriba F., Vicente V.
Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia
- CO-051** Estudio sobre los mecanismos implicados en la patogenia del síndrome hiperhemolítico
Vagace Valero J.M. (1), Corbacho Hernández A. (2), Vázquez Godoy T. (2), González Fernández F.A. (3), Nieto Campuzano J.B. (4), Urrutia Maldonado E. (5), Periago Peralta A.M. (6), Ramos Fernández de Soria R. (7), Beneitez Pastor D. (8), Groiss Buiza J. (9), Badell Serra I. (10), Scida Lucena C. (11), López-Santamaría Castro C. (2), Pardal de la Mano E. (12), Martín Núñez G. (13), Morado Arias M. (14), de la Maya Retamar M.D. (15), García Domínguez M. (15), Bajo Gómez R. (2), Gervasini Rodríguez G. (16)
(1) Servicio de Hematología. Hospital Materno Infantil de Badajoz. Badajoz. (2) Servicio de Hematología. Hospital Infanta Cristina de Badajoz. Badajoz. (3) Servicio de Hematología. Hospital Clínico San Carlos Madrid. (4) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia. (5) Servicio de Oncohematología Pediátrica. Hospital Universitario Virgen de las Nieves. Granada. (6) Hospital General Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia. (7) Servicio de Hematología. Hospital de Mérida. Badajoz. (8) Servicio de Hematología. Hospital Vall d'Hebrón. Barcelona. (9) Servicio de Hematología. Hospital Infanta Cristina. Badajoz. (10) Servicio de

Jueves, 22 de octubre

Hematología. Hospital San Pablo. Barcelona. (11) Servicio de Hematología. Hospital de Coria Cáceres. Cáceres. (12) Servicio de Hematología. Hospital San Pedro de Alcántara. Cáceres. (13) Servicio de Hematología. Hospital de Plasencia. Cáceres. (14) Servicio de Hematología. Hospital La Paz. Madrid. (15) Servicio de Hematología. Hospital Materno Infantil de Badajoz. Badajoz. (16) Departamento de Farmacología. Universidad de Extremadura. Badajoz

- CO-052** “Do not do” en hemoterapia: revisión crítica de las recomendaciones “chosing wisely” de las sociedades científicas españolas e internacionales
García Erce J.A., Pereira A., del Río J., Romón Í., Bueno J.L., Contreras E., Jiménez T., Salinas R., Viejo A., Muñoz M.
Hospital General San Jorge. Huesca

- CO-053** Propuesta de un algoritmo para valorar la eliminación del test de reserva preoperatorio de sangre en cirugía programada. Validación del modelo en algunas intervenciones
Abad Gosálbez A. (1), Pacios Álvarez A. (1), Ortega Andrés M.C. (1), Sastre Sala B. (1), Serna Gandía M. (1), López Sánchez P. (1), Benlloch Muncharaz M.J. (1), Sancho Moya C. (1), Navarro Juanes A. (1), Navarro Antón J.A. (1), Ortiz de Salazar M.I. (2), Martínez Hernández M.C. (1), Bohigues Escrivá C. (1), Marzal Sorolla P. (1)
(1) Hospital de Denia. Alicante. (2) Centro de Transfusiones de Alicante. Alicante

- CO-054** Anemia preoperatoria y status férrico en pacientes programados para cirugía mayor electiva no cardiaca: resultados del análisis de una cohorte multicéntrica de 2.699 pacientes
Muñoz Gómez M. (1), Gómez Ramírez S. (2), Núñez Matas M.J. (3), Duarte Estrada R. (3), Laso Morales M.J. (4), García Erce J.A. (5)
(1) Medicina Transfusional Perioperatoria. Facultad de Medicina. Málaga. (2) Servicio de Medicina Interna. Hospital Clínico Universitario. Málaga. (3) Servicio de Ginecología y Obstetricia. Hospital Regional Universitario. Málaga. (4) Servicio de Anestesiología. Corporación Sanitaria Parc Taulí. Sabadell, Barcelona. (5) Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital General de San Jorge. Huesca

- CO-055** Eficacia de la fotoaféresis extracorpórea como tratamiento de rescate en la enfermedad de injerto contra huésped aguda y crónica
Cortez Clemente S., Hernández Maraver D., Sastre Urgelles A., Canales Albendea M., Jiménez Yuste V., Viejo Llorente A.
Hospital Universitario La Paz. Madrid

- CO-056** Eventos neurológicos en la infusión de progenitores hematopoyéticos de sangre periférica en trasplante autólogo
López Parra M., López Villar O., Bastida Bermejo J.M., Oreja Martín B., Ramos Sevillano M.I., Pinto J., Nieto M.J., del Cañizo C.
Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca



Jueves, 22 de octubre

PALACIO DE CONGRESOS. SALÓN MULTIUSOS (1.ª PLANTA)

15:30-17:00 h

GAMMAPATÍAS MONOCLONALES I

(CO-057 a CO-066)

Moderadores:

Enrique M. Ocio San Miguel. Hospital Universitario de Salamanca

Ramón García Sanz. Hospital Universitario de Salamanca. IBSAL IBMCC (USAL-CSIC). Salamanca

CO-057 Estudio de anomalías genéticas en mieloma múltiple mediante secuenciación masiva

Jiménez Sánchez C. (1), Jara M. (2), Corchete L.A. (2), Sarasquete M.E. (1), Puig N. (1), Prieto-Conde M.I. (1), García-Álvarez M. (1), Chillón C. (1), Sebastián E. (1), Alcoceba M. (1), Balanzategui A. (1), Corral R. (1), Gutiérrez N.C. (1), Marín L.A. (1), Mateos M.V. (1), San Miguel J.F. (3), Orfao A. (2), González M. (1), García-Sanz R. (1)

(1) Hospital Universitario de Salamanca. Instituto de Investigación Biomédica de Salamanca (IBSAL). Salamanca. (2) Centro de Investigación del Cáncer (IBMCC-USAL/CSIC). Departamento de Medicina. Universidad de Salamanca. Salamanca. (3) Clínica Universidad de Navarra. Centro de Investigación Médica Aplicada (CIMA). Pamplona, Navarra

CO-058 Citometría de flujo de nueva generación para detección de células plasmáticas patológicas circulantes en pacientes con neoplasias de células plasmáticas

Sanoja-Flores L. (1), Paiva B. (2), Flores-Montero J. (1), Puig N. (3), Burgos L. (2), García O. (1), Prosper F. (2), Merino J. (2), Vidriales M.B. (3), Mateos M.V. (3), García Sanz R. (3), Palomera L. (4), Ríos R.I. (5), del Cañizo M.C. (3), Durie B. (6), van Dongen J.M. (7), San Miguel J.F. (2) y Orfao A. (1) en representación del consorcio EuroFlow y de la Fundación Internacional de Mieloma

(1) 1 Instituto de Biología Molecular y Celular del Cáncer. Ciudad. CSIC-USAL. Instituto Biosanitario de Salamanca (IBSAL). Departamento de Medicina y Servicio de Citometría (NUCLEOUS). Universidad de Salamanca. Salamanca, España. (2) Clínica Universitaria de Navarra. Pamplona, España. Centro de Investigaciones Médicas Aplicadas (CIMA). Pamplona, España. (3) Servicio de Hematología. Hospital Universitario de Salamanca. IBSAL. Salamanca, España. CSIC-USAL. Salamanca, España. (4) Hospital Universitario Lozano Blesa. Zaragoza, España. (5) Hospital Virgen de las Nieves. Granada, España. (6) Cedars-Sinai Samuel Oschin Cancer Center. Los Ángeles, California. EE. UU. (7) Department of Immunology. Erasmus MC. University Medical Center Rotterdam. Rotterdam, Países Bajos

CO-059 Carfilzomib y dexametasona (Kd) vs. bortezomib y dexametasona (Vd) en pacientes (Pts) con mieloma múltiple en recaída (MMR): resultados del estudio de fase 3 ENDEAVOR

Oriol A. (1), Rosiñol L. (2), Dimopoulos M.A. (3), Moreau P. (4), Palumbo A. (5), Joshua D. (6), Pour L. (7), Hájek R. (8), Facon T. (9), Ludwig H. (10), Goldschmidt H. (11), Straub J. (12), Suvorov A. (13), Araujo C. (14), Andreeva N. (15), Pika T. (16), Gaidano G. (17), Weisel K. (18), Gillenwater H. (19), Chng W.-J. (20)

(1) Institut Català d'Oncologia. Hospital Germans Trias i Pujol. Barcelona, España. (2) Hospital Clínic. Barcelona, España. (3) School of Medicine. National and Kapodistrian

Jueves, 22 de octubre

University of Athens. Atenas, Grecia. (4) University of Nantes. Nantes, Francia. (5) University of Torino. Torino, Italia. (6) Royal Prince Alfred Hospital. New South Wales, Australia. (7) University Hospital Brno. Brno, República Checa. (8) University Hospital Brno and Faculty of Medicine. University of Ostrava. Ostrava, República Checa. (9) CHRU Lille Hopital Claude Huriez. Lille, Francia. (10) Wilhelminen Cancer Research Institute. Wilhelminenspital, Vienna, Austria. (11) Heidelberg Medical University. Heidelberg, Alemania. (12) Vseobecná fakultní nemocnice v Praze. Prague, República Checa. (13) Hematological Department. First Republican Clinical Hospital of Udmurtia. Izhevsk, Rusia. (14) Centre Hospitalier de la Cote Basque. Bayonne, Francia. (15) Semashko Central Clinical Hospital. Moscú, Rusia. (16) Department of Hematooncology. University Hospital Olomouc. Olomouc, República Checa. (17) Division of Hematology. Department of Translational Medicine. Amedeo Avogadro University of Eastern Piedmont. Novara, Italia. (18) Universitätsklinikum Tübingen. Tübingen, Alemania. (19) Onyx Pharmaceuticals, Inc., an Amgen Subsidiary. South San Francisco, California. EE. UU. (20) National University Cancer Institute. National University Health System. Singapur

- CO-060** El análisis del epigenoma del mieloma múltiple revela una hipermetilación del DNA en regions enhancer específicos de células B
- Agirre X. (1), Castellano G. (2), Pascual M. (1), Heath S. (3), Kulis M. (2), Segura V. (4), Bergmann A. (5), Russiñol N. (2), Queirós A.C. (2), Beekman R. (2), Rodríguez-Madoz J.R. (1), San José-Enériz E. (1), Gutiérrez N.C. (6), García-Verdugo J.M. (7), Schirmer E.C. (8), Gut M. (3), Calasanz M.J. (9), Flicek P. (10), Siebert R. (5), Campo E. (2), San Miguel J.F. (11), Melnick A. (12), Stunnenberg H.G. (13), Gut I.G. (3), Prósper F. (1,11), Martín-Subero J.I. (2)**
- (1) Área de Oncología. Centro de Investigación Médica Aplicada (CIMA). Universidad de Navarra. Pamplona, España. (2) Unidad de Hematopatología, Servicio de Anatomía Patológica. Hospital Clínic. Universitat de Barcelona. Institut d'Investigacions Biomèdiques August Pi i Sunyer (IDIBAPS). Barcelona, España. (3) Centro Nacional de Análisis Genómico. Parc Científic de Barcelona. Barcelona, España. (4) Unidad de Bioinformática. Centro de Investigación Médica Aplicada (CIMA). Universidad de Navarra. Pamplona, España. (5) Institute of Human Genetics. Christian-Albrechts-University. Kiel, Alemania. (6) Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca, España. (7) Department of Cellular Morphology. University of Valencia. Unidad Mixta CIPF-UVEG, CIBERNED. Valencia, España. (8) The Wellcome Trust Centre for Cell Biology. University of Edinburgh. Edinburgh, Reino Unido. (9) Departamento de Genética. Universidad de Navarra. Pamplona, España. (10) European Bioinformatics Institute. European Molecular Biology Laboratory. Cambridge, Reino Unido. (11) Clínica Universidad de Navarra. Universidad de Navarra. Pamplona, España. (12) Division of Hematology/Oncology. Department of Medicine. Weill Cornell Medical College. New York, EE. UU. (13) Department of Molecular Biology. Faculty of Science. Nijmegen Centre for Molecular Life Sciences. Radboud University Nijmegen. Nijmegen, Países Bajos*

- CO-061** Resultados de 66 pacientes con plasmocitomas extramedulares (PE) incluidos en un estudio fase III del grupo PETHEMA/GEM de terapia de inducción previa a trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos en mieloma múltiple
- Jiménez Segura R. (1), Rosiñol L. (1), Teruel A.I. (2), de la Rubia J. (3), Mateos M.V. (4), Hernández M.T. (5), Hernández D. (6), Blanchard M.J. (7),**



Jueves, 22 de octubre

Íñigo B. (8), Palomera L. (9), Krsnik I. (10), Tomás J.F. (11), Gutiérrez N.C. (¿?), San Miguel J. (12), Lahuerta J.J. (13), Bladé J. (14), on behalf of Grupo Español de Mieloma (PETHEMA/GEM) (15)

(1) Hematología. IDIBAPS. Hospital Clínic. Barcelona. (2) Hospital Clínico Universitario de Valencia. Valencia. (3) Hospital Universitario La Fe. Valencia. (4) Hospital Universitario de Salamanca-IBSAL. Salamanca. (5) Servicio de Hematología Clínica. Hospital Universitario de Canarias. Santa Cruz de Tenerife. (6) Hospital Universitario La Paz. Madrid. (7) Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. (8) Hospital Clínico San Carlos. Madrid. (9) Hospital Lozano Blesa. Zaragoza. (10) Hospital Puerta de Hierro Majadahonda. Madrid. (11) MD Anderson Spain. Madrid. (12) Centro de Investigación del Cáncer (CIC, IBMCC USAL-CSIC). Salamanca. (13) Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (14) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (15) Hospital Clínic. Barcelona

CO-062 Evaluación de los mecanismos responsables del sinergismo de la combinación de filanesib con pomalidomida y dexametasona

Hernández García S. (1), San Segundo L. (1), Martín Sánchez M. (1), González Méndez L. (1), Corchete L.A. (1), Paíno T. (1), López Iglesias A.A. (1), Algarín E.M. (1), Garayoa M. (1), Tunquist B.J. (2), San Miguel J.F. (3), Mateos M.V. (1), Ocio E.M. (1)

(1) Hospital Universitario de Salamanca-IBSAL. IBMCC (University of Salamanca-CSIC). University Hospital & Cancer Research Center. Salamanca, Spain. (2) Array BioPharma Inc. Boulder, Colorado. EE. UU. (3) Clínica Universidad de Navarra. Centro de Investigaciones Médicas Aplicadas (CIMA). IDISNA. Pamplona, Spain

CO-063 Actividad antitumoral de la amilorida en el mieloma múltiple mediante la inducción de apoptosis independiente del estado de TP53

Rojas Ricardo E., Misiewicz-Krzeminska I., Hernández García S., Paíno T., Corchete L.A., Isidro I., Mateos M.V., Ocio E., Gutiérrez Gutiérrez N.C.
Servicio de Hematología. Hospital Universitario de Salamanca. IBSAL IBMCC (USAL-CSIC). Salamanca

CO-064 Valor de la ratio de cadenas ligeras libres y potencial utilidad clínica del test de cadenas pesadas/ligeras en el contexto de tres ensayos clínicos (PETHEMA/GEM)

López-Anglada L. (1), Cueto-Felgueroso C. (1), Mateos M. V. (2), Rosiñol L. (3), Oriol A. (4), Teruel A.I. (5), López de la Guía A. (6), Bengoechea E. (7), Palomera L. (8), de Arriba F. (9), Hernández J.M. (10), Granell M. (11), Peñalver F.J. (12), García-Sanz R. (2), Besalduch J. (13), González Y. (14), Martínez R.B. (15), Hernández M.T. (16), Gutiérrez N.C. (17), Puerta P. (1), Blade J. (3), San Miguel J. (18), Lahuerta J.J. (19), Martínez-López J. (1)

(1) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (2) Hospital Clínico Universitario de Salamanca. Salamanca. (3) Hospital Clínic i Provincial. Barcelona. (4) Hospital Universitari Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona. (5) Hospital Clínic. Valencia. (6) Hospital Universitario La Paz. Madrid. (7) Hospital Universitario de Donostia. Guipúzcoa. (8) Hospital Universitario Lozano Blesa. Zaragoza. (9) Hospital General Universitario Morales Meseguer. Murcia. (10) Hospital General de Segovia. Segovia. (11) Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona. (12) Hospital Universitario

Jueves, 22 de octubre

Fundación Alcorcón. Madrid. (13) Hospital Universitari Son Espases. Palma de Mallorca. (14) Hospital Universitari Dr. Josep Trueta. Girona (15) Hospital Clínico San Carlos. Madrid. (16) Hospital Universitario de Canarias. Santa Cruz de Tenerife. (17) Hospital Clínico Universitario de Salamanca. Salamanca. (18) Clínica Universitaria de Navarra. Pamplona. (19) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid

- CO-065** El inhibidor del bromodominio CPI203 potencia la actividad antitumoral de lenalidomida en modelos in vitro e in vivo de mieloma múltiple
Díaz T. (1), Rodríguez V. (2), Lozano E. (1), Valls E. (3), Calderón M. (1), Rosiñol L. (1), Martínez A. (4), Tovar N. (1), Pérez-Galán P. (2), Postigo A. (3), Bladé J. (1), Roue G. (2), Fernández de Larrea C. (1)
(1) Unidad de Amiloidosis y Mieloma. Departamento de Hematología. Institut D'Investigacions Biomèdiques August Pi i Sunyer (IDIBAPS). Hospital Clínic. Barcelona. (2) Departamento de Hemato-Oncología. IDIBAPS. Barcelona. (3) Grupo de Regulación Transcripcional de la Expresión Génica. IDIBAPS. Barcelona. (4) Unidad de Hematopatología. IDIBAPS. Hospital Clínic. Barcelona
- CO-066** Estudio de los mecanismos responsables del efecto antimieloma de EDO-S101 en monoterapia y en combinación con bortezomib y dexametasona
López Iglesias A.A. (1), San-Segundo Payo L. (1), Herrero A.B. (1), Hernández-García S. (1), González L. (1), Paíno T. (1), Martín M. (1), Algarín M. (1), Garayoa M. (1), Mehrling T. (2), San-Miguel J.F. (3), Mateos M.V. (1), Ocio E.M. (1)
(1) Hospital Universitario de Salamanca-IBSAL. IBMCC (USAL-CSIC). Hospital Universitario & Centro de Investigación del Cáncer. Salamanca, España. (2) Mundipharma. Cambridge, Reino Unido. (3) Clínica Universidad de Navarra. Centro de Investigaciones Médicas Aplicadas (CIMA). IDISNA, Pamplona. España

SERCOTEL SOROLLA PALACE. SALA 1 (Las Arenas-Perellonet. Planta 2.ª)

- 15:30-17:00 h **TRASPLANTE DE PROGENITORES
HEMATOPOYÉTICOS-TERAPIA CELULAR II
(CO-083 a CO-091)**

Moderadores:

Idefonso Espigado Tocino. Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla
David Gallardo Giralt. ICO-Hospital Josep Tueta. Girona

- CO-083** Impacto clínico de las infusiones de linfocitos del donante en el trasplante alogénico familiar idéntico en población pediátrica
Herrero Velasco B. (1), González Vicent M. (2), Pérez Martínez A. (3), Ruiz Pato J. (2), Merino Guerrero E. (2), Díaz Pérez M.Á. (2)
(1) Hospital Universitario Madrid Montepríncipe. Madrid. (2) Hospital Infantil Universitario del Niño Jesús. Madrid. (3) Hospital Universitario La Paz. Madrid
- CO-084** Valor pronóstico de la evaluación de la función cardiaca pretrasplante alogénico
Sarmiento M., Parody R., Márquez F., Espigado I., Calderón C., Falantes J., Caballero T., Carmona M., Pérez Simón J.A.
Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla



Jueves, 22 de octubre

- CO-085** Impacto de la disparidad en el antígeno menor de histocompatibilidad UGT2B17 en el trasplante alogénico a partir de donante familiar HLA-idéntico
Santos Carvajal N. (1), Rodríguez-Romanos R. (2), Nieto J. (3), Buño I. (4), Vallejo C. (4), Jiménez-Velasco A. (5), Brunet S. (6), Buces E. (4), López-Jiménez J. (7), González M. (8), Ferrá C. (9), Sampol A. (10), de la Cámara R. (11), Martínez C. (12), Gallardo D. (1)
(1) ICO Girona. Girona. (2) IDIBGI-ICO Girona. Girona. (3) Hospital General Universitario Morales Meseguer. Murcia. (4) Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid. (5) Hospital Universitario Regional de Málaga. Málaga. (6) Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona. (7) Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. (8) Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (9) ICO Badalona. Badalona, Barcelona. (10) Hospital Son Espases. Palma de Mallorca. (11) Hospital Universitario de La Princesa. Madrid. (12) Hospital Clínic. Barcelona
- CO-086** Efecto protector del *Helicobacter pylori* sobre el desarrollo de la enfermedad injerto contra huésped
Velasco Guardado A. (1), Mora Soler A. (1), López Corral L. (2), López Godino O. (2), Vázquez López L. (2), Blanco Muñoz Ó. (3), Pérez López E. (2), Rodríguez Pérez A. (1), Caballero Barrigón D. (2)
(1) Servicio de Aparato Digestivo, (2) Servicio de Hematología y (3) Servicio de Anatomía Patológica. Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca
- CO-087** Eficacia del trasplante alogénico en neoplasias mieloides relacionadas con el tratamiento. Estudio comparativo con un grupo control de LMA de novo: experiencia de un centro
Ferré Bermejo Ó., Alpoim M., Pérez-López E., López-Godino O., García-Martín L., López-Cadenas F., Martín A.A., Díez-Campelo M., Vidriales B., Vázquez L., Caballero M.D.
Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca
- CO-088** Incidencia y características de las infecciones por BGN en pacientes sometidos a TCPH sin profilaxis antibacteriana
Casado Díez A., Yáñez L., Sánchez Escamilla M., Ormazabal I., López Pereira B., García Ávila S., Celis M., Bermúdez A., Richard C., Conde E.
Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander
- CO-089** Comparación de dos dispositivos de aféresis en colecta de precursores hematopoyéticos en sangre periférica movilizada para trasplante hematopoyético
González E., Pascual C., Pérez-Corral A., Bastos-Oreiro M., Serrano D., Gayoso J., Encinas C., Kwon M., Anguita J., Díez-Martín J.L.
Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid
- CO-090** Virus respiratorios en pacientes adultos con enfermedades hematológicas: características clínicas y pronóstico. Impacto del tratamiento antiviral
García-Noblejas A., Lorenzo A., Cardeñoso L., Cannata-Ortiz J., Villanueva M., de la Cámara R.
Hospital Universitario La Princesa. Madrid

Jueves, 22 de octubre

CO-091 Comparación de dos soluciones de lavado para la eliminación del dimetilsulfóxido contenido en los progenitores hematopoyéticos de sangre periférica criopreservados

Cava Almohalla C. (1), Blanquer M. (2), García-Hernández A.M. (2), Majado M.J. (2), Menchón P. (2), Martínez P. (2), Montserrat J. (2), Sánchez-Salinas A. (2), Moraleda J.M. (2)

(1) Hospital Comarcal del Noroeste. Caravaca de la Cruz, Murcia. (2) Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia

SERCOTEL SOROLLA PALACE. SALA 2 (Gran Pinedo. Planta 2.ª)

15:30-17:00 h

TRASPLANTE DE PROGENITORES HEMATOPOYÉTICOS-TERAPIA CELULAR I (CO-073 a CO-082)

Moderadores:

Fernán Sánchez-Guijo Martín. IBSAL-Hospital Universitario de Salamanca
David Valcárcel Ferreiras. Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona

CO-073 El ácido ursodexosicólico disminuye el riesgo de microangiopatía trombótica tras trasplante de progenitores hematopoyéticos

Ruiz Mercado M. (1), López Godino O. (2), Martínez C. (3), Solano C. (4), Parody R. (1), López Corral L. (2), Fernández-Avilés F. (3), Herrera J.C. (4), Márquez-Malaver F.J. (1), Caballero D. (2), Rovira M. (3), Piñana J.L. (4), Pérez-Simón J.A. (1)

(1) UGC Hematología y Hemoterapia. Hospitales Virgen del Rocío-Virgen Macarena/IBIS/CSIC. Sevilla. (2) UGC Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (3) UGC Hematología y Hemoterapia. Hospital Clínic. Barcelona. (4) UGC Hematología y Hemoterapia. Hospital Clínic. Valencia

CO-074 Importancia clínica de la dinámica del quimerismo en pacientes sometidos a trasplante haploidéntico con depleción in vivo de linfocitos T mediante el uso de ciclofosfamida postrasplante

Martínez Laperche C., Martínez Campos M., Bastos M., Champ D., Kwon M., Serrano D., Balsalobre P., Gayoso J., Díez-Martín J.L., Buño I.

Servicio de Hematología. Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Instituto de Investigación Sanitaria Gregorio Marañón. Madrid

CO-075 Infusiones repetidas de células NK autólogas activadas y expandidas en combinación con fármacos antimieloma: una nueva opción terapéutica frente a mieloma múltiple refractario

Leivas A. (1), Pérez-Martínez A. (2), Blanchard M.J. (3), Campana D. (4), Lahuerta J.J. (1), Martínez-López J. (1)

(1) Servicio de Hematología. Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid, España. (2) Servicio de Onco-Hematología Pediátrica. Hospital Universitario La Paz. Madrid, España. (3) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid, España. (4) Servicio de Pediatría. Universidad de Singapur. Singapur



Jueves, 22 de octubre

- CO-076** Influencia del contenido de células CD34+ y CD3+ del inóculo, en la evolución del trasplante haploidéntico sin depleción T de sangre periférica
Bastos Oreiro M., Churruca J., Champ D., Pérez-Corral A., Pascual C., Martínez-Laperche C., Kwon M., Balsalobre P., Muñoz C., Anguita J., Gayoso J., Díez-Martín J.L.
Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid
- CO-077** Trasplante de progenitores hematopoyéticos en linfoma no Hodgkin T
García Torres E., Sánchez García J., Martín Calvo C., Serrano López J., Casaño Sánchez F.J., Tabares Carrasco S., Martínez F., Herrera Arroyo C., Rojas Contreras R.
Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba
- CO-078** Impacto del genotipo KIR en la supervivencia en el trasplante haploidéntico de progenitores hematopoyéticos con ciclofosfamida post-trasplante
Bastos Oreiro M., Anguita J., Champ D., Martínez-Laperche C., Pascual C., Pérez-Corral A., Kwon M., Balsalobre P., Muñoz C., Serrano D., Buño I., Gayoso J., Díez-Martín J.L.
Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid
- CO-079** Inmunoterapia celular contra el linfoma B con agonistas de células NKT y células dendríticas
Escribà García L., Álvarez Fernández C., Sierra J., Briones J.
Servicio de Hematología. Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona
- CO-080** Comparación de regímenes de tratamiento de acondicionamiento de intensidad reducida en trasplante alogénico de progenitores hematopoyéticos para linfoma
Márquez-Malaver F. (1), Kekre N. (2), Parody Porras R. (1), Caballero Barrigón D. (3), Piñana Sánchez J.L. (4), Esquirol Sanfeliu A. (5), López Parra M. (3), Solano Vercet C. (4), Armand P. (2), Pérez Simón J.A. (1)
(1) Hospital Universitario Virgen del Rocío. Instituto de Biomedicina (IbIS). Sevilla, España. (2) Dana Farber Cancer Institute. Boston, Massachusetts. EE.UU. (3) Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (4) Hospital Clínico Universitario. Valencia. (5) Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona
- CO-081** Trasplante alogénico de progenitores hematopoyéticos en pacientes con mieloma múltiple (MM)
García Torres E., Álvarez Rivas M.Á., Rojas Contreras R., Casaño Sánchez F.J., Martínez F., Martín Calvo C.
Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba
- CO-082** Generación de células T de memoria tipo "stem" para inmunoterapia adoptiva con receptores quiméricos antígeno-específicos (CARs)
Álvarez Fernández C., Escribà García L., Sierra J., Briones J
Servicio de Hematología. Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona

Jueves, 22 de octubre

SERCOTEL SOROLLA PALACE. SALA 3 (La Goleta. Planta 14)

15:30-17:00 h

**BIOLOGÍA HEMATOLÓGICA: CULTIVOS, CITOMETRÍA,
CITOGENÉTICA, BIOLOGÍA MOLECULAR**
(CO-092 a CO-101)

Moderadores:

José Vicente Cervera Zamora. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia
Lourdes Zamora Plana. ICO Badalona-Hospital Germans Trias i Pujol-Instituto de investigación contra la leucemia Josep Carreras. Badalona (Barcelona)

- CO-092** Aplicación de un panel personalizado de 77 genes en mieloma múltiple
Ruiz Heredia Y. (1), Sánchez-Vega B. (1), Rapado I. (1), Ayala R. (1), García-Sanz R. (2), Jiménez C. (2), Sánchez Guijarro M.L. (1), Mateos M. (1), Bladé J. (3), San Miguel J. (4), Lahuerta J.J. (1), Martínez-López J. (1)

(1) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (2) Hospital Universitario de Salamanca-IBSAL. IBMCC-CSIC. Salamanca. (3) Hospital Clínic i Provincial. Institut d'Investigacions Biomèdiques August Pi i Sunyer (IDIBAPS). Barcelona. (4) Clínica Universidad de Navarra. Centro de Investigación Médica Aplicada (CIMA). Pamplona

- CO-093** Valor pronóstico de la detección de enfermedad mínima residual en pacientes con mieloma múltiple mediante secuenciación masiva profunda
Sánchez-Vega Carrión B. (1), Ruiz Y. (1), Barrios S. (1), Maldonado R. (1), Marín C. (1), Rapado I. (1), Ayala R. (1), Cedeña T. (1), Paiva B. (2), García-Sanz R. (3), Jiménez C. (3), Mateos M.V. (3), Rosiñol L. (4), Bladé J. (4), San Miguel J. (2), Lahuerta J.J. (1), Martínez López J. (1)

(1) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (2) Centro de Investigación Médica Aplicada (CIMA). Universidad de Navarra. Pamplona. (3) Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (4) Hospital Clínic. Barcelona

- CO-094** Descubrimiento de pequeñas moléculas con actividad dual frente a G9a y DNMT1: una nueva estrategia para el tratamiento de neoplasias hematológicas
San José Eneriz E. (1), Aguirre X. (1), Rabal O. (2), Vilas-Zornoza A. (3), Sánchez-Arias J.A. (1), Miranda E. (3), Ugarte A. (1), Roa S. (3), Paiva B. (1), Álvarez R.M. (1), Casares N. (3), Segura V. (4), Martín-Subero I. (5), Castellano G. (6), García Fernández de Barren M. (6), Rodríguez-Madoz J.R. (4), García-Barchino M.J. (1), Lasarte J.J. (1), Ávila Matías A. (4), San Miguel J.F. (4), Martínez-Climent J.Á. (7), Oyarzabal J. (1), Prosper F. (3)

(1) Área de Hemato-Oncología. Centro de Investigación Médica Aplicada (CIMA). Universidad de Navarra. Pamplona, España. (2) Division of Hematology/Oncology. Department of Medicine. Weill Cornell Medical College. New York, USA. (3) Plataforma de Descubrimiento de Moléculas Pequeñas. Programa de Terapias Moleculares, (4) Área de Terapia Génica y Hepatología, y (5) Unidad de Bioinformática. Centro de Investigación Médica Aplicada (CIMA). Universidad de Navarra. Pamplona, España. (6) Unidad de Hematopatología. Servicio de Anatomía Patológica. Hospital Clínic. Universitat de Barcelona. Institut d'Investigacions Biomèdiques August Pi i Sunyer (IDIBAPS). Barcelona, España. (7) Departamento de Hematología. Clínica Universidad de Navarra. Universidad de Navarra. Pamplona, España



Jueves, 22 de octubre

- CO-095** La inhibición farmacológica de MET destruye la célula tumoral clonogénica en el mieloma múltiple
Canal López A. (1), Rueda D. (1), AtanasioPandiella A. (2), Díaz-Rodríguez E. (2), Martínez J. (1)
(1) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (2) Centro Investigación del Cáncer. Salamanca
- CO-096** Validación de una nueva técnica de secuenciación masiva para el diagnóstico molecular de la leucemia mieloblástica aguda
Llop García M. (1,4), Alonso Prieto C. (2), Ibáñez Company M. (3,4), Cervera Zamora J. (3), Such Taboada E. (3), Villamón Ribate E. (3), Palanca Suela S. (1), de Juan Jiménez I. (1), Murria Estal R. (1,4), de Unamuno Bustos B. (1,4), Pedrola Vidal L. (4), Martín Marín I. (4), Montesinos Fernández P. (3), Bolufer Gilabert P. (1), Sanz Alonso M.Á. (3), Barragán González E. (1)
(1) Laboratorio de Biología Molecular. Servicio de Análisis Clínicos. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia. (2) Servicio de Hematología. Hospital Arnau de Vilanova. Valencia. (3) Servicio de Hematología. Hospital Arnau de Vilanova. Valencia. (3) Servicio de Hematología. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia. (4) Instituto de Investigación Sanitaria La Fe. Valencia
- CO-097** Secuenciación masiva dirigida de regiones “hot-spot” en el diagnóstico de la leucemia mieloide aguda
Alonso Prieto C.M. (1), Llop García M. (2), Ibáñez Company M. (3), Cervera Zamora J. (3), Such Taboada E. (3), Villamón Ribate E. (3), Pedrola Vidal L. (4), Martín Marín I. (4), Montesinos Fernández P. (3), Sanz Alonso M.Á. (3), Barragán González E. (2)
(1) Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Arnau de Vilanova. Valencia. (2) Laboratorio de Biología Molecular. Servicio de Análisis Clínicos. Hospital Universitari i Politècnic La Fe. Valencia. (3) Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitari i Politècnic La Fe. Valencia. (4) Unidad de Genómica. IIS-La Fe. Valencia
- CO-098** La presencia de la mutación D816V de KIT en las células stem mesenquimales de médula ósea en pacientes con mastocitosis sistémica indolente se asocia a la progresión de la enfermedad a formas agresivas
García Montero Andrés C. (1), Jara Acevedo M. (1), Álvarez-Twose I. (2), Teodosio C. (1), Sánchez-Muñoz L. (2), Muñoz-González J.I. (1), Mayado A. (1), Matito A. (2), Caldas C. (1), Morgado J.M. (2), Escribano L. (1), Orfao A. (1)
(1) Instituto de Biología Molecular y Celular del Cáncer. Universidad de Salamanca. IBSAL. Salamanca. (2) Instituto de Estudios de Mastocitosis de Castilla La Mancha. Hospital Virgen del Valle. Toledo
- CO-099** Células estromales sanas de médula ósea inducen apoptosis de células de mieloma cooperando con fármacos antimieloma
Canal López A., Rueda D., Martínez López J.
Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid

Jueves, 22 de octubre

- CO-100** Implicaciones diagnósticas de la detección de la mutación de KIT D816V en sangre periférica de pacientes con mastocitosis sistémica
Jara Acevedo M. (1), Teodosio C. (2), Sánchez Muñoz L. (3), Álvarez Twose I. (3), Mayado A. (4), Caldas C. (4), Matito A. (3), Morgado J.M. (3), Muñoz González J.I. (4), Escribano L. (4), García Montero A.C. (5), Orfao A. (4)
(1) Servicio General de Citometría (NUCLEUS). Centro de Investigación del Cáncer (IBMCC-CSIC/USAL and IBSAL) y Departamento de Medicina. Universidad de Salamanca. Salamanca, España. (2) Department of Immunology. Erasmus MC. University Medical Center Rotterdam. Rotterdam, Países Bajos. (3) Centro de Estudios de Mastocitosis de Castilla La Mancha (CLMast). Hospital Virgen del Valle. Toledo, España. (4) Servicio General de Citometría (NUCLEUS). Centro de Investigación del Cáncer (IBMCC-CSIC/USAL e IBSAL) y Departamento de Medicina. Universidad de Salamanca. Salamanca. (5) Centro de Investigación del Cáncer (IBMCC-CSIC/USAL e IBSAL). Universidad de Salamanca. Salamanca
- CO-101** Un nuevo método para cuantificación de quimerismo postrasplante de progenitores hematopoyéticos mediante PCR cuantitativa basada en polimorfismos de inserción/delección (PCR-indel): finalmente alta sensibilidad y capacidad de cuantificación
Navarro-Bailon A., Martínez-Laperche C., Carbonell D., Bucos E., González-Rivera M., Bastos M., Balsalobre P., Kwon M., Serrano D., Anguita J., Gayoso J., Díez-Martín J.L., Buño I.
Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid

SERCOTEL SOROLLA PALACE. SALA 4 (Les Palmeretes-El Brosquil. Planta 2.ª)

15:30-17:00 h **CONCEPTOS BÁSICOS EN HEMOSTASIA Y MÉTODOS DE DIAGNÓSTICO Y MARCADORES**
(CO-134 a CO-143)

Moderadores:

M.ª Luisa Lozano Almela. Hospital General Universitario Morales Meseguer. Murcia
Antonio Moscardó Martínez. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia

- CO-134** Next Generation Sequencing para el diagnóstico genético en deficiencia de plasminógeno
Martín Fernández L. (1), Pérez R. (1), Corrales I. (2), Ramírez L. (2), Vidal F. (2), Marco P. (3), Soria J.M. (1)
(1) Unitat de Genòmica de Malalties Complexes. Institut d'Investigació Biomèdica Sant Pau (IB-Sant Pau). Barcelona. (2) Unitat de Diagnòstic i Teràpia Molecular. Banc de Sang i Teixits. Barcelona. (3) Departamento de Hematología. Hospital General. Alicante
- CO-135** Los niveles de ADN plasmático se asocian al riesgo de ictus en pacientes anticoagulados por fibrilación auricular
Arroyo Rodríguez A.B. (1), Roldán V. (1), Lendines A. (1), Salloum Asfar S. (1), Teruel Montoya R. (1), Marín F. (2), García-Barberá N. (1), Vicente V. (1), González-Conejero R. (1), Martínez C. (1)
(1) Servicio de Hematología y Oncología Médica. Centro Regional de Hemodonación. Hospital Universitario Morales Meseguer. Universidad de Murcia. IMIB Arrixaca.



Jueves, 22 de octubre

Murcia. (2) Servicio de Cardiología. Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca. Universidad de Murcia. IMIB Arrixaca. Murcia

- CO-136** Cuantificación de complejos circulantes de proteína C activada con alfa2-macroglobulina
Martos Marín L., Navarro Rosales S., Ramón Núñez L.A., Bonet Estruch E., Bonanad Boix S., España Furió F., Medina Badenes P.
Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia
- CO-137** Efecto de la vitamina d sobre la actividad plasmática del factor VIII y la expresión de factor tisular en monocitos
Teruel Montoya R. (1), Salloum Asfar S. (1), Pagan J. (2), Lozano J. (2), García Barberá N. (1), Miñano A. (2), Arroyo A.B. (1), Hernández M.J. (2), Gómez V. (2), Roldán V. (1), Muiña B. (3), Corral J. (1), Herranz M.T. (2), Vicente V. (1), González Conejero R. (1), Martínez C. (1)
(1) Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. Universidad de Murcia. IMIB-Arrixaca. Murcia. (2) Servicio de Medicina Interna. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia. (3) Servicio de Hematología. Hospital Rafael Méndez. Lorca, Murcia
- CO-138** Deficiencia de antitrombina causada por mutaciones que alteran el procesamiento de intrones. Relevancia diagnóstica y consecuencias inesperadas
De la Morena-Barrio M.E. (1), Martínez-Martínez I. (1), Sevivas T. (2), Padilla J. (1), Miñano A. (1), Toderici M. (1), López-Gálvez R. (1), Vicente V. (1), Corral J. (1)
(1) Centro Regional de Hemodonación. Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. IMIB. Murcia. España. (2) Serviço de Hematologia. Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra. Coimbra. Portugal
- CO-139** Caracterización del sistema hemostático en trastornos congénitos de N-glicosilación: la severa deficiencia anticoagulante se ve compensada por la deficiencia de factor XI
De la Morena-Barrio M.E. (1), Arroyo A.B. (1), de Diego V. (2), Pérez-Dueñas B. (2), Montero R. (2), Sevivas T. (3), Kristensen S. (4), Undas A. (5), Miñano A. (6), Martínez-Martínez I. (7), Martínez C. (7), Vicente V. (7), Artuch R. (7), Jaeken J. (2), Corral J. (8)
(1) Centro Regional de Hemodonación. Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. IMIB. Murcia, España. (2) Departamento de Neurología Infantil. Hospital Sant Joan de Déu. Barcelona, España. (3) Serviço de Hematologia. Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra. Coimbra, Portugal. (4) Hematology Department. Aalborg Hospital. Dinamarca. (5) The John Paul II Hospital. Kraków, Polonia. (6) Institute of Cardiology. Jagiellonian University Medical College. Kraków, Polonia. (7) Centro Regional de Hemodonación. Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. IMIB. Murcia. (8) Center for Metabolic Diseases. Universitair Ziekenhuis Gasthuisberg. Leuven, Bélgica
- CO-140** El número de N-glicanos, pero no su posición, afecta la secreción de la antitrombina. Relevancia en trastornos de glicosilación congénita
De la Morena-Barrio M.E. (1), Arroyo A.B. (1), Toderici M. (1), Miñano A. (1), Águila S. (1), López-Gálvez R. (1), Vicente V. (1), Martínez C. (1), Corral J. (1)
(1) Centro Regional de Hemodonación. Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. IMIB. Murcia

Jueves, 22 de octubre

- CO-141** Efecto de la lisis tumoral sobre el sistema hemostático: incremento extraordinario y paralelo del ADN circulante y dímero D. Relación con el riesgo trombótico
López Gálvez R., Amigo M.L., Roldán V., Miñano A., Toderici M., Vicente V., Corral J., de la Morena Barrio M.E.
Centro Regional de Hemodonación. Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. IMIB. Universidad de Murcia. Murcia
- CO-142** La presencia de angioedema en pacientes con urticaria se asocia con un aumento en el pico de generación de trombina
Martos Marín L. (1), Pérez Gómez M.A. (2), Bonet Estruch E. (3), Ramón Núñez L.A. (1), Díaz Palacios M. (2), Medina Badenes P. (1), España Furió F. (1), Hernández Fernández M.D. (2), Navarro Rosales S. (1)
(1) IIS La Fe, (2) Servicio de Alergia y (3) Servicio de Análisis Clínicos. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia
- CO-143** Predicción de la actividad de ADAMTS13 en pacientes con microangiopatías trombóticas (MATs)
Hospital Clínico San Carlos. Madrid

- 17:15-18:30 h **SESIÓN COMENTADA DE PÓSTERES I. Salón Multiusos
(2.ª planta)**
- 18:30-20:30 h **REUNIÓN DE LOS GRUPOS DE TRABAJO**
- 20:30-21:30 h **AUDITORIO 2
ACTO INAGURAL**



Jueves, 22 de octubre

18:30-20:30 h **REUNIÓN DE LOS GRUPOS DE TRABAJO**

18:30-20:30 h **Auditorio 1**

PETHEMA: Programa Español de Tratamientos en Hematología

18:30-20:30 h **Auditorio 2**

Grupos SETH: Grupo de Trabajo de Enfermedades Hemorrágicas y Grupo de Trabajo de Enfermedades Trombóticas de la Sociedad Española de Trombosis y Hemostasia

18:30-20:30 h **Auditorio 3**

GETH: Grupo Español de Trasplante Hematopoyético

18:30-20:30 h **Sala 1+2**

GEMFIN: Grupo Español de Enfermedades Mieloproliferativas Filadelfia Negativas

18:30-20:30 h **Sala 3+4**

GECH: Grupo Español de Citología Hematológica

18:30-20:30 h **Sala 6+7**

CGEGGH: Grupo Cooperativo Español de Citogenética Hematológica

18:30-20:30 h **Sala 8+9**

GGEHBTA: Grupo de Eritropatología

17:30-18:30 h **Sala 5**

GEA: Grupo Español de Aféresis

19:30-20:30 h **Sala 5**

GCBTC: Grupo de Criobiología y Terapia Celular

18:30-20:30 h **Salón Multiusos. 1.^a planta**

Grupo Hematogeriatría





Viernes, 23 de octubre

2015 
Valencia
LVII Congreso Nacional de la SEHH
XXXI Congreso Nacional de la SETH





Viernes, 23 de octubre

08:00-10:30 h

AUDITORIO 1

Programa educacional

Diagnóstico y monitorización del MM en el año 2015

María Victoria Mateos Manteca

Tratamiento del linfoma de células del manto

Miguel Ángel Canales Albendea

Profilaxis y tratamiento de la enfermedad tromboembólica venosa en pacientes con cáncer

Ramón Lecumberri Villamediana

Presente y futuro del tratamiento profiláctico en hemofilia

María Teresa Álvarez Román

Retos actuales de diagnóstico de la enfermedad de von Willebrand

Francisco Javier Batlle Fonrodona

Con la colaboración de CSL Behring



10:30-11:00 h **Pausa-café** (zona de exposición comercial)

11:00-13:00 h

AUDITORIO 1

Simposio

GAMMAPATÍAS MONOCLONALES

11:00-13:00 h

AUDITORIO 2

Simposio

LEUCEMIA MIELOIDE CRÓNICA

11:00-13:00 h

AUDITORIO 3

Simposio

ENFERMEDAD TROMBOEMBÓLICA ARTERIAL Y VENOSA

Con la colaboración de Ferrer in code  ferrer inCode

11:00-13:00 h

SALA COMISIONES 3 + 4

Simposio

HEMOTERAPIA E INMUNOHEMATOLOGÍA. SIMPOSIO MEDICINA TRANSFUSIONAL

11:00-13:00 h

SALA COMISIONES 6 + 7

Simposio

LABORATORIO DE DIAGNÓSTICO HEMATOLÓGICO BÁSICO. ACTUALIZACIÓN EN EL LABORATORIO GENERAL DE HEMATOLOGÍA

Viernes, 23 de octubre

11:00-13:00 h	SALA COMISIONES 8 + 9
Simposio CITOLOGÍA. EL LINFOCITO T CLONAL MADURO	
11:00-13:00 h	SALÓN MULTIUSOS (1.ª PLANTA)
Simposio LINFOMAS. SÍNDROMES LINFOPROLIFERATIVOS CRÓNICOS (LINFOMA DIFUSO DE CÉLULAS B GRANDES)	
13:00-14:00 h	AUDITORIO 1
XXVIII LECCIÓN CONMEMORATIVA ANTONIO RAICHS Guillermo Sanz Santillana	
14:00-15:30 h	Almuerzo de trabajo. Sercotel Sorolla Palace
14:00-15:30 h	SIMPOSIOS SATÉLITES Más información a partir de la pág. 199
15:45-17:45 h	AUDITORIO 1
Simposio LEUCEMIAS AGUDAS. PROGRESOS EN EL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE LA LEUCEMIA MIELOBLÁSTICA AGUDA	
15:45-17:45 h	AUDITORIO 2
Simposio HEMATOGERIATRÍA	
15:45-17:45 h	AUDITORIO 3
Simposio PODEMOS MEJORAR LA PREDICCIÓN DEL RIESGO TROMBÓTICO	
15:45-17:45 h	SALA COMISIONES 3 + 4
Simposio CASOS CLÍNICOS-CITOLÓGICOS. GRUPO ESPAÑOL DE CITOLOGÍA HEMATOLÓGICA (GECH)	
15:45-17:45 h	SALÓN MULTIUSOS (1.ª PLANTA)
Simposio SÍNDROMES MIELOPROLIFERATIVOS PH NEGATIVOS. SÍNDROMES MIELOPROLIFERATIVOS CRÓNICOS FILADELFIA NEGATIVOS. MANEJO INTEGRAL DEL PACIENTE Y ESTRATEGIAS DE FUTURO EN SMPH	
17:45-19:15 h	REUNIÓN DE LOS GRUPOS DE TRABAJO Más información a partir de la pág. 94
19:15-20:45 h	SIMPOSIOS SATÉLITES Más información a partir de la pág. 95



Viernes, 23 de octubre

08:00-10:30 h

AUDITORIO 1 **PROGRAMA EDUCACIONAL**

Coordinadores:

José Antonio Pérez-Simón

UGC Hematología y Hemoterapia

Hospital Universitario Virgen del Rocío-Virgen Macarena.

Instituto de Biomedicina (Ibis)/Universidad de Sevilla. Sevilla

Víctor Jiménez Yuste

Servicio de Hematología

Hospital Universitario La Paz. Madrid

Diagnóstico y monitorización del MM en el año 2015

María Victoria Mateos Manteca

Servicio de Hematología

Hospital Universitario de Salamanca. IBSAL IBMCC (USAL-CSIC).

Salamanca

Tratamiento del linfoma de células del manto

Miguel Ángel Canales Albendea

Servicio de Hematología

Hospital Universitario La Paz. Madrid

Profilaxis y tratamiento de la enfermedad tromboembólica venosa en pacientes con cáncer

Ramón Lecumberri Villamediana

Servicio de Hematología y Hemoterapia

Clínica Universidad de Navarra. Pamplona (Navarra)

Presente y futuro del tratamiento profiláctico en hemofilia

María Teresa Álvarez Román

Sección de Trombosis y Hemostasia

Hospital Universitario La Paz. Madrid

Retos actuales de diagnóstico de la enfermedad de von Willebrand

Francisco Javier Batlle Fonrodona

Servicio de Hematología y Hemoterapia

Complejo Hospitalario Universitario A Coruña. INIBIC. A Coruña

10:30-11:00 h

Pausa-café (zona de exposición comercial)

Con la colaboración de CSL Behring



Viernes, 23 de octubre

11:00-13:00 h

AUDITORIO 1
GAMMAPATÍAS MONOCLONALES

Coordinadores:

Albert Oriol Rocafiguera

*Servicio de Hematología Clínica. Unidad de Ensayos Clínicos
ICO-Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona)*

María Victoria Mateos Manteca

*Servicio de Hematología
Hospital Universitario de Salamanca. IBSAL IBMCC (USAL-CSIC).
Salamanca*

Complejidad genómica en el mieloma múltiple

Norma Carmen Gutiérrez Gutiérrez

*Servicio de Hematología
Hospital Universitario de Salamanca. IBSAL IBMCC (USAL-CSIC).
Salamanca*

Controversias en el tratamiento de primera línea de pacientes
con mieloma múltiple candidatos a trasplante autólogo de células
madre

Javier de la Rubia Comos

*Servicio de Hematología
Hospital Universitario Doctor Peset. Valencia*

Nuevos fármacos y combinaciones para el tratamiento del MM
refractario

Enrique M. Ocio San Miguel

*Servicio de Hematología
Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca*

Controversia en el diagnóstico y en el tratamiento
de la amiloidosis de cadenas ligeras (AL)

María Teresa Cibeira López

*Unidad de Amiloidosis y Mieloma. Servicio de Hematología. ICMHO
IDIBAPS, Hospital Clínic i Provincial. Barcelona*



Viernes, 23 de octubre

11:00-13:00 h

AUDITORIO 2 **LEUCEMIA MIELOIDE CRÓNICA**

Coordinadores:

Francisco Cervantes Requena

Servicio de Hematología

IDIBAPS, Hospital Clínic i Provincial. Barcelona

Fermín Sánchez-Guijo Martín

Servicio de Hematología

IBSAL-Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca

Papel de la inmunoterapia en la LMC: del interferón a las nuevas moléculas

J. Valentín García Gutiérrez

Servicio de Hematología

Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid

Discontinuation of tyrosine kinase inhibitors: current situation

François-Xavier Mahon

Universidad de Burdeos. Burdeos (France)

Efectos a largo plazo de los inhibidores de tirosinacinas:
¿qué sabemos?

Juan Carlos Hernández Boluda

Servicio de Hematología y Oncología Médica

Hospital Clínico Universitario. Valencia

Viernes, 23 de octubre

11:00-13:00 h

AUDITORIO 3

ENFERMEDAD TROMBOEMBÓLICA ARTERIAL Y VENOSA

Coordinadores:

Juan Carlos Souto Andrés

*Unidad de Hemostasia y Trombosis. Servicio de Hematología
Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona*

Santiago Bonanad Boix

*Servicio de Hematología y Hemoterapia
Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia*

Enfermedad tromboembólica arterial paraneoplásica

Andrés J. Muñoz Martín

*Unidad de Tumores Digestivos
Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid*

Modelización del riesgo de ETEV. Efecto de factores adquiridos sobre la base genética individual

José Manuel Soria Fernández

*Unidad de Genómica de Enfermedades Complejas
Instituto de Investigaciones Biomédicas-Sant Pau (IIB-Sant Pau).
Barcelona*

Enfermedad autoinmune y complicaciones tromboembólicas.
Mecanismos y epidemiología

Isabel Socorro Caparrós Miranda

*UGCI de Hematología y Hemoterapia
Hospital Universitario Virgen de la Victoria. Málaga*



Viernes, 23 de octubre

11:00-13:00 h

SALA COMISIONES 3 + 4

HEMOTERAPIA E INMUNOHEMATOLOGÍA. SIMPOSIO MEDICINA TRANSFUSIONAL

Coordinadores:

Carmen Fernández Álvarez

*Servicio de Hematología y Hemoterapia
Hospital de Cabueñes. Gijón (Asturias)*

Joan Ramón Grifols Ronda

*Banc de Sang i Teixits
Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona)*

La transfusión de componentes sanguíneos. ¿Conocemos el perfil de nuestros pacientes?

Joan Ramón Grifols Ronda

*Banc de Sang i Teixits
Hospital Germans Trias y Pujol. Badalona (Barcelona)*

Medicina transfusional y Hematología clínica. Una visión centrada en el paciente

Carmen Fernández Álvarez

*Servicio de Hematología y Hemoterapia
Hospital de Cabueñes. Gijón (Asturias)*

La transfusión de plaquetas en situaciones especiales: el paciente antiagregado, la cirugía sobre órganos críticos y la microangiopatía trombótica

Arturo Pereira Saavedra

*Servicio de Hemoterapia y Hemostasia
IDIBAPS, Hospital Clínic i Provincial. Barcelona*

Viernes, 23 de octubre

11:00-13:00 h

SALA COMISIONES 6 + 7

**LABORATORIO DE DIAGNÓSTICO HEMATOLÓGICO BÁSICO.
ACTUALIZACIÓN EN EL LABORATORIO GENERAL DE
HEMATOLOGÍA**

Coordinadores:

Jesús Villarrubia Espinosa

*Servicio de Hematología y Hemoterapia
Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid*

Teresa Molero Labarta

*Servicio de Hematología
Hospital Universitario de Gran Canaria Doctor Negrín.
Las Palmas de Gran Canaria*

Aportación de la hematimetría al estudio de talasemias y
hemoglobinopatías estructurales

Diego Velasco Rodríguez

*Servicio de Hematología y Hemoterapia
Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid*

Estudio de hipercoagulabilidad en el Laboratorio General de
Hematología

Francisco Javier Rodríguez Martorell

*UGC Intercentros de Hematología y Hemoterapia. Sección de
Hemostasia y Trombosis
Hospital Universitario Virgen del Rocío-Virgen Macarena. Sevilla*

Rastreo diagnóstico de poblaciones clonales por citometría de flujo:
distinción entre clonalidad y malignidad

Alberto Orfao de Mateos

*Servicio de Citometría
Universidad de Salamanca. Salamanca*

10 años de acreditación de laboratorios con la norma ISO 15189

Isabel de la Villa Porras

*Departamento de Sanidad
Entidad Nacional de Acreditación. Madrid*



Viernes, 23 de octubre

11:00-13:00 h

SALA COMISIONES 8 + 9 **CITOLOGÍA. EL LINFOCITO T CLONAL MADURO**

Coordinadores:

Elisa Luño Fernández

Servicio de Hematología.

Hospital Universitario Central de Asturias. Universidad de Oviedo.

Oviedo (Asturias)

Blanca Navarro Cubells

Servicio de Hematología y Oncología Médica

Hospital Clínico Universitario. Valencia

Leukaemic mature T-cell lymphoproliferative disorders.

Cytology, molecular features and management

Estela Matutes Juan

Unidad de Hematopatología

IDIBAPS, Hospital Clínic i Provincial. Barcelona

Inmunofenotipo del linfocito T clonal y de su contrapartida normal

Julia Almeida Parra

CIC y Departamento de Medicina, Universidad de Salamanca. IBSAL

Centro de Investigación del Cáncer (CIC), IBMCC (USAL-CSIC).

Salamanca

Detección de clonalidad T como ayuda en el diagnóstico de las

neoplasias linfoproliferativas de estirpe T

Miguel Alcoceba Sánchez

Unidad de Biología Molecular. Servicio de Hematología y Hemoterapia

Hospital Universitario de Salamanca. IBSAL IBMCC (USAL-CSIC).

Salamanca

Viernes, 23 de octubre

11:00-13:00 h

SALÓN MULTIUSOS (1.ª PLANTA)
LINFOMAS. SÍNDROMES LINFOPROLIFERATIVOS CRÓNICOS
(LINFOMA DIFUSO DE CÉLULAS B GRANDES)

Coordinadores:

Carlos Manuel Panizo Santos

*Servicio de Hematología y Hemoterapia
 Clínica Universidad Navarra. Pamplona (Navarra)*

Carlos Grande García

*Servicio de Hematología
 Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid*

Cross Talk between Hedgehog and NF- κ B Pathways: A Novel Finding in the Pathobiology of Diffuse Large B Cell Lymphoma with Potential Therapeutic Implications

Francisco Vega

*Department of Pathology and Laboratory Medicine
 University of Miami. Sylvester Comprehensive Cancer Center.
 Miami (EE.UU.)*

Nuevas aproximaciones inmunoterapéuticas en el LDCBG: anticuerpos bioespecíficos, terapia celular mediada por linfocitos T con CAR

Susana Inogés Sancho

*Área de Terapia Celular
 Clínica Universidad Navarra. Pamplona (Navarra)*

Profilaxis del sistema nervioso central en el LDCBG: a qué pacientes, cuándo y cómo

Juan Manuel Sancho Cía

*Servicio de Hematología Clínica
 Hospital Germans Trias i Pujol. Institut Català d'Oncologia.
 Badalona (Barcelona)*



Viernes, 23 de octubre

13:00-14:00 h

AUDITORIO 1

XXVIII LECCIÓN CONMEMORATIVA ANTONIO RAICHS

Coordinadores:

José M.^a Moraleda Jiménez

Servicio de Hematología y Hemoterapia

Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia

Josep María Ribera Santasusana

Servicio de Hematología

ICO. Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona)

De ancianos y recién nacidos: de los síndromes mielodisplásicos al trasplante de sangre de cordón umbilical

Guillermo Sanz Santillana

Servicio de Hematología y Hemoterapia

Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia

14:00-15:30 h

Almuerzo de trabajo. Sercotel Sorolla Palace

14:00-15:30 h

SIMPOSIOS SATÉLITES

AUDITORIO 2

INNOVACIÓN EN LOS ANTICD20: MEJORA CONTINUA Y EVOLUCIÓN DIRIGIDA

Con la colaboración de Roche



AUDITORIO 3

NOVEDADES EN EL TRATAMIENTO DEL LINFOMA FOLICULAR REFRACTARIO

Con la colaboración de Gilead



SALA 1+2

REDIRIGIENDO EL SISTEMA INMUNE EN LAS HEMOPATÍAS MALIGNAS

Con la colaboración de Bristol



SALA 3+4

ACODS Y LA RELEVANCIA DE LA ADHERENCIA PARA EL CONTROL DE LA ANTICOAGULACIÓN

Con la colaboración de Bristol-Pfizer



Viernes, 23 de octubre

SALA 6+7

HACIA UN CAMBIO DE PARADIGMA EN EL TRATAMIENTO DE LA HEMOFILIA

Con la colaboración de Bayer



SALA 5

ENCUENTROS CON EL EXPERTO EN LMA

Con la colaboración de Janssen



SALA 8

ENCUENTROS CON EL EXPERTO EN LCM

Con la colaboración de Janssen



SALA 9

ENCUENTROS CON EL EXPERTO EN MACROGLOBULINEMIA DE WALDESTROM

Con la colaboración de Janssen



SALA VIP

ENCUENTROS CON EL EXPERTO EN LLC

Con la colaboración de Janssen



SALA PRENSA

ENCUENTROS CON EL EXPERTO EN MIELOMA MÚLTIPLE

Con la colaboración de Janssen



SALÓN MULTIUSOS. 1.ª PLANTA

SIMPOSIO MULTIDISCIPLINAR AMGEN

Con la colaboración de Amgen





Viernes, 23 de octubre

15:45-17:45 h

AUDITORIO 1

LEUCEMIAS AGUDAS. PROGRESOS EN EL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE LA LEUCEMIA MIELOBLÁSTICA AGUDA

Coordinadores:

Pau Montesinos Fernández

Servicio de Hematología

Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia

Josefina Serrano López

Servicio de Hematología

Hospital Universitario Reina Sofía. IMBIC (Instituto Maimónides de Investigación Biomédica de Córdoba). Universidad de Córdoba

Impacto de la caracterización biológica en la estratificación pronóstica y tratamiento de la leucemia mieloide aguda: tratamiento adaptado al riesgo

Jordi Esteve Reyner

Servicio de Hematología

IDIBAPS, Hospital Clínic i Provincial. Barcelona

Nuevos agentes terapéuticos en la leucemia mieloide aguda

Miguel Ángel Sanz Alonso

Servicio de Hematología

Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia

Advances in treatment of acute promyelocytic leukemia

Francesco Lo Coco

Biomedicine and Prevention

University Tor Vergata. Roma (Italy)

Viernes, 23 de octubre

15:45-17:45 h

AUDITORIO 2
HEMATOGERIATRÍA

Coordinadores:

Concepción Boqué Genovart

Servicio de Hematología Clínica

Institut Català D'Oncologia-ICO de Hospitalet-Hospital

Duran i Reynals. L'Hospitalet de Llobregat (Barcelona)

Vicente Vicente García

Servicio de Hematología

Centro Regional de Hemodonación. Murcia

La leucemia mieloblástica en el paciente anciano

Fernando Ramos Ortega

Servicio de Hematología Clínica

Hospital Universitario de León. León

Herramientas para la valoración geriátrica en Hematología

José Alfonso Cruz Jentoft

Servicio de Geriátrica

Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid

CLL in the elderly: challenges and opportunities

Michael Hallek

Department I of Internal Medicine

University Hospital of Cologne. Cologne (Germany)

Prevención del tromboembolismo en fibrilación auricular
en el paciente anciano

Vanessa Roldán Schilling

Servicio de Hematología y Oncología Médica

Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia



Viernes, 23 de octubre

15:45-17:45 h

AUDITORIO 3

PODEMOS MEJORAR LA PREDICCIÓN DEL RIESGO TROMBÓTICO

Coordinadores:

José Ramón González Porras

*Unidad de Trombosis y Hemostasia
Hospital Clínico Salamanca. Salamanca*

Javier García Frade

*Servicio de Hematología y Hemoterapia
Hospital Universitario Río Hortega. Valladolid*

Biomarcadores y riesgo de ictus en fibrilación auricular

Vanessa Roldán Schilling

*Servicio de Hematología y Oncología Médica
Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia*

ADAMTS13 y riesgo trombótico

James Thomas Crawley

*Centre for Haematology
Imperial College of London. London (England)*

Terapia antiagregante plaquetaria individualizada

José Mateo Arranz

*Servicio de Hematología
Hospital Sant Pau. Barcelona*

Cómo manejar la anticoagulación y los test de laboratorio para minimizar el riesgo trombótico y hemorrágico en pacientes que reciben anticoagulantes orales directos y precisan cirugía

Juan Vicente Llau Pitarch

*Servicio de Anestesiología y Reanimación
Hospital Clínico Universitario. Valencia*

Viernes, 23 de octubre

15:45-17:45 h

SALA COMISIONES 3 + 4

CASOS CLÍNICOS-CITOLÓGICOS. GRUPO ESPAÑOL DE CITOLOGÍA HEMATOLÓGICA (GECH)

Coordinadores:

José M.^a Raya Sánchez

*Servicio de Hematología y Hemoterapia
Complejo Hospitalario Universitario de Canarias.
La Laguna (Tenerife)*

Elisa Luño Fernández

*Servicio de Hematología.
Hospital Universitario Central de Asturias. Universidad de Oviedo.
Oviedo (Asturias)*

Paciente diagnosticado de leucemia linfoblástica aguda T
evolucionada a leucemia aguda de fenotipo mixto

M.^a Ángeles Piñán Francés

*Servicio de Hematología
Hospital Universitario de Cruces. Baracaldo, Bilbao (Vizcaya)*

Neoplasia mieloproliferativa con eosinofilia y basofilia

Noelia Brú Orobal

*Servicio de Hematología Clínica
Hospital Universitario Juan XXIII. Tarragona*

Mujer de 79 años con pancitopenia y fiebre

Rosario M.^a Morales Camacho

*Servicio de Hematología y Hemoterapia
Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla*

Gammapatía monoclonal de evolución atípica

Miguel Sagües Serrano

*ICO-Girona Hematología Clínica. Unitat de Diagnòstic-Laboratori
ICO-Girona. Hospital Universitario Dr. Josep Trueta. Girona*

Mujer joven con hepatoesplenomegalia

Carlos de Miguel Jiménez

*Servicio Hematología y Hemoterapia
Hospital Universitario Puerta de Hierro. Majadahonda (Madrid)*

Lactante con bicitopenia, hepatoesplenomegalia, lesiones en piel
e infiltrados pulmonares

Mónica Monsalve Moreno

*Servicio de Hematología y Hemoterapia
Hospital Universitario La Paz. Madrid*



Viernes, 23 de octubre

15:45-17:45 h

SALÓN MULTIUSOS (1.ª PLANTA) **SÍNDROMES MIELOPROLIFERATIVOS CRÓNICOS FILADELFIA** **NEGATIVOS. MANEJO INTEGRAL DEL PACIENTE** **Y ESTRATEGIAS DE FUTURO EN SMPc PH-**

Coordinadores:

Juan Carlos Hernández Boluda

*Servicio de Hematología y Oncología Médica
Hospital Clínico Universitario. Valencia*

J. Valentín García Gutiérrez

*Servicio de Hematología
Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid*

¿Deben las alteraciones moleculares guiarnos en la toma de decisiones en el tratamiento de las neoplasias mieloproliferativas Ph-negativas?

Carlos Besses Raebel

*Servicio de Hematología Clínica
Hospital del Mar. Barcelona*

Clasificación y manejo de la mielofibrosis ajustado al riesgo

Francisco Cervantes Requena

*Servicio de Hematología
IDIBAPS, Hospital Clínic i Provincial. Barcelona*

Prevención de sangrados y eventos vasculares en policitemia vera y trombocitemia esencial

Alberto Álvarez Larrán

*Servicio de Hematología
Hospital del Mar. Barcelona*

Jak inhibitors and new treatment approaches coming for the management of myeloproliferative neoplasms

Rubén Mesa

*Division of Hematology & Medical Oncology
Mayo Clinic Cancer Center. Arizona (EE.UU.)*

Viernes, 23 de octubre

17:45-19:15 h **REUNIÓN DE LOS GRUPOS DE TRABAJO**

17:45-19:15 h **Auditorio 2**

GELLC: Grupo Español de Leucemia Linfocítica Crónica

18:30-20:30 h **Auditorio 3**

GEL/TAMO: Grupo Español de Linfomas y Trasplante Autólogo de Médula Ósea

17:45-19:15 h **Sala 1+2**

GBMH: Grupo de Biología Molecular en Hematología

17:45-19:15 h **Sala 3+4**

GESMD: Grupo Español de Síndromes Mielodisplásicos

17:45-19:15 h **Sala 6+7**

CAT: Comité de Acreditación, Terapia Celular y Tisular

17:45-19:15 h **Sala 8+9**

GLAGE: Grupo de Laboratorio y Gestión

17:45-19:15 h **Sala 5**

GIT: Grupo Interterritorial

17:45-19:15 h **Salón Multiusos. 1.ª planta**

GELMC: Grupo Español de Leucemia Mieloide Crónica

17:45-19:15 h **Sala 40 a**

CEH: Comité de Estandarización en Hematología



Viernes, 23 de octubre

19:15-20:45 h **SIMPOSIOS SATÉLITES**

SALA 3+4

NUEVOS RETOS EN EL TRATAMIENTO DE LA HEMOFILIA

Con la colaboración de Octapharma



SALA 6+7

EL PACIENTE HEMATOLÓGICO Y LAS HEPATITIS VIRALES

Con la colaboración de Gilead



19:15-20:45 h **SIMPOSIOS SATÉLITES (L'HEMISFÈRIC)**

CAMBIANDO PARADIGMAS EN NEOPLASIAS LINFÓIDES

Con la colaboración de Janssen







Sábado, 24 de octubre

2015 
Valencia
LVII Congreso Nacional de la SEHH
XXXI Congreso Nacional de la SETH





Sábado, 24 de octubre

08:15-09:15 h

Comunicaciones orales

Más información a partir de la pág. 100

09:15-11:15 h

AUDITORIO 1

Simposio SEHH-EHA

Third Joint Symposium of the Spanish Society of Hematology and Hemotherapy (SEHH) and the European Hematology Association (EHA): "Education and Research"

09:15-11:15 h

AUDITORIO 3

Simposio

PATOLOGÍA HEMORRÁGICA: DEL PRESENTE AL FUTURO

09:15-11:15 h

SALÓN MULTIUSOS (1.ª PLANTA)

Simposio

AMPLIANDO HORIZONTES EN TRATAMIENTO ANTITROMBÓTICO

11:15-12:30 h Pausa-café (zona de exposición comercial)

11:15-12:30 h

SALÓN MULTIUSOS (2.ª PLANTA)

Simposio

SESIÓN COMENTADA DE PÓSTERES II

Más información a partir de la pág. 124

12:30-13:30 h

AUDITORIO 1

XIV LECCIÓN CONMEMORATIVA RICARDO CASTILLO-ANTONIO LÓPEZ BORRASCA
Javier Corral de la Calle

13:30-15:00 h

AUDITORIO 1

Sesión Plenaria

Presentación de las nueve mejores comunicaciones presentadas en el LVII congreso nacional de la SEHH y XXXI congreso nacional de la SETH

Sábado, 24 de octubre

08:15-09:15 h **COMUNICACIONES ORALES**

PALACIO DE CONGRESOS. AUDITORIO 2

08:15-09:15 h **ERITROPATOLOGÍA**
(CO-037 a CO-046)

Moderadores:

Manuel Muñoz Gómez. Facultad de Medicina. Universidad de Málaga
David Beneitez Pastor. Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona

- CO-037** Profiliina-2, una nueva proteína en el metabolismo del hierro
Sánchez Fernández M. (1), Luscieti S. (1), Pilo-Boyl P. (2), Galy B. (3), Gutiérrez L. (1), Shvartsman M. (1), Couso J. (1), Negro A. (1), Hentze M. (3), Witke W. (2)
(1) Instituto de Investigaciones Josep Carreras contra la leucemia (IJC). Barcelona, España. (2) University of Bonn. Institute of Genetics. Bonn, Germany. (3) EMBL. Heidelberg, Alemania
- CO-038** C15orf41 (c.398A>T (Asp133Val)): una nueva mutación asociada a anemia deseritropoyética congénita tipo I
Rocha Silva P. (1), Magalhães Maia T. (1), Ramalheira S. (1), Almeida H. (1), Pereira J. (1), Maia R. (2), Jollerstrom P. (2), Bento C. (1), Ribeiro M.L. (1)
(1) Hematología Clínica. Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra. Portugal. (2) Unidade de Hematologia. Hospital de Dona Estefânia. Centro Hospitalar de Lisboa Central. Portugal
- CO-039** How we treat surgical PNH patients: Experiencia del Registro Español de HPN
De la Iglesia S. (1), Cedena T. (2), Gómez Roncero M.I. (3), Arrizabalaga B. (4), Villegas A. (5)
(1) Hospital Universitario de Gran Canaria Doctor Negrín. Las Palmas de Gran Canaria. (2) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (3) Complejo Hospitalario de Toledo. Toledo. (4) Hospital Universitario de Cruces. Barakaldo, Vizcaya. (5) Hospital Clínico San Carlos. Madrid
- CO-040** Programa piloto: cribado neonatal de la enfermedad de células falciformes en Cataluña
Abad López J. (1), Mañú Pereira M.M. (1), Marín J.L. (2), Gutiérrez V. (1), Llaudet E. (1), Vives Corrons J.L. (1)
(1) Unidad de Eritropatología. Hospital Clínic. Barcelona. (2) Sección de Errores Congénitos del Metabolismo. Hospital Clínic. Barcelona
- CO-041** Cuantificación de los factores genéticos y ambientales en la variabilidad de los fenotipos eritrocitarios. Resultados del estudio GAIT2
Remacha Sevilla Á.F. (1), Vilalta N. (2), Sardà M.P. (1), Pujol-Moix N. (3), Ziyatdinov A. (4), Fontcuberta J. (2), Nomdedéu J. (1), Soria J.M. (4), Souto J.C. (2)
(1) Servicio de Hematología y (2) Unidad de Hemostasia y Trombosis. Hospital de Sant Pau. Barcelona. (3) Departament de Medicina. Universitat Autònoma de Barcelona. Barcelona. (4) Unidad de Genómica de Enfermedades Complejas. Institut d'Investigació Biomèdica Sant Pau. (IIB-Sant Pau). Barcelona



Sábado, 24 de octubre

- CO-042** Valor diagnóstico de la HbA2 disminuida
Ropero Gradilla P., de la Fuente-Gonzalo F., Nieto J.M., González F.A., Villegas A., Martínez R.
Hospital Clínico San Carlos. Madrid
- CO-043** Análisis de la ectacitometría de gradiente osmótico como prueba diagnóstica en las anemias hemolíticas debidas a defectos en la membrana eritrocitaria
Llaudet Planas E. (1), Mañú Pereira M.M. (1), Abad López J. (1), Reverté Royo M. (1), Gómez Ramírez P. (1), Gutiérrez Valle V. (1), Vives Corrons J.L. (1)
(1) Laboratorio de Eritropatología. Centro de Diagnóstico Biomédico. Hospital Clínico. Barcelona
- CO-044** Insuficiencia renal aguda y crónica en una cohorte de pacientes del Registro Español de HPN
De la Fuente Gonzalo F. (1), Villegas A.M. (1), Núñez R. (2), Gaya A. (3), Cuevas M.V. (4), Bosch Josep M. (5), Carral A. (6), Arrizabalaga B. (7), Fernández M.C. (8), Córdoba R. (9), Bravo P. (10), Lavilla E. (11), Monteserin C. (12), Hernández B. (13), Martínez Barranco P. (14), Jarque I. (15), Urbano Á. (3), Urquía M.A. (16), González F.A. (1)
(1) Hospital Clínico San Carlos. Madrid. (2) Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla. (3) Hospital Clínic. Barcelona. (4) Hospital General Yagüe. Burgos. (5) Hospital Universitario Materno-Insular. Las Palmas de Gran Canaria. (6) Hospital de Sagunto. Valencia. (7) Hospital Universitario de Cruces. Barakaldo, Vizcaya. (8) Complejo Hospitalario de Toledo. Toledo. (9) Fundación Jiménez Díaz. Madrid. (10) Hospital Universitario de Fuenlabrada. Madrid. (11) Hospital Lucus Agustí. Lugo. (12) Hospital Universitario de Getafe. Madrid. (13) Hospital General de Ciudad Real. Ciudad Real. (14) Hospital Fundación Alcorcón. Madrid. (15) Hospital Universitario La Fe. Valencia. (16) Hospital Universitario Donostia. San Sebastián, Guipúzcoa
- CO-045** Anemia hemolítica hereditaria por déficit de GPI: dos nuevas mutaciones en un varón portugués
Manco L. (1), Bento C. (2), Relvas L. (2), Seabra C. (3), Ribeiro M.L. (4)
(1) Centro de Investigação em Antropologia e Saúde (CIAS). Universidade de Coimbra. Portugal. (2) Serviço de Hematologia. Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra. Portugal. (3) Serviço de Patologia Clínica. Hospital Infante D. Pedro. Aveiro, Portugal. (4) Centro de Investigação em Antropologia e Saúde (CIAS). Universidade de Coimbra, Portugal y Serviço de Hematologia. Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra. Portugal
- CO-046** Análisis de las indicaciones médicas de rastreo de HPN: parámetros bioquímicos y hematológicos predictores de presencia de clon HPN
Morado Arias M. (1), Pérez-Andrés M. (2), Freire Sandes A. (3), Vidriales M.B. (4), Colado E. (5), Isusi P. (6), Noya M.S. (7), Subirá D. (8), Serrano C. (9), Caballero T. (10), Díaz J.Á. (11), Sempere A. (12), Álvarez B. (13), Minguela A. (14), Magro E. (15), Castejón C. (16), Merino J. (17), Lemes A. (18), Vescovi Gonçalves M. (3), Echaniz P. (19), Fernández Jiménez M.C. (20), Bañas H. (21), Benavente C. (22), Corral A. (23), Orfao A. (3)
(1) Servicio de Hematología. Hospital Universitario La Paz. Madrid, España. (2) Servicio de Citometría. Universidad de Salamanca. Salamanca, España.

Sábado, 24 de octubre

(3) División de Hematología y Citometría de Flujo. Fleury Group. São Paulo, Brasil. (4) Servicio de Hematología. Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca, España. (5) Servicio de Hematología. Hospital Central de Asturias. Oviedo. (6) Servicio de Hematología. Hospital de Basurto. Bilbao, Vizcaya. (7) Servicio de Hematología. Complejo Hospitalario Universitario de A Coruña. A Coruña, España. (8) Servicio de Hematología. Hospital Universitario de Guadalajara. Guadalajara, España. (9) Servicio de Hematología. Fundación Jiménez Díaz. Madrid, España. (10) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla, España. (11) Servicio de Hematología. Hospital Universitario de Santiago. Santiago de Compostela, A Coruña, España. (12) Servicio de Hematología. Hospital Universitario La Fe. Valencia, España. (13) Laboratorio Central. Comunidad de Madrid. Madrid, España. (14) Servicio de Inmunología. Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia, España. (15) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Príncipe de Asturias. Alcalá de Henares, Madrid, España. (16) Balague Center. Hospitalet de Llobregat, Barcelona, España. (17) Servicio de Inmunología. Clínica Universitaria de Navarra. Pamplona, Navarra, España. (18) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Dr. Negrín. Las Palmas de Gran Canaria, España. (19) Laboratorio Unificado Donosti. Hospital Universitario de Donostia. San Sebastián, Guipúzcoa, España. (20) Servicio de Hematología. Complejo Hospitalario de Toledo. Toledo, España. (21) Servicio de Hematología. Hospital San Pedro Alcántara. Cáceres, España. (22) Servicio de Hematología. Hospital Clínico San Carlos. Madrid, España. (23) Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid

PALACIO DE CONGRESOS. AUDITORIO 3

08:15-09:15 h

TROMBOSIS II (CO-118 a CO-123)

Moderadores:

M.ª Dolores Tàssies Penella. Hospital Clínic. Barcelona

Francisco Javier Rodríguez Martorell. Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla

CO-118 Evolución del perfil proteómico de trombos intracoronarios oclusivos en relación al tiempo de isquemia

Padro T., Peña E., Suades R., Badimon L.

Instituto Catalán de Ciencias Cardiovasculares (ICCC). Barcelona

CO-119 El papel del exceso de peso en la recidiva de trombosis venosa

Méndez Navarro G.A., García Avello Á., López Jiménez J.

Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid

CO-120 Niveles aumentados de DNA circulante, calprotectina y mieloperoxidasa, como marcadores de neutrophil extracellular traps, son un factor de riesgo de trombosis venosa profunda

Martos Marín L. (1), Navarro Rosales S. (1), Ramón Núñez L.A. (1), Ferrando Gosp F. (2), Cid Haro A.R. (2), Bonanad Boix S. (2), España Furió F. (2), Medina Badenes P. (1)

(1) Instituto de Investigación Sanitaria La Fe. Valencia. (2) Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia



Sábado, 24 de octubre

- CO-121** Estudio preliminar de polifosfatos inorgánicos en la enfermedad tromboembólica venosa (ETEV)
Verdesoto Cozzarelli S.R. (1), Ramírez-Castilla Y. (2), Montilla-Rodríguez M. (2), Blum-Domínguez M.A. (1), Paz-Coll A. (3), Rodríguez-Martorell F.J. (1), Ruiz-Rodríguez F. (2)
(1) Sección de Hemostasia y Trombosis. UGC Hematología y Hemoterapia. Hospitales Universitarios Virgen del Rocío-Virgen Macarena. Sevilla. (2) Unidad de Investigación. Hospital Universitario Puerta del Mar. Cádiz. (3) UGC Hematología Hospital Universitario Puerta del Mar- Hospital Universitario de Puerto Real. Cádiz
- CO-122** Caracterización de micropartículas ricas en MMP-10 como posible vector en terapia trombolítica
Orbe Lopategui J. (1), Roncal C. (1), García García B. (1), Rodríguez J.A. (1), Páramo J.A. (2)
(1) CIMA. Universidad de Navarra. Pamplona. (2) Clínica Universidad de Navarra. Pamplona
- CO-123** Aspectos biológicos del uso de rivaroxabán: aplicación de pruebas de coagulación básicas y especiales para la medición de la actividad del rivaroxabán
Asenjo S. (1), García Raso A. (2), Vidal R. (3), Rodríguez Huertas A. (4), Solan Blanco L. (4), Íñigo B. (1), Arquero T. (5), Llamas P. (3)
(1) Hospital Clínico San Carlos. Madrid. (2) Instituto de Investigación Sanitaria Fundación Jiménez Díaz. Madrid. (3) Hospital Universitario Fundación Jiménez Díaz. Madrid. (4) Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid. (5) Hospital Universitario Fundación Jiménez Díaz. Madrid

PALACIO DE CONGRESOS. SALAS 1+2

08:15-09:15 h **LINFOMAS II**
(CO-011 a CO-016)

Moderadores:

Juan Manuel Sancho Cía. Hospital Germans Trias y Pujol. Institut Català d'Oncologia. Badalona (Barcelona)

Isabel Krsnik Castello. Hospital Universitario Puerta de Hierro-Majadahonda. Madrid

- CO-011** Características de la recaída tras el trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos (TAPH) en el linfoma folicular (LF): un análisis con largo seguimiento del registro GELTAMO
Jimenez-Ubieto A. (1), Grande García C. (1), López Guillermo A. (2), Salar A. (3), Caballero D. (4), Yáñez L. (5), Novelli S. (6), Rodríguez M.J. (7), Manzanares M. (8), Arranz R. (9), Ferreiro J.J. (10), Bobillo S. (11), Mercadel S. (12), Galeo A. (13), López Jiménez J. (14), Vallejo C. (15), Albo C. (16), Moraleda J.M. (17), Marrero C. (18), Magnano L. (2), Palomera L. (19), Jarque I. (20), Coria E. (21), Palomo T. (22), Martínez-Sánchez P. (1), Lahuerta Palacios J.J. (1)
(1) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (2) Hospital Clínic. Barcelona. (3) Hospital del Mar. Barcelona. (4) Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (5) Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander.

Sábado, 24 de octubre

(6) Hospital San Pau. Barcelona. (7) Hospital Universitario de Canarias. Santa Cruz de Tenerife. (8) Hospital Universitario de Jerez. Jerez de la Frontera, Cádiz. (9) Hospital Universitario de La Princesa. Madrid. (10) Hospital Universitario Nuestra señora de Aránzazu. Guipúzcoa. (11) Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona. (12) Instituto Catalán de Oncología. Barcelona. (13) Hospital Universitario Juan Canalejo. A Coruña. (14) Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. (15) Hospital Universitario de Donostia. Guipúzcoa. (16) Hospital Universitario de Vigo. Vigo. (17) Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia. (18) Hospital Universitario Nuestra Señora de la Candelaria. Santa Cruz de Tenerife. (19) Hospital Clínico Universitario Lozano Blesa. Zaragoza. (20) Hospital Universitario La Fe. Valencia. (21) Hospital Clínico San Carlos. Madrid. (23) Hospital Universitario de Getafe. Madrid

CO-012 Impacto pronóstico de la expresión de CD30 en el linfoma difuso de células grandes B (LDCGB) en la era de la quimioinmunoterapia

García Sanchis L. (1), Teruel Casaus A. (2), Ferrández Izquierdo A. (3), Piñana J.L. (2), Solano C. (2), Terol M.J. (2)

(1) Servicio de Hematología. Hospital de Manises. Valencia. (2) Servicio de Hematología. Hospital Clínico. Valencia. (3) Servicio de Anatomía Patológica. Hospital Clínico. Valencia

CO-013 Análisis del valor pronóstico del ratio linfocitos/monocitos en pacientes con linfoma difuso de célula grande B (LDCGB) tratados con R-CHOP

Bento L., Bautista A.M., Martínez-Serra J., García-Mañó L., Herráez I., García-Recio M., Ruiz-de Gracia S., Sánchez-Raga J.M., Ballester C., Ginés J., López P., Daumal J., Ramos R., Sampol A., Gutiérrez A.

Hospital Universitario Son Espases. Palma de Mallorca

CO-014 Hipogammaglobulinemia y toxicidad infecciosa asociada al uso de estrategias de mantenimiento con rituximab en linfomas B

García L. (1), Martínez-Serra J. (1), Ruiz-de Gracia S. (1), Bento L. (1), Herráez I. (1), Sánchez Raga J.M. (1), García-Recio M. (1), Ballester C. (1), Sampol A. (1), Salar A. (2), García F. (2), Gutiérrez A. (1)

(1) Hospital Universitario Son Espases. Palma de Mallorca. (2) Hospital del Mar. Barcelona

CO-015 DA-EPOCH-R como tratamiento de linfomas B difusos de células grandes (LBDCG) con IPI alto e intermedio alto

Ibáñez Espacio F. (1), López Gómez L. (2), Carnicero González F. (1), Prieto Fernández J. (1), Martín Mateos M.L. (1), Arcos Carmona M.J. (1), Cabrera Silva C. (1), Bermejo Vega N. (1), Bañas Llanos M.H. (1), López A. (3), Purroy N. (3), Sigüenza Salgado R. (1), Casas Avilés I. (1), Pérez Leal F.d.A. (1), Martín Aguilera C. (1), Fernández Leyva H. (1), Bergua Burgués J. (1)

(1) Hospital San Pedro de Alcántara. Cáceres. (2) Hospital Royo Villanova. Zaragoza. (3) Hospital Vall d'Hebron. Barcelona



Sábado, 24 de octubre

- CO-016** Impacto clínico de la presencia de un componente de linfoma difuso de célula grande en la biopsia diagnóstica de pacientes con linfoma folicular
Magnano Mayer L. (1), Balagué O. (2), Dlouhy I. (1), Rovira J. (1), Martínez-Trillos A. (1), Martínez A. (2), Giné E. (1), Delgado J. (1), Baumann T. (1), Villamor N. (3), Campo E. (2), López-Guillermo A. (1)
(1) Servicio de Hematología, (2) Servicio de Anatomía Patológica y (3) Unidad de Hematopatología. Hospital Clínic. Barcelona

PALACIO DE CONGRESOS. SALAS 3+4

- 08:15-09:15 h **TRATAMIENTOS ANTITROMBÓTICOS**
(CO-144 a CO-149)

Moderadores:

Pilar Llamas Sillero. Hospitales Universitarios Fundación Jiménez Díaz. Hospital Rey Juan Carlos. Hospital Infanta Elena. Hospital General de Villalba. Madrid
Joan Carles Reverter Calatayud. Hospital Clínic. Barcelona

- CO-144** Inhibición de HDAC6: nueva terapia antitrombótica sin riesgo hemorrágico
Allende Rodríguez M., Molina E., Rabal O., Ugarte A., Oyarzábal J., Montes R., Hermida J.
Centro de Investigación Médica Aplicada (CIMA). Pamplona

- CO-145** ¿Switching perioperatorio: existe asociación entre las concentraciones plasmáticas de los anticoagulantes orales no antagonistas de la vitamina K (NOACs) y el sangrado post-operatorio?: resultados preliminares: "The Real Life Cohort Study"
Flores Aparco K.J., Olivera Sumire P., Cortina Giner V., Pons Escoll V., López-Andreoni L., Bosch Albareda F., Santamaría Ortiz A.
Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona

- CO-146** Tromboprofilaxis en mujeres con complicaciones vasculares gestacionales o antecedentes de trombosis o trombofilia. Resultados del Proyecto TEAM
Martí Saez E. (1), Medina Mallen M.C. (2), Mira Fornes Y. (3), Mussio D. (4), Stevenazzi Rivas M. (4), de Diego Jalenskaya I. (5), Casellas Caro M. (6), Aguinaca Culebras R. (7), Oliver Samper A. (8), Rodríguez Huerta A.M. (9), Redondo Izal A.M. (10), López Fernández M.F. (11), Tàssies Penella D. (12), Santamaría Ortiz A. (13)
(1) Hospital Manises. Valencia, España. (2) Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona, España. (3) Hospital La Fe. Valencia, España. (4) Hospital de Clínicas. Montevideo, Uruguay. (5) Mutua de Tarrasa. Barcelona, España. (6) Hospital Vall d'Hebron. Barcelona, España. (7) Hospital Joan XXIII. Tarragona, España. (8) Fundació Puigvert. Barcelona, España. (9) Hospital General Gregorio Marañón. Madrid, España. (10) Hospital Virgen del Camino. Pamplona, España. (11) Complejo Hospitalario Universitario. A Coruña, España. (12) Hospital Clínic. Barcelona, España. (13) Hospital Vall d'Hebron. Hospital Universitario Quirón Dexeus. Barcelona, España

Sábado, 24 de octubre

- CO-147** Tratamiento a largo plazo con bemparina del tromboembolismo venoso en pacientes con cáncer. Estudio ELEBAMA, resultados preliminares
Pina Pascual E. (1), Antonio Rebollo M. (2), Peris Vidal J. (1), Rosselló Palmer E. (1), Domènech Santasusana P. (1)
(1) Hospital Universitario de Bellvitge. L'Hospitalet de Llobregat, Barcelona. (2) Institut Català d'Oncologia. Barcelona
- CO-148** Estado de prescripción actual de los anticoagulantes orales de acción directa en pacientes con fibrilación auricular no valvular. Experiencia de un centro
Martínez García A.B., García Candel F., Pérez López R., Cabañas Perianes V., Berenguer Piqueras M., Salido E., Moreno Belmonte M.J., Ramón Mitat A., Martínez Marín A., Moya Arnao M., Moraleda Jiménez J.M.
Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia
- CO-149** Análisis prospectivo de los factores que influyen en el uso de profilaxis antitrombótica farmacológica en pacientes con cáncer en tratamiento quimioterápico ambulatorio en condiciones de práctica clínica habitual
Lecumberri Villamediana R. (1), Panizo E. (1), Alfonso A. (1), García-Mouriz A. (1), López-Picazo J.M. (1), Gil-Bazo I. (1), Hermida J. (2), Páramo J.A. (1)
(1) Clínica Universidad de Navarra. Pamplona. (2) Centro de Investigación Médica Aplicada. Universidad de Navarra. Pamplona

PALACIO DE CONGRESOS. SALAS 6+7

08:15-09:15 h **PLAQUETAS / BIOLOGÍA VASCULAR**
 (CO-150 a CO-155)

Moderadores:

Isidro Jarque Ramos. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia
Vicente Vicente García. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia

- CO-150** Valoración del procedimiento de diagnóstico de la trombocitopenia inmune primaria en España: estudio multicéntrico VERTEX
Lozano Almela M.L. (1), Novelli S. (2), Pérez S. (3), Lucas J. (4), Álvarez M.T. (5), Arilla M.J. (6), González T. (7), Sánchez González B. (8), González J.R. (9), Campos R. (10), Bermejo N. (11), Perera M. (12), Casado L.F. (13), Revilla N. (14), Do Nascimento J. (15), Vicente V. (1)
(1) Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. IMIB-Arrixaca. Murcia. (2) Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona. (3) Complejo Hospitalario Universitario de Santiago. Santiago de Compostela. A Coruña. (4) Hospital General de Alicante. Alicante. (5) Hospital Universitario La Paz. Madrid. (6) Hospital de Sagunto. Valencia. (7) Hospital General de Burgos. Burgos. (8) Hospital del Mar. Barcelona. (9) Hospital Universitario de Salamanca-IBSAL. Salamanca. (10) Hospital de Jerez. Cádiz. (11) Hospital San Pedro Alcántara. Cáceres. (12) Hospital Gran Canaria Dr. Negrín. Las Palmas de Gran Canaria. (13) Hospital Virgen de la Salud. Toledo. (14) Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. (15) Hospital General de Tarragona Joan XXIII. Tarragona



Sábado, 24 de octubre

- CO-151** Eficacia y seguridad de eltrombopag en PTI secundaria en la práctica clínica
González López T.J. (1), Álvarez-Román M.T. (2), Pascual C. (3), Sánchez-González B. (4), Fernández-Fuentes F. (5), Jarque I. (6), Pérez-Rus G. (3), Hernández-Rivas J.Á. (7), Andrade M.M. (8), Bernat S. (9), Cortes M. (10), Pérez-Crespo S. (11), Martínez-Robles V. (12), Fernández-Rodríguez Á. (13), Fuertes-Palacio M.Á. (14), Aguilar C. (15), Martínez-Badas M.P. (16), Fernández-Miñano C. (17), Bermejo N. (18), Alonso A. (19), Jaimes D. (20), Soto I. (21), García-Frade J. (22), González-Porras J.R. (23)
(1) Hospital Universitario de Burgos. Burgos. (2) Hospital Universitario La Paz. Madrid. (3) Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid. (4) Hospital del Mar. Barcelona. (5) Hospital Insular de Gran Canaria. Las Palmas de Gran Canaria. (6) Hospital Universitario La Fe. Valencia. (7) Hospital Infanta Leonor. Madrid. (8) Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. (9) Hospital La Plana. Castellón. (10) Hospital de Granollers. Barcelona. (11) Hospital Universitario de Santiago. Santiago de Compostela. A Coruña. (12) Hospital de León. León. (13) Hospital Central de Asturias. Oviedo. (14) Hospital Clínico Lozano Blesa. Zaragoza. (15) Hospital de Soria. Soria. (16) Hospital de Ávila. Ávila. (17) Hospital Vega Baja. Orihuela, Alicante. (18) Hospital San Pedro de Alcántara. Cáceres. (19) Hospital Universitario Quirón. Madrid. (20) Hospital Universitario Donostia. San Sebastián, Guipúzcoa. (21) Hospital Universitario Central de Asturias. Oviedo. (22) Hospital Universitario Río Hortega. Valladolid. (23) Hospital Clínico de Salamanca. Salamanca
- CO-152** La expresión diferencial de tubulina- $\beta 1$ podría contribuir a la menor capacidad adhesiva de las plaquetas de neonato
Caparrós-Pérez E. (1), Torregrosa J.M. (2), Blanco José E. (3), Llanos M.C. (4), Sánchez J.V. (1), Vicente V. (1), Rivera J. (1), Ferrer-Marín F. (1), Martínez C. (1)
(1) Unidad de Hematología y Oncología Médica. Centro Regional de Hemodonación. Hospital Universitario Morales Meseguer. Universidad de Murcia. IMIB. Murcia. (2) Unidad de Hematología y Oncología Médica. Centro Regional de Hemodonación. Hospital Universitario Morales Meseguer. Universidad de Murcia. IMIB. Murcia. (3) Unidad de Medicina Materno-Fetal. Servicio de Ginecología y Obstetricia. Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca. IMIB. Murcia. (4) Unidad de Medicina Materno-Fetal. Servicio de Ginecología y Obstetricia. Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca. IMIB, Murcia
- CO-153** El nivel de miR-34a-5p hepático, pero no la presencia de hepatopatía no alcohólica, se asocian significativamente a la presencia de aterosclerosis coronaria
Marí-Alexandre J. (1), Braza-Boïls A. (1), Domingo D. (2), Molina P. (3), Barceló-Molina M. (1), Olcina-Guillén M. (1), Arnau Miguel Á., Giner J. (3), Martínez-Dolz L. (4), Zorio E. (4)
(1) IIS La Fe. Hospital La Fe. Valencia. (2) IIS La Fe. Servicio Cardiología. Hospital La Fe. Valencia. (3) Instituto Medicina Legal. Valencia. (4) Servicio de Cardiología. Hospital La Fe. Valencia
- CO-154** Tratamiento (TTO) con rituximab en pacientes (PTS) diagnosticados de púrpura trombótica trombocitopénica (PTT) resistente a recambios plasmáticos masivos (RPM)
Abril Sabater L., Xicoy Cirici B., Morgades de la Fe M., Grífol Ronda J.R., Alonso Nogués E., Rodríguez Hernández I., Milla Santos F., Navarro Ferrando T.,

Sábado, 24 de octubre

Maluquer Artigal C., Linares Alberich M., Pineda Morón A., Sorigué Tomás M., Gassiot Riu S., Feliu Frasnado E., Ribera Santasusana J.M.
Hospital Universitari Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona

- CO-155** Manejo de la terapia antitrombótica en la trombopenia inmune primaria en tratamiento con análogos del receptor de la trombopoyetina
Entrena Ureña L., Moatassim de la Torre Y., Alba Sosa Á.M., Jurado Chacón M.
Complejo Hospitalario Universitario. Granada

PALACIO DE CONGRESOS. SALAS 8+9

- 08:15-09:15 h **SÍNDROMES LINFOPROLIFERATIVOS CRÓNICOS**
(CO-102 a CO-107)

Moderadores:

Carol Moreno Atanasio. Hospital de la Santa Creu i Santa Pau. Barcelona
María José Terol Casterá. Hospital Clínico Universitario. Valencia

- CO-102** Estudio mutacional mediante secuenciación masiva de alta sensibilidad en enfermos con leucemia linfática crónica y deleción en 13q- atendiendo al porcentaje de células con 13q-
Hernández Sánchez M. (1), Robledo C. (1), Hernández J.Á. (2), Rodríguez A.E. (1), Capmartín M.J. (1), Abáigar M. (1), Lumberas E. (1), Benito R. (1), Martín A.Á. (1), Alcoceba M. (1), de las Heras N. (3), Rodríguez J.N. (4), García de Coca A. (5), Aguilar C. (6), Sierra M. (7), Labrador J. (8), Varga M. (9), de la Fuente I. (10), González M. (1), Hernández Rivas J.M. (1)
(1) Servicios de Hematología, IBSAL, IBMCC, CIC Universidad de Salamanca-CSIC. Hospital Universitario. Salamanca. (2) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Infanta Leonor. Universidad Complutense de Madrid. Madrid. (3) Servicio de Hematología. Hospital Virgen Blanca. León. (4) Servicio de Hematología. Hospital Juan Ramón Jiménez. Huelva. (5) Servicio de Hematología. Hospital Clínico Universitario. Valladolid. (6) Servicio de Hematología. Hospital Santa Bárbara. Soria. (7) Servicio de Hematología. Hospital Virgen de la Concha. Zamora. (8) Servicio de Hematología, Hospital Universitario. Burgos. (9) Servicio de Hematología. Hospital de Jarrío. Asturias. (10) Servicio de Hematología. Hospital Río Hortega. Valladolid
- CO-103** Significación pronóstica y patrones de clonalidad de los genes recurrentemente mutados en leucemia linfática crónica sin criterios de tratamiento al diagnóstico
Hurtado López A.M., Chen-Liang T.H., Muñoz-Ballester J., García-Malo M.D., Antón A.I., de Arriba F., Teruel-Montoya R., Ortuño F.J, Vicente V., Jerez A.
Servicio de Hematología y Oncología Médica. Centro Regional de Hemodonación. Hospital Universitario Morales Meseguer. Universidad de Murcia. IMIB, Murcia
- CO-104** Gene expression profiling signatures allow the identification a subset of unclassifiable leukemic B-cell lymphoid neoplasms
Navarro A. (1), Clot G. (1), Martínez-Trillos A. (2), Salaverria I. (1), Trim N. (3), Martín-García D. (1), Fernández V. (1), Villamor N. (2), Colomer D. (2), Pinyol M. (4), Jares P. (5), Erber W. (6), Wiestner A. (7), Wilson W.H. (8), Siebert R. (9), Aymerich M. (2), López-Guillermo A. (2), Matutes E. (2), Campo E. (10), Beà S. (11)
(1) Institut d'Investigacions Biomèdiques August Pi i Sunyer (IDIBAPS). Hospital



Sábado, 24 de octubre

Clínic. Barcelona, Spain. (2) Hematopathology Unit. Hospital Clínic. Barcelona, Spain. (3) West Midlands Regional Genetics Laboratory. Birmingham, UK. (4) Unidad de Genómica. IDIBAPS. Barcelona, Spain. (5) Unidad de Genómica. IDIBAPS. Universitat de Barcelona. Barcelona, Spain. (6) School of Pathology and Laboratory Medicine. The University of Western Australia. Carwley, WA. Australia. (7) National Heart, Lung, and Blood Institute. Bethesda, MD. US. (8) National Cancer Institute. Bethesda, MD. US. (9) Institute of Human Genetics. University Kiel. Kiel, Germany. (10) Institut d'Investigacions Biomèdiques August Pi i Sunyer (IDIBAPS). Hospital Clínic. Barcelona, Spain. (11) Institut d'Investigacions Biomèdiques August Pi i Sunyer (IDIBAPS). Hospital Clínic. Universitat de Barcelona. Barcelona, Spain

- CO-105** Caracterización clínico-biológica de los pacientes con LLC y trisomía 12 que presentan trisomías adicionales: importancia de las alteraciones acompañantes
Blanca Espinet (1,2), Panagiotis Baliakos (3,4), Anna Puiggros (1,2), Aliki Xochelli (3,4), Lesley-Ann Sutton(3), Florence Nguyen-Khac (5), Anne Gardiner(6), Karla Plevova(7), Margarita Ortega (8), Rosa Collado (9), Teresa González (10), Isabel Granada (11), Elisa Luño (12), Jana Kotašková (7), Zadié Davis (6), Achilles Anagnostopoulos (13), Jonathan Strefford (14), Sarka Pospisilova (7), Frederic Davi (5), Anastasia Athanasiadou (13), Richard Rosenquist (3), David Oscier (6), Kostas Stamatopoulos (3,4)
(1) Hospital del Mar. Barcelona, España. (2) Institut Hospital del Mar d'Investigacions Mèdiques (IMIM). Barcelona, España. (3) Uppsala University. Uppsala, Sweden. (4) Institute of Applied Biosciences. Certh, Thessaloniki. Greece. (5) Hopital Pitie-Salpetriere. Paris, France. (6) Royal Bornemouth Hospital. Bornemouth, UK. (7)Masaryk University and University Hospital Brno. Brno, Czech Republic. (8) HospitalUniversitari Vall d'Hebron. Barcelona, Spain. (9) Consorcio Hospital GeneralUniversitario. Valencia, Spain. (10) Fundación Pública Galega de Medicina Xenómica.Santiago de Compostela, A Coruña. Spain. (11) Hospital Universitari Germans Trias iPujol. Institut de Recerca Josep Carreras. Badalona, Barcelona. Spain. (12) HospitalUniversitario Central de Asturias. Oviedo, Spain. (13) G. Papanicolaou Hospital.Thessaloniki, Greece. (14) University of Southampton. Southampton, UK
- CO-106** Expresión de CD200 mediante citometría de flujo en el linfoma de la zona marginal esplénico y la linfocitosis B monoclonal de fenotipo consistente con un origen en la zona marginal: utilidad en el diagnóstico diferencial con la leucemia linfática crónica y el linfoma de células del manto
Ferrer del Álamo A. (1), Calvo X. (1), Arenillas L. (1), Navarro R. (1), Salido M. (1), Puiggros A. (1), Puigdecane E. (2), Abella E. (3), Salar A. (3), Luño E. (4), de la Banda E. (5), Raya J.M. (6), Lemes A. (7), Azaceta G. (8), Navarro J.T. (9), Costilla L. (10), Salido E. (11), Ortuño F. (12), Giménez T. (13), Saumell S. (14), Ademà V. (15), Solé F. (15), Espinet B. (1), Serrano S. (16), Florensa L. (1)
(1) Laboratoris de Citologia Hematològica i Citogenètica. Servei de Patologia. Hospital del Mar. Grup de Recerca Translacional en Neoplàsies Hematològiques (GRETNHE), Programa de Recerca en Càncer, IMIM-Hospital del Mar. Barcelona. (2) Servei d'Anàlisis de Microarrays. Serveis científicotècnics. Hospital del Mar-IMIM. Barcelona. (3) Servei d'Hematologia. Hospital del Mar-IMIM. Barcelona. (4) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Central de Asturias. Oviedo. (5) Laboratori de

Sábado, 24 de octubre

Citología Hematológica. Servei d'Anatomia Patològica. Hospital Universitari de Bellvitge. L'Hospitalet de Llobregat, Barcelona. (6) Servicio de Hematología. Hospital Universitario de Canarias. La Laguna, Santa Cruz de Tenerife. (7) Servicio de Hematología. Hospital Dr. Negrín. Las Palmas de Gran Canaria. (8) Servicio de Hematología. Hospital Clínico. Zaragoza. (9) Servicio de Hematología. Institut Català d'Oncologia. Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona. (10) Servicio de Hematología. Hospital Miguel Servet. Zaragoza. (11) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia. (12) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia. (13) Servei d'Hematologia. Hospital Universitari Joan XXIII. Tarragona. (14) Servei d'Hematologia. Hospital Universitari Mútua de Terrassa. (15) Institut de Recerca Contra la Leucèmia Josep Carreras. Badalona, Barcelona. (16) Servei de Patologia. Hospital del Mar-IMIM, Barcelona

- CO-107** Toxicidad infecciosa de la bendamustina: experiencia en el servicio de hematología del hospital clínico universitario de Salamanca

García Martín L., Ferré Ó., López F., Alpoim M., Pérez E., Caballero M.D., Cañizo C., Alcoceba M., Villascañas M.V., Vázquez L.

Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca

PALACIO DE CONGRESOS. SALÓN MULTIUSOS 1.ª PLANTA

- 08:15-09:15 h **GAMMAPATÍAS MONOCLONALES II**
(CO-067 a CO-072)

Moderadores:

Javier de la Rubia Comos. Hospital Universitario Doctor Peset. Valencia
Laura Rosiñol Dachs. Hospital Clínic. Barcelona

- CO-067** La recuperación de la inmunoparesia post-trasplante autólogo en el mieloma múltiple como predictor de progresión o recaída
González de la Calle V. (1), Sobejano Eduardo, Dávila J. (1), Ocio E. (1), Puig N. (1), Gutiérrez N. (1), García de Coca A. (2), Hernández J.M. (3), Hernández R. (4), Bárez García A. (5), Alonso J.M. (6), Aguilera C. (7), Escalante F. (8), Martín G. (9), de la Fuente P. (10), Labrador J. (10), Aguilar C. (11), López R. (9), García-Sanz R. (1), Mateos M.V. (1), González Mena B. (5)
(1) Complejo Asistencial Universitario de Salamanca-IBSAL. Salamanca. (2) Hospital Clínico Universitario de Valladolid. Valladolid. (3) Complejo Asistencial de Segovia. Segovia. (4) Complejo Asistencial de Zamora. Zamora. (5) Complejo Asistencial de Ávila. Ávila. (6) Complejo Asistencial Universitario de Palencia. Palencia. (7) Hospital El Bierzo. Ponferrada, León. (8) Complejo Asistencial Universitario de León. León. (9) Hospital Virgen del Puerto de Plasencia. Plasencia. (10) Complejo Asistencial de Burgos. Burgos. (11) Complejo Asistencial de Soria. Soria
- CO-068** Incidencia y características de las infecciones bacterianas durante la terapia de inducción en pacientes con mieloma múltiple tratados con nuevos fármacos. Estudio de 67 pacientes de un solo centro
Martínez García M.F. (1), Segura Monteagudo A. (1), de la Rubia Comos J. (2), Jarque Ramos I. (1), Sanz Alonso M.Á. (1)
(1) Hospital Universitari i Politècnic La Fe. Valencia. (2) Hospital Universitario Doctor Peset. Valencia



Sábado, 24 de octubre

- CO-069** Carfilzomib, lenalidomida y dexametasona vs. lenalidomida y dexametasona en mieloma múltiple en recaída según línea de tratamiento: análisis secundario intermedio del aspire (fase 3, NCT01080391)
Oriol A. (1), Rosiñol L. (2), San-Miguel J. (3), Dimopoulos M.A. (4), Stewart A.K. (5), Rajkumar S.V. (6), Masszi T. (7), Hájek R. (8), Siegel D. (9), Mihaylov G.G. (10), Goranova-Marinova V. (11), Rajnics P. (12), Suvorov A. (13), Niesvizky R. (14), Jakubowiak A. (15), Ludwig H. (16), Zojwalla N. (17), Moreau P. (18), Palumbo A. (19)
(1) Institut Català d'Oncologia. Hospital Germans Trias i Pujol. Barcelona, España. (2) Hospital Clínic de Barcelona. Barcelona, España. (3) Clínica Universidad de Navarra. Pamplona, España. (4) National and Kapodistrian University of Athens. Athens, Grecia. (5) Mayo Clinic. Scottsdale, Arizona. EE. UU. (6) Division of Hematology. Mayo Clinic. Rochester, Minnesota. EE.UU. (7) St István and St. Laszlo Hospital. Budapest, Hungary. (8) University Hospital Brno and Faculty of Medicine. University of Ostrava. Ostrava, República Checa. (9) John Theurer Cancer Center at Hackensack University. Hackensack, New Jersey. EE. UU. (10) Queen Joanna University Hospital. Sofia, Bulgaria. (11) Hematology Clinic University Multiprofile Hospital for Active Treatment, Plovdiv. Bulgaria. (12) Department of Hematology. Mór Kaposi Teaching Hospital. Kaposvár, Hungría. (13) Hematological Department. First Republican Clinical Hospital of Udmurtia. Izhevsk, Russia. (14) Weill Cornell Medical College. New York, EE. UU. (15) University of Chicago Medical Center. Chicago, Illinois. EE. UU. (16) Wilhelminen Cancer Research Institute. Wilhelminenspital, Vienna. Austria. (17) Onyx Pharmaceuticals, Inc., an Amgen subsidiary, South San Francisco, California. EE. UU. (18) University of Nantes. Nantes, Francia. (19) University of Torino. Torino, Italy
- CO-070** PACE como tratamiento de rescate en pacientes con mieloma múltiple recaído o refractario
Isola I. (1), Granell M. (2), Martí J.M. (3), Gironella M. (4), García-Guiñón A. (5), López-Pardo J. (2), Muntañola A. (3), Abella E. (6), Motlló C. (7), Escoda L. (8), Sierra J. (2), Bladé J. (1), Rosiñol L. (1), Fernández de Larrea C. (1)
(1) Unidad de Amiloidosis y Mieloma. Servicio de Hematología. Hospital Clínic de Barcelona. IDIBAPS. Barcelona. (2) Servicio de Hematología. Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona. (3) Servicio de Hematología. Hospital Mútua de Terrassa. Terrassa, Barcelona. (4) Servicio de Hematología. Hospital de Vall d'Hebron. Barcelona. (5) Servicio de Hematología. Hospital Arnau de Vilanova. Lleida. (6) Servicio de Hematología. Hospital del Mar. Barcelona. (7) Servicio de Hematología. Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona. (8) Servicio de Hematología. Hospital Joan XXIII. Tarragona
- CO-071** Tratamiento de la insuficiencia renal en pacientes con mieloma múltiple de nuevo diagnóstico con bortezomib y dexametasona: resultados de un estudio fase II del grupo PETHEMA/GEM (RENVEL)
Jiménez segura R. (1), Rosiñol Dachs L. (1), Oriol Rocafiguera A. (2), Blanchard Rodríguez M.J. (3), Palomera Bernal L. (4), Mateos Manteca M.V. (5), de la Rubia Comas J. (6), Hernández García M. T(7), Díaz Medievilla J. (8), Hernández

Sábado, 24 de octubre

Martín M. (9), Motlló Borrella C. (2), Lahuerta Palacios J.J. (10), San Miguel Izquierdo J. (5), Bladé Creixentí J. (1)

(1) Hospital Clínic. Barcelona. (2) Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona. (3) Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. (4) Hospital Lozano Blesa. Zaragoza. (5) Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (6) Hospital Universitario La Fe. Valencia. (7) Hospital Universitario de Canarias. Santa Cruz de Tenerife. (8) Hospital Clínico San Carlos. Madrid. (9) Hospital General de Segovia. Segovia. (10) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid

CO-072 Supervivencia global en pacientes con mieloma múltiple tras trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos: relación con la cinética de recuperación de neutrófilos, linfocitos y plaquetas

Bastidas G., Fernández de Larrea C., Rosiñol L., Tovar N., Cibeira M.T., Fernández-Avilés, F., Martínez C., Marín P., Rovira M., Bladé J.

Servicio de Hematología. Hospital Clínic. Barcelona, IDIBAPS. Barcelona



Sábado, 24 de octubre

09:15-11:15 h **SIMPOSIOS**
AUDITORIO 1
THIRD JOINT SYMPOSIUM OF THE SPANISH SOCIETY OF HEMATOLOGY AND HEMOTHERAPY (SEHH) AND THE EUROPEAN HEMATOLOGY ASSOCIATION (EHA): "EDUCATION AND RESEARCH"

Chairs: **José M.^a Moraleda Jiménez**
President Spanish Society of Hematology

José Tomás Navarro Ferrando
Spanish EHA linker

Tony Green
President European Society of Hematology

Education in Hematology in USA: the American model

Ann LaCasce
Dana Farber/Partners Cancer Care Hematology-Medical Oncology Fellowship Program Director. Boston, Massachusetts (EE.UU.)

The EHA CV passport as a tool to harmonize the education in Hematology accross Europe

Antonio Almeida
Member of the EHA Curriculum Committee. Lisbon (Portugal)

Formación especializada MIR en Hematología y Hemoterapia en España. Troncalidad y nuevo programa formativo

Adrián Alegre Amor
Chief Hematology Service.
Hospital Universitario de La Princesa. Madrid

The EHA Research Roadmap: A strategic development for coming years

Andreas Engert
EHA Executive Board and Research Roadmap Chair. Germany

MPN pathogenesis: from JAK2 to CALR

Tony Green
EHA President. Cambridge Institute for Medical Research.
United Kingdom

Sábado, 24 de octubre

09:15-11:15 h

AUDITORIO 3

PATOLOGÍA HEMORRÁGICA: DEL PRESENTE AL FUTURO

Coordinadores:

José María Guinea de Castro

*Servicio de Hematología y Hemoterapia
Hospital Universitario Araba. Vitoria*

María José Paloma Mora

*Sección de Coagulación
Complejo Hospitalario de Navarra. Pamplona (Navarra)*

Inestabilidad del sistema hemostático en la cirrosis. Potenciales implicaciones clínicas

Javier Crespo García

*Servicio Digestivo
Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander*

Estado actual de las disfibrinogenemias congénitas

Virtudes Vila Liante

*Instituto de Investigación Sanitaria La Fe (IIS La Fe)
Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia*

Nuevos concentrados antihemofílicos: ¿una solución para todos los pacientes? Avances en el tratamiento de la hemofilia A y B

Arlette Ruiz-Sàez

*Departamento de Investigación y Docencia
Banco Municipal de Sangre del Dto. Capital. Caracas (Venezuela)*

Potenciales usos y mecanismos de acción de los agonistas del receptor de la trombopoyetina

María Luisa Lozano Almela

*Servicio de Hematología y Oncología Médica
Hospital General Universitario Morales Meseguer. Murcia*



Sábado, 24 de octubre

09:15-11:15 h **SALÓN MULTIUSOS (1.ª PLANTA)**
AMPLIANDO HORIZONTES EN TRATAMIENTO ANTITROMBÓTICO

Coordinadores: **Ramón Lecumberri Villamediana**
Servicio de Hematología y Hemoterapia
Clínica Universidad de Navarra. Pamplona (Navarra)

Pascual Marco Vera
Servicio de Hematología y Hemoterapia
Hospital General Universitario. Alicante

Tratamiento fibrinolítico de la embolia pulmonar

David Jiménez Castro
Servicio de Neumología
Hospital Ramón y Cajal, IRYCIS. Madrid

Potencial antitrombótico de la inducción de heat shock proteins

José María Hermida Santos
Laboratorio de Trombosis y Hemostasia
Centro de Investigación Médica Aplicada (CIMA). Universidad de Navarra. Pamplona (Navarra)

Inhibición del Factor XII: una nueva estrategia antitrombótica

Thomas Renné
Department of Clinical Chemistry
Karolinska Institutet, Stockholm and University Medical Center
Hamburg. Stockholm (Sweden). Hamburg (Germany)

Anticoagulantes orales de acción directa: perspectiva desde la práctica clínica habitual

Manuel Monreal Bosch
Servicio de Medicina Interna
ICO. Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona)

11:15-12:30 h **Pausa-café (zona de exposición comercial)**

11:15-12:30 h **SESIÓN COMENTADA DE PÓSTERES II. Salón Multiusos**
(2.ª planta)

Sábado, 24 de octubre

12:30-13:30 h

AUDITORIO 1

XIV LECCIÓN CONMEMORATIVA RICARDO CASTILLO-ANTONIO LÓPEZ BORRASCA

Coordinadores:

Vicente Vicente García

*Servicios de Hematología y Oncología Médica
Hospital General Universitario Morales Meseguer. Murcia*

José Antonio Páramo Fernández

*Servicio de Hematología
Clínica Universidad de Navarra. Pamplona (Navarra)*

Lecciones de un viejo anticoagulante: antitrombina

Javier Corral de la Calle

*Servicios de Hematología y Oncología Médica
Hospital General Universitario Morales Meseguer.
Centro Regional de Hemodonación. Murcia*



Sábado, 24 de octubre

13:30-15:00 h
Sesión Plenaria:

AUDITORIO 1

**PRESENTACIÓN DE LAS NUEVE MEJORES COMUNICACIONES
PRESENTADAS EN EL LVII CONGRESO NACIONAL DE LA SEHH
Y XXXI CONGRESO NACIONAL DE LA SETH**

Coordinadores:

José M.^a Moraleda Jiménez

*Servicio de Hematología y Hemoterapia
Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia*

Vicente Vicente García

*Servicios de Hematología y Oncología Médica
Hospital General Universitario Morales Meseguer. Murcia*

Josep María Ribera Santasusana

*Servicio de Hematología
ICO. Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona)*

José Antonio Páramo Fernández

*Servicio de Hematología
Clínica Universidad de Navarra. Pamplona (Navarra)*

SP-001

Utilidad de la "next generation sequencing" en la optimización del diagnóstico de las anemias hemolíticas congénitas

Del Orbe Barreto R. (1), Arrizabalaga B. (2), de la Hoz A.B. (1), Tejada I. (2), Aragües P. (2), Silva C. (3), Almeida H. (3), Fidalgo T. (3), Bento C. (3), Manco L. (3), García Ruiz J.C. (2), Ribeiro L. (3)

(1) Instituto de Investigación Sanitaria BioCruces. Barakaldo, Vizcaya. España. (2) Hospital Universitario Cruces. Barakaldo, Vizcaya. España. (3) Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra. Portugal

SP-002

CM352, un nuevo antifibrinolítico, reduce el crecimiento del hematoma e induce mejoría funcional en un modelo experimental de hemorragia intracraneal
Orbe Lopategui J. (1), Sobrino T. (2), Rodríguez J.A. (1), Campos F. (2), Oyarzabal J. (1), Castillo J. (2), Páramo J.A. (3)

(1) CIMA, Universidad de Navarra. Pamplona. (2) Laboratorio de Investigación en Neurociencias (IDIS). (3) Clínica Universidad de Navarra. Pamplona

Sábado, 24 de octubre

- SP-003** Estudio del interactoma de la leucemia mieloide aguda
Ibáñez M. (1), Carbonell-Caballero J. (2), García-Alonso L. (2), Such E. (1), Barragán E. (3), López-Pavía M. (4), Llop M. (3), Alonso C. (5), Montesinos P. (1), Sanz M.A. (1), Dopazo J. (2), Cervera J. (6)
 (1) Hematology Service. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia. (2) Computational Genomics Department. Centro de Investigación Príncipe Felipe. Valencia. (3) Laboratory of Molecular Biology. Department of Clinical Chemistry. Hospital Universitario La Fe. Valencia. (4) Hospital General Universitario. Valencia. (5) Servicio de Hematología. Hospital Arnau de Vilanova. Valencia. (6) Functional Genomics Node. Spanish National Institute of Bioinformatics at CIPF. Valencia
- SP-004** Identificación y caracterización de un nuevo mecanismo trombofílico: deficiencia de antitrombina recesiva o transitoria debida a hipoglicosilación
De la Morena-Barrio M.E. (1), Miñano A. (1), Martínez-Martínez I. (1), de Cos C. (2), Wypasek E. (3), Roldán V. (4), Undas A. (5), Van Scherpenzeel M. (3), Lefeber D. (4), Padilla J. (6), Toderici M. (6), Sevivas T. (5), España F. (5), Jaeken J. (7), Vicente V. (8), Corral J. (9)
 (1) Centro Regional de Hemodonación. Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. IMIB. Murcia, España. (2) Hospital Puerta del Mar. Cádiz, España. (3) The John Paul II Hospital. Kraków, Polonia. (4) Institute of Cardiology. Jagiellonian University Medical College. Kraków, Polonia. (5) Servicio de Hematología y Oncología Médica. Centro Regional de Hemodonación. Hospital Universitario Morales Meseguer. IMIB. Murcia, España. (6) Department of Neurology. Laboratory for Genetic, Endocrine and Metabolic Diseases. Radboud University Medical Center. Nijmegen, Holanda. (7) Serviço de Hematologia do Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra. Coimbra. Portugal. (8) Grupo de Hemostasia, Trombosis, Arteriosclerosis and Biología Vasculár. Centro de Investigación. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia, España. (9) Center for Metabolic Diseases. Universitair Ziekenhuis Gasthuisberg. Leuven, Bélgica
- SP-005** La sobre-expresión de HDAC8 en células mesenquimales estromales de pacientes con neoplasias mieloproliferativas JAK2+, ¿una nueva diana terapéutica?
Lopes Ramos T. (1), Sánchez-Abarca L.I. (1), Preciado S. (1), Rosón B. (2), Hernández-Hernández Á. (3), Muntión S. (1), Rodríguez Serrano C. (4), Ortega R. (5), Redondo A. (1), Sánchez-Guijo F. (1), del Cañizo C (1)
 (1) Servicio de Hematología. IBSAL-Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (2) Centro de Investigación del Cáncer. Universidad de Salamanca. Salamanca. (3) Departamento de Bioquímica y Biología Molecular. Universidad de Salamanca. Salamanca. (4) Servicio de Hematología. Hospital General de Segovia. Segovia. (5) Servicio de Hematología. Complejo Hospitalario de León. León



Sábado, 24 de octubre

- SP-006** La forma β de la proteína C activada es un eficaz neuroprotector gracias a su alta capacidad de activación de PAR1
Dichiara Rodríguez M.G. (1), Gleeson E. (2), Salicio A. (1), Orbe J. (1), Preston R. (2), Hermida J. (1), Montes R. (1)
(1) Centro de Investigación Médica Aplicada. Pamplona, Navarra. España. (2) Trinity College. Dublín, Irlanda
- SP-007** Osteoblastogénesis humana eficaz en modelo murino mediante infusión de células stem mesenquimales fucosiladas de médula ósea humana. Datos finales de estudio preclínico
Cabañas Perianes V. (1), López Lucas M.D. (1), García Hernández A.M. (1), Martínez C. (1), Sánchez Baeza E. (1), Parra Montoya A. (1), García Bernal D. (1), Escámez Martínez T. (1), Alguero C. (1), Abenza Camacho S. (1), Asin Aguilar C. (1), Molina M.M. (1), Blanquer Blanquer M. (1), Marín N. (1), Muñoz Esparza C. (1), Berenguer Piqueras M. (1), Pérez López R. (1), Martínez García A.B. (1), Salido Fierrez E. (1), García Candel F. (1), Sackstein R. (2), Moraleda Jiménez J.M. (1)
(1) Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca. IMIB. Murcia. (2) Universidad de Harvard. Massachusetts, EE. UU.
- SP-008** La respuesta inmune alogénica frente a disparidades conocidas en antígenos menores de histocompatibilidad es modulada por el genotipo de CTLA-4 del donante en el trasplante alogénico de progenitores hematopoyéticos de donante familiar HLA-idéntico
Gallardo Giralt D. (1), Bosch-Vizcaya A. (1), Santos N. (1), Rodríguez-Romanos R. (1), Nieto J. (2), Buño I. (3), de la Cámara R. (4), Brunet S. (5), Martínez-Laperche, C. (3), Jiménez-Velasco A. (6), González M. (7), Vallejo C. (8), Ferrá C. (9), Martínez C. (10), Díez J.L. (3)
(1) ICO. Girona. (2) Hospital General Universitario Morales Meseguer. Murcia. (3) Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid. (4) Hospital Universitario de La Princesa. Madrid. (5) Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona. (6) Hospital Universitario Regional de Málaga. Málaga. (7) Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (8) Hospital Universitario Central de Asturias. Oviedo. (9) ICO. Badalona, Barcelona. (10) Hospital Clínic. Barcelona

Sábado, 24 de octubre

SP-009

Un nuevo modelo predictivo basado en el perfil genómico de polimorfismos en genes de citocinas permite predecir la incidencia de EICR postrasplante hematopoyético alogénico

Buces González E. (1), Martínez Laperche C. (1), Aguilera Morillo M.C. (2), Picornell A. (3), Lillo R. (2), González Rivera M. (4), Bosch Vizcaya A. (5), Martín-Antonio B. (6), Guillem V. (7), Nieto J.B. (8), González M. (9), de la Cámara R. (10), Brunet S. (11), Jiménez Velasco A. (12), Espigado I. (13), Vallejo C. (14), Sampol A. (15), Serrano D. (1), Kwon M. (1), Gayoso J. (1), Balsalobre P. (1), Bellon J.M. (16), Urbano Izpizua A. (6), Solano C. (7), Gallardo D. (17), Díez-Martín J.L. (1), Romo J. (2), Buño I. (1)

(1) Servicio de Hematología. Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Instituto de Investigación Sanitaria Gregorio Marañón. Madrid.

(2) Departamento de Estadística. Universidad Carlos III. Madrid.

(3) Departamento de Bioinformática. Instituto de Investigación Sanitaria Gregorio Marañón. Madrid. (4) Línea Instrumental de Secuenciación.

Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Instituto de Investigación Sanitaria Gregorio Marañón. Madrid. (5) ICO Hospital Josep Trueta. Girona.

(6) Hospital Clínic. IDIBAPS. Barcelona. (7) Hospital Clínico de Valencia.

(8) Hospital General Universitario Morales Meseguer. Murcia. (9) Hospital de Salamanca. Salamanca. (10) Hospital Universitario de La Princesa.

Madrid. (11) Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona. (12) Hospital Regional de Málaga. Málaga. (13) Hospital Universitario Virgen del Rocío.

Sevilla. (14) Hospital Central de Asturias. Oviedo. (15) Hospital Universitario Son Espases. Palma de Mallorca. (16) Departamento de Estadística.

Instituto de Investigación Sanitaria Gregorio Marañón. Madrid. (17) ICO Hospital Josep Trueta. Girona



Pósteres comentados

2015

Valencia

LVII Congreso Nacional de la SEHH

XXXI Congreso Nacional de la SETH





Jueves, 22 de octubre (página 125)

17:15 18:30 h Sesión Comentada de Pósteres I. Salón Multiusos (2.ª planta)		
SESIÓN	MODERADOR	PÓSTERES ASIGNADOS
Terapias transfusionales	José Antonio García Erce	PC-001 a PC-016
Eritropatología I	Beatriz Arrizabalaga Amuchasteg	PC-033 a PC-047
Gammopatías monoclonales I	M.ª Teresa Cibeira López	PC-062 a PC-078
Gestión y organización	Evarist Feliu Frasnado	PC-096 a PC-110
Insuficiencia medular- Leucemias agudas-Síndromes mielodiplásicos I	Blanca Xicoy Cirici	PC-111 a PC-112 / PC-134 a 154 / PC-233 a PC-234
Laboratorio básico y automatización en hematología	Teresa Molero Labarta	PC-115 a PC-133
Linfomas I	Antonio Salar Silvestre	PC-175 a PC-199
Terapia celular-Trasplante de progenitores hematopoyéticos I	Carmen Martínez Muñoz	PC-255 a PC-257 / PC-260 a PC-281 / PC-382
Tratamientos antitrombóticos	Pere Domenech Santasusana	PC-347 a PC-365
Trombosis	Antonio Moscardó Martínez	PC-366 a PC-381

Sábado, 24 de octubre (página 160)

11:15 12:30 h Sesión Comentada de Pósteres II. Salón Multiusos (2.ª planta)		
Sesión	MODERADOR	PÓSTERES ASIGNADOS
Biología hematológica: cultivos, citometría, citogenética, biología molecular	José Vicente Cervera Zamora	(PC-017 a PC-032)
Eritropatología II	Llorenç Font Ferré	PC-048 a PC-061
Gammopatías monoclonales II	José Luis Bello López	PC-079 a PC-095 / PC-383
Insuficiencia medular-Leucemias agudas-Síndromes mielodisplásicos II	Jordi Esteve Reyner	PC-113 a PC-114 / PC-155 a PC-174 / PC-235 a PC-236
Linfomas II	Eva María González Barca Miguel Ángel Canales Albendea	PC-200 a PC-221 / PC-384
Síndromes linfoproliferativos crónicos	Christelle Ferrá Coll	PC-222 a PC-232
Síndromes mieloproliferativos crónicos	Alberto Álvarez Larrán	PC-237 a PC-254
Terapia celular-Trasplante de progenitores hematopoyéticos II	Carlos Solano Vercet	PC-258 a PC-259 / PC-282 a PC-305
Plaquetas / Biología vascular-Trastornos hematológicos de origen inmune	M.ª José Paloma Mora	PC-306 a PC-311 / PC-339 a PC-346
Conceptos básicos en hemostasia	Javier García Frade	PC-312 a PC-314
Métodos de diagnóstico y marcadores	Javier García Frade	PC-332 a PC-338
Diátesis hemorrágica	M.ª Teresa Álvarez Román	PC-315 a PC-331



Jueves, 22 de octubre

17:15-18:30 h **PALACIO DE CONGRESOS. SALÓN MULTIUSOS (2.ª PLANTA)**
TERAPIAS TRANSFUSIONALES (PC-001 a PC-016)

Moderador: José Antonio García Erce. Hospital San Jorge. Huesca

- PC-001** Utilidad del recambio eritrocitario en el manejo del priapismo en la enfermedad drepanocítica en el Hospital Ramón y Cajal
Tenorio Núñez M.C., Moreno Jiménez G., Jiménez Martín A., Prasca S., Marquet Palomares J., Herrera Puente P., López Jiménez Francisco J.
Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid
- PC-002** Descripción de nuevos compuestos fotoquimioterapéuticos más efectivos para la mejora de la eficacia terapéutica de la fotoaféresis extracorpórea
García-Bernal D. (1), Blanquer M. (1), Algueró M.C. (1), Martínez C. (2), del Río J.A. (3), Correal E. (4), Yañez R. (5), Lamana M.L. (5), Moraleda J.M. (1)
(1) Unidad de Terapia Celular y Trasplante Hematopoyético. Servicio de Hematología. Instituto Murciano de Investigación Biosanitaria (IMIB). Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia. (2) Cirugía Digestiva, Endocrina y Trasplante de Órganos Abdominales. Instituto Murciano de Investigación Biosanitaria (IMIB). Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia. (3) Departamento de Fisiología Vegetal. Facultad de Biología. Universidad de Murcia. Murcia. (4) Departamento de Recursos Naturales. Instituto Murciano de Investigación y Desarrollo Agrario y Alimentario (IMIDA). Murcia. (5) División de Terapias Innovadoras en el Sistema Hematopoyético. Centro de Investigaciones Energéticas, Medioambientales y Tecnológicas (CIEMAT). Madrid
- PC-003** Estudio descriptivo del registro de microangiopatías trombóticas de un único centro
Romero Domínguez S., Sempere Talens A., Gómez Seguí I., Solves Alcaina P, Jarque Ramos I., Román Ortiz E., Mendizábal S., Jannone Forés R., Carbonell Vaya R., Iacoboni García-Calvo G.I., Balaguer Roselló A., Bonanad Boix S., Carpio Martínez N., Sanz Alonso M.Á.
Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia
- PC-004** Uso de plerixafor en el día +5 del tratamiento con G-CSF en pacientes pobres movilizadores en el hospital universitario de salamanca (HUS)
López Parra M., López Villar O., Alonso Álvarez S., Oreja Martín B., Ramos Sevillano I., Pinto Sierra J., Nieto M.J., del Cañizo C.
Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca
- PC-005** Experiencia del uso de la transfusión masiva en el Hospital Universitario Son Espases entre 2010 y 2014
Ruiz de Gracia S., Pérez Montaña A., García Maño L., Gutiérrez A., Ballester C., Besalduch J.
Hospital Universitario Son Espases. Palma de Mallorca

Jueves, 22 de octubre

- PC-006** Influencia de los parámetros hemoreológicos y analíticos en la aféresis de células mononucleadas
Gómez Seguí I., Sarnago Gonzalo A., Fuster Lluch Ó., Solves P., Moscardó F., Carpio N., Laiz Marro B., Sanz Alonso M.Á.
Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia
- PC-007** Serie de casos de trasplante alogénico de precursores hemopoyéticos con incompatibilidad ABO. Experiencia en nuestro centro
Botella García C., Jiménez Martín A., Tenorio Núñez M.C., Moreno Jiménez G., Prasca Tapia S., Caro Navarro M., Marquet Palomares J., Méndez G., López González S., García Gutiérrez V., López Jiménez J.
Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid
- PC-008** Resultados de los incidentes transfusionales por hemosiderosis en nuestro centro en 2013 Y 2014
Morente Constantín E., Romero Martínez F.J., Garrido Collado M.P., García Ruiz M.A., Gómez Morales M., Gutiérrez Pimentel M.J., Cruz Díaz A.J., Pérez González J.A., Jurado Chacón M.
Hospital Universitario Virgen de las Nieves. Granada
- PC-009** Biosimilar de G-CSF versus lenograstim para la movilización de progenitores hematopoyéticos de sangre periférica en donantes sanos
Calderón-Cabrera C., Carmona González M., Serrano Chacón M.D., Martín Sánchez J., Pérez-Simón J.A.
(1) UGC Hematología. Hospitales Universitarios Virgen del Rocío-Virgen Macarena/ Instituto de Biomedicina de Sevilla/Universidad de Sevilla. Sevilla
- PC-010** Clínica del síndrome hiperhemolítico en España
Vagace Valero J.M. (1), Corbacho Hernández A. (2), Vázquez Godoy T. (2), González Fernández F.A. (3), Pascual García T. (4), Urrutia Maldonado E. (5), Gómez Vázquez M.J. (6), Nieto Campuzano J.B. (7), Aguinaco Culebras M.R. (8), de la Maya Retamar M.D. (1), García Domínguez M. (1), Suárez-Varela Pineda S. (2), Moreno Risco B. (2), Toro Barahona J. (2), Delgado Casado E. (2), Alonso Escobar N. (2), Campano Val J. (2), Rincón Ferrari R. (2), Bajo Gómez R. (2), Gervasini Rodríguez G. (9)
(1) Servicio de Hematología. Hospital Materno Infantil de Badajoz. Badajoz. (2) Servicio de Hematología. Hospital Infanta Cristina. Badajoz. (3) Servicio de Hematología. Hospital Clínico San Carlos. Madrid. (4) Servicio de Hematología. Hospital Príncipe de Asturias. Alcalá de Henares, Madrid. (5) Servicio de Oncohematología Pediátrica. Hospital Universitario Virgen de las Nieves. Granada. (6) Servicio de Hematología. Hospital de Móstoles. Madrid. (7) Servicio de Hematología. Hospital Morales Meseguer. Murcia. (8) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Juan XXIII. Tarragona. (9) Departamento de Farmacología. Universidad de Extremadura. Badajoz
- PC-011** Valoración de un programa de optimización de valores de hemoglobina previo a cirugía
Ballester I., Davalos L., Goterris R., Arbona C.
Hospital Clínico Universitario. Valencia



Jueves, 22 de octubre

- PC-012** Aplicación del análisis de procesos a la seguridad de la transfusión sanguínea
Sanz C., López-Púa Y., Jiménez M., Ponce R., Gamir M., Perea D., Pereira A.
Hospital Clínic. Barcelona
- PC-013** Registro y control de calidad de las gestantes RH negativas no inmunizadas con gammaglobulina anti d en la semana 28 de gestación
Olazabal Herrero J., Fernández Fernández E., Urrutia Rodríguez S., Angomas Jiménez E., Eusebio Ponce E., Fernández Fontecha E., García Frade J.
Hospital Universitario Río Hortega. Valladolid
- PC-014** Aloinmunización en gestantes entre 2009 y 2014 en la comarca de La Marina Alta
Abad Gosálbez A. (1), Sánchez Migallón A. (1), Company Calabuig A.M. (1), Pacios Álvarez A. (1), Ferrer Marco R. (1), López Sánchez P. (1), Callao Molina V. (2), Ortiz de Salazar M.I. (3)
(1) Hospital de Denia. Alicante. (2) Centro Transfusiones de Valencia. (3) Centro de Transfusiones de Alicante
- PC-015** Rendimiento del proceso de obtención de plasma rico en plaquetas mediante un sistema abierto
García Raso A. (1), Sánchez S. (2), Pascual A. (3), Casamayor G. (3), Francés A. (3), Llamas P. (2)
(1) Instituto de Investigación Sanitaria Fundación Jiménez Díaz. Madrid. (2) Hospital Universitario Fundación Jiménez Díaz. Madrid. (3) Hospital Universitario Infanta Elena. Madrid
- PC-016** El requerimiento transfusional de los pacientes ancianos con fractura de cadera puede disminuir con tratamiento con hierro intravenoso durante el ingreso. Resultados comparativos de dos pautas de manejo
Mora Casado A., Herráez García R., Bielza Galindo R., Massó Asensio P., Roldán Pérez A., Giménez Mesa E., Vázquez Paganini E., Vaquero Martín S., Morcuende González G., Ha Dong T.-T., Cortés Maya S., Asensio Moreno M.I., Ventosinos Martínez M.P., Sánchez Alcántara M.D.
Hospital Universitario Infanta Sofía. Madrid

ERITROPATOLOGÍA I (PC-033 a PC-047)

Moderador: Beatriz Arrizabalaga Amuchasteg. Hospital de Cruces. Baracaldo. Vizcaya

- PC-033** Valor predictivo de los parámetros hematimétricos en la evaluación del estado funcional del hierro
Moya Arnao M., Cabañas Perianes V., Salido Fierrez E.J., Martínez Marín A., Berenguer Piqueras M., Ramón Minat A., Pérez López R., García Hernández A.M., Blanquer Blanquer M., Sánchez Salinas A., García Candel F., Martínez García A.B.
Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia

Jueves, 22 de octubre

- PC-034** Registro Nacional de Anemia Hemolítica Autoinmune: resultados preliminares. Grupo Español de Eritropatología
Gutiérrez Jomarrón I. (1), Luts I. (1), López Rubio M. (1), Morado M. (2), Arrizabalga B. (3), Beneitez D. (4), Valcarce I. (4), Recasens V. (5), Pascual García T. (1)
(1) Hospital Universitario Príncipe de Asturias. Alcalá de Henares, Madrid. (2) Hospital Universitario La Paz. Madrid. (3) Hospital Universitario Cruces. Baracaldo, Vizcaya. (4) Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona. (5) Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza
- PC-035** Anemia ferropénica refractaria al tratamiento con hierro oral. Estudio de una cohorte.
Remacha Sevilla Á.F. (1), Remacha J. (1), Sardà M.P. (2), del Río E. (3), Baiget M. (3)
(1) Servicio de Hematología. Hospital de Sant Pau. Barcelona. (2) Servicio de Bioquímica Clínica. Hospital de Sant Pau. Barcelona. (3) Servicio de Genética. Hospital de Sant Pau. Barcelona
- PC-036** La hiperbilirrubinemia: protagonista en la Asociación Esferocitosis Hereditaria y enfermedad de Gilbert
García Blanes C.P., Izquierdo Sebastián S. (1), Argilés Aparicio B., Dasí Carpio M.Á.
Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia
- PC-037** HB Puerta del Sol, HB Valdecilla, HB Gran Vía, HB Macarena, y HB El Retiro: descripción de 5 nuevas hemoglobinopatías
De la Fuente Gonzalo F. (1), Nieto Jorge M. (1), Velasco D. (2), Cela E. (3), Pérez G. (4), Fernández-Teijeiro A. (5), Escudero A. (3), Martínez R. (6), Villegas A. (6), González Fernández F.A. (6), Roperó P. (6), Eritropatología Grupo Español
(1) Hospital Clínico San Carlos. Madrid. (2) Hospital Infanta Sofía. Madrid. (3) Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid. (4) Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander. (5) Hospital Universitario Virgen de la Macarena. Sevilla. (6) Hospital Clínico San Carlos. Madrid
- PC-038** Anemia falciforme: caracterización clínica y evolutiva de 52 pacientes diagnosticados en un único centro
Gutiérrez Jomarrón I., Luts I., López Rubio M., Vecilla C., García Herrero M.Á., Casco Amarillo C., Corti Ferrari M.J., Pascual García T., Magro Mazo E., Juárez Salcedo L.M., Marcellini A.S., Callejas Charavía M., Burgaleta de Ozolla C.
Hospital Universitario Príncipe de Asturias. Alcalá de Henares, Madrid
- PC-039** Hb de Grifon y baja afinidad para el oxígeno. ¿Verdad o mentira?
Ramalheira S. Magalhães Maia T., Rocha Silva P. Oliveira A. Seivas T., Maia R. Jollerstrom P. Relvas L., Cunha E. Bento C. Ribeiro L.
Hematologia Clínica. Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra. Portugal
- PC-040** Y el frotis?
Silva Santos M., Maia T., Mesquita B., Almeida H., Bento C., Ribeiro L.
Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra. Portugal



Jueves, 22 de octubre

- PC-041** β -talasemia homocigótica con triplicación del gen α . A propósito de un caso
Yus Cebrián F., Recasens Flores V., Parra Salinas I., Rodríguez-Vigil Iturrate C., Izquierdo Álvarez S., Montañés García M.A., Delgado Beltrán M.P.
Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza
- PC-042** Xerocytosis hereditaria asociada a nuevas mutaciones del gen PIEZO1
Almeida H., Pereira J., Bento C., Maia T., Ribeiro M.L.
Centro Hospitalar e Universitario de Coimbra. Portugal
- PC-043** Hemoglobinopatía SC: características de una serie de 8 pacientes en la comunidad canaria
Raya Sánchez J.M. (1), Martín-Batista S. (1), Peri V. (2), de la Iglesia S. (3), Pérez-Peñate M.C. (4), Ríos de Paz M. (5), Bosch J.M. (2), Martín Martín A (1), Lakhwani S. (1), Soria Santa Bárbara B. (1), Hernández-García M.T. (1)
(1) Hospital Universitario de Canarias. La Laguna, Santa Cruz de Tenerife. (2) Hospital Universitario Insular. Las Palmas de Gran Canaria. (3) Hospital Universitario Dr. Negrín. Las Palmas de Gran Canaria. (4) Hospital Universitario Materno Infantil. Las Palmas de Gran Canaria. (5) Hospital Universitario Ntra. Sra. de Candelaria. Santa Cruz de Tenerife
- PC-044** Evaluación de la hemoglobina Agrinio como causa de microcitosis atípica
Remacha Sevilla Á.F. (1), del Río E. (2), Barceló M.J. (2), Badell I. (3), Baiget M. (2)
(1) Servicio de Hematología. (2) Servicio de Genética y (3) Servicio de Pediatría. Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona
- PC-045** Hemoglobina Sydney como causa de desaturación artefactual en la pulsioximetría, descripción de tres casos en una familia
Beneitez Pastor D. (1), Blanco Álvarez A. (1), Rives S. (2), Català A. (2), Fernández Sevilla M. (3), Berrueco R. (2), Camós M. (4), Torredell M. (2), Toll T. (2), Alonso Saladríguez A. (2), Messegué M. (2), Trabazo M. (2), Santa-María V. (2), Ruiz Llobet A. (2), Molero A. (1), Ramírez D. (1), Chávez C. (1), Montserrat I. (1)
(1) Servicio de Hematología (Unidades de Eritropatología y Genética Molecular Hematológica). Hospital Universitari Vall d'Hebron. Barcelona. (2) Servicio de Hematología y Oncología Pediátricas. (3) Servicio de Pediatría y (4) Servicio de Laboratorio Clínico de Hematología. Hospital Sant Joan de Déu. Esplugues de Llobregat, Barcelona
- PC-046** Relación entre síndrome mielodisplásico y hemoglobinuria paroxística nocturna.
Grupo Español de Eritropatología y Grupo de Trabajo de HPN
López Rubio M. (1), Gaya A. (2), Morado M. (3), Carrasco V. (4), González Fernández F.A. (5), Villegas A. (5)
(1) Hospital Universitario Príncipe de Asturias. Alcalá de Henares, Madrid. (2) Hospital Clínic. Barcelona. (3) Hospital Universitario La Paz. (4) Hospital Royo Villanova. Zaragoza. (5) Hospital Clínico San Carlos. Madrid

Jueves, 22 de octubre

- PC-047** Síndromes talasémicos: caracterización molecular en la población de la Región de Murcia
Berenguer Piqueras M., Cabañas Perianes V., Salido Fierrez E., Ortega López N., Pérez López R., García Candel F., Muñoz Esparza C., Martínez García A.B., Albaladejo Ruiz J., Castaño Mora P., Moraleda Jiménez J.M.
Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia

GAMMAPATÍAS MONOCLONALES I (PC-062 a PC-078)

Moderador: M.^a Teresa Cibeira López. Hospital Clínic, Barcelona

- PC-062** Impacto de la respuesta alcanzada por PET/CT tras tratamiento de primera línea en la supervivencia de los pacientes con mieloma
Ríos-Tamayo R., Sánchez Sánchez R., Cruz Díaz A.J., González Sierra P.A., Romero Aguilar A., López Garrido P., de Pablos J.M., Puerta Puerta J.M., López Fernández E., Moratalla López L., Morente Constantin E., Rodríguez Fernández A., Sáinz Pérez J., Llamas Elvira J.M., Jurado Chacón M.
Hospital Universitario Virgen de las Nieves. Granada
- PC-063** Impacto de los inhibidores de proteosoma e IMiD's en pacientes con mieloma múltiple candidatos a trasplante autólogo
Fernández-Caballero M. (1), Fernández H. (1), de Arriba F. (1), Sola M. (1), Heras I. (1), Iniesta P. (1), Castilla C. (1), Roldán V. (1), Jerez A. (2), Vicente V. (1)
(1) Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia. (2) Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia
- PC-064** Incidencia y características de segundas neoplasias hematológicas en pacientes con mieloma múltiple en el Hospital de León (1998-2014)
Cerdá Rodríguez S., Escalante F., Ramos F., de las Heras N., Ballina B., Martínez-Robles V., Rodríguez-García J.A.
Complejo Asistencial Universitario de León. León
- PC-065** Tipificación de amiloidosis mediante un nuevo método de análisis proteómico cuantitativo: resultados preliminares
Lecumberri Villamediana R. (1), Sola I. (2), Corrales F. (3), Beorlegui C. (4), Panizo Á. (4), Solorzano J.L. (5), Mora M.I. (3), Prósper F. (1), San Miguel J.F. (1), Pardo J. (5)
(1) Servicio de Hematología. Clínica Universidad de Navarra. Pamplona. (2) Departamento de Anatomía Patológica. Hospital San Pedro. Logroño. (3) Unidad de Proteómica. Centro de Investigación Médica Aplicada. Pamplona. (4) Departamento de Anatomía Patológica. Complejo Hospitalario de Navarra. Pamplona. (5) Departamento de Anatomía Patológica. Clínica Universidad de Navarra. Pamplona
- PC-066** Análisis cualitativo y cuantitativo de células plasmáticas al diagnóstico en pacientes con mieloma múltiple
Solán Blanco L., Pradillo V., Bastos-Oreiro M., Pérez Corral A., Encinas C., Pascual C., Anguita J., Díez-Martín J.L.
Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid



Jueves, 22 de octubre

- PC-067** Análisis de la Incidencia de trombosis en pacientes con mieloma múltiple tratados con lenalidomida-dexametasona en nuestro centro. Influencia de factores de riesgo
García Fortes M., Caparrós Miranda I.S., González Fernández A., Fernández Fernández A., Rivas Luque M., Cabrera Ruiz F., García Sánchez R., Ruiz Arredondo J.J.
Hospital Universitario Virgen de la Victoria. Málaga
- PC-068** Estudio retrospectivo de quimioterapia de inducción en pacientes con mieloma múltiple de nuevo diagnóstico candidatos a trasplante autólogo en el periodo 2008-2014
Cabañas Perianes V. (1), Pérez López R. (1), Moya Arnao M. (1), Sánchez Salinas A. (1), Blanquer Blanquer M. (1), Salido Fierrez E. (1), Monserrat Coll J. (1), Ramón Mitat A. (1), Berenguer Piqueras M. (1), Moreno M.J. (1), García Hernández A.M. (1), Muñoz Esparza C. (1), Martínez Marín A. (1), García Candel F. (1), Martínez García A.B. (1), Gómez Espuch J. (1), Rubio Tejero A. (1), López Lucas M.D. (1), Minguela Puras A. (1), Campillo J.A. (1), Ibáñez Camacho F. (2), Moraleda Jiménez J.M. (1)
(1) Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca. Imib. Murcia. (2) Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia
- PC-069** Bortezomib por vía subcutánea más melfalán y prednisona (VMP) en pacientes con mieloma múltiple de nuevo diagnóstico no candidatos a trasplante: experiencia en España
De Arriba de la Fuente F. (1), Vidal Rivas S. (2), Durán S. (3), Álvarez M.Á. (4), López San Román I. (5), Dios Loureiro A.M. (6), Ríos Tamayo R. (7), González M.S. (8), Prieto Pareja E. (9), García Sánchez R. (10), Barez A. (11), Escalante F. (12), Clavero C. (13), Tejedor A. (14), Capote F.J. (15), Cabañas V. (16), Ballesteros A.M. (17), Couto C. (18), Zamidio G. (19), Mateos Manteca M.V. (20)
(1) Hospital Morales Meseguer. Murcia. (2) Janssen. Madrid. (3) Hospital de Jaén. Jaén. (4) Hospital Reina Sofía. Córdoba. (5) Hospital Universitario de Guadalajara. Guadalajara. (6) Hospital Montecelo. Pontevedra. (7) Hospital Virgen de las Nieves. Granada. (8) Hospital Clínico Universitario de Santiago. Santiago de Compostela, A Coruña. (9) Fundación Jiménez Díaz. Madrid. (10) Hospital Clínico Virgen de la Victoria. Málaga. (11) Hospital Nuestra Señora de Sonsoles. Ávila. (12) Hospital de León. León. (13) Hospital de Torrecárdenas. Almería. (14) Hospital Santa Lucía. Murcia. (15) Hospital Puerta del Mar. Cádiz. (16) Hospital Virgen de la Arrixaca. Murcia. (17) Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid. (18) Hospital Nuestra Señora de Valme. Sevilla. (19) Hospital de Jerez. Cádiz. (20) Hospital Clínico Universitario de Salamanca. Salamanca
- PC-070** Trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos en pacientes con mieloma múltiple de nuevo diagnóstico (NDMM) mayores de 65 años
Escalante F., Cerda S., Ballina B., Escribano P., Villalobos L., Fuertes M., Martínez-Robles V., Rodríguez-García J.A., de las Heras N.
Complejo Asistencial Universitario de León. León
- PC-071** ¿Es la diabetes tipo 2 un factor pronóstico en el mieloma?
Ríos-Tamayo R., Puerta Puerta J.M., Pérez González J.A., Morente Constantín E., García de Veas Silva J.L., Rodríguez Ruiz T., Cornejo Calvo M.E., Sainz Pérez J., Alba Sosa Á.M., Garrido Collado P., Jurado Chacón M.
Hospital Universitario Virgen de las Nieves. Granada

Jueves, 22 de octubre

- PC-072** Utilidad de la cuantificación de las cadenas pesadas (heavy/light IgAk/IgAl) en los pacientes con mieloma múltiple IgA
Andrade Campos M. (1), Rupay Rojas R. (2), Murillo Flórez I. (2), Colorado Ledesma E. (2), Giraldo P. (3)
(1) Unidad de Investigación Traslacional. IIS-A. CIBERER, IACS, ISCIII. Servicio de Hematología. Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. (2) Servicio de Hematología. Hospital Miguel Servet. Zaragoza. (3) Unidad de Investigación Traslacional. IIS-A. CIBERER, IACS, ISCIII. Zaragoza
- PC-073** Pomalidomida en mieloma múltiple refractario (MMRR): experiencia de un centro
Cuesta García A.
Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander
- PC-074** Utilidad de la poliquimioterapia convencional después del uso de nuevas drogas en el mieloma múltiple. Experiencia de nuestro centro
Redondo Velao S. (1), Bastos-Oreiro M. (1), Encinas Rodríguez C. (1), López A. (2), Solán Blanco L. (1), González Arias E. (1), Gayoso J. (1), Díez-Martín J.L. (3)
(1) Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid. (2) Hospital Universitario La Paz. Madrid. (3) Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Instituto de Investigación Sanitaria Gregorio Marañón. Madrid
- PC-075** Detección de la recaída biológica en pacientes con mieloma múltiple sometidos a trasplante de progenitores hematopoyéticos
Andrade Campos M. (1), Colorado Ledesma E. (2), Murillo Florez I. (2), Espinosa Lara N. (2), Rupay Rojas R. (2), Giraldo P. (3)
(1) UIT-HUMS. IIS-A. CIBERER. Servicio de Hematología. Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. (2) Servicio de Hematología. Hospital Miguel Servet. Zaragoza. (3) Unidad de Investigación Traslacional, IIS-Aragón. CIBER de Enfermedades Raras, CIBERER. ISCIII. Zaragoza
- PC-076** Valor del ensayo Hevylite para la estandarización de la cuantificación del componente monoclonal
Jiménez Jiménez J. (1), Pais T. (2), Campos M.L. (2), Larramendi Carmen H. (1)
(1) Hospital Universitario Severo Ochoa. Leganés, Madrid. (2) The Binding Site Spain
- PC-077** Actualización de los resultados del tratamiento de primera línea con esquema VTD (bortezomib/talidomida/dexametasona) en pacientes con mieloma múltiple candidatos a trasplante en nuestro centro
González Fernández A., García Sánchez R., García Fortes M., Rivas Luque M., Fernández Fernández A., Cabrera Ruiz F., Campos Garrigues A., Caparrós Miranda I., Queipo de Llano Temboury M.P., Ruiz Arredondo J.J.
Hospital Universitario Virgen de la Victoria. Málaga
- PC-078** Experiencia con bortezomib, melfalán y prednisona en pacientes con mieloma en la práctica asistencial
Villegas Da Ros C., Ortiz Zuluaga S., Javier González K., Costa S., Pérez Rodríguez P., Orero Castello M.T., Roig Pellicer M., López Pavia M., Luna I., Collado R., Ivars Santacreu D., Linares García M.
Consortio Hospital General Universitario de Valencia. Valencia



Jueves, 22 de octubre

GESTIÓN Y ORGANIZACIÓN (PC-096 a PC-110)

Moderador: Evarist Feliu Frasnedo. ICO-Hospital Germans Trias i Pujol. Barcelona

- PC-096** Enfermos hematológicos ingresados en una unidad de cuidados intensivos (UCI). Pronóstico a corto y largo plazo. Una reflexión sobre su eficiencia
Jiménez-Ubieto A., García-Gigorro R., Grande García C., Martínez-Sánchez P., Rodríguez Izquierdo A.
Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid
- PC-097** Análisis de resultados obtenidos en ensayos clínicos fase I/II para patología hematológica. Experiencia en el Hospital 12 de Octubre
Alonso Fernández R., Ayala Díaz R., de la Serna Torroba F.J., Grande García C., Rodríguez Izquierdo A., Martínez Sánchez P., Cedená Romero M.T., Lahuerta Palacios J.J., Gilsanz Rodríguez F., Martínez López J.
Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid
- PC-098** Valor del programa Jacie en la detección de tendencias negativas en la unidad de trasplante de progenitores hematopoyéticos
De Arriba de la Fuente F., Heras Fernando M.I., Lozano Almela M.L., Iniesta López-Matencio P., Castilla Llorente C., López Godino O., Santos Rodríguez M., Vicente García V.
Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. IMIB. Universidad de Murcia. Murcia
- PC-099** ¿Cuál es el grado de implementación de la hematogeriatria? Resultados de la encuesta llevada a cabo por el Grupo Español de Hematogeriatria (GEHG)
Barata Badiella A. (1), Boqué C. (2), Callejas M. (3), Íñigo B. (2), Bargay J. (4), Sánchez-Majano J.L. (2), Lavilla E. (5), García de Insausti C. (2), Ramos F. (6), Córdoba R. (2), Moreno C. (7)
(1) Servicio de Hematología. Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Universidad Autónoma de Barcelona. IIB Sant Pau e Instituto de Investigación contra la Leucemia Josep Carreras. Barcelona. (2) Grupo Español de Hematogeriatria. (3) Servicio de Hematología Clínica. Institut Català d'Oncologia. Hospital Duran i Reynals. Universidad de Barcelona. L'Hospitalet de Llobregat, Barcelona. (4) Hospital Príncipe de Asturias. Alcalá de Henares, Madrid. (5) Hospital Clínico San Carlos. Madrid. (6) Hospital Son Llatzer. Palma de Mallorca. (7) Hospital San Juan. Alicante
- PC-100** Importancia del procedimiento de control documental en el programa de trasplante de progenitores hematopoyéticos con certificación Jacie
De Arriba de la Fuente F., Heras Fernando M.I., Lozano Almela M.L., Iniesta López-Matencio P., López Godino O., Castilla Llorente C., Muñoz Ballester J., Vicente García V.
Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. IMIB. Universidad de Murcia. Murcia

Jueves, 22 de octubre

- PC-101** Beneficio clínico de pacientes oncológicos con tumores sólidos y neoplasias hematológicas tratados en ensayos clínicos de fase 1
Córdoba R., Villaescusa M.T., Pérez S., Armellini A., Encinas M., Vicente P., Hernández S., Llamas P., García-Foncillas J., Moreno V.
Hospital Universitario Fundación Jiménez Díaz. IIS-FJD. Universidad Autónoma de Madrid. Madrid
- PC-102** Implicación del sistema de calidad del programa de trasplante hematopoyético en la capacitación y formación continua del personal
Iniesta López-Matencio P., Heras Fernando I., Lozano Almela M., de Arriba de Lafuente F., Caballero J., López Godino O., Castilla C., Ibarra Vega N., Vicente García V.
Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. IMIB. Universidad de Murcia. Murcia
- PC-103** Transfusión de hematíes tras la implantación de un proceso específico sobre anemia ferropénica en el área de salud de Melilla
De las Nieves López M.Á. (1), Domínguez Lomeña M.J. (1), Palomo Hernández A.M. (1), Liébana Cabanillas J.M. (2), Gil Ginés E. (2), Alemany Esteban A. (2)
(1) Servicio de Hematología y (2) Servicio Análisis Clínicos. Hospital Comarcal de Melilla
- PC-104** Registro casuístico de la actividad asistencial ambulatoria de las consultas externas (CEXT) y del hospital de día (HdD) del Servicio de Hematología y Hemoterapia del Hospital Universitario de Getafe (Madrid)
Yeguas A. (1), Escolano C. (1), Gerónimo V.S. (1), Somolinos N. (1), Monteserín M.C. (1), Teno C. (1), Palomo T. (1), Benito L. (1), Chica E. (1), García L. (1), Goyanes I. (2), Carmona I. (1), Gunko S. (3), Turcu V. (1), Díez R. (1), Oña F. (1)
(1) Hospital Universitario de Getafe. Madrid. (2) Hospital Universitario de La Paz. Madrid. (3) Hospital Povisa. Vigo
- PC-105** Mejoría de la relación atención primaria/especializada desde la implantación de una consulta de alta resolución de hematología en un hospital terciario
Alkadi Fernández N., Callén Sevilla L., Mayor Pérez L., Leza Bruis D., Escobar Ramón M.J., Martínez Lázaro B., Dourdil Sahún V., Gavín Sebastián O., Cornudella Lacasa R., Palomera Bernal L.
Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Clínico Universitario Lozano Blesa Zaragoza. Instituto Investigación Sanitaria ISS Aragón. Zaragoza
- PC-106** Agilización de los diagnósticos gracias a la validación vía Gestlab y a la creación de una consulta de alta resolución
García L., Sánchez Raga J.M., Herráez Balanzat I., Puget i Juan G., Ballester Ruiz M.C., Pérez Montaña A., Torres Juan M., Jaume Mas M., Sanpedro Martínez M., Úbeda D., Lo Riso L., Durán Pastor M.A.
Hospital Universitario Son Espases. Palma de Mallorca



Jueves, 22 de octubre

- PC-107** La anemia al ingreso del paciente anciano con fractura de cadera condiciona un aumento de los requerimientos transfusionales, una estancia mayor y un resultado global peor
Mora Casado A., Herráez García R., Bielza Galindo R., Massó Asensio P., Roldán Pérez A., Giménez Mesa E., Vázquez Paganini J.A., Vaquero Martín S., Ha Dong T.-T., Morcuende G., Ventosinos Martínez M.P., Sánchez Alcántara M.D.
Hospital Infanta Sofía. Madrid
- PC-108** Sistema de planificación de la formación interna en la Unidad de Diagnóstico Hematológico
Montalt M., Senent L., Sempere A., Andreu R., Gomis F., Martí R., Macian M.J., Gimeno C., Meléndez M.C., López Á., Bayona A., Murcia I., Cuñat P., Molins C., Martínez Y., Pulido T., Devis M.T., Machado J., Alemany C., Sanz M.A.
Servicio de Hematología. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia
- PC-109** Registro de neoplasias mieloproliferativas PH- de una comunidad autónoma
Sánchez Raga J.M. (1), Torres Juan M. (2), Torres Ribas L. (3), Martínez Serra J. (1), Durán Pastor M.A. (1)
(1) Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitari Son Espases. Palma de Mallorca. (2) Fundació d'Investigació Sanitària de les Illes Balears (FISIB). Palma de Mallorca. (3) Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Can Misses. Eivissa, Illes Balears
- PC-110** Validación del proceso de extracción de progenitores hematopoyéticos de médula ósea y cumplimiento de los estándares de acreditación Jacie (Joint Accreditation Committe ISCT-EBMT)
Jiménez Lorenzo M.J. (1), Alonso Nogues E. (2), Ferrá Coll C. (1), Vives Polo S. (1), Batlle Massana M. (1), Grifols Ronda J.R. (2), Morgades de la Fe M. (1), Ribera Santasusana J.M. (1)
(1) Servicio de Hematología Clínica. Institut Català d'Oncologia. Institut de Recerca contra la Leucèmia Josep Carreras. Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona. (2) Banc de Sang i Teixits. Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona

INSUFICIENCIA MEDULAR-LEUCEMIAS AGUDAS-SÍNDROMES MIELODIPLÁSICOS I (PC-111 a PC-112-PC-134 a PC-154-PC-233 a PC-234)

Moderador: Blanca Xicoy Cirici. ICO Germans Trias i Pujol. Instituto de Investigación José Carreras. Badalona (Barcelona)

- PC-111** Correlación entre el estudio citomorfológico y anatomopatológico de médula ósea en el diagnóstico de las citopenias en pacientes oncológicos no-hematológicos
Díaz Jordan Bolívar L., Meijon Ortigueira M.M., Reguera Ortega J.L., Morado Arias M., Gasior Kabat M., García Fernández E., Broce Cossu A.A., Muñoz Gama A.M., de Ramón Ortiz C.J., Martínez Velandia A.M., Cortez Clemente S.D., de Soto Álvarez T., Sánchez Vadillo I., Canales Albendea M.Á., Jiménez Yuste V.
Hospital Universitario La Paz. Madrid

Jueves, 22 de octubre

- PC-112** Toxicidad medular grave como efecto adverso asociado a los nuevos inhibidores de la proteasa (IPT) en pacientes con virus de la hepatitis C (VHC)
Senín Magán A. (1), Ferraro M. (2), Angona A. (2), García-Pallarols F. (2), Johansson E. (1), Montesdeoca S. (1), Abella E. (2), Álvarez-Larrán A. (2), Carrión J.A. (1), Cañete N. (1), Broquetas M.T. (1), Salar A. (1)
(1) Hospital del Mar. Barcelona. (2) Hospital del Mar. IMIM. Barcelona
- PC-134** Azacitidina (AZA) vs. tratamiento convencional (TC) en paciente anciano con LMA nuevo diagnóstico (> 30% blastos MO) con cambios relacionados con mielodisplasia: sub-análisis del AZA-AML-001
Bernal T. (1), Dombret H. (2), Döhner H. (3), Lucy L.M. (4), Beach C.L. (4), McCallum P. (5)
(1) Hospital Universitario Central Asturias. Oviedo, España. (2) Hospital Saint Louis. Francia. (3) Universitätsklinikum Ulm. Alemania. (4) Celgene Corporation. Summit, New Jersey. EE. UU. (5) Cancer Centre. East Melbourne, Australia
- PC-135** Papel de las mutaciones en el gen DNMT3A en pacientes con leucemia mieloblástica aguda de riesgo intermedio: asociación con el pronóstico y las estrategias de tratamiento
Prieto-Conde M.I. (1), Alcoceba M. (1), Jiménez C. (1), García-Álvarez M. (1), Sarasquete M.E. (1), Balanzategui A. (1), Hernández-Ruano M. (1), Sebastián E. (1), Corral R. (1), Marín L. (1), Ramos F. (2), Rubio A. (3), Báñez A. (4), García de Coca A. (5), Cantalapiedra A. (6), Labrador J. (7), Queizán J.A. (8), Gutiérrez N.C. (1), García-Sanz R. (1), González-Díaz M. (1), Chillón M.C. (1)
(1) Hospital Universitario de Salamanca-Instituto de Investigación Biomédica de Salamanca (IBSAL). Salamanca. (2) Complejo Hospitalario de León-Ibiomed, Universidad de León. León. (3) Hospital Miguel Servet. Zaragoza. (4) Hospital Nuestra Sra. de Sonsoles. Ávila. (5) Hospital Clínico. Valladolid. (6) Hospital Río Hortega. Valladolid. (7) Hospital General Yagüe. Burgos. (8) Hospital General de Segovia. Segovia
- PC-136** Considerar el porcentaje de blastos en base a la celularidad no eritroide podría mejorar la clasificación y evaluación pronóstica de los síndromes mielodisplásicos (SMD) con exceso de blastos
Arenillas Rocha L. (1), Calvo González X. (1), Tormo Díaz M. (2), Valcárcel Ferreiras D. (3), Luño Fernández E. (4), Alonso Sanz E. (5), del Cañizo C. (6), Ramos Ortega F. (7), Pedro Olivé C. (8), Arrizabalaga Amuchastegui B. (9), Bailen García A. (10), Raya Sánchez J.M. (11), Ardanaz Eguilaz M.T. (12), Sanz Santillana G. (13), Florensa Brichs L. (1)
(1) Laboratorio Citología Hematológica. Servicio Patología. IMIM-Hospital del Mar. Barcelona. (2) Servicio Hematología. Hospital Universitario Clínico. Valencia. (3) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona. (4) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Central Asturias. Oviedo. (5) Servicio de Hematología. Hospital Duran i Reynals. Hospitalet de Llobregat, Barcelona. (6) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Salamanca. Salamanca. (7) Servicio de Hematología. Hospital Universitario León. León. (8) Servicio de Hematología. IMIM-Hospital del Mar. Barcelona. (9) Servicio de Hematología. Hospital Universitario de Cruces. Baracaldo, Vizcaya. (10) Servicio de Hematología.



Jueves, 22 de octubre

Hospital Universitario Carlos Haya. Málaga. (11) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Canarias. Santa Cruz de Tenerife. (12) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Txagorritxu. Vitoria, Álava. (13) Servicio de Hematología. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia

- PC-137** Papel del genotipado exhaustivo en el diagnóstico de los pacientes con leucemia mieloide aguda de novo con cariotipo normal

Ibáñez M. (1), Doria S. (1), Sánchez-Izquierdo D. (2), Gómez-Seguí I. (1), Such E. (1), Barragán E. (3), Llop M. (3), López-Pavia M. (4), Villamón E. (1), De Matteo B. (1), Baldominos P. (1), Andreu R. (1), Senent L. (1), Montesinos P. (1), Sanz M.Á. (1), Cervera J. (1)

(1) Servicio de Hematología. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia.

(2) Servicio de Arrays. Instituto de Investigación Sanitaria La Fe. Valencia.

(3) Laboratorio de Biología Molecular, Departamento de Análisis Clínicos. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia. (4) Servicio de Hematología. Hospital General Universitari de València. Valencia

- PC-138** Resultados iniciales del protocolo LMA-12 del grupo CETLAM sobre tratamiento intensivo adaptado al riesgo citogenético y molecular en adultos con leucemia mieloide aguda (LMA)

Garrido Díaz A. (1), Brunet S. (1), Esteve J. (2), Queipo de Llano M.P. (3), Vives S. (4), Arnan M. (5), Gallardo D. (6), Tormo M. (7), Cervera M. (8), García A. (9), Sampol A. (10), Salamero O. (11), Martí J.M. (12), Bargay J. (13), Pedro C. (14), Font L. (15), Hoyos M. (1), Díaz-Beyá M. (2), Talarn C. (8), Guardia R. (6), Calabuig M. (7), Pratcorona M. (2), Ribera J.M. (4), Nomdedeu J. (1), Sierra J. (1)

(1) Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. UAB. Barcelona. (2) Hospital Clínic.

Barcelona. UB. Barcelona. (3) Hospital Virgen de la Victoria. Málaga. (4) Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona. (5) Hospital Duran i Reynals. Barcelona.

(6) Hospital Josep Trueta. Girona. (7) Hospital Clínic. Valencia. (8) Hospital Joan XXIII. Tarragona. (9) Hospital Arnau de Vilanova. Lleida. (10) Hospital Son Espases.

Mallorca. (11) Hospital de la Vall d'Hebrón. Barcelona. (12) Hospital Mutua de Terrassa. Terrassa, Barcelona. (13) Hospital Son Llàtzer. Mallorca. (14) Hospital del Mar. Barcelona. (15) Hospital Verge de la Cinta. Tortosa, Tarragona

- PC-139** Estudio retrospectivo de azacitidina en pacientes de edad avanzada con leucemia mieloide aguda (LMA). Resultados de la cohorte ALMA/PETHEMA en comparación con el MRC risk index score

Falantes J. (1), Martínez Robles V. (2), Márquez-Malaver F.J. (1), Bargay J. (3), Debén G. (4), Garrido A. (5), Casaño J. (6), Salamero O. (7), Bergua J.M. (8), Colado E. (9), García R. (10), Pedro C. (11), Redondo S. (12), Tormo M. (13), Bonanad S. (14), Díez-Campelo M. (15), Pérez-Encinas M. (16), de la Fuente A. (17), Xicoy B. (18), Font P. (19), González-López T.J. (20), Martín-Núñez G. (21), Montesinos P. (22), Ramos F. (23)

(1) Hospital Virgen del Rocío/Instituto de BioMedicina. Sevilla. (2) Hospital Universitario de León. León. (3) Hospital Son Llàtzer. Palma de Mallorca. (4) Hospital Universitario.

A Coruña. (5) Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona. (6) Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba. (7) Hospital Universitari Vall d'Hebron. Barcelona.

Jueves, 22 de octubre

(8) Hospital Universitario San Pedro de Alcántara. Cáceres. (9) Hospital Universitario Central de Asturias. Oviedo. (10) Hospital Universitario Virgen de la Victoria. Málaga. (11) Hospital del Mar. Barcelona. (12) Complejo Hospitalario de Ávila. Ávila. (13) Hospital Clínico Universitario. Valencia. (14) Hospital Universitario La Ribera. Alzira, Valencia. (15) Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (16) Hospital Clínico Universitario. Santiago de Compostela, A Coruña. (17) MD Anderson Cancer Center. Madrid. (18) Hospital Universitari Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona. (19) Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid. (20) Hospital Universitario de Burgos. Burgos. (21) Hospital Virgen del Puerto. Plasencia. (22) Hospital Universitari i Politècnic La Fe. Valencia. (23) Hospital Universitario de León and Instituto de Biomedicina (IBIOMED). León

- PC-140** Características clínico-biológicas de las neoplasias de células dendríticas plasmocitoides blásticas en función del estadio madurativo de las células tumorales
Martín Martín L. (1), López A. (1), Vidriales B. (2), Caballero M.D. (2), Silva Rodrigues A. (3), Ferreira Silvia I. (4), Lima M. (5), Almeida S. (6), Valverde B. (7), Martínez P. (8), Ferrer A. (9), Candeias J. (10), Ruíz-Cabello F. (11), Marco Buadesa J. (12), Sempere A. (13), Villamor N. (14), Orfao A. (1), Almeida J. (1)
 (1) Centro de Investigación del Cáncer (IBMCC, USAL -CSIC). Instituto de Investigación Biomédica de Salamanca (IBSAL). Departamento de Medicina y Servicio de Citometría. Universidad de Salamanca (USAL). Salamanca, España. (2) Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca, España. (3) Hospital de Santo António dos Capuchos. Lisboa, Portugal. (4) Santa Luzia. Florianópolis, SC, Brasil. (5) Hospital de Santo António. Porto, Portugal. (6) Hospital Universidade de Coimbra. Coimbra, Portugal. (7) Hospital Nacional de Niños Dr. Carlos Sáenz Herrera. San José, Costa Rica. (8) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid, España. (9) Hospital del Mar. Barcelona, España. (10) Hospital São João. Porto, Portugal. (11) Hospital Virgen de las Nieves. Granada, España. (12) Hospital General de Castellón. Castellón de la Plana, España. (13) Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia, España. (14) Hospital Clínic. Barcelona, España

- PC-141** El patrón de expresión de histonas deacetilasa (HDAC) se asocia a factores de mal pronóstico en la leucemia aguda pediátrica
Vega-García N. (1), Malatesta R. (1), Rives Solà S. (2), Català Temprano A. (2), Berruoco Moreno R. (2), Torredadell Burriel M. (3), Estella Aguado C. (1), Barneda-Zahonero B. (4), Alonso Saladríguez A. (5), Trabazo del Castillo M. (5), Ruiz-Llobet A., Parra Bola M. (4), Bigas Salvans A. (6), Camós Guijosa M. (3)
 (1) Laboratorio de Hematología. Hospital Sant Joan de Déu. Universidad de Barcelona. Barcelona. (2) Servicio de Hemato-Oncología Pediátrica. Hospital Sant Joan de Déu. Universidad de Barcelona. Barcelona/Centro de Investigación Biomédica en Red de Enfermedades Raras (CIBER ER). Instituto de Salud Carlos III. Madrid. (3) Laboratorio de Hematología. Hospital Sant Joan de Déu. Universidad de Barcelona. Barcelona/Centro de Investigación Biomédica en Red de Enfermedades Raras (CIBER ER). Instituto de Salud Carlos III. Madrid. (4) Grupo de Diferenciación Celular. Programa de Epigenética y Biología de Cáncer (PEBC). Institut d'Investigació Biomèdica de Bellvitge (IDIBELL). Barcelona. (5) Laboratorio de Hematología y Servicio de Hemato-Oncología Pediátrica. Hospital Sant Joan de Déu. Universidad de Barcelona. Barcelona. (6) Cancer and Stem Cells Research Group. Institut Hospital del Mar d'Investigacions Mèdiques (IMIM). Barcelona



Jueves, 22 de octubre

- PC-142** Análisis descriptivo del paciente hematológico crítico, experiencia de un centro
Sánchez Raga J.M. (1), García Recio M. (1), Vázquez Fernández I. (2), Romero Carratala M. (1), Talavera Orenga C. (1), García Cuadrado I. (1), Bento L. (1), Colomar A. (1), Raurich J.M. (1), Gutiérrez A. (1)
(1) Hospital Universitario Son Espases. Palma de Mallorca. (2) Hospital Son Llàtzer. Palma de Mallorca
- PC-143** Tratamiento de inducción con quimioterapia intensiva en pacientes con leucemia aguda mieloblástica mayores de 60 años: eficacia y toxicidad. Experiencia en 43 pacientes
Santos Rodríguez M. (1), Cancio Jiménez S. (1), Amigo Lozano M.L. (1), Heras Fernando I. (1), Pérez Ceballos E. (1), Iniesta López-Matencio P. (1), Vicente García V. (1)
(1) Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia
- PC-144** Los pacientes con síndromes mielodisplásicos con fibrosis no presentan mutaciones en el gen de la calreticulina
Montoro Gómez J. (1), Robledo C. (2), Zamora L. (3), Fuertes M. (4), Sánchez del Real J. (4), Benito R. (2), del Rey M. (2), Isunza A. (5), Pedro C. (6), Salido E. (7), Díez Campelo M. (8), Xicoy B. (9), Blanco A. (1), Merchán B. (1), Molero A. (1), Gallur L. (1), Ortega M. (1), Barragán E. (10), Sanz G. (11), Hernández-Rivas J.M. (12), Valcárcel D. (1), Ramos F. (13)
(1) Servei d'Hematologia. Hospital Universitari Vall d'Hebron. Barcelona. (2) Unidad de Diagnóstico Molecular y Celular del Cáncer. IBSAL, IBMCC-Centro de Investigación del Cáncer (USAL-CSIC). Salamanca. (3) Laboratori d'Hematologia. Unitat de Biologia Molecular. ICO-Hospital Germans Trias i Pujol. Institut de Recerca contra la Leucèmia Josep Carreras. Badalona. (4) Servicio de Hematología. Hospital Universitario de León. León. (5) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander. (6) Servei d'Hematologia. Hospital del Mar. Barcelona. (7) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia. (8) Servicio de Hematología. Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (9) Servei d'Hematologia. ICO-Hospital Germans Trias i Pujol. Institut de Recerca contra la Leucèmia Josep Carreras. Badalona, Barcelona. (10) Laboratorio de Patología Molecular. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia. (11) Servicio de Hematología. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia. (12) Unidad de Diagnóstico Molecular y Celular del Cáncer. IBSAL, IBMCC-Centro de Investigación del Cáncer (USAL-CSIC). Salamanca. Servicio de Hematología. Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (13) Servicio de Hematología. Hospital Universitario de León. Instituto de Biomedicina (IBIOMED). Universidad de León. León
- PC-145** Alteraciones citogenéticas en el momento de la recaída en pacientes con leucemia aguda mieloide (LAM) con cariotipo normal, duplicación interna en tándem del gen FLT3 (DT-FLT3) y NPM1wt al diagnóstico
Linares M. (1), Grau J. (1), García O. (1), Zamora L. (1), Marcé S. (1), Cabezón M. (1), Granada I. (1), Cisneros A. (1), Ruiz-Xivillé N. (1), Coll R. (2), Arnan M. (3), Ferrà C. (1), Vives S. (1), Sancho J.M. (1), Xandri M. (1), Gassiot S. (1), Pineda A. (1), Sorigué M. (1), Maluquer C. (1), Abril L. (1), Sarrate E. (1), Triguero A. (1), Millà F. (1), Ribera J.M. (1), Feliu E. (1)

Jueves, 22 de octubre

(1) Servicio de Hematología Clínica. ICO Badalona. Barcelona. Hospital Universitari Germans Trias i Pujol. IJC. Badalona, Barcelona. (2) Servicio de Hematología Clínica. ICO Girona. Hospital Doctor Josep Trueta. Girona. (3) Servicio de Hematología Clínica. ICO L'Hospitalet de Llobregat. Hospital Duran i Reynals. Barcelona

- PC-146** Valor pronóstico de la cuantificación de células madre totales/leucémicas al diagnóstico en leucemia aguda mieloblástica (LAM)
Pérez López O. (1), Caballero Velázquez T. (2), González Campos J. (2), Álvarez Laderas I. (3), Calderón Cabrera C. (2), Prats Martín C. (2), Pérez Simón J.A. (2)
 (1) Servicio de Hematología. Instituto de Biomedicina de Sevilla (IBIS). Hospitales Universitarios Virgen Macarena-Virgen del Rocío/CSIC/Universidad de Sevilla.
 (2) Servicio de Hematología. Instituto de Biomedicina de Sevilla (IBIS). Hospitales Universitarios Virgen del Rocío-Virgen Macarena/CSIC/Universidad de Sevilla.
 (3) Servicio de Hematología. Instituto de Biomedicina de Sevilla (IBIS) /CSIC/ Universidad de Sevilla. Sevilla
- PC-147** Tratamiento de rescate en leucemia mieloide aguda con el esquema Aza-MEC
Morales de la Plaza A., de Laiglesia Lorenzo A., Forés Cachón R., Bautista Carrascosa G., Navarro Matilla B., Fernández Maqueda C., Llorente González L., Anze G., Martínez Muñoz M.E., Lario Arribas A., Vázquez Ramo A., Losa Maroto A., de Miguel Jiménez C., Bueno Cabrera J.L., Krsnik Castello I., Ojeda Gutiérrez E., Pérez de Camino B., Lerma A., Cabrera Marín J.R.
 Hospital Puerta de Hierro Majadahonda. Madrid
- PC-148** Causas de ingreso y mortalidad en la unidad de cuidados intensivos (UCI) en paciente hematológico. Experiencia de un único centro
Vázquez Fernández I., Romero Carratalá M., Rialp G., del Campo R., Ibáñez P., Bargay J.
 Hospital Son Llätzer. Palma de Mallorca
- PC-149** Criterios de gravedad y factores pronósticos al ingreso del paciente hematológico en la unidad de cuidados intensivos (UCI). Experiencia de un único centro
Vázquez Fernández I., Romero Carratalá M., Rialp G., del Campo R., Ibáñez P., Bargay J.
 Hospital Son Llätzer. Palma de Mallorca
- PC-150** Los RNAS no codificantes largos muestran un perfil de expresión distintivo entre diferentes subtipos de LMA, como la LMA con t (8;16) (p11;p13) /MYST3-CREBBP
Díaz Beyá M. (1), Navarro A. (2), Cordeiro A. (3), Castellano J.J. (3), Torrente M.Á., Pratcorona M. (4), Nomdedeu M. (5), Risueño R. (6), Camós M. (7), Monzo M. (3), Esteve J.
 (1) Servicio de Hematología. Hospital Clínic. IDIBAPS. Barcelona. IJC. (2) Anatomía Humanat. Facultad de Medicina. Universidad de Barcelona. Barcelona. (3) Anatomía Humanat. Facultad de Medicina. Universidad de Barcelona. Barcelona. (4) Servicio de Hematología. Hospital de Sant Pau. Barcelona. (5) Servicio de Hematología. Hospital Clínic. IDIBAPS. Barcelona. IJCs. (6) Instituto de Investigación contra la Leucemia Josep Carreras. Barcelona. (7) Hospital Sant Joan de Déu. Esplugues de Llobregat, Barcelona



Jueves, 22 de octubre

- PC-151** Valoración de la factibilidad de la administración domiciliar de 5-azacitidina
**Tormo M. (1), Calabuig M. (1), Gimeno V. (2), Goterris R. (1),
García Fornieles M. (2), Clavijo M. (2), Solano C (1)**
(1) Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Clínico Universitario. Valencia. (2) Unidad de Hospitalización a Domicilio. Hospital Clínico Universitario. Valencia
- PC-152** Patrones fenotípicos de recaída en pacientes afectos de leucemia aguda mieloblástica
Yébenes Ramírez M. (1), Serrano López J. (1), Martínez Losada C. (1), García Torres E. (1), Gutiérrez Mariscal F.M. (2), Mari Jiménez P. (1), Tabares Carrasco S. (1), Casaño Sánchez Javier (1), Sánchez García J. (1)
(1) UGC Hematología. Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba. (2) Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba
- PC-153** Leucemia aguda promielocítica variante. Incidencia y características de los casos reportados en el registro PETHEMA-LPA
Talarn Forcadell C. (1), Escoda Teigell L. (1), Montesinos Fernández P. (2), Amutio Díez E. (3), Piñán Francés M.Á. (3), Giménez Pérez T. (1), Bru Orobal N. (1), Vicent Castelló A. (1), Zamora Plana L. (4), Barragán González E. (2), Granada Font I. (4), Esteve Reyner J. (5), Fernández Abellán P. (6), Martínez López J. (7), Brunet Mauri S. (8), Ribera Santasusana J.M. (4), González-Campos J. (9), Sanz Alonso M.Á. (2)
(1) Hospital Universitari Joan XXIII. Tarragona. (2) Hospital Universitari i Politècnic La Fe. Valencia. (3) Hospital de Cruces. Barakaldo, Vizcaya. (4) ICO-Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona. (5) Hospital Clínic. Barcelona. (6) Hospital General. Alicante. (7) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (8) Hospital Sant Pau. Barcelona. (9) Hospital Virgen del Rocío. Sevilla
- PC-154** Supervivencia global (SG) y resultados clínicos en pacientes mayores con leucemia mieloide aguda (LMA) tratados con azacitidina (AZA) o dosis bajas de ARA-C (DBAC). AZA-LMA-001
Bargay Leonart J. (1), Dombret H. (2), Döhner H. (3), Songer S. (4), Lucy Lela M. (4), Beach C.L. (4), Seymour J.F. (5)
(1) Hospital Son Llàtzer. Palma de Mallorca, España. (2) Hospital Saint Louis. Institut Universitaire d'Hématologie. University Paris Diderot. Paris Francia. (3) Universitätsklinikum Ulm. Ulm, Alemania. (4) Celgene Corporation. Summit, United States. (5) Peter MacCallum Cancer Center. East Melbourne, Australia
- PC-233** Desarrollo de sobrecarga férrica en pacientes con SMD y sideroblastos en anillo. Papel de la mutación H63D del gen HFE
Ivars Santacreu D. (1), Orero Castelló M.T. (2), Villegas Da Ros C. (2), Ortiz Zuluaga S. (2), Javier González K. (2), Egea Rico M. (2), Carbonell Ramón F. (2), Collado Nieto R. (2)
(1) Departamento de Medicina. Universitat de València. Valencia. (2) Servicio de Hematología-CDB. Hospital General Universitario de Valencia. Valencia

Jueves, 22 de octubre

- PC-234** La adición de la comorbilidad permite una mejor estratificación y desarrollo de un score pronóstico específico en el grupo de pacientes con síndrome mielodisplásico de bajo riesgo por IPSS
Knight Asorey T., Falantes J.F., Calderón-Cabrera C., Márquez-Malaver F.J., Bernal R., Espigado I., Pérez-Simón J.A.
Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitario Virgen del Rocío-Virgen de la Macarena. Universidad de Sevilla e Instituto de BioMedicina de Sevilla (IBiS). Sevilla

LABORATORIO BÁSICO Y AUTOMATIZACIÓN EN HEMATOLOGÍA (PC-115 A PC-133)

Moderador: Teresa Molero Labarta. Hospital Universitario de Gran Canaria Doctor Negrín. Las Palmas de Gran Canaria

- PC-115** Propuesta de algoritmo para el diagnóstico de presunción del tipo de hemoglobinopatía estructural basado en los niveles de hemoglobina A2 y en el porcentaje de hemoglobina variante
Velasco Rodríguez D. (1), Alonso Domínguez J.M. (2), González Fernández Fernando A. (3), Abalo L. (2), Sopeña Corvinos M. (2), Ropero Gradilla P. (3), Cava Valenciano F. (2), Villarrubia Espinosa J. (1)
(1) Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. (2) Laboratorio Central de la Comunidad de Madrid BR Salud. (3) Hospital Clínico San Carlos. Madrid
- PC-116** Prolongación falsa del tiempo de tromboplastina parcial activada (TTPa) en pacientes con concentraciones elevadas de PCR convencional
Campos Álvarez R.M., Campo Palacio Heidy J., Garzón López Sebastián, Mancheño Trujillo T., Verdugo Cabeza de Vaca M.V
Hospital de Especialidades Jerez de la Frontera. Cádiz
- PC-117** Rendimiento diagnóstico del estudio morfológico e histopatológico de la médula ósea en pacientes con infección por virus de inmunodeficiencia humana (VIH+)
Gasior Kabat M., Gómez Prieto P., Humala Barbier K., Morado Arias M., Díaz Jordan B., Broce Cossu A., Jiménez Yuste V.
Hospital Universitario La Paz. Madrid
- PC-118** Medida fracción plaquetas inmaduras (IPF) en el canal de plaquetas PLT-F Sysmex
Serrando Querol M. (1), Marull Arnall A. (1), Ruiz Fernández M. (1), Pérez del Campo D. (1), Tejerina Fontañá P. (1), Puig-Pey Comas I. (1), Morales-Indiano C. (2)
(1) Hospital Dr. Josep Trueta. Girona. (2) Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona
- PC-119** Evaluación del nuevo contador hematológico Unicel® DXH 800-Beckman Coulter en el estudio citológico de los líquidos biológicos
Batalha Reis A.M., Matos S., Meireles F., Pinto T., Limão L., Silva P., Antunes C., Amaro S., Simões C., Silva C., Azevedo A.P., Rodrigues R., Sidor Y., Viana J., Costa T., Correia Júnior E.
Hospital São Francisco Xavier. Portugal



Jueves, 22 de octubre

- PC-120** Utilidad de la escala SAME-TT2R2 En pacientes con fibrilación auricular no valvular y que presentan un INR lábil pese a una buena adherencia a dicumarínicos
Iturbe T. (1), Carrión F. (1), Castillo J.A. (2), Gil I. (2), Consuegra L. (2), Romera M. (1), Gutiérrez M.D. (1), Martínez A. (1)
(1) Servicios de Hematología y (2) Cardiología. Hospital General Universitario Santa Lucía. Cartagena, Murcia
- PC-121** Programa de evaluación externa de la calidad en hematología de la Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia. Resumen anual de los resultados de los módulos de hemostasia de 2014
Gutiérrez Bassini G. (1), Reverter J.C. (1), Jou J.M. (1), Tàssies D. (1), Beneitez D. (2), Merino A. (1)
(1) Hospital Clínic. Barcelona. (2) Hospital Vall d'Hebron. Barcelona
- PC-122** ¿Manual o digital? Desempeño do CellaVision DM1200
Brizido H., Paramés F., Carriço F., Miranda A., Melo C.J.
Centro Hospitalar Lisboa Norte. Portugal
- PC-123** Macrófagos con hemosiderina: papel en la detección de sobrecarga férrica
Alonso Álvarez S., Sendín M.P., Dávila J., Caballero J.C., González V., López F., García L., Ferré Ó., Arratibel N., Baile M., Veiga A., Pérez E., Caballero M.D., Sánchez-Guijo F., López O., Martín A., Vidriales M.B., Puig N., del Cañizo M.C., Díez-Campelo M.
Hospital Universitario de Salamanca-IBSAL, IBMCC (USAL-CSIC). Salamanca
- PC-124** Programa de evaluación externa de la calidad en hematología de la Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia. Resumen anual de los resultados de los módulos de hematimetría, hemoglobinas A2 y fetal y VSG de 2014
Gutiérrez Bassini G. (1), Reverter J.C. (1), Jou J.M. (1), Tàssies D. (1), Beneitez D. (2), Merino A. (1)
(1) Hospital Clínic. Barcelona. (2) Hospital Vall d'Hebron. Barcelona
- PC-125** Sensibilidad de la alarma de agregados de plaquetas en el canal PLT-F Sysmex XN
Marull Arnall A. (1), Ruiz Fernández M. (1), Pérez del Campo D. (1), Tejerina Fontaña P. (1), Puig-Pey Comas I. (1), Bayo Ramírez M. (2), Morales-Indiano C. (3), Serrando Querol M. (1)
(1) Laboratorio Clínic ICS. Hospital Dr. Josep Trueta. Girona. (2) Roche Diagnostics. Sant Cugat del Vallés, Barcelona. (3) Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona
- PC-126** Programa de evaluación externa de la calidad: revisión del frotis de sangre periférica. Evaluación de los resultados obtenidos durante cuatro años de experiencia
Merino González A., Gutiérrez Bassini G., Reverter Calatayud J.C.
Hospital Clínic. Barcelona
- PC-127** Estudio poblacional de hemoglobinopatías en el área de Girona (2012-2014)
Marull Arnall A. (1), Coll Jordà R. (2), Ruiz Fernández M. (3), Ramírez Malagón M. (4), Queralt Moles X. (3), Serrando Querol M. (4)
(1) Laboratorio Clínic ICS Girona. Hospital Dr. Josep Trueta. Girona. (2) Laboratorio Hematología. Institut Català Oncologia. (3) Laboratorio Clínic ICS. (4) Hospital Dr. Josep Trueta. Girona

Jueves, 22 de octubre

- PC-128** Utilidad diagnóstica de la extensión de sangre periférica como prueba complementaria al hemograma
García-Alcalá Hernández M., Varo Sánchez G.M., Da Silva Cabañero B., Juncos Tobarra M.Á., Juan García P., Vicente Gutiérrez L., Pico Rico L., Gómez García J.C., Navarro Casado L.
Complejo Hospitalario Universitario de Albacete. Albacete
- PC-129** Acreditación mediante la verificación de pruebas de coagulación en el Laboratorio de Hematología del AGSEM-Axarquía
Ballesteros Martín I., Arribas Arnaiz A.I., Romero Alcántara M.J.
Hospital Comarcal Axarquía. Málaga
- PC-130** Análisis de la alarma blastos Sysmex XN en hematimetría; utilidad diagnóstica en el cribado poblacional
Pérez del Campo D. (1), Marull Arnall A. (1), Ruiz Fernández M. (1), Puig-Pey Comas I. (1), Tejerina Fontañón P. (1), Morales-Indiano C. (2), Queralt i Moles F.X. (1), Serrando Querol M. (1)
(1) Laboratorio Clínico ICS Girona. Hospital Dr. Josep Trueta. Girona. (2) Laboratorio Clínico. Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona
- PC-131** Sistema para la clasificación automática de linfocitos reactivos y células linfoides neoplásicas
Alfárez Baquero S. (1), Merino A. (2), Bigorra L. (1), Rodellar J. (1)
(1) Universitat Politècnica de Catalunya. CoDALab. Barcelona. (2) Hospital Clínic. Barcelona
- PC-132** Citopenias en hepatopatía o mielodisplasia. ¿Son de ayuda los parámetros avanzados de identificación leucocitaria de Sysmex XN?
Teixido Amorós M. (1), Galán Lacoba B. (1), Gómez Arbones J. (2), Rivero Arango E. (1), Gallart Blanco M.Á. (1), Prieto Labiano J. (1)
(1) Hospital Universitario Arnau de Vilanova. Lleida. (2) Universitat de Lleida. Lleida
- PC-133** Detección de inclusiones en los neutrófilos mediante imágenes digitales obtenidas en el CellaVision DM96
Merino González A., Bigorra López L., Ortiz Maldonado V.
Hospital Clínic. Barcelona

LINFOMAS I (PC-175 a PC-199)

Moderador: Antonio Salar Silvestre. Hospital del Mar-Parc de Salut Mar. Barcelona

- PC-175** Tratamiento de rescate con gemox ± rituximab en pacientes diagnosticados de linfoma no Hodgkiniano (LNH) no candidatos a trasplante (TPH): experiencia en un centro
Moreno Velázquez M. (1), García Calduch O. (1), Sancho Cía J.M. (1), Vives Polo S. (1), Batlle Massana M. (1), Motlló Borrella C. (1), Ferrà Coll C. (1), Xicoy Cirici



Jueves, 22 de octubre

B. (1), Gassiot Riu S. (1), Pineda Morón A. (1), Sorigué Tomás M. (1), Abril Sabater L. (1), Linares Alberich M. (1), Maluquer Artigal C. (1), Navarro Ferrando J.T. (1), Ruiz Xivillé N. (1), López Sisamon D. (2), López Andrés N. (3), Portal López I. (4), Feliu Frasnado E. (1), Ribera Santasusana J.M. (1)
(1) Servicio de Hematología. ICO-Hospital Universitari Germans Trias i Pujol. Institut de Recerca Contra la Leucèmia Josep Carreras. Universitat Autònoma de Barcelona. Barcelona. (2) Servicio de Farmacia. ICO-Hospital Universitari Germans Trias i Pujol. Institut de Recerca Contra la Leucèmia Josep Carreras. Universitat Autònoma de Barcelona. Barcelona. (3) Servicio de Hematología. ICO-Hospital Municipal de Badalona. Institut de Recerca Contra la Leucèmia Josep Carreras. Universitat Autònoma de Barcelona. Barcelona. (4) Servicio de Hematología. ICO-Hospital Esperit Sant. Institut de Recerca Contra la Leucèmia Josep Carreras. Universitat Autònoma de Barcelona. Barcelona

PC-176 Valor del número de monocitos en sangre periférica al diagnóstico como factor pronóstico en linfoma de Hodgkin clásico

Pastor Tormo S., Roncero J.M., Fernández C., Puigdemont M, González Y., Casado L., Coll R., Marcos-Gragera R., Gallardo D.
ICO Girona. Girona

PC-177 Impacto del estado mutacional de IGHV en síndromes linfoproliferativos CD19+CD5+ (no LLC) con y sin t(11,14): caracterización inmunofenotípica y comportamiento clínico

López-Anglada L. (1), Alcoceba M. (2), García-Álvarez M. (2), Díaz-Gálvez F.J. (3), Bourgeois M. (4), Queizan J.A. (5), Abdolah A. (6), Cantalejo R.H. (7), Martín G. (8), Graciani I.F. (9), De Cabo E. (3), Montes-Fernández M.C. (10), Fernández-Ferrero S. (11), Alonso J.M. (12), González-Díaz M. (2), Vidriales M.B. (2)
(1) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (2) Hospital Clínico Universitario de Salamanca. Salamanca. (3) Hospital del Bierzo. Ponferrada, León. (4) Hospital Clínico Universitario. Valladolid. (5) Complejo Asistencial de Segovia. Segovia. (6) Hospital Nuestra Señora de Sonsoles. Ávila. (7) Hospital Santos Reyes. Aranda de Duero, Burgos. (8) Hospital Virgen del Puerto. Plasencia. (9) Hospital Río Hortega. Valladolid. (10) Hospital Virgen de la Concha. Zamora. (11) Complejo Asistencial de León. León. (12) Hospital Río Carrión. Palencia

PC-178 Valor pronóstico del índice proliferativo determinado mediante KI67 en el linfoma folicular (LF) de bajo grado

Rivas Delgado A. (1), Magnano L. (1), Dlouhy I. (1), Rovira J. (1), Martínez-Trillos A. (1), Balagué O. (2), Martínez A. (2), Giné E. (1), Baumann T. (1), Delgado J. (1), Villamor N. (3), Campo E. (2), López-Guillermo A. (1)
(1) Servicio de Hematología. Hospital Clínic. Barcelona. (2) Servicio de Anatomía Patológica. Hospital Clínic. Barcelona. (3) Unidad de Hematopatología. Hospital Clínic. Barcelona

PC-179 Estudio comparativo de los síndromes linfoproliferativos post-trasplante de órgano sólido y de progenitores hematopoyéticos

Romero Domínguez S., Sanz Caballer J., López Andújar R., Beneyto Castelló I., Almenar Bonet L., Solé Jover A., Guinot Segarra M., Mayordomo Aranda E., Sanz Santillana G., Sanz Alonso M.Á.
Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia

Jueves, 22 de octubre

- PC-180** lncRNAs en linfoma folicular de alto grado asociados con vías relacionadas con la agresividad tanto en células tumorales como del microambiente
Hernández Pous L. (1), Roisman A. (2), Navarro López A. (1), Muñoz Lozano C., Larque Daza A.B. (3), Saco Álvarez M.A. (3), Martínez Pozo A. (3), Modamio Chamarro J. (1), Matas Céspedes A. (4), Guerrero Hernández M. (4), Pérez Galán P. (4), Kulis M. (1), Queiros A. (1), Martín Subero I. (1), Esteve Codina A. (5), Heath S. (5), Gut M. (5), Bossio M. (6), Bellot P. (6), Salembier P. (6), Oliveras Verges A. (6), Slavusky I. (7), Narbaitz M. (7), Magnano Mayer L. (8), Giné Soca E. (8), Aymerich Gregori M. (8), López Guillermo A. (8), Campo Güerri E. (1)
(1) Molecular Pathology. Institut d'Investigacions Biomèdiques August Pi i Sunyer (IDIBAPS). Barcelona, España. (2) Laboratorio de Genética de Neoplasias Linfoides. Instituto de Medicina Experimental. CONICET-Academia Nacional de Medicina. Buenos Aires, Argentina. (3) Department of Pathology. Hospital Clínic. IDIBAPS. Barcelona. España. (4) Experimental Therapeutics in Lymphoid Malignancies Group. Department of Hemato-Oncology. IDIBAPS. Barcelona, España. (5) Centro Nacional de Análisis Genómico. Parc Científic de Barcelona. Barcelona, España. (6) Department of Signal Theory and Communications. Technical University of Catalonia UPC. Barcelona, España. (7) Laboratorio de Genética de Neoplasias Linfoides. Instituto de Medicina Experimental. CONICET-Academia Nacional de Medicina. Buenos Aires, Argentina. (8) Department of Hematology. Hospital Clínic. IDIBAPS. Barcelona, España
- PC-181** Eficacia y seguridad del esquema CEPP tras quimioterapia de primera línea o de rescate en pacientes con linfoma no Hodgkin agresivo
Guzmán Fernández M.R., Pastoriza Cruz M.C., Albors Ferreiro M., Campoy García F., López Díaz M., Pereiro Sánchez M., Sáenz Fernández C.A., Sastre Moral J.L.
Complejo Hospitalario Universitario de Ourense. Ourense
- PC-182** Síndrome linfoproliferativo postrasplante: experiencia en un centro
Salido Toimil F. (1), Torrado Chedas T. (1), Rodríguez Fernández M.S. (2), Pombo Otero J. (1), Álvarez García A. (1), Cores Saleta J.L. (1), Torres Carrete J.P. (1), López Fernández M.F. (1)
(1) Complejo Hospitalario Universitario A Coruña. A Coruña. (2) Universidade de Santiago de Compostela. A Coruña
- PC-183** La cifra de linfocitos totales como factor pronóstico en pacientes con linfoma B difuso de célula grande (LBDCG) infectados por el VIH
Maluquer Artigal C., Morgades de la Fe M., Baptista M.J., Abril Sabater L., Linares Alberich M., Pineda Morón A., Sorigué Tomás M., Gassiot Riu S., Moreno Velázquez M., Sancho Cía J.M., Millá Santos F., Feliu Frasnado E., Ribera Santasusana J.M., Navarro Ferrando J.T.
Hospital Universitari Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona
- PC-184** Tratamiento y resultados clínicos en pacientes > 70 años con linfoma B difuso de células grandes. Experiencia en un centro
Roldán Pérez A., Massó Asensio P., Herráez García R., Giménez Mesa E., Vázquez Paganini J.A., Córdoba Mascuñano R., Mora Casado A.
Hospital Infanta Sofía. Madrid



Jueves, 22 de octubre

- PC-185** Linfoma primario del SNC (LPSNC), una enfermedad del anciano: experiencia de un centro
Champ Martins da Cruz D., Font P., Rodríguez-Macías G., Osorio S., Encinas C., Menarguez J., Díez-Martín J.L.
Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid
- PC-186** Velcade-rituximab en linfoma del manto en recaída o refractario
De la fuente A. (1), Beneit P. (2), Díaz-López A. (3), Chic-Acevedo C. (4), Gallego-García A. (5), Gutiérrez-Jomarrón I. (6), Sánchez J. (4), Deben G. (5), García Suárez J. (6), Estévez M. (1), Solórzano S. (1), Iglesias R. (1), Montalbán C. (1), Oña R. (1)
(1) MD Anderson CC. Madrid. (2) Hospital Universitario San Juan. Alicante. (3) Fundación MD Anderson. Madrid. (4) Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba. (5) Hospital Universitario A Coruña. A Coruña. (6) Hospital Universitario Príncipe de Asturias. Alcalá de Henares, Madrid
- PC-188** Gestación tras quimioterapia en mujeres supervivientes de hemopatías malignas
Champ Martins da Cruz D., Font P., Pradillo V., Pintado P., Rodríguez-Macías G., Encinas C., León J.A., Díez-Martín J.L.
Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid
- PC-189** Ensayo fase II de tratamiento con fludarabina, ciclofosfamida y mitoxantrone en pacientes con linfoma folicular no tratados en estadio avanzado actualización con 12 años de seguimiento
Magnano Mayer L. (1), Montoto S. (2), González Barca E. (3), Briones J. (4), Sancho J.M. (5), Muntañola A. (6), Salar A. (7), Besalduch J. (8), Escoda L. (9), Moreno C. (10), Domingo-Domenech E. (3), Estany C. (6), Oriol A. (5), Altés A. (10), Pedro C. (7), Gardella S. (11), Asensio A. (12), Vivancos P. (13), Fernández de Sevilla A. (3), Ribera J.M. (14), Colomer D. (1), Campo E. (1), López Guillermo A. (1)
(1) Hospital Clínic. Barcelona. (2) Barts Cancer Institute. QMUL, London, UK. (3) Hospital Duran i Reynals. Hospitalet de Llobregat, Barcelona. (4) Hospital de Sant Pau. Barcelona. (5) Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona. (6) Mutua de Terrasa. Terrasa, Barcelona. (7) Hospital del Mar. Barcelona. (8) Hospital Son Espases. Palma de Mallorca. (9) Hospital Joan XXIII. Tarragona. (10) Hospital Sant Pau. Barcelona. (11) Hospital Doctor Josep Trueta. Girona. (12) Hospital Sant Camil. Sant Pere de Ribas, Barcelona. (13) Centro Médico Teknon. Barcelona. (14) ICO-Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona
- PC-190** Tratamiento del linfoma folicular transformado: análisis retrospectivo multicéntrico del Grupo Español de Linfoma y Trasplante Autólogo de Médula Ósea (GELTAMO)
Alonso Álvarez S. (1), Alcoceba M. (1), Magnano L. (2), García-Álvarez M. (1), Andrade M. (3), Coutinho R. (4), Rodríguez G. (5), García-Pasarolls F. (6), Salar A. (6), Terol M.J. (7), Vega E. (8), Grande C. (8), Pardal E. (9), Martín A. (1), López-Guillermo A. (2), Caballero M.D. (1)
(1) Grupo Español de Linfoma y Trasplante Autólogo de Médula Ósea (GELTAMO) 2. Servicio de Hematología. Hospital Universitario de Salamanca-IBSAL, IBMCC (USAL-CSIC). Salamanca. (2) Grupo Español de Linfoma y Trasplante Autólogo de Médula Ósea (GELTAMO). Servicio de Hematología. Hospital Clínic. Barcelona. (3) Servicio de

Jueves, 22 de octubre

Hematología. Hospital Miguel Servet. Zaragoza. Grupo Español de Linfoma y Trasplante Autólogo de Médula Ósea (GELTAMO). (4) Servicio de Hematología. Hospital de Lisboa. Portugal. Servicio de Hematología. Hospital Virgen del Rocío. Sevilla. Grupo Español de Linfoma y Trasplante Autólogo de Médula Ósea (GELTAMO). (6) Servicio de Hematología. Hospital del Mar. Barcelona. Grupo Español de Linfoma y Trasplante Autólogo de Médula Ósea (GELTAMO). (7) Servicio de Hematología. Hospital Clínico. Valencia. Grupo Español de Linfoma y Trasplante Autólogo de Médula Ósea (GELTAMO). (8) Servicio de Hematología. Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. Grupo Español de Linfoma y Trasplante Autólogo de Médula Ósea (GELTAMO). (9) Servicio de Hematología. Hospital Virgen del Puerto. Plasencia. Grupo Español de Linfoma y Trasplante Autólogo de Médula Ósea (GELTAMO)

- PC-191** Linfomas no Hodgkin T: experiencia en nuestro centro tras 18 años
González Fernández A. (1), García Fortes M. (1), Díez Pastor J. (2), Rivas Luque M. (1), Fernández Fernández A. (1), Cabrera Ruiz F. (1), Espeso de Haro M. (2)
(1) Hospital Virgen de la Victoria. Málaga. (2) Hospital Regional. Málaga
- PC-192** Respuesta al tratamiento y validación del NCCN-IP1 en pacientes diagnosticados de linfoma difuso de célula grande b en la era de la inmunoterapia
Alonso Prieto C.M., García Ballesteros C., Monzo E., López Martínez A., Benet Campos C., Bautista Claver T., Mayans Jose R.
Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Arnau de Vilanova. Valencia
- PC-193** Linfoma difuso de célula grande con afectación de médula ósea: histología discordante y concordante. Contribución de la biología molecular y la citometría de flujo
Alonso Álvarez S., Alcoceba M., Blanco Ó., Caballero J.C., Davila J., Ferré Ó., López F., Pérez E., García L., Veiga Á., Arratibel N., Baile M., Vidirales M.B., González M., Caballero M.D., Martín A.
Servicio Hematología. Hospital Universitario Salamanca. IBSAL. Salamanca
- PC-194** Características clínicas, tiempo hasta requerir tratamiento y riesgo de transformación en 42 pacientes diagnosticados de un linfoma folicular "low tumor burden". Experiencia en ICO-Hospital Duran i Reynals
Mercadal S. (1), Climent F. (2), Pomares H. (1), Oliveira A.C. (1), Domingo-Doménech E. (1), Fernández de Sevilla A. (1), González-Barca E. (1)
(1) ICO. Hospital Duran i Reynals. Hospitalet de Llobregat, Barcelona. (2) Hospital Bellvitge. Hospitalet de Llobregat, Barcelona
- PC-195** La citarabina liposomal es un tratamiento eficaz y bien tolerando en la infiltración leptomenígea por neoplasias linfoides. Experiencia en un centro
González Gascón y Marín I., Heras Benito C., Muñoz Novas C., Foncillas García M.Á., Infante M.S, Marin Mori K., Hernández Rivas J.Á.
Hospital Universitario Infanta Leonor. Madrid
- PC-196** Evolución en el uso de Internet y valoración de su calidad, fiabilidad y utilidad por afectados de linfomas
García Nieto A., Capote Huelva F.J.
Fundación para la Gestión de la Investigación Biomédica de Cádiz. Cádiz



Jueves, 22 de octubre

- PC-197** Presentación clínica, factores pronósticos y supervivencia de los pacientes mayores de 80 años diagnosticados de linfoma de célula grande: experiencia de un centro
Salas Gay Q. (1), Climent Esteller F. (2), Domingo-Domenech E. (1), Mercadal Vilchez S. (1), Paredes Henao V. (1), Encuentra Marti M. (1), Aguilera Gómez C. (1), Comai A. (1), Canals T. (1), Mostacedo Marasovic S. (1), Boque C. (1), Fernández de Sevilla A. (1), González Barca E. (1)
(1) ICO-H. Duran i Reynals. Hospitalet de Llobregat, Barcelona. (2) Hospital Universitario de Bellvitge. Hospitalet de Llobregat, Barcelona
- PC-198** Impacto de la exposición previa al rituximab en pacientes con linfoma folicular (LF) intensificados con trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos (TAPH): un análisis retrospectivo del registro de GELTAMO
Jiménez-Ubieto A. (1), Grande García C. (2), López Guillermo A. (3), Salar A. (4), Caballero D. (5), Yáñez L. (6), Novelli S. (7), Rodríguez M.J. (8), Manzanares M. (9), Arranz R. (10), Ferreiro J.J. (11), Bobillo S. (12), Mercadel S. (13), Galeo A. (14), López Jiménez J. (15), Vallejo C. (16), Albo C. (17), Moraleda J.M. (18), Marrero C. (19), Magnano L. (20), Palomera L. (21), Jarque I. (22), Coria E. (23), Palomo T. (24), Martínez-Sánchez P. (2), Lahuerta Palacios J.J. (2)
(1) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (2) Hospital Universitario 12 de Octubre. (3) Hospital Clínic. Barcelona. (4) Hospital del Mar. Barcelona (5) Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (6) Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander. (7) Hospital San Pau. Barcelona. (8) Hospital Universitario de Canarias. Santa Cruz de Tenerife. (9) Hospital Universitario de Jerez. Cádiz. (10) Hospital Universitario de La Princesa. Madrid. (11) Hospital Universitario Nuestra Señora de Aránzazu. Guipúzcoa. (12) Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona. (13) Instituto Catalán de Oncología. Barcelona. (14) Hospital Universitario Juan Canalejo. A Coruña. (15) Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. (16) Hospital Universitario de Donostia. Guipúzcoa. (17) Hospital Universitario de Vigo. Vigo. (18) Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia. (19) Hospital Universitario Nuestra Señora de la Candelaria. Santa Cruz de Tenerife. (20) Hospital Clínic. Barcelona. (21) Hospital Clínico Universitario Lozano Blesa. Zaragoza. (22) Hospital Universitario La Fe. Valencia. (23) Hospital Clínico San Carlos. Madrid. (24) Hospital Universitario de Getafe. Madrid
- PC-199** La edad > 65 años y la respuesta al tratamiento de rescate, principales factores que afectan a la supervivencia de pacientes con linfoma no Hodgkin en recaída/refractarios, tratados con R-ESHAP y auto-TPH
Salido Toimil F., Vázquez Vázquez M.G., Torrado Chedas T., Fernández Fernández M.T., Lorenzo Pérez M., Varela Gómez R., Debén Ariznavarreta G., Torres Carrete J.P., Andón C., López Fernández M.F., Noriega Concepción V.
Complejo Hospitalario Universitario A Coruña. A Coruña

Jueves, 22 de octubre

**TERAPIA CELULAR-TRASPLANTE DE PROGENITORES
HEMATOPOYÉTICOS I
(PC-255 a PC-257 / PC-260 a PC-281 / PC-382)**

Moderador: Carmen Martínez Muñoz. Instituto de Enfermedades Hematológicas y Oncológicas. Hospital Clínic. Barcelona

- PC-255** Papel de los lípidos y tamoxifeno en la citotoxicidad de células NK derivadas de sangre de cordón umbilical (NK-SCU) frente a Mieloma Múltiple (MM). Tamoxifeno como terapia anti-MM
Martín Antonio B., Serrano E., Suñé G., Urbano-Ispizua Á.
Hospital Clínic. Universidad de Barcelona. Institut de Recerca Josep Carreras e Institut de Recerca Biomèdica Agustí Pi i Sunyer. Barcelona
- PC-256** Infusión de linfocitos T específicos anti-CMV En el tratamiento de la enfermedad y reactivación CMV post-trasplante de progenitores hematopoyéticos
Alonso García L. (1), Coll Bonet R. (2), García López J. (2), Olive Oliveras T. (1), Elorza Álvarez I. (1), Sánchez de Toledo i Codina J. (1), Díaz de Heredia Rubio C. (1)
(1) Hospital Universitario Materno Infantil Vall d'Hebron. Barcelona. (2) XCELIA-Divisió de Teràpies Avançades. Banc de Sang i Teixits. Barcelona
- PC-257** Análisis multiparamétrico del efecto de la irradiación sobre las células mesenquimales de médula ósea
Preciado Pérez S., Muntión S., Pérez-Romasanta L.A., Corchete Luis A., Lopes Ramos T., Ortega R., Rodríguez C., Redondo A., Sánchez-Abarca Luis I., Sánchez-Guijo F., del Cañizo Consuelo
Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca
- PC-260** Optimización de la caracterización por citometría de flujo de las vesículas extracelulares de células estromales mesenquimales
Lopes Ramos T. (1), Sánchez-Abarca L.I. (1), Muntión S. (1), Preciado S. (1), Puig Morón N. (1), Ortega R. (1), López-Ruano G. (2), Hernández-Hernández Á. (2), Redondo A. (1), Rodríguez Serrano C. (1), Sánchez-Guijo F. (1), del Cañizo C. (1)
(1) Servicio de Hematología. IBSAL-Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (2) Departamento de Bioquímica y Biología Molecular. Universidad de Salamanca. Salamanca
- PC-261** Aumento de la muerte celular inmunogénica (MCI) frente a mieloma múltiple (MM) mediado por células NK derivadas de sangre de cordón umbilical (NK-SCU)
Serrano Barbero E. (1), Suñé G. (1), Urbano-Ispizua Á. (2), Martín-Antonio B. (1)
(1) IDIBAPS. Barcelona. (2) Hospital Clínic. Barcelona
- PC-262** Trasplante de médula ósea en niños con enfermedad de células falciformes. Experiencia en un centro
Beléndez C., Cela E., García-Morín M., Garrido C., Pérez A., Pascual C., Anguita J.
Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid



Jueves, 22 de octubre

- PC-263** Efecto del contacto previo con el virus de la hepatitis B en pacientes sometidos a trasplante de progenitores hematopoyéticos
Penalva Moreno M.J., Bastos Oreiro M., Bailen Almorox R., Kwon M., Serrano Simonneau D., Balsalobre Lucas P., Gayoso Cruz J., Díez Martín J.L.
Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid
- PC-264** Disminución de la infección bacteriana y de la mortalidad infecciosa en alo-TPH con dos procedimientos no farmacológicos: protocolo bacteriemia zero y filtros de agua
Yáñez San Segundo L., Bermúdez Rodríguez, A., Casado Díez A., Sánchez Escamilla M., Insunza Gaminde A., del Campo M., Lobeira R., Richard Espiga C., Conde García E.
Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander
- PC-265** Las células mesenquimales de médula ósea de pacientes con diabetes mellitus tipo 2 son diferentes morfológica, funcional y genéticamente con respecto a individuos sanos
Díez G., Martín V., Muñoz M., Marí P., Noguera S., Castilla M.L., Muñoz T., Carmona M.D., López L., Cañadillas S., Jiménez R., Gutiérrez R., Luque M., Marí P., Yébenes M., Llamas M.J., Chic C., Herrera I.
Hospital Reina Sofía. Córdoba
- PC-266** Trasplante alogénico de progenitores hematopoyéticos de donante no emparentado en leucemia mieloblástica aguda: seguimiento a largo plazo
Bermúdez Rodríguez A. (1), Yáñez L. (1), Insunza A. (1), Colorado M. (1), López-Duarte M. (1), Montes-Gaisan C. (1), Amunarriz C. (2), Richard C. (1), Conde E. (1)
(1) Hospital Marqués de Valdecilla. Santander. (2) Banco de Sangre de Cantabria. Santander
- PC-267** Importancia en el trasplante alogénico de progenitores hematopoyéticos del tipo de ATG utilizado y del periodo de administración en el desarrollo de reacciones infusionales
López Pereira B., Yáñez L., Ormazabal I., Bermúdez A., Casado Díez A., Celis M., Montes Gaisán C., Cuesta A., Pérez Vázquez G., Richard C., Conde E.
Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander
- PC-268** Infecciones en el primer año del trasplante haploidéntico con ciclofosfamida post infusión
Champ Martins da Cruz D., Bastos M., Pérez-Corral A., Kwon M., Serrano D., Balsalobre P., Anguita J., Pascual C., Laperche C., Gayoso J., Díez-Martín J.L.
Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid
- PC-269** La anidulafungina es una alternativa segura a los azoles en la profilaxis de la IFI
Lozano Cerrada S. (1), Arregui Morales P. (2), Aoiz Jauregui I. (2), Quispe Cuba I. (2), Montoya González M.C. (2), Zabalza San Martín A. (2), Olavarria López-Aróstegui E. (1)
(1) Navarrabiomed. Fundación Miguel Servet. Pamplona. (2) Complejo Hospitalario de Navarra. Pamplona

Jueves, 22 de octubre

- PC-270** Anemia hemolítica autoinmune postrasplante hematopoyético alogénico. Estudio retrospectivo del GETH (Grupo Español de Trasplante Hematopoyético) y GETMON (Grupo Español de Trasplante de Médula Ósea en Niños)
González Vicent M. (1), Sanz M.Á. (2), Sanz J. (2), Díaz de Heredia C. (3), Morillo D. (4), Fernández J.M. (2), Badell I. (5), Bento L. (6), Pascual A. (7), Cid J. (8), Benito A. (9), Fox L. (3), Fuster J.L. (10), Díaz M.Á. (1)
(1) Hospital Niño Jesús. Madrid. (2) Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia. (3) Hospital Vall d'Hebrón. Barcelona. (4) Hospital Puerta de Hierro Majadahonda. Madrid. (5) Hospital Santa Creu i Sant Pau. Barcelona. (6) Hospital Son Espases. Palma de Mallorca. (7) Hospital Materno Infantil. Málaga. (8) Hospital Clínic. Barcelona. (9) Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (10) Hospital Virgen de la Arrixaca. Murcia
- PC-271** Ciclofosfamida postrasplante como profilaxis de enfermedad de injerto contra huésped en receptores de trasplante alogénico de progenitores hemopoyéticos HLA 8/8 Y 7/8. Experiencia de dos centros
Martínez C. (1), Cascón M.J. (2), Sánchez I. (2), Rovira M. (1), Fernández-Avilés F. (1), Gutiérrez G. (1), Suárez-Lledó M. (1), Martínez N. (1), Ísola I. (1), Urbano-Ispizua Á. (1)
(1) Unidad de Trasplante Hemopoyético. Servicio de Hematología. Instituto de Hematología y Oncología. Hospital Clínic. IDIBAPS. Barcelona. (2) Servicio de Hematología. Hospital Regional de Málaga. Málaga
- PC-272** Complicaciones asociadas al uso de catéteres centrales tunelizados en trasplante autólogo de células hematopoyéticas
Rodríguez Gaspar M.V., Villaescusa de la Rosa T., Ortiz Miluy G., López Lorenzo J.L., Arquero Portero T., Yuste Platero M., Teran C., Llamas Sillero P.
Fundación Jiménez Díaz. Madrid
- PC-273** Ausencia de impacto pronóstico de la ferritina sérica pre-trasplante alogénico tras ajuste según niveles de VSG y el status de respuesta de la enfermedad
Muñoz-Ballester J., Chen-Liang T.-H., Hurtado A.M., Iniesta P., Nieto J.B., López-Godino O., de Arriba F., Heras I., Vicente V., Jerez A.
Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. IMIB. Universidad de Murcia. Murcia
- PC-274** El polimorfismo de la hemo-oxigenasa-1 en la región promotora está implicado en la evolución de los pacientes con LMA/SMD sometidos a trasplante alogénico emparentado HLA idéntico con acondicionamiento de intensidad reducida
Alcoceba M. (1), García-Álvarez M. (1), López-Godino O. (1), López-Corral L. (1), García-Guerrero E. (2), Ferré Ó. (1), Balanzategui A. (1), Marín L. (1), Castilla C. (3), Heras I. (3), Esquirol A. (4), Valcárcel D. (5), García-Sanz R. (1), González M. (1), Caballero M.D. (1)
(1) Servicio de Hematología. Hospital Universitario de Salamanca (HUSA-IBSAL). Salamanca. (2) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Virgen del Rocío (IBIS). Sevilla. (3) Servicio de Hematología. Hospital General Universitario Morales Meseguer. Murcia. (4) Servicio de Hematología. Hospital Santa Creu i Sant Pau. Barcelona. (5) Servicio de Hematología. Hospital Universitari Vall d'Hebrón. Barcelona



Jueves, 22 de octubre

- PC-275** Profilaxis de la enfermedad injerto contra receptor con ciclofosfamida post-trasplante en el trasplante alogénico de donante no emparentado y familiar: experiencia de un centro
Champ Martins da Cruz D., Kwon M., Gayoso J., Serrano D., Balsalobre P., Bastos M., Anguita J., Pérez-Corral A., Pascual C., Buño I., Díez-Martín J.L.
Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid
- PC-276** Comparación de dos dispositivos de aféresis en la colecta de células mononucleadas para fotoféresis extracorpórea mediante sistema "off-line" en pacientes con enfermedad de injerto contra receptor refractaria
González E., Pascual C., Solán L., Redondo S., Pérez-Corral A., Bastos-Oreiro M., Serrano D., Gayoso J., Encinas C., Kwon M., Anguita J., Díez-Martín J.L.
Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid
- PC-277** Factores pronósticos en pacientes con neoplasias hematológicas ingresados en la unidad de cuidados intensivos: experiencia con 335 pacientes de un solo centro
Rivas Delgado A. (1), Fernández de Larrea Rodríguez C. (2), Rinaudo M. (3), Castro Rebollo P. (3), Suárez-Lledo Grande M. (1), Fernández S. (3), Cibeira López M.T. (2), Pericas J.M. (3), Monzón D. (3), Rovira Tarrats M. (2), Nicolás Arfelis J.M. (4), Esteve Reyner J. (4)
(1) Servicio de Hematología. Hospital Clínic. Barcelona. (2) Servicio de Hematología. Hospital Clínic. IDIBAPS. Barcelona. (3) Unidad Médica de Cuidados Intensivos. Hospital Clínic. Barcelona. (4) Unidad Médica de Cuidados Intensivos. Hospital Clínic. IDIBAPS. Barcelona
- PC-278** Variables clínicas implicadas en incremento de subpoblaciones NK tras fotoquimioterapia extracorpórea en pacientes con enfermedad injerto contra huésped
Iniesta López-Matencio P., Heras Fernando I., Castilla Lorente C., Muñoz J., Pérez E., Soler M.H., López Godino O., Vicente García V., Lozano Almela M.L.
Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. IMIB. Universidad de Murcia. Murcia
- PC-279** Perfil y factores de riesgo de complicaciones oftalmológicas tras trasplante de progenitores hematopoyéticos en una cohorte pediátrica
De Miguel Sánchez C., López Duarte M., Pérez Vázquez G., González-Mesones B., Colorado Araujo M., Martín Sánchez G., Ibarrondo Chamorro P., Conde García E.
Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander
- PC-280** Eventos adversos durante la infusión de progenitores hematopoyéticos de sangre periférica criopreservados con DMSO en trasplante autólogo
López Parra M., López Villar O., Ramos Sevillano M.I., González V., Oreja Martín B., Nieto M.J., del Cañizo C.
Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca
- PC-281** Estudio de la enfermedad tromboembólica venosa (ETV) en receptores de trasplante alogénico de progenitores hematopoyéticos (ALO-TPH)
Pineda Morón A., Orna E., Morgades M., Gassiot S., Sorigue M., Maluquer C., Abril L., Linares M., Ferrà C., Battle M., Vives S., Xicoy B., Sancho J.M., Moreno M., Motlló C., García M., Oriol A., Feliu E., Milla F., Ribera J.M.
Hospital Universitario Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona

Jueves, 22 de octubre

- PC-382** Fotoquimioterapia extracorpórea en enfermedad injerto contra huésped: potencial uso de miRNA como biomarcadores de respuesta terapéutica
Teruel Montoya R., Arroyo A.B., Salloum Asfar S., García Barbera N., Iniesta P., Heras I., Castilla Llorente C., Vicente V., Martínez C., Lozano M., González Conejero R.
Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. Universidad de Murcia, IMIB-Arrixaca. Murcia

TRATAMIENTOS ANTITROMBÓTICOS (PC-347 a PC-365)

Moderador: Pere Domenech Santasusana. Hospital Universitari de Bellvitge. L'Hospitalet de Llobregat (Barcelona)

- PC-347** Implicación clínica de la polimedicación e interacciones con los NOACs en el momento preoperatorio: resultados de la "Real Life Cohort"
Valcarce Romero I., Olivera Sumire P., Pons Escoll V., Cortina V., López Andreoni L., Artaza G., Bosch Albareda F., Santamaría A.
Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona

- PC-348** Profilaxis antitrombótica en pacientes con mieloma múltiple en tratamiento con lenalidomida
Dávila Valls J. (1), Bastida Bermejo J.M. (1), Louzada M. (2), González de la Calle V. (1), Alonso Álvarez S. (1), Caballero Berrocal J.C. (1), Puig Morón N. (1), García Sanz R. (1), Ocio San Miguel E.M. (1), Mateos Manteca M.V. (1), González Porras J.R. (1)
(1) Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca, España. (2) Department of Medicine. Division of Hematology. University of Western Ontario. London, Ontario. Canadá

- PC-349** Anticoagulación con rivaroxaban en fibrilación auricular no valvular para la prevención del ictus-embolia sistémica en consultas de hematología, cardiología y medicina interna en la práctica clínica real. Estudio HEROIC
Santamaría A. (1), Salguero Bodes R. (2), Bonilla Palomas J.L. (3), Hidalgo Urbano R. (4), Andrés Novales J. (5), Beramendi J.R. (6), Álvarez-Vieitez Blanco A. (7), Vázquez García R. (8), Peris Vidal J. (9), Sánchez Fernández P.L. (10), Muñiz Lobato S. (11), Martínez Dolz L. (12), Benítez Gil J. (13), Laperal Mur J.R. (14), Gil Ortega I. (15), Pérez Álvarez R. (16), Pérez Cabezas A.I. (17), Mesías Prego A. (18), Roure Fernández J. (19), Rodríguez Fernández J.Á. (20), Martín Raymondi D. (21), González Juanatey C. (22), Motero Carrasco J. (23), Casaus García A. (24), Mateo Arranz J. (25)
(1) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Vall d'Hebrón. Barcelona. (2) Servicio de Cardiología. Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (3) Servicio de Cardiología. Hospital San Juan de la Cruz. Úbeda, Jaén. (4) Servicio de Cardiología. Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla. (5) Servicio de Cardiología. Hospital San Eloy. Bizkaia. (6) Servicio de Cardiología. Hospital Universitario de Donostia. Donostia, Guipuzcoa. (7) Servicio de Cardiología. Centro Cardiológico Castellana. Madrid. (8) Servicio de Cardiología. Hospital Universitario Puerta del Mar. Cádiz. (9) Servicio de Hematología. Hospital Universitario de Bellvitge. Barcelona. (10) Servicio de Cardiología. Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca.



Jueves, 22 de octubre

(11) Servicio de Hematología. Hospital San Agustín. Avilés, Asturias. (12) Servicio de Cardiología. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia. (13) Servicio de Cardiología. Hospital de Poniente. El Ejido, Almería. (14) Servicio de Cardiología. Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. (15) Servicio de Cardiología. Hospital General Universitario Santa Lucía. Cartagena, Murcia. (16) Servicio de Medicina Interna. Hospital do Meixoeiro. Vigo. (17) Servicio de Cardiología. Hospital Costa del Sol. Marbella, Málaga. (18) Servicio de Cardiología. Hospital Arquitecto Marcide. Ferrol, A Coruña. (19) Servicio de Cardiología. Hospital Universitario Doctor Josep Trueta. Girona. (20) Servicio de Cardiología. Hospital Juan Canalejo. A Coruña. (21) Servicio de Cardiología. Hospital Santos Reyes. Burgos. (22) Servicio de Cardiología. Hospital Universitario Lucus Augusti. Lugo. (23) Servicio de Cardiología. Policlínica Los Naranjos. Huelva. (24) Servicio de Hematología. Hospital Punta de Europa. Cádiz. (25) Servicio de Hematología. Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona

- PC-350** Efectividad y seguridad de los anticoagulantes orales no antagonistas de la vitamina K en pacientes con cáncer activo. "The Real Life Cohort Study"
Olivera Sumire P.E., Pons Escoll V., López Andreoni L., Cortina Giner V., Bosch Albareda F., Santamaría Ortiz A.
Unidad de Trombosis y Hemostasia. Departamento de Hematología. Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona
- PC-351** Ensayo clínico para la evaluación de un programa educación y guía para la adherencia a apixaban en fibrilación auricular no valvular (AEGEAN)
Escolar G. (1), Arellano-Rodrigo E. (1), Molina P. (1), Pino M. (1), Freire C. (1), Martín F. (1), Brotons C. (2), Montalescot G. (3), Besse B. (4), Pujadas-Mestres L. (5)
(1) Servicio de Hemoterapia y Hemostasia. Hospital Clínic. Barcelona, España. (2) EAP Sardenya. Barcelona, España. (3) Hôpital Pitié-Salpêtrière. Paris, Francia. (4) BMS, Rueil-Malmaison. Francia. (5) BMS. Madrid, España
- PC-352** Incidencia de complicaciones hemorrágicas y tromboembólicas en los pacientes tratados con anticoagulantes orales de acción directa. Análisis retrospectivo de un solo centro (Hospital de Bellvitge)
Peris J., Mostacedo S.Z., Cerezo E., Salas M.Q., Pina E., Roselló E., Domenech P.
Hospital de Bellvitge. L'Hospitalet de Llobregat, Barcelona
- PC-353** Efectos del tratamiento crónico con beta-bloqueantes previo a la aparición de un infarto de miocardio agudo sobre la reactividad plaquetaria
Moscardó A. (1), Madrid I. (2), Santos M.T. (1), Latorre A.M. (1), Fuset M.P. (2), Vallés J. (1)
(1) Instituto de Investigaciones Sanitarias La Fe. (2) Unidad de Cuidados Intensivos. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia
- PC-354** ¿Son realmente seguros y eficaces los anticoagulantes orales de acción directa? Experiencia en un hospital terciario
Martínez Lazaro B., Alkadi Fernández N., Escobar Ramón M.J., Alonso Madrigal C., Izuzquiza Fernández M., Gavín Sebastián O., Cornudella Lacasa R., Palomera Bernal L.
Hospital Clínic Universitario Lozano Blesa. Zaragoza

Jueves, 22 de octubre

- PC-355** ¿Es el tiempo de coagulación inducido por protrombinasa (PICT®), un test útil para medir actividad de los inhibidores directos del factor Xa en la práctica clínica habitual?
Olivera Sumire P.E., Cortina Giner V., Pons Escoli V., López Andreoni L., Bosch Albareda F., Santamaría Ortiz A.
Unidad de Hemostasia y Trombosis. Departamento de Hematología. Hospital Universitario Vall d' Hebron. Barcelona
- PC-356** Prevención, manejo y efectos adversos del déficit de antitrombina III en el embarazo. Estudio retrospectivo a 30 años
Fernández Jiménez D., Entrena Ureña L., Pérez González J.A., Gutiérrez Pimentel M.J., Jurado Chacón M.
Complejo Hospitalario Universitario de Granada. Granada
- PC-357** Calidad y estabilidad de la anticoagulación con fármacos antivitaminas K en pacientes que inician tratamiento por fibrilación auricular no valvular. Resultados del registro WATCHFUL
Rojas Noboa J. (1), Manzanares Pérez M. (2), Butron Calderón M. (1), Pérez Rodríguez M.Á. (1), Lujan Valencia J. (1), García Guerrero A. (1), León Jiménez J. (2), Recio Mayoral A. (1), Rodríguez Fernández A. (1)
(1) Hospital Universitario Virgen Macarena-Virgen del Rocío. Sevilla. (2) Hospital Jerez de la Frontera. Cádiz
- PC-358** Implantación y evaluación de una estrategia para el manejo de tratamiento antiagregante plaquetario en el perioperatorio de la cirugía no cardiaca electiva
Dávila Valls J. (1), Bastida Bermejo J.M. (1), Rubio Babiano P. (2), Sánchez Crespo J. (2), Alonso Álvarez S. (1), Caballero Berrocal J.C. (1), Martín Herrero F. (3), Pabón Osuna P. (3), Lozano Sánchez F. (4), Sánchez Fernández P.L. (3), Vaquero Roncero L.M. (2), González Porras J.R. (1)
(1) Servicio de Hematología y Hemoterapia, (2) Servicio de Anestesiología y Reanimación, (3) Servicio de Cardiología y (4) Servicio de Angiología y Cirugía Vasculat. Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca
- PC-359** Niveles de apixaban y rivaroxaban determinados mediante el test de actividad anti-Xa y de dabigatran mediante el test de test de trombina diluida (TTD): análisis de resultados en nuestro centro
Costa-Pinto Prego de Faria M.J., Herrero Maeso B., Gómez del Castillo Solano M.C., Fernández Docampo M., Vázquez Vázquez M.G., Iglesias Lema M.T., Gestal Gómez P., López Fernández M.F.
Servicio de Hematología y Hemoterapia. Xerencia Xestión Integrada A Coruña. A Coruña
- PC-360** Uso continuado de tinzaparina sódica a dosis terapéuticas en la profilaxis de la ETEV en pacientes con contraindicación a AVK y/o cáncer
Morente Constantín E., Romero Martínez F.J., Garrido Collado M.P., García Ruiz M.A., Gómez Morales M., Gutiérrez Pimentel M.J., Alba Sosa Á.M., Jurado Chacón M.
Hospital Universitario Virgen de las Nieves. Granada



Jueves, 22 de octubre

- PC-361** ¿Es efectiva la profilaxis antitrombótica en los abortos de repetición independientemente de la presencia de anticuerpos antifosfolípidos?
Serrano Chacón M.D., Pedrote Amador B., Jiménez Bárcenas R., Gallo Caverro D., Rodríguez Martorell F.J., Núñez Vázquez R., Pérez Garrido R., Pérez Simón J.A.
Hospital Universitario Virgen del Rocío. Instituto de Biomedicina de Sevilla (IBIS) /CSIC/ Universidad de Sevilla. Sevilla
- PC-362** Relación entre mutación heterocigota factor XII y pérdidas fetales recurrentes
Blazquez Goñi C. (1), Letran Merino J.C. (2), Soldevilla S. (3), Timmermans E. (3), Campos Álvarez R. (1)
(1) Servicio de Hematología. Hospital de Jerez. Cádiz. (2) Estudiante Medicina UCA. Cádiz. (3) Servicio de Obstetricia y Ginecología. Hospital de Jerez. Cádiz
- PC-363** Manejo perioperatorio de pacientes anticoagulados: experiencia en nuestro centro
Rojas Noboa J., Domínguez Velasco N., García Díez M., González Ruano J., Kestler González K., Rodríguez Fernández A.
Hospital Universitario Virgen Macarena-Virgen Rocío. Sevilla
- PC-364** Reducción del riesgo de complicaciones tromboticas y obstétricas en gestantes con trombofilia hereditaria o adquirida en profilaxis antitrombótica
Pedrote Amador B., Serrano Chacón M.D., Jiménez Bárcenas R., Gallo Caverro D., Rodríguez Martorell F.J., Núñez Vázquez R., Pérez Garrido R., Pérez Simón J.A.
Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla
- PC-365** Desarrollo de un programa de telecontrol en el ámbito de la anticoagulación oral con AVK
Gómez Crespo M.J. (1), Pascual A. (2), Askari E. (1), Vidal Laso R. (1), Miranda C. (3), Martos R. (4), Patrignani N. (2), Beltrán P. (2), Morillo D. (4), Velasco A. (3), Llamas Sillero P. (1)
(1) Fundación Jiménez Díaz. Madrid. (2) Hospital Infanta Elena. Madrid. (3) Hospital de Móstoles. Madrid. (4) Hospital de Villalba. Madrid

TROMBOSIS (PC-366 a PC-381)

Moderador: Antonio Moscardó Martínez. Hospital Universitario La Fe. Valencia

- PC-366** Manejo de la trombosis en la deficiencia congénita de FVII: descripción de un caso
Broce Cossu A., Jiménez Yuste V., Álvarez Román M.T., Martín Salces M., Rivas Pollmar I., Gasior M., Díaz Jordán B., Cortez Clemente S., Meijon M.M., Martínez Velandia A.
Hospital Universitario La Paz. Madrid
- PC-367** Trombofilia en niños: ¿qué estamos estudiando? Experiencia de los últimos 5 años
Sevivas T., Oliveira A., Martinho P., Patrício D., Pinto C., Gonçalves E., Fidalgo T., Salvado R., Ribeiro L.
Serviço de Hematologia Clínica. Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra. Portugal

Jueves, 22 de octubre

- PC-368** Trombophilia primaria y accidentes cerebrovasculares isquémicos en pacientes jóvenes: estudio de 66 casos consecutivos en un solo centro
Martín Batista S., Martín Santos T., Machado Machado P., Croissier Elías C., González López M., Martín Martín A., Lakhwani S., Hernández García M.T., Carrillo Padilla F., Raya Sánchez J.M.
Hospital Universitario de Canarias. La Laguna. Santa Cruz de Tenerife
- PC-369** Niveles bajos de ADAMTS 13 incrementan el riesgo de trombosis venosa en población española femenina
Llobet D. (1), Vallvé C. (1), Tirado I. (1), Oliver A. (2), Murillo J. (1), Vilalta N. (1), Millón J. (1), Mateo J. (1), Fontcuberta J. (1), Souto J.C. (1)
(1) Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona. (2) Fundació Puigvert. Barcelona
- PC-370** Trombocitopenia inducida por heparina. Experiencia en el Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca
Martínez Marín A., García Candel F., Moya Arnao M., Cabañas Perianes V., Salido Fierrez E., Pérez López R., Berenguer Piqueras M., Ramón Minat A., Moreno Belmonte M.J., González García C., Rubio Tejero A., Gómez Espuch J., Monserrat Coll J., Rosique Cortina P., Martínez García A.B., Sánchez Salinas A., Funes Vera C., García Hernández A., Blanquer Blanquer M., Azurmendi Funes M.L., Moraleda Jiménez J.M.
Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia
- PC-371** Micropartículas procoagulantes circulantes en gestantes con síndrome antifosfolípido: relación con los resultados de la gestación y con las trombosis
Tassies M.D., Martínez M.A., Martín L., García E., Munros J., Espinosa G., Cervera R., Carmona F., Balasch J., Reverter J.C.
Hospital Clínic. Barcelona
- PC-372** Factores determinantes de recidiva de trombosis venosa en portadores de factor V de Leiden heterocigoto
Méndez Navarro G.A., García Avello Á., López Jiménez J.
Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid
- PC-373** Colitis isquémica. Posible alteración protrombótica multifactorial. Serie de casos
Alonso Escobar M.N., Corbacho Hernández A., Suárez-Varela P.S., Moreno Risco B., Toro Barahona J., Delgado Casado E., Groiss Buiza J., Vagace Valero J.M., Rincón Ferrari R., Bajo Gómez R.
Complejo Hospitalario Universitario Infanta Cristina. Badajoz
- PC-374** Riesgo trombotico asociado a déficit de congénito de antitrombina
Suárez Varela P.S., Alonso Escobar N., Moreno Risco B., Toro Barahona J., Crespo Núñez C., Rincón Ferrari R., Delgado Casado E., Corbacho Hernández A., Fuentes Gutiérrez I., Campano Val J., Groiss Buiza J., Elduayen Izaguerri R., Vagace Valero J.M., de la Maya Retamar M.D., García Domínguez M., Bajo Gómez R.
Servicio de Hematología. Complejo Hospitalario de Badajoz. Badajoz



Jueves, 22 de octubre

- PC-375** Síndrome antifosfolípido primario con expresión cutánea
Payan Pernia S., Caballero González A.C.
Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona
- PC-376** Síndrome de Upshaw-Schulman
Orduna Arnal M.T.
Hospital General Universitario de Alicante
- PC-377** Enfermedad tromboembólica venosa en pacientes pediátricos
Coello de Portugal C., Yus Cebrián F., Fernández Mosteirín N., Costilla Barriga L.P., Delgado Beltrán P., Calvo Villas J.M.
Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza
- PC-378** Distribución del factor von Willebrand y del ADAMTS 13 en función del genotipo del grupo ABO: comportamiento similar del genotipo A2O y el genotipo O
Valvé C. (1), Llobet D. (1), Tirado I. (1), Oliver A. (2), Murillo J. (1), Vilalta N. (1), Carrasco M. (1), Mateo J. (1), Fontcuberta J. (1), Souto J.C. (1)
(1) Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona. (2) Fundació Puigvert. Barcelona
- PC-379** Anticuerpos antifosfolípidos, embarazo y abortos. Experiencia en nuestro centro
Muñoz Novas C., Heras Benito C., Mena Y., Zafra M., González Gascón y Marín I., Infante María S., Foncillas M.Á., Marín K., Hernández Rivas J.Á.
Hospital Infanta Leonor. Madrid
- PC-380** Características clínicas de la enfermedad tromboembólica venosa en la infancia en un centro de tercer nivel
Andreoni L. (1), Pons V. (1), Olivera P. (1), Chávez C. (2), Cortina V. (1), Marín A. (2), Bosch F. (2), Santamaría A. (1)
(1) Unidad de Hemostasia y Trombosis. (2) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona
- PC-381** Análisis de las solicitudes de dímero D en un hospital universitario
Millón Caño J.A., Vilalta Setó N., Cerdà H., Clivillé N., Orantes V., Duran M., Cubero E., Mateo J., Fontcuberta J.
Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona

Sábado, 24 de octubre

11:15-12:30 h **PALACIO DE CONGRESOS. SALÓN MULTIUSOS (2.ª PLANTA)**
BIOLOGÍA HEMATOLÓGICA: CULTIVOS, CITOMETRÍA,
CITOGENÉTICA, BIOLOGÍA MOLECULAR (PC-017 a PC-032)

Moderador: José Vicente. Cervera Zamora. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia

- PC-017** Análisis de los mecanismos de evolución clonal en la leucemia linfática crónica mediante FISH y secuenciación del exoma completo
Hernández Sánchez M. (1), Rodríguez A.E. (1), Hernández J.Á. (2), Abáigar M. (1), Benito R. (1), Robledo C. (1), Lumbreras E. (1), Hernández-Sánchez J.M. (1), Martín A. Á. (1), Alcoceba M. (1), Puig N. (1), García de Coca A. (3), De las Heras N. (4), Rodríguez J.N. (5), Aguilar C. (6), Queizán J.A. (7), Alonso J.M. (8), De la Fuente I. (9), Galende J. (10), Martín Núñez G. (11), González M. (1), Hernández Rivas J.M. (1)
(1) Servicios de Hematología. IBSAL, IBMCC. CIC Universidad de Salamanca-CSIC. Hospital Universitario. Salamanca. (2) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Infanta Leonor. Universidad Complutense de Madrid. Madrid. (3) Servicio de Hematología. Hospital Clínico Universitario. Valladolid. (4) Servicio de Hematología. Hospital Virgen Blanca. León. (5) Servicio de Hematología. Hospital Juan Ramón Jiménez. Huelva. (6) Servicio de Hematología. Hospital Santa Bárbara. Soria. (7) Servicio de Hematología. Hospital General. Segovia. (8) Servicio de Hematología. Hospital Río Carrión. Palencia. (9) Servicio de Hematología. Hospital Río Hortega. Valladolid. (10) Servicio de Hematología. Hospital del Bierzo. Ponferrada. León. (11) Servicio de Hematología. Hospital Virgen del Puerto. Plasencia, Cáceres
- PC-018** Estudio retrospectivo multicéntrico de muestras en fresco con sospecha de linfoma en el laboratorio de hematología y su correlación diagnóstica con anatomía patológica
Ferrer Loes B. (1), Gómez Calafat M. (2), Pérez Martínez A. (3), Amat Martínez P. (2), Terol Castera M.J. (2), Remigia Pellicer M.J. (2), Teruel Casaus A. (2), Castillo Valero I. (4), Ortuño García F. (5), Yagüe Arenas N. (6), Montagud Porta M. (7), Ferrández Izquierdo A. (2), Navarro Cubells B. (2)
*(1) Hospital Clínico Universitario de Valencia *Beca SEHH 2015. (2) Hospital Clínico Universitario Valencia. (3) Hospital Clínico Universitario Valencia *Beca SEHH 2014-2015. (4) Hospital de Sagunto. Valencia. (5) Hospital General Universitario Morales Meseguer. Murcia. (6) Hospital Francisc de Borja de Gandía. Valencia. (7) Hospital Comarcal de Vinaros. Castellón*
- PC-019** Estudio mutacional mediante next generation sequencing (NGS) en pacientes con síndromes mielodisplásicos (SMD) de alto riesgo y leucemia mieloide aguda secundaria (LMA) tratados con fármacos hipometilantes según el protocolo del grupo CETLAM SMD-alto riesgo (2009)
Cabezón Marco M. (1), Bargay J. (2), Xicoy B. (1), Palomo L. (3), Marcé S. (1), Guardia R. (4), Brunet S. (5), Pedro C. (6), Tormo M. (7), Ademà V. (8), García A. (9), Escoda L. (10), Font X. (11), Rámila E. (12), Valcárcel D. (13), Martí J.M. (14), Borrás J. (2), Feliu E. (1), Millá F. (1), Zamora L. (1)
(1) ICO Badalona. Hospital Germans Trias i Pujol. Institut de Recerca contra la Leucèmia Josep Carreras. Badalona, Barcelona. (2) Hospital Son Llàtzer. Palma de Mallorca. (3) Institut de Recerca contra la leucèmia Josep Carreras. Campus Germans



Sábado, 24 de octubre

Trias i Pujol. Badalona. (4) ICO Girona. Hospital Universitari de Girona Josep Trueta Girona. (5) Hospital de Sant Pau. (6) Hospital del Mar. Barcelona. (7) Hospital Clínico Universitario de Valencia. Valencia. (8) Institut de Recerca contra la leucèmia Josep Carreras. Campus Germans Trias i Pujol. Badalona. (9) Hospital Arnau de Vilanova. Valencia. (10) Hospital Universitari Joan XXIII de Tarragona. Tarragona. (11) Hospital Verge de la Cinta de Tortosa. Tarragona. (12) Corporación sanitaria Parc Taulí. Sabadell, Barcelona. (13) Hospital Universitari Vall d'Hebron. Barcelona. (14) Hospital Universitari Mútua de Terrassa. Terrasa, Barcelona

- PC-020** Empleo de técnicas adicionales a la citogenética convencional en los casos de leucemia linfoblástica aguda (LLA) con cariotipo no valorable
Gómez Seguí I., Such E., Luna I., López Pavía M., Ibáñez M., Moreno I., Andrés M., Zamora L., Fernández P., Oltra S., Rivas C., Jerez A., Fernández C., Barragán E., Ribera J.M., Cervera J., Sanz M.Á.
Hospital Universitari y Politècnic La Fe. Valencia
- PC-021** Estudio comparativo de esferocitosis hereditaria mediante citometría de flujo y resistencia globular osmótica
Cordón Gallego L., Marín Payá J.C., Ruiz Jurado P., Sempere Talens A., Sellés A., Molina C., Martínez Y., García Blanes C., Dasí Carpio M.Á., Argiles B., Izquierdo S., Pérez Sirvent M.L., Sanz Alonso M.Á.
Hospital Universitari y Politècnic La Fe. Valencia
- PC-022** Frecuencia de mutaciones en el gen de la CALR en pacientes con policitemia vera JAK2V617F negativos
Xandri M. (1), Zamora L. (1), Cabezón M. (1), Vélez P. (2), Marcé S. (3), Boqué C. (2), Xicoy B. (1), Fernández C. (4), Domínguez D. (1), Gallardo D. (4), Granada I. (1), Ruiz-Xivillé N. (1), Cisneros A. (1), Grau J. (1), Campos D. (1), Santafé E. (1), Villena C. (1), Ribera J.M. (1), Millá F. (1), Feliú E. (1)
(1) ICO Badalona. Hospital Universitari Germans Trias i Pujol. Institut d'Investigació contra la Leucèmia Josep Carreras. (2) ICO-Hospitalet. Hospital Duran i Reynals. Barcelona. (3) ICO Badalona. Hospital Universitari Germans Trias i Pujol. Institut d'Investigació contra la Leucèmia Josep Carreras-Campus ICO. (4) ICO-Girona. Hospital Universitari de Girona Dr. Josep Trueta. Girona
- PC-023** Valor pronóstico de IL6 en pacientes con mastocitosis sistèmica
Mayado Colino A. (1), Teodosio Gonçalvez C. (2), García Montero A.C (1), Rodríguez Caballero A. (1), Matito Bernechea A. (3), Morgado Tenera J.M. (3), Muñoz C. (4), Jara Acevedo M. (1), Álvarez Twose I. (3), Sánchez Muñoz L. (3), Matarraz Sudón S. (1), Caldas Pontes C. (1), Muñoz González J.I. (1), Escribano Mora L. (1), Orfao de Matos A. (1)
(1) Servicio General de Citometría (NUCLEUS). Centro de Investigación del Cáncer (IBMCC-CSIC/USAL and IBSAL) y Departamento de Medicina. Universidad de Salamanca. España. (2) Departamento de Inmunología. Erasmus MC. University Medical Center Rotterdam. Rotterdam, Holanda. (3) Centro de Estudios de Mastocitosis de Castilla-La Mancha (CLMast). Hospital Virgen del Valle. Toledo. España. (4) Red Española de Envejecimiento y Fragilidad (REICEF) Instituto de Salud Carlos III. España

Sábado, 24 de octubre

- PC-024** El análisis de mutaciones CSF3R exige descartar la posibilidad de polimorfismos
Torres Miñana L., Bilbao C., Santana G., Galindo C., Gómez-Casares M.T., De la Iglesia S., Lemes A., Molero T.
Hospital de Gran Canaria Dr. Negrín. Las Palmas
- PC-025** Determinación de la infiltración neuromeningea en pacientes con neoplasias hematológicas malignas: estudio comparativo de la citología convencional con la citometría de flujo multiparamétrica
Sánchez M.J., Verdú J., de Paz F., Tarín F.
Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital General Universitario de Alicante. Alicante
- PC-026** Nuevas estrategias de estudio de enfermedad mínima residual en leucemia aguda basadas en los paneles diagnósticos EUROFLOW. Correlación con el seguimiento molecular
Martirena Galperin F. (1), Barragán E. (2), Sempere A. (3), Verdú Belmar J.J. (1), de Paz F.J. (1), Sánchez M.J. (1), Tomsa I. (1), Salazar S. (1), Ruiz P. (1), Marco P. (1), Tarín F. (1)
(1) Servicio de Hematología. Hospital General Universitario de Alicante. Alicante. (2) Laboratorio de Biología Molecular. Hospital La Fe. Valencia. (3) Servicio de Hematología. Hospital La Fe. Valencia
- PC-027** Enfermedad mínima residual en LMA: concordancia de resultados entre técnicas de citometría de flujo y biología molecular
Fiallo Suárez D.V., Lemes Castellano A., Torres Miñana L., Gómez Casares M.T., Luzardo Henríquez H., Jiménez Bravo S., Suárez Cabrera A., Molero Labarta T.
Hospital de Gran Canaria Dr. Negrín. Las Palmas
- PC-028** Evaluación del impacto de TP53 en las diferentes neoplasias hematológicas
López de Lacalle Juega A., Cedena Romero M.T., Ayala Díaz R., Martínez López J., Gilsanz Rodríguez F.
Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid
- PC-029** Diagnóstico diferencial entre linfoma linfoplasmocítico (LLP)/macroglobulinemia de Waldenström (MW) y linfomas de la zona marginal (LZM): identificación de la mutación MYD88 L265P con PCR aleloespecífica y secuenciación masiva
Ferrer Lores B. (1), Navarro Cubells B. (1), Teruel Casaus A. (1), Ferrández Izquierdo A. (1), Adam Felici V. (2), Chaves Martínez J. (2), Terol Castera M.J. (1)
(1) Hospital Clínico Universitario. Valencia. (2) Unidad de Genotipado y Diagnóstico Genético. Instituto de Investigación Biomédica Clínico de Valencia. INCLIVA. Valencia
- PC-030** El papel de la citometría de flujo en el análisis del líquido cefalorraquídeo. Cinco años de experiencia de un centro
Fyodorovna Majar M. (1), Ferraz P. (2), Zhelezovskaya S. (3), Santos Ana H. (4), Oliveira L. (4), Santos M. (4), Lau C. (4), Teixeira M.A. (4), Lima M. (4)
(1) Hospital de Braga. Portugal. (2) Centro Hospitalar de Trás-os-Montes e Alto Douro. Portugal. (3) Centro Hospitalar Entre Douro e Vouga. Portugal. (4) Centro Hospitalar do Porto. Portugal



Sábado, 24 de octubre

- PC-031** Desarrollo de un test de análisis high resolution melting como método de screening para la mutación NOTCH1 en leucemia linfática crónica
Martínez Losada C. (1), Garza E. (2), Borgia L. (2), Piredda Li. (2), Catalano G. (3), Lo Coco F. (4), Noguera N. (2)
(1) Servicio de Hematología. IMIBIC. Hospital Universitario Reina Sofía. Universidad de Córdoba. Córdoba, España. (2) Laboratorio de Neuro-Oncohematología. Fundación Santa Lucía. Roma, Italia. (3) Departamento de Biopatología y (4) Departamento de Biomedicina y Prevención. Universidad Tor Vergata. Roma, Italia
- PC-032** LNH con afectación de sistema nervioso central. Papel de la citometría de flujo en el diagnóstico de infiltración de líquido cefalorraquídeo
Yuste Platero M., Serrano C., Mata R., López Lorenzo J.L., Córdoba R., Arquero T., Plaza C., Gómez Crespo M.J., Teran C., Llamas P.
Hospital Universitario Fundación Jiménez Díaz. Madrid

ERITROPATOLOGÍA II (PC-048 a PC-061)

Moderador: Llorenç Font Ferré. Hospital Verge de la Cinta. Tortosa (Tarragona)

- PC-048** RDW-SD como herramienta en el diagnóstico diferencial de macrocitosis
Pinheiro J.R., Barreira R., Nascimento T., Ferreira P., Ferreira J.P., Simões A.T., Azevedo J, Salvado R., Almeida J.C., Ribeiro M.L.
Serviço de Hematologia Clínica. Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra. Coimbra. Portugal
- PC-049** Déficit congénito en el metabolismo de la cobalamina como causa de pancitopenia
Posada Alcón L. (1), Guerrero Fernández L. (2), Arrizabalaga Amuschategui B. (1), Aragües Bornaechea P. (1), Erkiaga Tellería S. (1), Gómez Pérez C. (1), García Ruiz J.C. (1)
(1) Hospital Universitario de Cruces. Vizcaya. (2) Hospital de Cabueñes. Gijón, Asturias
- PC-050** Análisis descriptivo de los casos de infartos esplénicos en pacientes con hemoglobinopatía SC en un hospital de tercer nivel
Tenorio Núñez M.C. (1), García Lledó J. (2), Marquet J. (1), García Gutiérrez V. (1), Moreno G. (1), Jiménez A. (1), Botella C. (1), Velasco D. (1), López Jiménez F. J. (1)
(1) Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. (2) Hospital Universitario Gregorio Marañón. Madrid
- PC-051** Utilidad de los parámetros "Cell Population Data (CPD)" proporcionado por el analizador Unicel DxH-800 (Beckman Coulter) en el diagnóstico diferencial entre anemia ferropénica y beta-talasemia
Morales-Indiano C. (1), Rodríguez I. (2), Serrando M. (3), Tejedor X. (1), Sala M.À. (1), Morales M. (2), Jiménez O. (1), Millà F. (2), Llopis M.A (1)
(1) Laboratori Clínic del Barcelonès Nord i Vallès Oriental. Badalona, Barcelona. (2) Hospital Germans Triás i Pujol. Badalona, Barcelona. (3) Hospital Universitari Josep Trueta. Girona

Sábado, 24 de octubre

- PC-052** Valoración de la formulación de hierro liposomado como terapia alternativa
Paricio Moreno M. (1), Ruiz de Gaona L.E. (1), Altemir Trallero J. (1), Mostacero Tapia S. (1), Domingo Morera J.M. (2), Sola Lapeña J.C. (1)
(1) Fundación Hospital Calahorra. La Rioja. (2) Banco de Sangre y Tejidos de Aragón. Aragón
- PC-053** Causa inusual de anemia hemolítica del recién nacido (AHRN): importancia de la revisión morfológica del frotis de sangre periférica
Botón Contreras M.E., Abio Calvete M.O., Fernández Jiménez M.C., Murga Fernández M.J.
Hospital Virgen de la Salud. Complejo Hospitalario de Toledo. Toledo
- PC-054** Utilidad del protocolo de uso de HPLC para diagnóstico de enfermedades eritropatológicas en el Hospital Ramón y Cajal
Tenorio Núñez M.C. (1), Marquet J. (1), Moreno G. (1), Jiménez A. (1), Velasco D. (1), Villarrubia J. (1), González A. (2), García Gutiérrez V. (1), López Jiménez F.J. (1)
(1) Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. (2) Hospital Clínico San Carlos. Madrid
- PC-055** Sobrecarga férrica en paciente joven
López-Santamaría Castro C. (1), Valdivielso López A. (1), Cuadrado Orden I. (1), Luño Fernández E. (2), Morán Jiménez M.J. (3), Sánchez M. (4)
(1) Hospital Campo Arañuelo Navalmoral de la Mata. Cáceres. (2) Hospital Universitario Central de Asturias. Oviedo, Asturias. (3) Hospital 12 de Octubre. Madrid. (4) UDGAEMH-IMPPC, Barcelona
- PC-056** Detección de hemoglobinopatías en un laboratorio central del Vallés occidental
Medina Ugarelli J.Y., Villalba Hernández T., Ramos González N., Roigé Buixadé J., Cejudo Lara A.
CATLAB
- PC-057** Disminución de la respuesta eritropoyética en la anemia de la anorexia nerviosa
Gassiot Riu Susanna J.J., Sorigué M., Rodríguez-Hernández I., Fernández-Sojo J., Botín T., Linares M., Maluquer C., Abril L., Pineda A., Grau J., Orna E., Motilló C., García M., Oriol A., Sancho J.M., Vives S., Moreno M., Navaro J.T., Batlle M., Xicoy B., Ferrà C., Torrent A., Sánchez-Planell L., Feliu E., Ribera J.M., Millà F.
Hospital Universitari Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona
- PC-058** Evaluación de la morfología eritrocitaria en el CELLAVISION™ comparación con la morfología convencional manual
Remacha Sevilla Á.F., Serra M., Criado V., Rojas E., Simón M., Romero L., Monter A.
Hospital de Sant Pau
- PC-059** Cuadruplicación del gen de la alfa globina en un caso de talasemia intermedia
Gómez Rojas S. (1), Quiroz Cervantes K. (1), Ayala Díaz R. (1), González Fernández A. (2), Martínez López J. (1), Gilsanz Rodríguez F. (1)
(1) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (2) Hospital Clínico San Carlos. Madrid



Sábado, 24 de octubre

- PC-060** Efecto in vitro e in vivo de la hemoglobina carbamylada en la determinación de la hemoglobina A1c en pacientes con insuficiencia renal crónica (IRC) y hemoglobinopatías
Jou Turallas J.M., Elena García M.
Hemoterapia y Hemostasia Laboratorio Core. Hospital Clínic. Barcelona
- PC-061** Aplasia de serie roja secundaria a infección por parvovirus B19 en paciente con hemoglobinuria paroxística nocturna en tratamiento con eculizumab
Torres Jiménez W.M., García Roa M., González Fernández F.A., Sharon Toral Ibarra D., Manubens Guarch A., Coria Ramírez E., Gutiérrez Albariño M., Pérez López C., Peña Cortijo A., Sánchez Noboa L.G., Pedraza Navarrete A.C., Bolaños Calderón E., Polo Zarzuela M., López González L., Villegas A., Martínez Martínez R.B.
Hospital Clínico San Carlos. Madrid

GAMMAPATÍAS MONOCLONALES II (PC-079 a PC-095 / PC-383)

Moderador: José Luis Bello López. Complejo Hospitalario Universitario de Santiago. La Coruña

- PC-079** Mieloma múltiple con antecedente demostrado de enfermedad precursora: ¿mejor comportamiento clínico?
Ríos-Tamayo R., Puerta Puerta J.M., Rodríguez Ruiz T., García de Veas Silva J.L., Pérez González J.A., Alba Sosa Á.M., Cruz Díaz A.J., Sáinz Pérez J., de Pablos J.M., López Garrido P., Navarro Álvarez P., Jurado Chacón M.
Hospital Universitario Virgen de las Nieves. Granada
- PC-080** Valor pronóstico de las "heavy/light chain" en una cohorte poblacional de gammapatías monoclonales de significado incierto
García Mateo A. (1), Contreras Sanfeliciano T. (2), Queizán Hernández J.A. (1), Muñoz H. (1), Vidriales M.B. (2), Rosado Sierra B. (1), Valencia Castilla S.L. (1), Olivier Cornacchia C. (1), Fisac Herrero R. (1), Mateos Manteca M.V. (2), Hernández Martín J.M. (1)
(1) Complejo Asistencial de Segovia. Segovia. (2) Complejo Asistencial Universitario de Salamanca. Salamanca
- PC-081** Estudio retrospectivo observacional de los pacientes con enfermedad de Waldenström (EW). Experiencia de un centro
Díaz Santa J.A. (1), Cruz D. (1), González Y. (2), Guardia R. (2), Díaz M. (2), Coll R. (2), Santos N. (2), Kelleher N. (2), Roncero J.M. (2), Bustins A. (2), Sagues M. (2), Fernández C. (2), Tuset E. (2), Lloveras N. (2), Montesinos M. (1), Gallardo D. (2)
(1) Hospital Universitari de Girona Dr. Josep Trueta. Girona. (2) Institut Català d'Oncologia. Girona

Sábado, 24 de octubre

- PC-082** Comparación de la evaluación de la respuesta radiológica entre resonancia magnética (RM) y PET-FDG18/TAC en pacientes con mieloma múltiple (MM). Experiencia del Hospital Universitario La Princesa
Aguado Bueno B. (1), Vicuña I. (1), González-Pardo M. (1), Arriero Á. (1), Fernández León L. (2), Carreras J.L. (2), Paz Núñez Y. (1), Veramendi Zavala S.J. (1), Ocón E. (1), del Campo del Val L. (1), Gómez León N. (1), Alegre Amor A. (1)
(1) Hospital Universitario de La Princesa. Madrid. (2) Hospital Clínico San Carlos. Madrid
- PC-083** El parámetro ADC medido en la resonancia magnética con secuencias de difusión tiene relación directa con la infiltración medular y es útil para diferenciar distintas gammapatías monoclonales
Hernández Martín J.M. (1), Montesinos O. (1), García Mateo A. (1), Queizán J. A. (1), Sánchez del Peral G. (1), Olivier C. (1), Fisac R. (1), García de Coca A. (2), López R., Ocio E. (3), Valencia S. (1), Rodríguez Recio J. (1)
(1) Complejo Asistencial de Segovia. Segovia. (2) Hospital Clínico Universitario de Valladolid. Valladolid. (3) Complejo Universitario de Salamanca. Salamanca
- PC-084** Los acondicionamientos Bumel y Melfalán presentan la misma eficacia en pacientes con mieloma múltiple de nuevo diagnóstico sometidos a TASPE. Estudio retrospectivo
Cabañas Perianes V., Pérez López R., Sánchez Salinas A. (2), Berenguer Piqueras M., Moya Arnao M., Muñoz Esparza C., Martínez García A.B. (2), García Candel F., Ramon Mitat A., Ibáñez Camacho F., Moreno Belmonte M.J., Blanquer Blanquer M., Monserrat Coll J., García Hernández A.M., Salido Fierrez E., Moraleda Jiménez J.M.
Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca. IMIB. Murcia
- PC-085** Impacto de la inducción y de la respuesta pretrasplante en la supervivencia de pacientes con mieloma sometidos a trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos
Ríos-Tamayo R., Romero Aguilar A., Alba Sosa Á.M., López Fernández E., González Sierra P.A., Moratalla López L., Sáinz Pérez J., Alarcón Payer C., Puerta Puerta J.M., Jurado Chacón M.
Hospital Universitario Virgen de las Nieves. Granada
- PC-086** Síndrome de Schnitzler: descripción de tres casos
Rodríguez-Lobato L.G. (1), Fernández de Larrea C. (2), Isola I. (1), Rosiñol L. (2), Cibeira M.T. (2), Iranzo P. (3), Mensa-Vilaro A. (4), Aróstegui J.I. (4), Bladé J. (2)
(1) Servicio de Hematología. Instituto Clínic de Enfermedades Hematológicas y Oncológicas. Hospital Clínic. Barcelona. (2) Servicio de Hematología. Unidad de Amiloidosis y Mieloma. Instituto de Investigaciones Biomédicas August Pi I Sunyer (IDIBAPS). Hospital Clínic. Barcelona. (3) Servicio de Dermatología. Instituto Clínic de Medicina y Dermatología. Hospital Clínic. Barcelona. (4) Servicio de Inmunología. Instituto de Investigaciones Biomédicas August Pi I Sunyer (IDIBAPS). Hospital Clínic. Barcelona



Sábado, 24 de octubre

- PC-087** Evaluación de la profilaxis antitrombótica en pacientes diagnosticados de mieloma múltiple en tratamiento con la combinación lenalidomida-dexametasona
García Fortes M., Caparrós Miranda I.S., González Fernández A., Fernández Fernández A., Rivas Luque M., Cabrera Ruiz F., García Sánchez R., Ruiz Arredondo J.J.
Hospital Virgen de la Victoria. Málaga
- PC-088** Tratamiento de pacientes con mieloma y riñón del mieloma con necesidad de hemodiálisis con quimioterapia y hemodiálisis de poro grueso. Experiencia de un centro
Teruel Casasus A.I. (1), Ramos Tomás C. (2), Terol Castera M.J. (3), Torregrosa Maicas I. (2), Tormo Díaz M. (3), Pérez Martínez A. (3), Hernández J.C. (3), Ferrer Lores B. (3), Solano Vercet C. (3)
(1) Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Clínico Universitario de Valencia. Valencia. (2) Servicio de Nefrología. Hospital Clínico Universitario de Valencia. Valencia. (3) Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Clínico Universitario de Valencia. Valencia
- PC-089** Relación del mieloma múltiple con segundas neoplasias
Bautista Claver T., López Martínez A., Cárcel Corella P., Cánovas Giménez V., Gómez Toboso D., Benet Campos C., Sancho-Tello de Carranza R., Amigo García V., Mayans Ferrer J.R.
Hospital Arnau de Vilanova. Valencia
- PC-090** Amiloidosis asociada a mieloma múltiple en nuestro centro
Baena Cubero Á., García Fernández G., Almagro Torres F., Sánchez de Castro M., Martínez Quesada M.J., Durán Nieto M.S.
Complejo Hospitalario de Jaén. Jaén
- PC-091** Macroglobulinemia de Waldenström: evaluación de las características clínicas, analíticas y respuesta al tratamiento de 32 casos diagnosticados en nuestro centro en los últimos 15 años
Lorenzo Jambriña A., Jiménez Barral E., Arriero García Á., Loscertales Pueyo J., Aguado Bueno B., Arranz Sáez R., Figuera Álvarez Á., Alegre Amor A.
Hospital Universitario de la Princesa. Madrid
- PC-092** Incidencia de neuropatía en pacientes tratados con bortezomib subcutáneo
Vicent Castelló A. (1), Pellisé Guinjoan A. (2), Escoda Teigell L. (1), Casanova Molla J. (2), Pascual Rubio V. (2), Talarn Forcadell C. (1), Do nascimento J. (1), Vallansot R. (1), Aguinaco Culebras R. (1), Giménez Pérez T. (1), Araguas Arasanz C. (1), Bru Orobal N. (1), Esteban Figuerola A. (1), Sarra Escarre J. (1)
(1) ICO Tarragona. Tarragona. (2) Hospital Universitari Joan XXIII. Tarragona
- PC-093** Detección de la recaída biológica en pacientes con mieloma múltiple tratados con bortezomib
Murillo Florez I. (1), Andrade Campos M. (2), Colorado Ledesma E. (3), Espinosa Lara N., Tercero Mora M., Rupay Rojas R. (1), Giraldo P. (4)
(1) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. (2) Unidad de Investigación Traslacional. IIS-A. CIBERER, IACS. ISCIII. Servicio de Hematología.

Sábado, 24 de octubre

Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. (3) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. (4) Unidad de Investigación Traslacional, IIS-A. U-752 CIBERER, IACS. ISCIII. Zaragoza

- PC-094** Análisis de los primeros ocho años de experiencia de un único centro con bortezomib y dexametasona
Morais Ferraz P.A., Azevedo A., Magalhães R., Mesquita B., Ferreira C., Guerra M., Carvalho A., Inácio M., Cunha M.
Centro Hospitalar de Trás-os-Montes e Alto Douro. Portugal
- PC-095** Protocolo de inducción con PAD de primera línea en pacientes con mieloma múltiple (MM) candidatos a trasplante autólogo (TASPE). Experiencia de nuestro centro
Redondo Velao S. (1), Encinas Rodríguez C. (1), Urbina R. (2), Osorio S. (1), Font P. (1), Rodríguez G. (1), Escudero A. (1), Balsalobre P. (1), Gayoso J. (1), Díez-Martín J.L. (3)
*(1) Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid.
 (2) Hospital Universitario Fundación Alcorcón. Alcorcón, Madrid.
 (3) Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Instituto de Investigación Sanitaria Gregorio Marañón. Madrid*
- PC-383** Trasplante alogénico en mieloma múltiple: experiencia del hospital universitario de La Princesa
Paz Núñez Y.E., Aguado Beatriz, Vicuña Isabel, Figuera Á., González-Pardo M., Cámara R., Gómez V., Arranz R., Veramendi S., Acuña E., Arriero Á., Jiménez E., Alegre A.
Hospital Universitario de La Princesa. Madrid

INSUFICIENCIA MEDULAR-LEUCEMIAS AGUDAS-SÍNDROMES MIELODISPLÁSICOS II (PC-113 a PC-114 / PC-155 a PC-174 / PC-235 a PC-236)

Moderador: Jordi Esteve Reyner. Hospital Clinic. Barcelona

- PC-113** Agranulocitosis inducida por fármacos (aif). Estudio retrospectivo de 35 pacientes
Ferraro Rosset M. (1), Abella E. (1), García-Pallarols F. (1), Arenillas L. (1,2), Senín A. (1), Johansson E. (1), Montesdeoca S. (1), Gimeno E. (1), Álvarez-Larrán A. (1), Besses C. (1)
(1) Servicio de Hematología Clínica. Hospital del Mar. IMIM (Institut Hospital del Mar d'Investigacions Mèdiques). Barcelona. (2) Servicio de Patología. GRETNHE. Hospital del Mar. Barcelona
- PC-114** Experiencia clínica de la hemoglobinuria paroxística nocturna en el hospital Donostia
Zubicaray Salegui J., López Oreja I., Urquia Plazaola A., Romero Fernández P., Ramírez M.A.
Hospital Universitario Donostia. Guipúzcoa



Sábado, 24 de octubre

- PC-155** Test de medicina personalizada por farmacología ex vivo en ambiente nativo para leucemia mieloide aguda
Ballesteros J. (1), Martínez López J. (2), Martínez D. (3), Serrano J.(4), Fernández Abellán P. (5), García Boyero R. (6), Rodríguez G. (7), Herrera Puente P. (8), Vidrales M. B. (9), Fernández M.Á. (10), Pérez Simón J.A. (11), Lavilla Rubira E. (12), Jiménez Bravo de Laguna S. (13), González Fernández A. (14), Burgaleta Alonso de Ozalla C. (15), Tormo Díaz M. (16), Vives Polo S. (17), Alonso Alonso A. (18), Simiele A. (19), Llamas P. (20), Martínez-Sánchez P. (21), Hernández Rivas J.Á. (22), Sierra Gil J.(23), Pérez de Oteyza J. (24), Montesinos Fernández P. (3)
(1) Vivia Biotech. (2) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (3) Hospital Universitari I Politècnic la Fe. Valencia. (4) Hospital General Universitario Reina Sofía. Murcia. (5) Hospital General Universitario de Alicante. Alicante. (6) Hospital General Universitario de Castellón. Castellón. (7) Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid. (8) Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. (9) Hospital Clínico Universitario de Salamanca. Salamanca. (10) Hospital Xeral Cies. Vigo. (11) Hospital Virgen del Rocío. Sevilla. (12) Hospital Universitario Lucus Augusti. Lugo. (13) Hospital de Gran Canaria Dr. Negrín. Las Palmas de Gran Canaria. (14) Hospital Clínico San Carlos. Madrid. (15) Hospital Universitario Príncipe de Asturias. Alcalá de Henares, Madrid. (16) Hospital Clínico de Valencia. Valencia. (17) Hospital Universitari Germans Trias i Pujol. Barcelona. (18) Hospital Quirón Madrid. Madrid. (19) Hospital Povisa. Vigo. (20) Hospital Universitario Fundación Jiménez Díaz. Madrid. (21) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (22) Hospital Universitario Infanta Leonor. Madrid. (23) Hospital de La Santa Creu i Sant Pau. Barcelona. (24) Hospital Universitario Madrid Sanchinarro. Madrid
- PC-156** Significado pronóstico de las hiperdiploidías en leucemia mieloide aguda (LAM)
Ruiz-Xivillé N. (1), Granada I. (1), Morgades M. (1), Vives S. (1), Hoyos M. (2), Aventin A. (2), Espinet B. (3), Costa D. (4), Talavera E. (5), Navarro B. (6), Guardia R. (7), Arnan M. (8), López-Ferre R. (9), Vicent A. (10), Calasanz M.J. (11), Martín-Ramos M.L. (12), Pérez-Juana del Casal A. (13), Such E. (14), Perera M. (15), Feliu E. (1), Millá F. (1), Brunet Salut (2), Sierra J. (2), Ribera J.M. (1)
(1) ICO Badalona. Hospital Germans Trias i Pujol de Badalona. IJC. UAB. GCECGH. Barcelona. (2) Hospital de Sant Pau. Barcelona. (3) Hospital de Mar. GCECGH. Barcelona. (4) Hospital Clínic. Barcelona. GCECGH. (5) Hospital Arnau de Vilanova de Lleida. GCECGH. Lleida. (6) Hospital Clínico Universitario de Valencia. Valencia. (7) ICO Girona-Hospital Josep Trueta. Girona. (8) ICO Hospitalet-Hospital Duran i Reynals. Barcelona. (9) Hospital General de Granollers. Barcelona. (10) Hospital Universitari Joan XXIII de Tarragona. Tarragona. (11) CIMA Lab Diagnostics, Universidad de Navarra. GCECGH. Pamplona. (12) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. GCECGH. (13) Complejo Hospitalario de Navarra. Pamplona. GCECGH. (14) Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia. GCECGH. (15) Hospital de Gran Canaria Dr. Negrín. GCECGH
- PC-157** Trombosis y otras complicaciones en niños con LLA tratados con PEG-asparaginasa
Mesquita B. (1), Azevedo J. (1), Coucelo M. (1), Saturnino H. (1), Fortuna M. (1), Oliveira A.C. (1), Silva S. (2), Brito M.J. (2), Ribeiro M.L. (1)
(1) Serviço Hematologia Clínica. Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra (CHUC). Portugal. (2) Serviço de Oncologia Pediátrica. Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra (CHUC). Portugal

Sábado, 24 de octubre

- PC-158** Estudio en fase I/II de escalado de dosis de idarubicina en la inducción de leucemia mieloide aguda primaria
Brunet Mauri S. (1), Garrido A. (2), Esteve J.(3), Tormo M. (4), Salamero O. (5), Vives S. (6), Nomdedeu J.(2), Navarro B. (7), Ribera J.M. (6), Diaz-Beyà M. (3), Calabuig M. (4), Pratcorona M. (2), Sierra J. (2)
(1) Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona. (2) Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. UAB. Barcelona. (3) Hospital Clínic. Barcelona. UB. Barcelona. (4) Hospital Clínic de Valencia. Valencia. (5) Hospital Universitari Vall d'Hebron. Barcelona. (6) Hospital Germans Trias i Pujol. (7) Hospital Clínic de Valencia. Valencia
- PC-159** Tratamiento de rescate con fludarabina, idarubicina, citarabina y G-CSF en pacientes con leucemia aguda mieloblástica refractaria o en recaída. Experiencia en 39 casos
Ibarra Vega N.I., García Menchon A., Amigo Lozano M.L., Heras Fernando I., Pérez Ceballos E., Iniesta López-Matencio P., Vicente García V.
Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia
- PC-160** Significado pronóstico de la expresión de VEGF en pacientes con leucemia mieloide aguda (LMA) incluidos en el protocolo CETLAM2003
Calabuig Muñoz M. (1), Guillem V. (1), Brunet S. (2), Esteve J.(3), Escoda L. (4), Gallardo D. (5), Ribera J.M. (6), Queipo de Llano M.P. (7), Arnan M. (8), Pedro C. (9), Amigo M. L. (10), Tutusaus J.M. (11), García-Guiñon A. (12), Bargay J. (13), Sampol A. (14), Salamero O. (15), Font L. (16), Talarn C. (4), Hoyos M. (2), Díaz-Beyà M. (3), Navarro B. (1), Nomdédeu J. (2), Sierra J. (2), Tormo M.(1)
(1) Hospital Clínic Universitario. Instituto INCLIVA. Valencia. (2) Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona. (3) Hospital Clínic i Provincial. Barcelona. (4) Hospital Joan XXIII. Tarragona. (5) Hospital Universitario de Girona Dr. Josep Trueta. Girona. (6) Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona. (7) Hospital Clínic. Málaga. (8) ICO. Hospitalet de Llobregat. (9) Hospital del Mar. Barcelona. (10) Hospital Morales Meseguer. Murcia. (11) Mutua de Terrasa. Terrasa, Barcelona. (12) Hospital Universitari Arnau de Vilanova. Lleida. (13) Hospital Son Llatzer. Palma de Mallorca. (14) Hospital Son Dureta. Palma de Mallorca. (15) Hospital Vall d'Hebrón. Barcelona. (16) Hospital Verge de la Cinta. Tortosa
- PC-161** Comportamiento de la supervivencia global en pacientes diagnosticados de leucemia mieloide aguda (LMA) de buen pronóstico. Registro de nuestro centro
Sigüenza Salgado R., Casas Avilés I., Pérez Leal F. de A., Ibáñez Espacio F., Bermejo Vega N., Bañas Llanos H., Arcos Carmona M.J., Prieto Fernández J., Martín Mateos M.L., Carnicero González F., Cabrera Silva M. del C., Bergua Burgues J.M.
Hospital San Pedro de Alcántara. Cáceres
- PC-162** Alteraciones en el número de copias en pacientes adultos con leucemia aguda linfoblástica de precursores B en 1.ª recaída tratados con protocolos asistenciales del grupo PETHEMA
Ribera J. (1), Morgades M. (1), Zamora L. (1), Granada I. (2), Juncà J. (2), Genescà E. (1), Cabezón M. (2), Marcé S. (2), Domínguez D. (2), Ruiz-Xivillé N. (1), Guardia R. (3), Mercadal S. (4), Escoda L. (5), Nomdedeu J. (6), Esteve J. (7),



Sábado, 24 de octubre

Pratcorona M. (7), Brunet S. (6), Tormo M. (8), Collado M. (8), Martínez J. (9), Martínez P. (9), Solé F. (1), Millá F. (1), Feliu E. (1), Ribera J.M. (1)

(1) ICO. Hospital Universitari Germans Trias i Pujol/Instituto José Carreras. Badalona, Barcelona. (2) ICO. Hospital Universitari Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona. (3) ICO. Hospital Universitari de Girona Dr. Josep Trueta. Girona. (4) ICO. Hospital Duran i Reynals. Barcelona. (5) Hospital Universitari Joan XXIII de Tarragona. Tarragona. (6) Hospital de Sant Pau. Barcelona. (7) Hospital Clínic. Barcelona. (8) Hospital Clínic de Valencia. Valencia. (9) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid

PC-163 Resultados preliminares del ensayo clínico fase II de azacitidina en mantenimiento postinducción en paciente con leucemia aguda mieloblástica

Fernández A. (1), Tormo M. (2), Ríos E. (3), de la Fuente A. (4), Cuello R. (5), Terry B. (3), Medina Á. (6), Serrano J. (7), García Delgado R.

(1) Servicio de Hematología. Hospital Virgen de la Victoria. Málaga. (2) Hospital Clínic de Valencia. Valencia. (3) Hospital Nuestra Señora de Valme. Sevilla. (4) MD Anderson. Madrid. (5) Hospital Clínic de Valladolid. Valladolid. (6) Complejo Hospital Costa del Sol. Marbella, Málaga. (7) Hospital Reina Sofía. Córdoba

PC-164 Estudio fase 3 de lenalidomida (LEN) en pacientes (PTES) con síndrome mielodisplásico (SMD) sin DEL (5Q) de bajo riesgo y con dependencia trasfusional (DT), refractarios o no respondedores a agentes estimulantes de la eritropoyesis

Del Cañizo M.C. (1), Almeida A. (2), Giagounidis A. (3), Fenaux P. (4), Santini V. (5), Ozawa K.

(1) Servicio de Hematología. Service d'Hématologie Séniors. Hôpital Saint-Louis. París, Francia. Servicio de Hematología. Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (2) Instituto Português de Oncologia de Lisboa Francisco Gentil. Lisboa. Portugal. (3) Marien Hospital Düsseldorf. Düsseldorf. Alemania. (4) Service d'Hématologie Séniors. Hôpital Saint-Louis., Université Paris 7. París, France. (5) Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica. AOU Careggi. University of Florence. Florence. Italy

PC-165 Mucormicosis en pacientes oncohematológicos y receptores de trasplantes de progenitores hematopoyéticos. Experiencia de los últimos 10 años de un solo centro

Solé Rodríguez M. (1), Montero Cuadrado I. (1), Molina J. (2), Espigado Tocino I. (1), Falantes González J. (1), González Campos J. (1), Martino Galiana M.L. (1), Parody Porras R. (1), Pérez Simón J.A. (1)

(1) U.G.C. Hematología y Hemoterapia. Hospitales Universitarios Virgen del Rocío/ Virgen Macarena. Sevilla. (2) Enfermedades Infecciosas. Hospitales Universitarios Virgen del Rocío. Sevilla

PC-166 Identificación de alteraciones en el número de copias (CNA) y mutaciones implicadas en la progresión y la recaída de la LAL-T

Genesca Ferrer E. (1), Berbis Serrat G., Morgades Delafe M. (2), Ribera Sala J., Guardia Sánchez R. (3), Montesinos Fernández P. (4), Mercadal Vichez S. (5), Tormo Díaz Mar (6), Almeida Parra M. (7), García Montero A. (7), González Campos J. (8), Fox Bueno L. (9), Zamora Plana L. (10), Vives Polo S. (10), Batlle Massana M. (10), Martínez López J. (11), Hernández-Rivas J.M. (12), Solé Ristol F. (1), Feliu Frasnado E. (10), Ribera J.M. (10)

(1) Josep Carreras Leukemia Research Institut (IJC). Barcelona. (2) Hospital Universitari Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona. (3) Hospital Universitari de

Sábado, 24 de octubre

Girona Dr. Josep Trueta. Girona. (4) Hospital Universitari y Politècnic La Fe. Valencia. (5) Hospital Duran i Reynals. Barcelona. (6) Hospital Clínico de Valencia. Valencia. (7) Banco Nacional de ADN. (8) Hospital Virgen del Rocío. Sevilla. (9) Hospital Vall d'Hebron. Barcelona. (10) Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona. (11) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (12) Hospital Clínico de Salamanca. Salamanca

- PC-167** Implicaciones del cariotipo adverso en pacientes con síndrome mielodisplásico y leucemia mieloide aguda. Experiencia de un centro
Escamilla Gómez V., Falantes J., González Campos J., Morales Camacho R., Montero Cuadrado I., Martino Galiano M.L., Parody Porras R., Bernal Ruíz R., Prats C., Pérez Rodríguez O., Caballero-Velázquez T., Calderón Cabrera C., Espigado Tocino I., Pérez-Simón J.A.
Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla
- PC-168** Descripción de alteraciones citogenéticas secundarias a la t (15;17) en dos pacientes afectos de leucemia aguda promielocítica con basofilia
Atance Pazarisas M., Blas C., Soto C., López-Lorenzo J.L., Villaescusa M.T., Serrano C., Mata R., Llamas-Sillero P., Salgado R.N.
Servicio Hematología. Hospital Universitario Fundación Jiménez Díaz. Madrid
- PC-169** Meningitis tuberculosa en pacientes con leucemia aguda linfoblástica: revisión de dos casos
Alkadi Fernández N., Arango Rial L., Martínez Lázaro B., Alonso Madrigal C., Izuzquiza Fernández M., Azaceta Reinares G., Fuertes Palacio M.Á., Olave Rubio, M.
Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Clínico Universitario Lozano Blesa Zaragoza. Instituto Investigación Sanitaria ISS Aragón
- PC-170** Leucemia mieloide aguda (LMA): experiencia de cuatro años en el hospital Virgen de la Salud de Toledo
Rodríguez Hidalgo A. (1), Román Barbero A. (1), Aldama Alonso I. (1), Rollón Simón N. (1), Botón Contreras M.E. (1), Sandoval Barreto E. (1), Moreno Ramírez S. (1), Cuesta Tovar J. (1), Rodríguez Pérez Á. (1), Pérez Rodríguez G. (1), Gómez Roncero M. Isabel (1), Casado Montero F. (1), De Diego E. (1), Toledo Ruíz M.C. (1), Algara Plana P. (2), Mateo M.S. (1), Murga Fernández M.J. (1)
(1) Servicio de Hematología y Hemoterapia y (2) Servicio de Genética. Hospital Virgen de la Salud. Toledo
- PC-171** Therapeutic potential of the splicing inhibitor Pladienolide B in erythroleukemia: in vitro evidence
Sarmiento-Ribeiro A.B. (1), Petronilho S. (2), Alves R. (3), Gonçalves A.C. (3), Coucelo M. (3), Ribeiro L. (2), Sarmiento-Ribeiro A.B. (2)
(1) Laboratory of Oncobiology and Hematology and University Clinic of Hematology, Faculty of Medicine of University of Coimbra (FMUC) I. (2) Hematology Department, Centro Hospitalar Universitário de Coimbra (CHUC). Portugal. (3) Laboratory of Oncobiology and Hematology and University Clinic of Hematology, Faculty of Medicine of University of Coimbra (FMUC). Portugal



Sábado, 24 de octubre

- PC-172** Estudio de la presencia de la t (7;12) (q36;p13) en la leucemia mieloide aguda infantil
De Matteo B. (1), Villamón E. (1), Alonso C. (2), Navarro B. (3), Fernández J.M. (4), Mares F. J. (5), Ibáñez M. (1), Llop M. (1), Barragán E. (1), Tasso M. (6), Cañete A. (4), Sanz M.Á. (1), Suc E.(1), Cervera J. (1)
(1) Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia. (2) Servicio de Hematología. Hospital Arnau de Villanova. Valencia. (3) Servicio de Hematología. Hospital Clínico Universitario. Valencia. (4) Servicio de Oncología Pediátrica. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia. (5) Servicio de Oncología Pediátrica. Hospital Clínico Universitario. Valencia. (6) Unidad de Oncología Pediátrica. Hospital General de Alicante. Alicante
- PC-173** Expansión de mononuclear myeloid-derived supressor cells (Mo-MDSC) en síndromes mielodisplásicos
Hernández Mohedo F. (1), Ruiz Cabello F. (1), Jiménez Gamiz P. (1), Expósito Ruiz M. (1), Garrido Collado P. (1), Cruz Díaz A.J. (1), Jurado Chacón M. (1), Falantes González J. (2)
(1) Complejo Hospitalario Universitario de Granada. Granada. (2) Hospital Virgen del Rocío. Sevilla
- PC-174** Leucemia aguda de línea ambigua. Descripción de 11 casos en la comunidad autónoma canaria
Notario Mc Donnell C. (1), Fiallo Suárez D.V. (2), Peri Valeria L. (3), Molines Honrubia A. (3), Martín Santos T. (4), Mesa Lorenzo M.C. (1), Lemes Castellano A. (2), Bosch Benítez J.M. (3), Raya Sánchez J.M. (4)
(1) Hospital Universitario Nuestra Señora De Candelaria. Santa Cruz de Tenerife. (2) Hospital de Gran Canaria Dr. Negrín. Las Palmas de Gran Canaria. (3) Complejo Hospitalario Universitario Insular-Materno Infantil. Las Palmas. (4) Hospital Universitario de Canarias. Santa Cruz de Tenerife
- PC-235** Valor de la epigenética en la definición de riesgo en pacientes con Síndrome mielodisplásico con cariotipo normal
Andrade Campos M. (1), Andrés Coduras M. (2), Ramos F. (3), Giraldo P. (1)
(1) Unidad de Investigación Traslacional. IIS-A. CIBERER, IACS, ISCIII. Zaragoza. (2) Unidad de Investigación Traslacional Hospital Universitario Miguel Servet IIS-A. Zaragoza. (3) IBIOMED. Universidad de León. Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitario de León. León
- PC-236** Expresión de RPS14 en síndromes mielodisplásicos
Quiroz Cervantes K.S. (1), Guillén Rienda C. (2), Ayala Díaz R. (1), Martínez López J. (1)
(1) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (2) Hospital Universitario de Móstoles. Móstoles, Madrid

Sábado, 24 de octubre

LINFOMAS II (PC-200 a PC-221 / PC-384)

Moderadores: Eva María González Barca. Instituto Catalán de Oncología. Barcelona
Miguel Ángel Canales Albendea. Hospital Universitario La Paz. Madrid

- PC-200** Seguridad y eficacia de la quimioterapia (QT) atenuada en el tratamiento del linfoma difuso de célula grande B (LDCGB) en pacientes mayores. Experiencia de 5 centros
Infante M.S. (1), Heras C. (1), González I. (1), Roldán A. (2), Bustelos R. (3), Cobo T. (3), Seri C. (4), Ruiz E. (5), Muñoz C. (1), Foncillas M.Á. (1), Hernández J.Á. (1)
(1) Hospital Universitario Infanta Leonor. Madrid. (2) Hospital Universitario Infanta Sofía. San Sebastián de los Reyes. Madrid. (3) Hospital del Sureste. Arganda del Rey. Madrid. (4) Hospital Central de la Defensa Gómez Ulla. Madrid. (5) Hospital Universitario del Tajo. Aranjuez, Madrid
- PC-201** Evaluación de la nueva escala pronóstica para linfomas relacionados con el VIH. Experiencia del Hospital Universitario Son Espases
Ruiz de Gracia S., García Mañó L., Bento L., Bea M.D., Taboada C., Martínez Serra J., García Recio M., Herráez I., Sampol A., Gutiérrez A.
Hospital Universitario Son Espases. Palma de Mallorca
- PC-202** Encefalitis límbica paraneoplásica: a propósito de un caso
Molla S. (1), Beltrán S. (1), Vilar C. (1), Meneu E. (2), Escola Á. (1)
(1) Hospital Provincial de Castellón. Castellón. (2) Hospital la Plana. Villareal, Castellón
- PC-203** Estudio piloto con el esquema R-GEMOX seguido de consolidación/mantenimiento ANTI-CD20 como tratamiento de primera línea del linfoma de manto no candidato a tratamiento intensivo
García-Recio M., Bento L., Martínez-Serra J., García L., Herráez I., Ruiz-de Gracia S., Gutiérrez A.
Servicio de Hematología. Hospital Universitario Son Espases. Palma de Mallorca
- PC-204** El IPI y la infección por virus de Epstein Barr como factores pronósticos en el SLPT
Torrado Chedas T. (1), Salido Toimil F. (1), Rodríguez Fernández M.S. (2), Saleta Canosa, J.L. (3), Pombo Otero J. (3), Álvarez García A. (4), Torres Carrete J.P. (4), López Fernández M.F. (1)
(1) Servicio de Hematología y Hemoterapia. Complejo Hospitalario Universitario de A Coruña. A Coruña. (2) Universidad de Santiago de Compostela. Santiago de Compostela. A Coruña. (3) Servicio de Medicina Preventiva y (4) Servicio de Anatomía Patológica. Complejo Hospitalario Universitario de A Coruña. A Coruña
- PC-205** Incidencia de segundas neoplasias primarias en pacientes con linfoma folicular. Estudio retrospectivo en 251 pacientes
Andrade Campos M., Espinosa Lara N., Colorado Ledesma E., Rupay Rojas R., Giraldo P.
UIT-HUMS. IIS-A. CIBERER. Hematología. Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza.



Sábado, 24 de octubre

- PC-206** Linfoma T hepatoesplénico: descripción de 4 casos en la comunidad de Canarias
Peri Valeria L. (1), Bosch Benítez J.M. (1), Ruano León J.A. (1), Diéguez A. (1), Raya J.M. (2), Lemes A. (3), Molero T. (3), Guedes Mesa S. (1), Fernández Martín R. (1)
(1) Hospital Insular. (2) Hospital Universitario de Canarias. Santa Cruz de Tenerife. (3) Hospital de Gran Canaria Dr. Negrín. Las Palmas
- PC-207** DHAP como quimioterapia de rescate pre-trasplante autólogo en el linfoma de Hodgkin clásico
Novelli Canales S., Esquirol Sanfeliu A., Garrido Díaz A., García Cadenas I., Martino Bufarull R., Granell Gorrochategui M., Saavadra Gerosa S., Moreno Atanasio C., Miqueleiz Alamos S., Brunet Mauri S., Sierra Gil J., Briones Meijide J.
Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona
- PC-208** Rituximab y los inhibidores de M-TOR, ¿están cambiando el pronóstico del síndrome linfoproliferativo postrasplante renal?
Hernández Ruiz B., Carreño Parrilla A., Calle Primo C., Buenasmañanas C., Mayoralas Tendero Á., Nebro Luque M., Vanegas Uribe R.
Hospital General de Ciudad Real. Ciudad Real
- PC-209** Profilaxis del sistema nervioso central en linfomas de alto grado: metotrexato altas dosis versus quimioterapia intratecal
Penalva Moreno M.J., Ballesteros Andres M., González Arias E., Font López P., Rodríguez Macías G., Osorio Prendes S., Escudero Soto A., Díez Martín J.L.
Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid
- PC-210** Quimioterapia metronómica en linfomas recurrentes/refractarios avanzados: experiencia en un solo centro
Sánchez González B. (1), Ferraro Mariana P. (1), García-Pallarols F. (1), López-Aventin D. (2), Torres E. (1), Senin A. (1), Gimeno E. (1), Gallardo F. (2), Salar A. (1)
(1) Servicio de Hematología. Hospital del Mar. IMIM (Hospital del Mar Medical Research Institute). Barcelona. (2) Servicio de Dermatología. Hospital del Mar. Barcelona
- PC-211** Experiencia con brentuximab Vedotin en linfoma Hodgkin recaídos/refractarios en la provincia de Cádiz
Verdugo Cabeza de Vaca M.V. (1), Cuéllar García C. (2), Romero González M.M. (3), Fernández Valle M.C. (4), Berruezo Salazar M.J. (5), Paz Coll A. (6), Garzón López S. (1)
(1) Hospital General de Jerez de La Frontera. Cádiz. (2) Hospital Universitario Puerta del Mar. Cádiz. (3) Hospital de La Línea de La Concepción. Cádiz. (4) Hospital Universitario Puerta del Mar. Cádiz. (5) Hospital Punta de Europa. Cádiz. (6) Hospital Universitario de Puerto Real. Cádiz

Sábado, 24 de octubre

- PC-212** Tratamiento del linfoma de células del manto (LCM) con un esquema secuencial de quimioinmunoterapia, bortezomib y mantenimiento con rituximab en pacientes de nuevo diagnóstico
Capote Huelva F.J. (1), Capote García J. (1), Morán Sánchez J. (2), Berruezo Salazar M.J. (1), Fernández Valle M.C. (1), Marchante Cepillo I. (1), Martín Reina M.V. (1), Paz Coll A. (1)
(1) UGC Intercentros Hematología-Immunología HH. UU. Cádiz-Puerto Real. (2) UGC Hematología Hospital Algeciras. Cádiz
- PC-213** La mutación L265P del gen MYD88, pero no otras variantes, identifica un grupo de pacientes con linfoma difuso de célula grande B de origen activado, con frecuente afección extranodal y pronóstico adverso
Rovira J., Karube K., Valera A., Colomer D., Enjuanes A., Colomo L., Martínez-Trillos, A., Giné E., Dlouhy I., Magnano L., Delgado J., Martínez A., Campo E., López-Guillermo A.
Hospital Clínic. Barcelona
- PC-214** Tratamiento de pacientes >70 años con linfoma Hodgkin mediante el régimen PVAG (prednisona, vinblastina, doxorubicina, gemcitabina). Experiencia de un centro
Rivas Delgado A. (1), Ortiz Maldonado V. (1), Navarro Ponz A. (2), Gaya Valls A. (1), Martínez Pozo A. (3), Martínez Muñoz C. (1)
(1) Servicio de Hematología. Hospital Clínic. Barcelona (2) Departamento de Anatomía. Facultad de Medicina. Universidad de Barcelona. Barcelona. (3) Servicio de Anatomía Patológica. Hospital Clínic. Barcelona
- PC-215** Utilidad de la PET-TC en la evaluación de la respuesta precoz al tratamiento en linfoma no Hodgkin
Herráez Albendea M.M., Jarilla Fernández M.C.
Hospital Santa Bárbara. Puertollano, Ciudad Real
- PC-216** Linfoma B difuso de célula grande primario de aparato digestivo. Revisión de 14 casos en un solo centro
Díaz Jordán Bolívar L., Meijon Ortigueira M.M., Moreno López M.P., Burgos García A., Alves Ferreira F.J., García Fernández E., Broce Cossu Anadi A., Muñoz Gama A.M., de Ramón Ortiz C.J., Martínez Velandia A.M., Cortez Clemente S.D., Reguera Ortega J. L., De Soto Álvarez T., Sánchez Vadillo I., Jiménez Yuste V., Canalez Albendea M.Á.
Hospital Universitario La Paz. Madrid
- PC-217** Comparación de tres índices pronósticos en el linfoma no Hodgkin difuso de células grandes B en la era del rituximab
Tercero-Mora Rodríguez M., Parra Salinas Í., Caballero Navarro G., Rubio Martínez A., Andrade Campos M., Delgado Beltrán P., Calvo Villas J.M.
Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza
- PC-218** Estudio descriptivo de una serie de 77 pacientes con linfoma de Hodgkin diagnosticados en un mismo centro. Valor predictivo del PET/TC precoz
Donato Martín E.M. (1), Varzaru Andrea M. (1), Escrivá Vicedo Á. (2), García Feria A. (1), Marriaga Ospin L.E.(1), Mascarell Vidal M. (1), Sayas Lloris M.J. (1),



Sábado, 24 de octubre

**Ribas García P. (1), Fernández Zarzoso M. (1), Marco Buades J. (1),
Fernández Llavador M.J. (1), Panero Ruiz M. (1), Juan Marco M.L. (1),
Pedreño Miñana M. (1), Cejalvo Andújar M.J. (1), Tolosa Muñoz A. (1),
del Arco A. (1), de la Rubia Comos J. (1)**

(1) Hospital Universitario Doctor Peset. Valencia. (2) Hospital General de Requena. Valencia

PC-219 Estudio retrospectivo unicéntrico de la eficacia de brentuximab en linfoma de Hodgkin o linfoma T/NK anaplásico refractario o en recaída

**Llamas Poyato M.J. (1), Chic Acevedo C. (1), Díez López G. (1),
Yébenes Ramírez M. (1), Marí Jiménez P. (1)**

Hospital Universitario Reina Sofía. Madrid

PC-220 Análisis del esquema CHOPmod+ MTX+ TIT en el tratamiento de primera línea de linfomas no Hodgkin T

**González Fernández A. (1), García Fortes M. (1), Sánchez Bazán I. (2),
Rivas Luque M. (1), Fernández Fernández A. (1), Cabrera Ruiz F. (1),
Espeso de Haro M. (2)**

(1) Hospital Virgen de la Victoria. Málaga. (2) Hospital Regional. Málaga

PC-221 Soporte nutricional parenteral en el paciente hematólogo

**Sevillano Ruiz-Mateos C., Fernández Valle M.C., Cueller García C., Muñoz León
José A., Domenech Cienfuegos I., Vilchez López F.J., Fernández Anguita M.J.,
Martínez Bautista M.J., Martín Reina M.V., Capote Huelva F. Javier, Marchante
Cepillo I., Paz Coll A.**

Hospital Universitario Puerta del Mar. Cádiz

PC-384 Doxorubicina liposomal vs. convencional en LNH B: similar eficacia y menor toxicidad. Estudio retrospectivo de cohortes

Acuña Cruz E, Cannata Ortiz J, García-Noblejas A, Arranz Saez R,

Hospital Universitario de La Princesa. Madrid

SÍNDROMES LINFOPROLIFERATIVOS CRÓNICOS (PC-222 a PC-232)

Moderador: Christelle Ferrá Coll. ICO-Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona)

PC-222 Caracterización biológica de la tricoleucemia clásica: estudio de 26 casos
**Ferrer del Álamo A. (1), Salido M. (1), Calull A. (1), Bellosillo B. (1), Puigdecamet
E. (2), Arenillas L. (1), Calvo X. (1), Melero C. (1), Pairet S. (1), Costan B. (1),
Abella E. (3), Salar A. (3), Luño E. (4), Lis M.J. (5), Lemes A. (6), Raya J.M. (7),
Navarro José T. (8), Costilla L. (9), de La Banda E. (10), Azaceta G. (11),
Salido E. (12), Solé F. (13), Espinet B. (1), Serrano S. (1), Florensa L. (1)**

*(1) Laboratoris de Citologia Hematològica. Citogenètica i Biologia Molecular. Servei de Patologia. Hospital del Mar-IMIM. Barcelona. *En representació del Grupo Español de Citología Hematológica (GECH). (2) Servei d'Anàlisis de Microarrays. Serveis científicotècnics. IMIM-Hospital del Mar. Barcelona. (3) Servei d'Hematologia. Hospital del Mar-IMIM. Barcelona. (4) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Central*

Sábado, 24 de octubre

de Asturias. Oviedo. (5) Servicio de Hematología. Hospital Francesc de Borja. Gandía, Valencia. (6) Servicio de Hematología. Hospital Dr. Negrín. Las Palmas de Gran Canaria. (7) Servicio de Hematología. Hospital Universitario de Canarias. Santa Cruz de Tenerife. (8) Servicio de Hematología. Institut Català d'Oncologia. Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona. (9) Servicio de Hematología. Hospital Miguel Servet. Zaragoza. (10) Laboratori de Citologia Hematològica. Servei d'Anatomia Patològica. Hospital Universitari de Bellvitge, L'Hospitalet de Llobregat, Barcelona. (11) Servicio de Hematología. Hospital Clínico. Zaragoza. (12) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia. (13) Institut de Recerca Contra la Leucèmia Josep Carreras. Badalona, Barcelona

PC-223 La homoagregación del receptor FC γ RIIB induce proliferación en células de leucemia linfática crónica

Bosch R. (1), Ferrer G. (2), Damle Rajendra N. (2), Gorlatov S.(3), Rai K. (4), Montserrat Emili (5), Sierra J. (1), Chiorazzi N. (2), Moreno C.(1)

(1) Servicio de Hematología. Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Universitat Autònoma de Barcelona. Barcelona. (2) Experimental CLL Research and Treatment Program. The Feinstein Institute for Medical Research Manhasset. NY. USA. (3) MacroGenics, Inc. Rockville, MD. USA. (4) Department of Hematology/Oncology LJJ Medical Center. Lake Success. NY, USA. (5) Instituto de Hematología y Oncología. Hospital Clínic. Universidad de Barcelona. Barcelona, España

PC-224 La selección antigénica influye en el repertorio de células T en la linfocitosis B monoclonal tipo LLC y en estadios iniciales de la leucemia linfática crónica

Blanco Ares G. (1), Puiggros A. (1), Gómez-Llonín A. (1), Rodríguez-Rivera M. (1), Vardi A. (2), Stalika E. (2), Abella E. (3), Gimeno E. (3), Senín A. (3), Salido M. (1), Arenillas L. (1), Calvo X. (1), Abrisqueta P. (4), Bosch F. (4), Serrano S. (1), Florensa L. (1), Ferrer A. (1), Stamatopoulos K. (2), Espinet B. (1)

(1) Laboratori de Citogenètica Molecular, Laboratori de Citologia Hematològica, Servei de Patologia, Hospital del Mar. Barcelona, España. / Grup de Recerca Translacional en Neoplàsies Hematològiques, Programa de Recerca en Càncer, IMIM-Hospital del Mar. Barcelona, España. / Departamento de Ciencias Experimentales y de la Salud. Universitat Pompeu Fabra. Barcelona, España. (2) Institute of Applied Biosciences, CERTH. Tesalónica, Grecia. (3) Servei d'Hematologia. Hospital del Mar-IMIM. Barcelona, España. (4) Servei d'Hematologia. Hospital Universitari Vall d'Hebron, Barcelona, España

PC-225 Los perfiles de expresión génica de células T y NK de sangre periférica muestran diferentes patrones de disfunción inmune en la linfocitosis B monoclonal tipo LLC y en estadios iniciales de leucemia linfática crónica

Puiggros Metje A. (1), Blanco G. (2), Rodríguez-Rivera M. (1), Nonell L. (3), Arnal M. (3), Abella E. (4), Gimeno E. (4), Abrisqueta P. (5), Bódalo M. (3), Puigdecant E. (3), Salido M. (1), Arenillas L. (1), Calvo X. (1), Bosch F. (5), Serrano S. (6), Florensa L. (1), Ferrer Ana (1), Espinet B. (1)

(1) Laboratori de Citogenètica Molecular, Laboratori de Citologia Hematològica, Servei de Patologia. Grup de Recerca Translacional en Neoplàsies Hematològiques, Cancer Research Program. IMIM-Hospital del Mar. Barcelona. (2) Laboratori de Citogenètica Molecular, Laboratori de Citologia Hematològica. Servei de Patologia. Grup de



Sábado, 24 de octubre

Recerca Translacional en Neoplàsies Hematològiques. Cancer Research Program. IMIM-Hospital del Mar. Barcelona. Department of Experimental and Health Sciences. Universitat Pompeu Fabra. Barcelona. (3) Servei d'Anàlisi de Microarrays. Hospital del Mar-IMIM. Barcelona. (4) Servei d'Hematologia. Hospital del Mar-IMIM. Barcelona. (5) Servei d'Hematologia. Hospital Universitari Vall d'Hebron. Barcelona. (6) Laboratori de Citogenètica Molecular. Laboratori de Citologia Hematològica. Servei de Patologia. Hospital del Mar. Barcelona

- PC-226** SOX4 en la leucemia linfocítica crónica: el factor de transcripción olvidado
García-Muñoz R. (1), Feliu J. (1), Robles E. F (2), Muñoz A. (3), Domínguez-Garrido E. (4), Rabasa P. (1), Ramalle-Gomara E. (5), Larráyoz M.J. (6), Calasanz M.J. (6), Martínez-Climent J.Á. (2), Panizo C. (7)
(1) Servicio de Hematología. Hospital San Pedro. Logroño, La Rioja. (2) Laboratorio de Oncología Molecular CIMA Pamplona. Navarra. (3) Servicio de Hematología. Hospital San Pedro. Logroño, La Rioja. (4) Unidad de Diagnóstico Molecular. Fundación Rioja Salud. CIBIR. Logroño, La Rioja. (5) Servicio de Epidemiología y Prevención Sanitaria. La Rioja. (6) Unidad de Citogenética. CIMA. Pamplona. Navarra. (7) Servicio de Hematología. Clínica Universidad de Navarra. Pamplona, Navarra
- PC-227** La infección fúngica invasora es una causa clínicamente relevante de mortalidad y morbilidad en pacientes con síndromes linfoproliferativos
Jiménez Guerrero P. (1), Martín-Peña A. (2,3), Aguilar-Guisado M. (2,3), de la Cruz F. (1,2), Carrillo Cruz E. (1,2), Molina Gil Bermejo J. (2,3), Cisneros-Herreros J.M. (2,3), Pérez-Simón J.A. (1,2), Espigado I. (1,2,3)
(1) Servicio de Hematología y Hemoterapia y (2) Servicio de Enfermedades Infecciosas. Instituto de Biomedicina de Sevilla (IBiS). Hospital Universitario Virgen del Rocío. CSIC. Universidad de Sevilla. (3) Red Española de Investigación en Patología Infecciosas (REIPI)
- PC-228** Inmunoterapia: el mantenimiento/consolidación con rituximab es efectivo en inducir enfermedad mínima residual negativa en pacientes con leucemia linfocítica crónica
García-Muñoz R. (1), Feliu J. (1), Pison C. (1), González A. (1), Jorge del Val L. (2), Roldán-Galiacho V. (1), Santos del Prado R. (3), Izquierdo Gil A. (3), Aibar Abad M.P. (3), Rabasa Baraibar P. (1)
(1) Servicio de Hematología. Hospital San Pedro. Logroño. (2) CIBIR. (3) Servicio de Farmacia. Hospital San Pedro. Logroño
- PC-229** Eficacia y seguridad de bendamustina en linfomas no Hodgkin indolentes (LNHi) y leucemia linfática crónica (LLC). Experiencia en un centro
Martínez de Sola M., Ramila Herrero E., Soler Campos J.A., Piernas Pontanilla S., Estrada Serra M., Gómez Núñez M., Roig Martínez I.
Hospital de Sabadell. Barcelona
- PC-230** Ofatumumab en Leucemia Linfática Crónica en Recaida o Refractaria
García Sanchis L. (1), de Oña R. (2), Beneit P. (3), Díaz López A. (4), Guzmán Fernández M.R. (5), Barez García A. (6), Llopis Calatayud I. (7), Sánchez Ramírez J.M. (8), García Malo M.D. (9), López Gómez L. (10), Sayas M.J. (11), Breña Atienza J. (12), Ríos Herranz E. (13), Escudero Soto A. (14), Estévez M.

Sábado, 24 de octubre

(2), Solorzano S. (2), Iglesias R. (2), Montalbán C. (2), Picon Roig I. (1), de la Fuente A. (2)

(1) Hospital Manises. Valencia. (2) Md Anderson CC. Madrid. (3) Hospital Universitario San Juan. Alicante. (4) Fundación MD Anderson. Madrid. (5) Complejo Hospitalario Universitario de Ourense. Ourense. (6) Complejo Asistencial de Ávila. Ávila. (7) Hospital Ribera Salud. Alzira, Valencia. (8) Hospital Universitario Quirón. Madrid. (9) Hospital General Universitario Morales Meseguer. Murcia. (10) Hospital Royo Villanova. Zaragoza. (11) Hospital Dr. Pesset. Valencia. (12) Grupo Hospiten. Tenerife. (13) Hospital Universitario Nuestra Señora de Valme. Sevilla. (14) Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid

PC-231 Úlceras palpebrales en paciente con leucemia linfática crónica y artritis reumatoide López-Santamaría Castro C., Márquez Ivacevich N.

(1) Hospital Campo Arañuelo. Navalmodal de la Mata, Cáceres

PC-232 Efecto del tratamiento combinado de lenalidomida y dexametasona en la expresión génica de diferentes poblaciones celulares de sangre periférica de pacientes con LLC incluidos en el ensayo LENDEX-LLC-09

Puiggros Metje A. (1), Abrisqueta P. (2), Nonell L. (3), Bódalo M. (3), Puigdecamet E. (3), Rodríguez-Rivera M. (1), Terol M.J. (4), Delgado J. (5), Escoda L. (6), Blanco G. (1), Serrano S. (7), Bosch F. (2), Espinet B. (1)

(1) Laboratori de Citogenètica Molecular. Servei de Patologia. Grup de Recerca Translacional en Neoplàsies Hematològiques. Cancer Research Program. IMIM-Hospital del Mar. Barcelona. (2) Servei d'Hematologia. Hospital Vall d'Hebron, Barcelona. (3) Servei d'Anàlisi de Microarrays. IMIM. Barcelona. (4) Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Clínico Universitario. Valencia. (5) Secció d'Hematopatologia. Hospital Clínic. Institut d'Investigacions Biomèdiques August Pi i Sunyer (IDIBAPS). Universitat de Barcelona. Barcelona. (6) Servei d'Hematologia. Hospital Universitari de Tarragona Joan XXIII. Tarragona. (7) Laboratori de Citogenètica Molecular. Servei de Patologia. Hospital del Mar. Barcelona

SÍNDROMES MIELOPROLIFERATIVOS CRÓNICOS (PC-237 a PC-254)

Moderador: Alberto Álvarez Larrán. Hospital del Mar. Barcelona

PC-237 Firmas moleculares/epigenéticas en los síndromes mieloproliferativos crónicos: un nuevo acercamiento a la enfermedad su seguimiento y tratamiento personalizado Rivas M. (1), Martín M. (2), Rosell A. (1), Fernández A. (1), Caparros I. (1), Campos A. (1), García Delgado R. (1)

(1) Servicio de Hematología. Hospital Virgen de la Victoria. Málaga. (2) Genyo. Universidad de Granada. Granada

PC-238 Influencia de la carga alélica de JAK2V617F de las células CD34+ en la respuesta molecular al tratamiento con hidroxiurea en pacientes con policitemia vera y trombocitemia esencial

Angona Figueras A. (1), Álvarez Larran A. (1), Bellosillo Paricio B. (1), Longarón Rozalen R. (1), Camacho Díaz L. (2), Fernández Rodríguez C. (1),



Sábado, 24 de octubre

Pairet García S. (1), García Pallarols F. (1), Senín Megan A. (1), Johansson Barron E. (1), Torres Grande E. (1), Besses Raebel C. (1)

(1) Hospital del Mar. Barcelona. (2) Grup de Recerca Clínica Aplicada en Neoplàsies Hematològiques

PC-239 Registro español de mielofibrosis: análisis descriptivo

Gómez Calafat M. (1), Álvarez-Larrán A. (2), Ferrer-Marín F. (3), Raya J.M. (4), Boque C.(5), Kerguelen A. (6), García-Gutierrez V. (7), Barba P. (8), Luño E. (9), Xicoy B. (10), Martínez-López J. (11), Mata María I. (12), Durán M.A. (13), Martínez-Domínguez J. (14), Cuevas B.(15), Ramírez M.J. (16), Arbelo E. (17), Magro E. (18), Sonmolinos N.(19), Perera M. (20), Besses C. (2), Hernández-Boluda J.C. (1)

(1) Hospital Clínico Universitario. Valencia. (2) Hospital del Mar. Barcelona. (3) Hospital Morales Meseguer. Murcia. (4) Hospital Universitario de Canarias. La Laguna. (5) Ico-Hospital Duran i Reynals. Hospitalet de Llobregat, Barcelona. (6) Hospital Universitario La Paz. Madrid. (7) Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. (8) Hospital Vall d'Hebron. Barcelona. (9) Hospital Universitario Central de Asturias. Oviedo. (10) Ico-Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona. (11) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (12) Hospital Costa del Sol. Marbella, Málaga. (13) Hospital Son Espases. Mallorca. (14) Hospital La Fe. Valencia. (15) Hospital de Burgos. Burgos. (16) Hospital de Jerez. Jerez de la Frontera. (17) Hospital Virgen de la Macarena. Sevilla. (18) Hospital Príncipe de Asturias. Alcalá de Henares. Madrid. (19) Hospital de Getafe. Getafe, Madrid. (20) Hospital Dr. Negrín. Las Palmas

PC-240 Valor de la respuesta molecular a los 3 meses de tratamiento en pacientes con LMC medido mediante plataforma GENEXPERT

García Gutiérrez V. (1), Gómez Casares M.T. (2), Jiménez Velasco A. (3), Alonso J.M.(4), Hernández Boluda J.C. (5), Osorio S. (6), Puerta Jose Manuel (7), Collado R. (8), Ibáñez F. (9), Ramírez M.J. (10), Martín Mateos M.L. (9), Rodríguez Fernández A. (11), Rodríguez Gambarte J.D. (1), Fiallo Suárez D. (2), Ruiz C. (3), Martínez Laperche C. (6), Gómez M. (5), Redondo S. (6), Steegmann J.L. (12)

(1) Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. (2) Hospital Universitario de Gran Canaria Dr Negrín. Las Palmas de Gran Canaria. (3) Hospital Regional Universitario de Málaga. Málaga. (4) Laboratorio Central Br Salud. Hospital Infanta Sofía. Madrid. (5) Hospital Clínico Universitario de Valencia. Valencia. (6) Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid. (7) Complejo Hospitalario Universitario de Granada. Granada. (8) Laboratorio de Genética. Servicio Hematología. Consorcio Hospital General Universitario de Valencia. Valencia. (9) Hospital de San Pedro de Alcántara. Cáceres. (10) Hospital de Jerez de la Frontera. Cádiz. (11) Hospital Universitario Virgen de la Macarena. Sevilla. (12) Servicio de Hematología. Hospital Universitario de la Princesa. IIS-IP Madrid

PC-241 Incidencia y características de la policitemia vera en el área sanitaria de A Coruña 2010-2014

Vázquez Vázquez M.G., Fernández Fernández M.T., Fernández Lago C.
Complejo Hospitalario Universitario A Coruña. A Coruña

Sábado, 24 de octubre

- PC-242** Halving Time de BCR/ABL: análisis descriptivo y correlación con la respuesta citogenética y molecular
Johansson Barrón E., Angona Figueras A., Vela Ortiz M.C., Senín Magan A., Besses Raebel C., Bellosillo Paricio B., Alvarez Larrán A.
Hospital del Mar. Barcelona
- PC-243** Desregulación de los microRNAs en pacientes con policitemia vera (PV) y trombosis esencial (TE)
Jiménez-Ubieto A. (1), Bellosillo B. (2), Gallardo M. (1), Ayala Díaz R. (1), Barrio S. (1), Besses C. (2), Martínez López J. (1)
(1) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (2) Hospital del Mar. Barcelona
- PC-244** Implicaciones clínicas de la presencia de mutaciones en pacientes con leucemia mieloide crónica (LMC) resistentes a imatinib. Análisis retrospectivo, observacional, unicéntrico
Campuzano Saavedra V. (1), de Paz R. (2), Morado M. (2)
(1) Hospital de Barbastro. Huesca. (2) Hospital Universitario La Paz. Madrid
- PC-245** Cáncer cutáneo no melanoma en pacientes en tratamiento prolongado con hidroxycarbamida
Arbelo Granado E. (1), Ildelfonso Mendonça F.M. (2), Rodríguez Fernández A. (2), Rodríguez Pichardo A. (1), Portero Frías M.A. (2), Villar Rodríguez J.L. (3), García Bravo B. (1), Moreno Ramírez D. (1), Camacho Martínez F. (1)
(1) UGC Dermatología, (2) UGC Hematología y (3) UGC Anatomía Patológica. Hospital Universitario Virgen Macarena. Sevilla
- PC-246** La leucemia mieloide crónica (LMC) se diagnostica actualmente en situación menos avanzada, y en España en estadios de más bajo riesgo que en países de su entorno
Osorio Prendes S. (1), Casado L.F. (2), Giraldo P. (3), Redondo S. (1), Villalón L. (4), Coza A. (5), García D. (6), Flores R. (7), del Campo J.F. (8), Córdoba R. (9), Góngora E. (10), Burgaleta C. (11), Gómez E. (12), Ruiz E. (13), Díaz Mediavilla J.(14), Salvatierra M.G. (15), Bautista G. (16), Martínez López J. (17), Jarilla M. (18), Calle C. (19), Bermón JS (20), Cervero C. (21), Solano F. (22), López Gómez (23), Asensio A. (24), Perella M. (24), González N. (25), Palomera L. (26), Benito L. (27), Steegmann J.L. (28)
(1) Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid. (2) Hospital Virgen de la Salud. Toledo. (3) CIBER enfermedades Raras (CIBERER). Zaragoza. (4) Hospital de Alcorcón. Madrid. (5) Hospital del Escorial. Madrid. (6) Hospital de la Zarzuela. Madrid. (7) Hospital de Fuenlabrada. Madrid. (8) Hospital del Henares. Coslada, Madrid. (9) Fundación Jiménez Díaz. Madrid. (10) Hospital Nuestra señora de América. Madrid. (11) Hospital Príncipe de Asturias. Alcalá de Henares, Madrid. (12) Hospital del Sureste. Arganda del Rey, Madrid. (13) Hospital del Tajo. Aranjuez, Madrid. (14) Hospital Ruber Internacional. Madrid. (15) Hospital Rey Juan Carlos. Móstoles, Madrid. (16) Hospital Puerta de Hierro Majadahonda. Madrid. (17) Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. (18) Hospital de Puertollano. Ciudad Real. (19) Hospital General Universitario de Ciudad Real. (20) Complejo Hospitalario Universitario de Albacete. (21) Hospital Virgen de la Luz. Cuenca. (22) Hospital Nuestra Señora del Prado. Talavera de la Reina, Toledo. (23) Hospital Rojo-Villanova. Zaragoza. (24) Hospital San



Sábado, 24 de octubre

Jorge. Huesca. (25) Hospital Obispo Polanco. Teruel. (26) Hospital Clínico. Zaragoza. (27) Hospital de Getafe. Getafe, Madrid. (28) Hospital de La Princesa. Madrid

- PC-247** Respuesta completa a imatinib en paciente con síndrome hipereosinófilo asociado a delección parcial de PDGFRA y mastocitos clonales en médula ósea
Masso Asensio P. (1), Álvarez-Twose I. (2), Córdoba Mascuñano R. (3), Roldán Pérez A. (1), Jara-Acevedo M. (4), Vázquez Paganini, J.A. (1), Herráez García R. (1), Giménez Mesa E. (1), Mora Casado M.A. (1)
(1) Hospital Universitario Infanta Sofía. Madrid. (2) Instituto de Estudios de Mastocitosis de Castilla-La Mancha. (3) Hospital Universitario Fundación Jiménez Díaz. Madrid. (4) Centro de Investigación del Cáncer/Universidad de Salamanca. Salamanca
- PC-248** Seguridad y utilidad de la reducción de dosis de Imatinib A 300 mg en pacientes con leucemia mieloide crónica (LMC) y respuesta molecular profunda sostenida. Experiencia de nuestro centro
Redondo Velao S. (1), Pérez Sánchez I. (1), Martínez Laperche C. (1), Buño I. (2), Díez-Martín J.L. (2), Osorio Prendes S. (1)
(1) Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid. (2) Instituto de Investigación Sanitaria. Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid
- PC-249** Mutación de LNK en eritrocitosis idiopática
Bosch Benítez J.M. (1), Gómez Casares M. (2), Soler Martínez S. (1), Peri Valeria L. (1), Diéguez Moreno A. (1), Sill H. (1), Negrín López M (1)
(1) Hospital Insular. (2) Hospital de Gran Canaria Dr. Negrín. Las Palmas
- PC-250** Impacto clínico de las mutaciones de JAK-2, CALR y MPL en síndromes mieloproliferativos crónicos Philadelphia negativos
Penalva Moreno M.J., Martínez-Laperche C., Osorio Prendes S., Ballesteros Andrés M., Buces González E., Díez Martín J.L., Buño Borde I.
Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid
- PC-251** Perfil clínico-biológico y respuesta a imatinib en neoplasias mieloproliferativas crónicas asociadas a eosinofilia
Hernández Mohedo F. (1), Durán Nieto M.S. (2), Mellado Gázquez Á. (3), Marchante Cepillo I. (4), Tallón Pérez J.D. (5), Ruiz Calderón A. (6), García-Donas Gabaldón G. (7), Puerta Puerta J.M. (1), Jiménez Velasco A. (8), Ruiz Nuño M.C. (8), Anguila Arance M.M. (9), Garrido Collado M.P.(1), Alarcón Payer C. (1), Molina Hurtado J.R. (10), Expósito Ruiz M. (11), López Garrido P. (1)
(1) Complejo Hospitalario Universitario de Granada. Granada. (2) Complejo Hospitalario de Jaén. Jaén. (3) Hospital Torrecárdenas. Almería. (4) Hospital Puerta del Mar. (5) Hospital San Agustín. Linares, Jaén. (6) Hospital Comarcal de Riotinto. Huelva. (7) Hospital Juan Ramón Jiménez. Huelva. (8) Hospital Regional Universitario de Málaga. Málaga. (9) Hospital Comarcal San Agustín. Linares, Jaén. (10) Hospital Reina Sofía. Córdoba. (11) Unidad de Investigación FIBAO. Hospital Universitario de Granada. Granada

Sábado, 24 de octubre

- PC-252** Insuficiencia renal aguda que precisa diálisis secundaria a Imatinib
Romera Martínez M. (1), Ferris Villanueva E. (1), Pedregosa Díaz J. (1), Martínez García A.B. (2)
(1) Hospital General Universitario Santa Lucía. Cartagena, Murcia. (2) Hospital Virgen Arrixaca. Murcia
- PC-253** Características clínico-biológicas de las neoplasias mieloproliferativas/ mielodisplásicas atípicas o inclasificables. Experiencia del grupo canario de las neoplasias mieloproliferativas PHI negativas (CANFIN)
Breña Atienza J. (1), Raya Sánchez J.M. (2), Lakwhani Lakwhani S. (2), Notario Mcdonnell C. (1), Fiallo Suárez D.V. (3), Govantes Rodríguez J. (4), González San Miguel J.D. (5), Lemes Castellano A. (3), Hernández-García M.T. (2), Mesa Lorenzo M.C. (1),
(1) Hospital Universitario Ntra. Sra. Candelaria. Santa Cruz de Tenerife. (2) Hospital Universitario de Canarias. La Laguna, Santa Cruz de Tenerife. (3) Hospital Universitario Dr. Negrín. Las Palmas. (4) Hospital General de La Palma. Santa Cruz de Tenerife. (5) Complejo Hospitalario Universitario Insular-Materno Infantil. Las Palmas
- PC-254** Programa de apoyo a los pacientes para la adherencia (PAAP) al tratamiento de la trombocitemia esencial (TE) con anagrelida
Cardenes Domínguez J.J. (1), Ramírez-Ramírez G. (2), Ribera-Casado J.M. (3), Rejas-Muslera R. (4), Plaza-Romero S. (1)
(1) Shire Pharmaceuticals. (2) Hospital Virgen de la Victoria. Málaga. (3) Facultad de Medicina. Universidad Complutense. Madrid. (4) Universidad Camilo José Cela. Madrid

TERAPIA CELULAR-TRASPLANTE DE PROGENITORES HEMATOPOYÉTICOS II (PC-258 a PC-259 / PC-282 a PC-305)

Moderador: Carlos Solano Vercet. Hospital Clínico Universitario. Valencia

- PC-258** ¿Podemos conocer la cantidad de células CD34+ que obtendremos en una leucaféresis autóloga?
Salamanca Cuenca A., Manzanares Pérez M., Correa Alonso M.Á.,
UGC Hematología. Hospital Jerez de la Frontera. Cádiz
- PC-259** Experiencia de nuestro centro en el tratamiento de las recaídas postrasplante con la infusión de linfocitos de donante
Dorado Herrero N., Regidor Luengo C., Bueno Cabrera J.L., García Marco J.A., Forés Cachón R., Bautista Carrascosa G., de Laiglesia Lorenzo A., Navarro Matilla B., Krsnik Castello I., Ojeda Gutiérrez E., Gil García S., Cabrera Marín J.R.
Hospital Universitario Puerta de Hierro Majadahonda. Madrid
- PC-282** Dosis bajas de ATG-Fresenius son eficaces en el control de formas graves de EICH en trasplante alogénico de alto riesgo
Ormazabal Velez I., Bermúdez A., Yáñez L., López-Pereira B., Sánchez-Escamilla M., Casado-Díez A., García-Ávila S., Insunza A., Richard C., Conde E.
Hospital Universitario Marqués Valdecilla-IDIVAL. Santander



Sábado, 24 de octubre

- PC-283** Importancia de la respuesta alcanzada post-trasplante en la supervivencia de los pacientes con mieloma múltiple no incluidos en ensayo clínico. Estudio retrospectivo y unicéntrico
Díaz J.A. (1), Cruz D. (1), González Y. (2), Guardia R. (2), Díaz M. (2), Coll R. (2), Santos N. (2), Kelleher N. (2), Roncero J.M. (2), Bustins A. (2), Sagues M. (2), Fernández C. (2), Tuset E. (2), Lloveras N. (2), Gallardo D. (2)
(1) Hospital Josep Trueta. Girona. (2) Institut Català d'Oncologia. Girona
- PC-284** Tratamiento con células mesenquimales alogénicas (CMA) de la enfermedad injerto contra huésped aguda (EiChA) corticorefractaria y comparación con ATG y etanercept
Saoudi-González N. (1), Marín-Cruz I. (1), Martínez C. (2), Martín-Antonio B. (2), Gutiérrez-García G. (2), Martínez N. (2), Suárez M. (2), Marín P. (2), Fernández-Avilés F. (2), Rovira Montserrat (2), Urbano-Ispizua Álvaro (2)
(1) Universidad de Barcelona. Facultad Medicina. Barcelona. (2) Servicio de Hematología. Unidad de Trasplante de Progenitores Hematopoyéticos y Servicio de Hemoterapia. Unidad de Criopreservación. Hospital Clínic. Universidad de Barcelona. Institut de Recerca Josep Carreras e Institut de Recerca Biomèdica Agustí Pi i Sunyer. Barcelona
- PC-285** Leishmaniasis y trasplante de cordón umbilical
Lerma Verdejo A., Pérez de Camino Gaisse B., Forés Cachón R., Bautista Carrascosa G., Ramos Martínez A., Gil García S., Llorente González L., Lario Arribas A., Sepúlveda Muñoz S., de Laiglesia Lorenzo A., de Miguel Jiménez C., Cabrera Marín R.
Hospital Universitario Puerta de Hierro Majadahonda. Madrid
- PC-286** Relación de la sobrecarga férrica con el patrón de reconstitución inmune y el desarrollo de infecciones fúngicas tras trasplante alogénico de progenitores hematopoyéticos
Muñoz-Ballester J., Chen-Liang T.-H., Hurtado A.M., Iniesta P., Nieto José B., López-Godino O., de Arriba F., García-Malo M.D., Ortuño F.J., Heras I., Vicente V., Castilla-Llorente C., Jerez A.
Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. IMIB. Universidad de Murcia. Murcia
- PC-287** Mieloma múltiple: 20 años de experiencia con trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos (TPH)
Lorenzo Vizcaya Á., Varela Pérez M., López González L., Calviño Suárez M., Lavilla Rubira E., Fernández Mellid E., Cobas Freire Á., Fontanes Trabazo E., Sánchez Sánchez M.J., Arijá Tejero O., Ferrero Díaz S., Arias Sampedro J.A.
Hospital Universitario Lucus Augusti. Lugo
- PC-288** Infusiones de linfocitos del donante post-trasplante alogénico. Experiencia en un solo centro
Ferra Coll C., Jiménez Lorenzo M.J., Morgades de la Fe M., Xicoy Cirici B., Vives Polo S., Batlle Massana M., Moreno Velázquez M., Gassiot Riu S., Sancho Cía J.M., Feliu Frasnado E., Ribera Santasusana J.M.
Servicio de Hematología Clínica. Institut Català d'Oncologia. Institut de Recerca contra la Leucèmia Josep Carreras. Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona

Sábado, 24 de octubre

- PC-289** Incidencia de neoplasias secundarias tras trasplante autólogo de médula ósea. Experiencia en 514 pacientes
Hurtado López A.M., Chen-Liang T.-H., Muñoz-Ballester J., Iniesta P., Nieto José B., López-Godino O., de Arriba F., Heras I., Vicente V., Jerez A.
Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. IMIB. Universidad de Murcia. Murcia
- PC-290** Análisis de la celularidad infundida en el tratamiento con fotoféresis extracorpórea (FEC), sistema «off line», en pacientes con enfermedad injerto contra receptor refractaria (EICRR)
Solan Blanco L., Pascual C., Pérez Corral A., Penalva M.J., Bastos-Oreiro M., Gayoso J., Kwon M., Serrano D., Anguita J., Díez-Martín J.L.
Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid
- PC-291** Papel de la ribavirina oral en el tratamiento del virus respiratorio sincitial en pacientes sometidos a trasplante alogénico
Raposo Puglia J.Á., Madrigal Toscano M.D., Saldaña Moreno R., Rubio Sánchez V., Verdugo Cabeza de Vaca M.V., Manzanares Pérez M., Salamanca Cuenca A., Campo Palacio H.J., Garzón López S.
Hospital Jerez de la Frontera. SAS. Cádiz
- PC-292** Resultados del trasplante de progenitores hematopoyéticos (TPH) en leucemia mieloblástica aguda (LMA) en primera remisión completa (RC1)
Vives Polo S., Morgades de la Fé M., Batlle Massana M., Ferrà Coll C., Sancho Cía J.M., Moreno Velázquez M., Xicoy Cirici B., Oriol Rocafiguera A., Motlló Borrella C., García-Caro M., Gassiot Riu S., Sorigué Tomàs M., Pineda Morón A., Linares Alberich M., Abril Sabater L., Maluquer Artigal C., Jiménez Lorenzo M.J., Ribera Santasusana J.M.
Servicio de Hematología Clínica. ICO-Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona. Institut de Recerca contra la Leucèmia Josep Carreras. Universitat Autònoma de Barcelona. Barcelona
- PC-293** Tratamiento con etanercept de la enfermedad del injerto contra receptor (EICR) refractaria a glucocorticoides
Ferra Coll C., Jiménez Lorenzo M.J., Morgades de la Fe M., Xicoy Cirici B., Vives Polo S., Batlle Massana M., Moreno Velázquez M., Gassiot Riu S., Sancho Cía J.M., Feliu Frasnado E., Ribera Santasusana J.M.
Servicio de Hematología Clínica. Institut Català d'Oncologia. Institut de Recerca contra la Leucèmia Josep Carreras. Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona, Barcelona
- PC-294** Recolección de células progenitoras de sangre periférica en pacientes con mieloma múltiple de nuevo diagnóstico mayores de 65 años. Experiencia de un centro
Escalante F., de las Heras N., Ballina B., Escribano P., Villalobos L., Fuertes M., Martínez-Robles V., Cerda S., Quiñones J., Vidan J., Rodríguez-García J.A., Cecchini C.
Complejo Asistencial Universitario de León. León



Sábado, 24 de octubre

- PC-295** Tratamiento del virus respiratorio sincitial con ribavirina inhalada en pacientes hematológicos: experiencia en nuestro centro
Caro Navarro M., Prasca S., Botella C., Chinea A., López-Jiménez J.
Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid
- PC-296** Características de los pacientes oncohematológicos ingresados en la unidad de cuidados intensivos (UCI): comparación entre los pacientes sometidos a trasplante de progenitores hematopoyéticos (TPH) y los no trasplantados (no-TPH)
Knight Asorey Teresa (1), Corcia Palomo Y. (2), Gallo Caverro D. (1), Márquez Malaver F. (1), Montero Cuadrado I. (3), Falantes González J. (3), Parody Porras R. (3), González Campos J. (3), Martino Galiana M. (3), Garnacho Montero J. (2), Martín Villén L. (2), Pérez-Simón J.A. (3), Espigado I. (3)
(1) UGC Hematología y Hemoterapia, (2) UCG Cuidados Intensivos y (3) UCG Hematología. Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla
- PC-297** Trasplante autólogo en mieloma múltiple: experiencia en un único centro. Análisis descriptivo de la serie e influencia del periodo de estudio
García Boyero R., Guinot Martínez M., Mas Esteve M., Arbelaez Olivar A.F., Almela Rambla S., Clavel Pia J.M., Gascón Buj A., Blanquer Cots A., Gimeno Brosel M., Serrano Picazo L., Mas Esteve E., Viciano Delibano E., Cáceres Sansaloni A., Alarcón Martín M.J., Gozalbo Gascón T., Cañigral Ferrando G.
Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital General y Universitario de Castellón. Castellón de la Plana
- PC-298** Recuperación hemoperiférica y supervivencia en el autotrasplante según los linfocitos del inóculo
Salamanca Cuenca A., Manzanares Pérez M., Verdugo Cabeza de Vaca V., Correa Alonso M.Á.
UGC Hematología. Hospital Jerez de la Frontera. Cádiz
- PC-299** ¿Es el trasplante alogénico una opción para pacientes con leucemia aguda o síndromes mielodisplásicos con enfermedad activa?: experiencia de un centro
Pérez López E., López-Godino O., Cabrero M., Alonso S., López-Corral L., Vázquez L., Díez-Campelo M., del Cañizo M.C., Vidriales M.B., Caballero M.D.
Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca
- PC-300** Evaluación de las infecciones por bacilos gram negativos en el alo-TPH en relación con el centro de procedencia del paciente
Sánchez Escamilla M., Yáñez L., Casado Díez A., Ormazabal I., López Pereira B., García Ávila S., Celis M., Insunza A., Richard C., Conde E.
Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander
- PC-301** Eficacia de la glutamina oral en la prevención de la mucositis en pacientes sometidos a trasplante de progenitores hematopoyéticos. Experiencia de un centro
Santamaría A., Álvarez Pequeño L., Cidre López R., Fernández Fernández Á., Albo López C.
Hospital Xeral Cies. Vigo

Sábado, 24 de octubre

- PC-302** Experiencia en trasplante autólogo de sangre periférica en el Hospital Universitari Mútua Terrassa (1998-2015). A propósito de 200 casos
Mesa Tudel A., Bustamante Ramírez G., Canet Maldonado M., Julià Arenas M., Martí Tutusaus J.M., Muntañola Prat A., Vall-Llovera Calmet F.
Hospital Universitari Mútua Terrassa. Terrassa, Barcelona
- PC-303** Evolución del injerto en pacientes que se benefician de un autotrasplante de progenitores hematopoyéticos y que han sido movilizados con plerixafor
Gómez Pérez C., Mateos Mazon J.J., Posada Alcón L., Vara Pampliega M., Díez Zubia H., Sierra Aisa C., Puente Pomposo M., Amutio Díez E., García Ruiz J.C.
Hospital Universitario de Cruces. Barakaldo, Vizcaya
- PC-304** Influencia del índice de masa corporal en la recolección de progenitores hematopoyéticos de donantes sanos
Salamanca Cuenca A., Manzanares Pérez M., Correa Alonso M.Á.
UGC Hematología. Hospital Jerez de la Frontera. Cádiz
- PC-305** Micafungina como profilaxis antifúngica en pacientes sometidos a trasplante alogénico de progenitores hematopoyéticos en España (GETH-MIC)
García Martín L. (1), Ferré Ó. (1), López F. (1), López-Sánchez C. (2), Ruiz-Campos I. (2), Gómez V. (3), López-Jiménez J. (4), Serrano D. (5), Rubio V. (6), Solano C. (7), Vázquez L. (1)
(1) Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (2) Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona. (3) Hospital Universitario La Princesa. Madrid. (4) Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. (5) Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid. (6) Hospital Jerez de la Frontera. Cádiz. (7) Hospital Clínico Universitario de Valencia. Valencia

**PLAQUETAS / BIOLOGÍA VASCULAR-TRASTORNOS
HEMATOLOGICOS DE ORIGEN INMUNE
(PC-306 a PC-311 / PC-339 a PC-346)**

Moderador: M.^a José Paloma Mora. Complejo Hospitalario de Navarra

- PC-306** Revisión de las microangiopatías trombóticas en el Hospital Universitari Joan XXIII de Tarragona en los últimos 15 años
Esteban Figuerola A. (1), Bru Orobal N. (1), Escoda Teigell L. (1), García Arroba J. (2), Ramiro Infante L. (2), Talarn Forcadell C. (1), Do Nascimento J. (1), Vallansot R. (1), Aguinaco Culebras R. (1), Giménez Pérez T. (1), Araguás Arasanz C. (1), Vicent Castelló A. (1), Martínez-Vea A. (3), Bodí Saera M. (4), Contreras Barbeta E. (2), Sarrà Escarre J. (1)
(1) Servicio de Hematología, (2) Banc de Sang i Teixits, (3) Servicio de Nefrología y (4) UCI. Hospital Joan XXIII. Tarragona
- PC-307** Hemofagocitosis en médula ósea y su relación con el síndrome hemofagocítico. Diagnóstico y etiología
Sánchez Pina J.M., Rodríguez Rodríguez M., Martín-Clavero E., Gilsanz F.
Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid



Sábado, 24 de octubre

- PC-308** Papel de la esplenectomía en pacientes con trombocitopenia inmune primaria (PTI). Experiencia en nuestro centro
Cánovas Giménez V., Benet Campos C., Bautista Claver T., Cárcel Corella P., Gómez Toboso D., Carrera Merino M.D., López Martínez A., Sancho-Tello de Carranza R., Mayans Ferrer J.R.
Hospital Arnau de Vilanova. Valencia
- PC-309** Perfil de biomarcadores inflamatorios tras un año de tratamiento con velaglucerasa alfa en pacientes con enfermedad de Gaucher tipo 1. Estudio SEGAVELA
Giraldo P. (1), Andrade-Campos M. (1), Gervas J. (2), García-Jiménez I. (3), Salamero O. (4), Martínez-Odrizola P. (5), Mendez J.Á. (6), García-Bragado F. (7), Calvo C. (8), Fernández C. (9), Sancho-Val Luis. (10), Cano H. (11), Pérez J. (4), Hernández-Rivas J.M. (12), Lorenzo J.F. (13), López-Dupla M. (14), Callao M. (15)
(1) Instituto Investigación Sanitaria Aragón. (2) FEETEG. (3) Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. (4) Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona. (5) Hospital Universitario de Basurto. Bilbao, Vizcaya. (6) Hospital Universitario de Ourense. Ourense. (7) Hospital Universitario Josep Trueta. Girona. (8) Hospital General San Jorge. Huesca. (9) Hospital de Cabueñes. Gijón, Asturias. (10) Hospital Comarcal Alcañiz. Teruel. (11) Hospital Universitario Arcos del Mar Menor. Murcia. (12) Hospital Universitario de Salamanca. Salamanca. (13) Hospital Universitario de Burgos. Burgos. (14) Hospital Universitario Joan XXIII. Tarragona. (15) Hospital Universitario de Lleida. Lleida
- PC-310** Dosis bajas de eltrombopag para el tratamiento de la trombocitopenia primaria inmune
Jiménez Bárcenas R., Gallo Cavero D., Rodríguez Martorell F.J., Núñez Vázquez R., Pérez Garrido R., Pérez Simón J.A.
Hospital Universitario Virgen del Rocío. Instituto de Biomedicina de Sevilla (IBIS) /CSIC/ Universidad de Sevilla. Sevilla
- PC-311** Evolución del tratamiento en la trombocitopenia inmune primaria (PTI). Era pre y post análogos de la trombopoyetina. Experiencia en nuestro centro
Cánovas Giménez V., Benet Campos C., Bautista Claver T., Cárcel Corella P., Gómez Toboso D., López Martínez A., Sancho-Tello de Carranza R., Carrera Merino M.D., Amigo García V., Mena Rodríguez F., Alonso Prieto C., Monzó Castellano E., García Navarro I., Mas Ochoa C., Mayans Ferrer J.R.
Hospital Arnau de Vilanova. Valencia
- PC-339** La acetilación de STAT3 regulada por sirtuinas es clave para la agregación plaquetaria mediada por el receptor GPVI
Moscardó A., Latorre Campos A.M., Santos M.T., Vallés J.
Instituto de Investigaciones Sanitarias La Fe. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia

Sábado, 24 de octubre

- PC-340** Funcionalismo plaquetario en pacientes con obesidad mórbida experiencia de nuestro centro
Ruano León J.A. (1), Peri Valeria L. (1), Ceballos Esparragón J.J. (2), Negrín López M. (1)
(1) Servicio de Hematología y Hemoterapia. Complejo Hospitalario Universitario Insular Materno Infantil. Las Palmas de Gran Canaria. (2) Servicio de Cirugía General. Hospital Vithas Santa Catalina, Las Palmas de Gran Canaria
- PC-341** Enfermedad de Gaucher. Desarrollo de crisis óseas de localización atípica en pacientes con tratamiento enzimático sustitutivo prolongado
Andrade Campos M. (1), Sancho Val I. (2), García I. (3), Roca M. (4), Giraldo P. (5)
(1) UIT-HUMS. IIS-A. CIBERER. Servicio de Hematología. Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. (2) Servicio de Hematología. Hospital de Alcañiz. Teruel. (3) Hospital Infantil. Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. (4) Centro Diagnóstico Roca. International Skeletal Society. Zaragoza. (5) Unidad de Investigación Traslacional. IIS-A. CIBERER, IACS, ISCIII. Zaragoza
- PC-342** Eltrombopag, una herramienta útil para los procesos invasivos en pacientes con PTIC
Yébenes Ramírez M., Martínez Losada C., Arqueros Martínez V., Velasco Gimena F.
UGC Hematología. Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba
- PC-343** Romiplostim en el tratamiento de la trombocitopenia inmune paraneoplásica asociada a glioblastoma
Rodríguez-Lobato L.G., Martínez-Cibrian N., Fernández-Avilés F., Gaya A., Esteve J.
Servicio de Hematología. Instituto Clínic de Enfermedades Hematológicas y Oncológicas. Hospital Clínic. Barcelona
- PC-344** Manejo de la trombopenia inmune primaria en la era de los agonistas del receptor de la trombopoyetina. Estudio retrospectivo de seguridad y eficacia
Entrena Ureña L., Moatassim de la Torre Y., Cruz Díaz A.J., Jurado Chacón M.
Complejo Hospitalario Universitario de Granada. Granada
- PC-345** Niveles aumentados de micropartículas circulantes en la endometriosis profunda infiltrante
Reverter J.C., Martínez M.A., Munros J., García E., Martin L., Carmona F., Balasch J., Tassies M.D.
Hospital Clínic. Barcelona
- PC-346** La citología en la detección de trastornos relacionados con MYH9: una familia con macrotrombocitopenia
Campuzano Saavedra V. (1), Paul Vidaller P.J. (1), Perella Arnal M.I. (1), Aules Leonardo A. (2), Marco Amigot J.J. (2)
(1) Hospital de Barbastro. Huesca. (2) Hospital Comarcal San Jorge. Huesca



Sábado, 24 de octubre

CONCEPTOS BÁSICOS EN HEMOSTASIA (PC-312 a PC-314)

Moderador: Javier García Frade. Hospital Universitario Río Hortega. Valladolid

- PC-312** Estudio diagnóstico de las trombocitosis desde el laboratorio clínico
Da Silva Cabañero B., Pico Rico L., Varo Sánchez G.M., Juan García P., García-Alcalá Hernández M., Vicente Gutiérrez L., Cháfer Rudilla M., Algarra Algarra J.L., Perona Blázquez Á., Navarro Casado L., Gómez García J.C.
Complejo Hospitalario Universitario de Albacete. Albacete
- PC-313** Tiempo de tromboplastina parcial activado (TTPa) prolongado en pediatría-la pesadilla. Experiencia de un hospital pediátrico
Oliveira Ana C., Martinho P., Fidalgo T., Silva Pinto C., Gonçalves E., Marques D., Sevivas T., Salvado R., Ribeiro M.L.
Serviço de Hematologia Clínica. Centro Hospitalar Universitário de Coimbra. E.P.E., Portugal
- PC-314** Aprendiendo sobre el anticoagulante lúpico
Terán Benzaquen C.M., Gómez Crespo M.J., de la Plaza R., García A., Vidal Laso R., Llamas Sillero P., Yuste M.
Fundación Jiménez Díaz. Madrid

MÉTODOS DE DIAGNÓSTICO Y MARCADORES (PC-332 a PC-338)

Moderador: Javier García Frade. Hospital Universitario Río Hortega. Valladolid

- PC-332** Evaluación de la antitrombina y ADN circulante durante el proceso de hemodiálisis en pacientes con enfermedad renal crónica
Toderici M. (1), Ramos F. (2), Pérez A. (2), Miñano A. (1), Zuazu I. (1), Cabezuelo J. (1), Vicente V. (1), Corral J. (1), de la Morena-Barrio M.E. (1)
(1) Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital General Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. Universidad de Murcia. IMIB-Arrixaca Murcia. Murcia. (2) Servicio de Nefrología. Hospital Universitario Reina Sofía. Murcia
- PC-333** Estudio de microRNAs en exosomas derivados de carcinoma renal avanzado en primera línea de tratamiento
Dolz Giménez S. (1), Sannamartín García E. (1), Font de Mora Sainz J. (1), Martínez Sales V. (1), Vila Liante V. (1), Suárez Rodríguez C. (2), García del Muro Solans X. (2), García Sánchez J. (2), Méndez Vidal M.J. (2), Vázquez Estévez S. (2), Láinez Milagro N. (2), Molins Palau C. (2), Munárriz Ferrandis J. (2), Gallardo Díaz E. (2), Salvador Coloma C. (1), Niño Gómez Ó.M. (1), Reynés Muntaner G. (3)
(1) IIS La Fe y Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia. (2) Grupo Español de Tumores Genitourinarios (SOGUG). (3) IIS La Fe y Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia. Grupo Español de Tumores Genitourinarios (SOGUG)

Sábado, 24 de octubre

- PC-334** Implicación en el desarrollo de eventos trombóticos de los anticuerpos anti-β2-glicoproteína dominio I en el síndrome antifosfolípido
Marco A. (1), Marco P. (1), Cabrera V. (1), González V. (2), Pérez S. (2)
(1) Hospital General Universitario de Alicante. Alicante. (2) Grupo Werfen. Barcelona
- PC-335** Análisis de la respuesta al tratamiento en PTI dependiendo de la especificidad de los anticuerpos antiplaquetares
Figuerola Mora R., Martínez-Calle N., Villar S., Franco S., Alfonso A., Lecumberri R., Páramo J.A.
Clínica Universidad de Navarra. Pamplona
- PC-336** Estudio de la eficacia del método de enriquecimiento de células plasmáticas tumorales en muestras de mieloma múltiple: RosetteSep™ (Stemcell Technologies)
Doria S., Ibáñez M., Villamón E., Such E., Baldominos P., DeMatteo B., Cordón L., Andreu R., Sempere A., de la Rubia J., Sanz M.A., Cervera J.
Servicio de Hematología. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia
- PC-337** Estudio comparativo del nuevo sistema point of care Xprecia Xtride™ (Siemens®) para la obtención de INR en comparación con muestras venosas
Molina Arrebola M.A. (1), Pérez Moyano R. (1), García Martín P. (2), Giménez López M.J. (1), Sánchez Crespo A. (1), Cano Ventaja J.M. (1), Herrera Ruiz M.M. (1), Avivar Oyonarte C. (1)
(1) APES Hospital de Poniente. Almería. (2) APES Hospital de Poniente-HAR Guadix. Málaga
- PC-338** dRVVT y Silica clotting time en el ACL TOP 700
Ruiz M. (1), Bustins A. (2), Serrando M. (1), Tejerina P. (1), Pérez D. (1), Sagüés M. (2), García J. (3), Queralt X. (1)
(1) Hospital Dr. Josep Trueta. Girona. (2) Institut Català d'Oncologia. Girona. (3) Werfen Group. Barcelona



Sábado, 24 de octubre

DIÁTESIS HEMORRÁGICA (PC-315 a PC-331)

Moderador: Saturnino Haya Guaita. Hospital Universitari i Politècnic La Fe. Valencia
M.ª Teresa Álvarez Román. Hospital Universitario La Paz. Madrid

- PC-315** Defecto plaquetario ligado al receptor GPVI en el síndrome de trombocitopenia con ausencia de radio (TAR)
Moscardó A. (1), Vallés J. (1), Latorre A.M. (1), Izquierdo S. (2), Argiles B. (2), Santos M.T. (1), Dasí M.Á. (2)
(1) Instituto de Investigaciones Sanitarias La Fe. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia. (2) Unidad de Hematología Pediátrica. Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia
- PC-316** Síndrome de von Willebrand y déficit de factor XIII adquiridos en pacientes sometidos a membrana de oxigenación extracorpórea (ECMO): serie de casos
González Medina J.
Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid
- PC-317** Características de las plaquetas de los pacientes de trombocitopenia inmune (PTI) que responden a distintos tratamientos
Rivas Pollmar M.I., Álvarez Román M.T., Fernández Bello I., Martín Salces M., Jiménez Yuste V., Butta Coll N.
Hospital Universitario La Paz. Madrid
- PC-318** Características clínicas y aproximación terapéutica en los hematomas espontáneos de los músculos rectos
Pons Escoll V. (1), Suriñach J.M. (2), López-Andreoni L. (1), Loureiro J. (2), Olivera P. (1), Molero A. (3), Marín A. (3), Bosch F. (3), Santamaría A. (1)
(1) Unidad de Hemostasia y Trombosis, Servicio de Hematología. (2) Servicio de Medicina Interna y (3) Servicio de Hematología. Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona
- PC-319** Manejo de la gestación, parto y puerperio en mujeres con trastornos hereditarios de la coagulación y portadoras de hemofilia en una unidad de coagulopatías congénitas
Rupay Rojas R., Fernández-Mosteirin N., Calvo-Villas J.M., Tercero-Mora Rodríguez M., Espinosa Lara N., Ferrer Garrido G., Yus Cebrián F., Lacalle Aicua L., Segura Díaz A., Delgado Beltrán P.
Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza
- PC-320** Profilaxis ajustada mediante análisis farmacocinético con myPKFIT en pacientes con hemofilia a: experiencia de un solo centro
Álvarez-Román M.T., Fernández-Bello I., Martín-Salces M., Butta-Coll N., Rivas-Pollmar I., Jiménez-Yuste V.
Hospital La Paz

Sábado, 24 de octubre

- PC-321** Detección no invasiva del sexo fetal en sangre materna en portadoras de hemofilia: experiencia de nuestro centro
Blum Domínguez M.A. (1), Suito Alcántara M.A. (1), Núñez Vázquez R.J. (1), Matcher H. (2), Pérez Garrido R. (1), Pérez Simón J.A. (3)
(1) Sección de Hemostasia y Trombosis y (2) Sección de Bioquímica y Análisis Clínicos. Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla
- PC-322** Manejo quirúrgico en cirugía programada de pacientes con hemofilia leve
Espinosa Lara N., Lacalle Aicua L., Fernández Mosteirín N., Calvo Villas J.M., Rupay Rojas R., Delgado Beltrán P.
Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza
- PC-323** Hemofilia B moderada, factor V Leiden y síndrome coronario agudo
Bru Orobal N. (1), Altisent C. (2), Lidón R.M. (3), Pons V. (2), Oristrell G. (3), Parra R. (2)
(1) Servei d'Hematologia. Hospital Joan XXIII. Tarragona. (2) Unitat d'Hemofilia y (3) Unitat Coronària, Servei de Cardiologia. Hospital Universitari Vall d'Hebron, Barcelona
- PC-324** Manifestaciones hemorrágicas de origen desconocido. ¿El test de generación de trombina es una ayuda?
Oliveira Ana C. (1), Salvado R. (1), Martinho P. (1), Silva Pinto C. (1), Gonçalves E. (1), Marques D. (1), Azevedo A. (2), Sevivas T. (1), Fidalgo T. (3), Ribeiro M.L. (3)
(1) Serviço de Hematologia Clínica. Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra. E.P.E. Portugal. (2) Centro Hospitalar Lisboa Ocidental. E.P.E. Portugal. (3) Serviço de Hematologia Clínica. Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra. Portugal
- PC-325** Caracterización de una cohorte de niños y adolescentes con hemofilia a grave e inhibidor, erradicado con inmunotolerancia
Martorell Murtra M., Altisent Roca C., Parra López R.
Unidad de Hemofilia. Hospital Universitari Vall d'Hebron. Barcelona
- PC-326** Estudio farmacocinético comparativo entre dosis única y dosis múltiples de rFVIIa en pacientes con hemofilia con y sin inhibidores
Fernández Bello I. (1), Stenmo C. (2), Ezban M. (2), Butta Coll N. (1), Jiménez Yuste V. (1)
(1) Hospital Universitario La Paz. Madrid. (2) Novo Nordisk. Madrid
- PC-327** Evaluación de la administración in vivo del factor VII recombinante activado mediante el test de generación de trombina: determinación de las condiciones experimentales más adecuadas
Fernández Bello I. (1), Butta Coll N. (1), Lind V. (2), Stenmo C. (2), Ezban M. (2), Jiménez Yuste V. (1)
(1) Hospital Universitario La Paz. Madrid. (2) Novo Nordisk. Madrid



Sábado, 24 de octubre

- PC-328** Enfermedad de von Willebrand adquirida en enfermedades hemato-oncológicas
**Ferreira G., Fidalgo T., Marques D., Gonçalves E., Oliveira A.C., Pinto Catarina S.,
Martinho P., Seivas T., Salvado R., Ribeiro M.L.**
Serviço de Hematologia. Centro Hospitalar e Universitario de Coimbra. Portugal
- PC-329** Desarrollo de inhibidor en hemofilia B tras diez años de profilaxis primaria
**Bernardo Gutiérrez Á., Soto Ortega I., Solano Tovar J., Zanabilli Al-Sibai J.,
Argüello Junquera M., Fonseca Mourelle A., Corte Buelga J.R., Fernández
Rodríguez M.Á.**
Hospital Universitario Central de Asturias. Oviedo
- PC-330** Estrategia de profilaxis temprana en hemofilia A grave. Incidencia de episodios
hemorrágicos, colocación de catéter venoso central y desarrollo de inhibidores
**Meijón Ortigueira M.M., Álvarez Román M.T., Díaz Jordán B.L., Martín Salces
M., Rivas Pollmar M.I., Jiménez Yuste V.**
Hospital Universitario La Paz. Madrid
- PC-331** Hemofilia adquirida en un paciente con debut diabético
**Solano J., Bernardo Á., Zanabilli J., Fonseca A., Arias T., Corte J.R., Fernández Á.,
Soto I.**
Hospital Universitario Central de Asturias. Oviedo





Simposios satélite

2015 
Valencia
LVII Congreso Nacional de la SEHH
XXXI Congreso Nacional de la SETH





Jueves, 22 de octubre

13:45-15:15 h

AUDITORIO 2 **PARADIGMA ACTUAL DEL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE LA HPN**

Moderador:

Isidro Jarque

Hospital Universitari i Politècnic La Fe. Valencia

Introducción

Ana Villegas

Universidad Complutense, Hospital Clínico Universitario San Carlos. Madrid

Preguntas y respuestas

Anita Hill

Hospital St. James. Leeds. UK

Emilio Ojeda

Hospital Universitario Puerta de Hierro. Majadahonda (Madrid)

Con la colaboración de Alexión 

13:45-15:15 h

AUDITORIO 3 **MÁS ALLÁ DE LA QUIMIOTERAPIA EN PACIENTES CON LLC DE ALTO RIESGO**

Bienvenida y Presentación

Francesc Bosch Albareda

Hospital Vall d'Hebrón. Barcelona

Quiénes son y qué necesitan los pacientes con LLC de alto riesgo

Carol Moreno Atanasio

Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona

Diagnóstico molecular en pacientes con LLC de alto riesgo

Davide Rossi

Amedeo Avogadro University of Eastern Piedmont. Novara (Italy)

Nuevos fármacos para pacientes con LLC de alto riesgo

Javier Loscertales Pueyo

Hospital Universitario de La Princesa. Madrid

Discusión y Conclusiones

Moderador: **Francesc Bosch Albareda**

Con la colaboración de Gilead 

Jueves, 22 de octubre

13:45-15:15 h

SALA 1+2

CONECTANDO CON EL MUNDO REAL: INICIO Y SEGUIMIENTO PRACTICO DE PACIENTES TRATADOS CON NOACS

Moderador:

Javier García Frade

Hospital Universitario Río Hortega. Valladolid

¿Qué pacientes con VTE se pueden beneficiar del tratamiento con NOACs?

Javier Trujillo

Hospital Santa Lucia de Cartagena. Murcia

Manejo de pacientes en situaciones especiales

Vanessa Roldan

Hospital Morales Meseguer. Murcia

¿Cómo utilizar la anticoagulación correcta en el paciente con FA? Beneficio clínico neto

Amparo Santamaría

Hospital Vall d'Hebrón. Barcelona

Con la colaboración de Daiichi-Sankyo



13:45-15:15 h

SALA 3+4

¿PODEMOS MEJORAR LAS EXPECTATIVAS DE LOS PACIENTES CON LNH AGRESIVOS?

Moderador:

A. Sureda

ICO Hospitalet. Barcelona

Necesidades no cubiertas en el manejo de los linfomas agresivos de células B

D. Caballero

Hospital Universitario de Salamanca

El reto de aumentar la tasa de respuesta en los pacientes en 3ª y 4.ª línea: papel de pixantrona

M. Canales

Hospital Universitario La Paz. Madrid

Experiencias europeas con pixantrona

F. d'Amore

Aarhus Universitets Hospital. Aarhus (Denmark)

Con la colaboración de Servier





Jueves, 22 de octubre

13:45-15:15 h

SALA 6+7 **OBJETIVO O SANGRADOS**

Presentación Baxalta

Lydia Abad-Franch

Directora médica Baxalta AG. Suiza

Nuevo paradigma en el abordaje de la Hemofilia A: Cómo personalizar la profilaxis

María Teresa Álvarez

Hospital Universitario La Paz. Madrid

Clinical experience in pediatric patients with Congenital Haemophilia A With Inhibitors

Nadia Ewing

City of Hope National Medical Center. EEUU

Retos y Avances en Hemofilia A Adquirida

Pascual Marco

Hospital General de Alicante

Con la colaboración de Baxalta

Baxalta

13:45-15:15 h

SALA 5 **ENCUENTROS CON EL EXPERTO EN LMA**

Jordi Esteve

Fernando Ramos

Con la colaboración de Janssen



13:45-15:15 h

SALA 8 **ENCUENTROS CON EL EXPERTO EN LCM**

Armando Lopez Guillermo

Juan Manuel Sancho

Con la colaboración de Janssen



13:45-15:15 h

SALA 9 **ENCUENTROS CON EL EXPERTO EN MACROGLOBULINEMIA DE WALDESTROM**

Ramón García Sanz

Steven Treon

Con la colaboración de Janssen



Jueves, 22 de octubre

13:45-15:15 h

SALA VIP
ENCUENTROS CON EL EXPERTO EN LLC

Javier de la Serna
Stephan Stilgenbauer

Con la colaboración de Janssen



13:45-15:15 h

SALA PRENSA
ENCUENTROS CON EL EXPERTO EN MIELOMA MÚLTIPLE

Maria Victoria Mateos
Joaquín Martínez Lopez

Con la colaboración de Janssen



13:45-15:15 h

SALÓN MULTIUSOS. 1.ª PLANTA
ESTRATIFICACIÓN DE LOS FACTORES DE RIESGO Y
MANEJO DEL TRATAMIENTO ANTIFÚNGICO EN PACIENTES
HEMATOLÓGICOS BASADO EN EL MÉTODO DELPHI

Moderador:

Carlos Solano
Jefe de Servicio de Hematología
Hospital Clínico Universitario de Valencia

Estratificación y selección de los factores de riesgo en el paciente hematológico basado en el método Delphi

Lourdes Vázquez
Adjunto de Hematología
Hospital Clínico de Salamanca

Manejo del tratamiento antifúngico basado en el método Delphi
Carlos Vallejo
Hospital Complejo Donostia San Sebastián. Donostia (Gipuzkoa)

Infecciones fúngicas de brecha en el paciente hematológico
Miguel Salavert
Jefe de la unidad de infecciosas
Hospital Universitario y Politécnico La Fe. Valencia

Con la colaboración de Gilead





Viernes, 23 de octubre

14:00-15:30 h

AUDITORIO 2

INNOVACIÓN EN LOS ANTICD20: MEJORA CONTINUA Y EVOLUCIÓN DIRIGIDA

Mabthera SC

Entrada

Introducción y Bienvenida. "MabThera SC es cuestión de minutos"

Antonio Salar

Servicio Hematología. Hospital del Mar. Barcelona

Debate

Vicenç Martínez Ibáñez

Gerente del Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona

Carlos Grande García

Servicio de Hematología. Hospital Universitario Doce de Octubre. Madrid

Raúl Serrando

Servicio de Farmacia

Hospital Universitario General de Castellón Gazyvaro

Un nuevo horizonte en la LLC

Francesc Bosch

Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona

Gazyvaro: datos clínicos

Lucrecia Yáñez

Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander

Mirando a futuro

María José Terol

Hospital Universitario Clínico de Valencia

Discusión

Con la colaboración de Roche



Viernes, 23 de octubre

14:00-15:30 h

AUDITORIO 3

**NOVEDADES EN EL TRATAMIENTO DEL LINFOMA FOLICULAR
REFRACTARIO**

Bienvenida y Presentación

Isidro Jarque Ramos

Hospital Universitario La Fe. Valencia

Necesidades médicas en el paciente con linfoma folicular

Stefano Luminari

University of Modena and Reggio Emilia. Modena (Italy)

Tratamiento del linfoma folicular refractario

Juan Manuel Sancho Cia

Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona

Discusión y Conclusiones

Moderador: **Isidro Jarque Ramos**

Con la colaboración de Gilead



14:00-15:30 h

SALA 1+2

**REDIRIGIENDO EL SISTEMA INMUNE EN LAS HEMOPATÍAS
MALIGNAS**

Bienvenida e Introducción

Inmunología y Cáncer: bases fisiopatológicas

Pedro Berraondo

Inmunoterapia aplicada a hemopatías malignas linfoides

Dolores Caballero

Inmunoterapia aplicada al mieloma múltiple y nuevos métodos
de evaluación del beneficio clínico

Enrique M. Ocio San Miguel

Cierre

Con la colaboración de Bristol





Viernes, 23 de octubre

14:00-15:30 h

SALA 3+4

ACODS Y LA RELEVANCIA DE LA ADHERENCIA PARA EL CONTROL DE LA ANTICOAGULACIÓN

Moderador:

Javier García Frade

*Jefe de Servicio de Hematología y Hemoterapia
Hospital Universitario Río Hortega. Valladolid.*

Non-vitamin K antagonist oral anticoagulants: considerations on once vs. twice-daily regimens and their potential impact on medication adherence

Bernard Vrijens

Chief Science Officer at MeadWestvaco Healthcare

Estudio AEGEAN

José Mateo

*Jefe Clínico de Trombosis y Hemostasia
Servicio de Hematología
Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona*

Adherencia en la práctica diaria: a propósito de caso clínico

Ramón Lecumberri

*Servicio de Hematología y Hemoterapia
Clínica Universidad de Navarra. Pamplona*

Con la colaboración de Bristol-Pfizer



Bristol-Myers Squibb



14:00-15:30 h

SALA 6+7

HACIA UN CAMBIO DE PARADIGMA EN EL TRATAMIENTO DE LA HEMOFILIA

Bienvenida e introducción

Santiago Bonanad

Hospital Universitario La Fe. Valencia

Viernes, 23 de octubre

Tratamiento de la Hemofilia A: ¿cómo abordamos las necesidades de cada paciente en particular?

Gerry Dolan

*Director, St Thomas' Haemophilia Centre
St Thomas' Hospital. London (England)*

Nuevas moléculas en Hemofilia

Pascual Marco

Hospital General de Alicante

El día a día de un médico en hemofilia: 2 visiones diferentes

Víctor Jiménez-Yuste

Hospital Universitario La Paz. Madrid

Rubén Berrueco

Hospital Sant Joan de Déu. Barcelona

Hemophilia Solutions: apoyo integral en hemofilia

Martín Sanabria

Departamento Médico, Bayer Hispania S.L.

Discusión y cierre

Con la colaboración de Bayer



14:00-15:30 h

SALA 5

ENCUENTROS CON EL EXPERTO EN LMA

Jordi Esteve

Fernando Ramos

Con la colaboración de Janssen



14:00-15:30 h

SALA 8

ENCUENTROS CON EL EXPERTO EN LCM

Armando López Guillermo

Raúl Córdoba

Con la colaboración de Janssen





Viernes, 23 de octubre

14:00-15:30 h

SALA 9

ENCUENTROS CON EL EXPERTO EN MACROGLOBULINEMIA DE WALDESTROM

Steven Treon

Con la colaboración de Janssen



14:00-15:30 h

SALA VIP

ENCUENTROS CON EL EXPERTO EN LLC

Javier de la Serna

Antonio Cuneo

Con la colaboración de Janssen



14:00-15:30 h

SALA PRENSA

ENCUENTROS CON EL EXPERTO EN MIELOMA MÚLTIPLE

Joaquín Martínez López

Javier de la Rubia

Con la colaboración de Janssen



14:00-15:30 h

SALÓN MULTIUSOS. 1.ª PLANTA

SIMPOSIO MULTIDISCIPLINAR AMGEN

Moderador:

Jesús San Miguel

Clínica Universidad de Navarra

Últimos datos sobre el manejo de la PTI con romiplostim

María Luisa Lozano

Hospital General Universitario Morales Meseguer, Murcia

Novedades en el tratamiento del Mieloma Múltiple: resultados con Carfilzomib

María Victoria Mateos

Hospital Clínico Universitario de Salamanca

Novedades en el tratamiento de la Leucemia Linfoblástica Aguda: resultados con Blinatumomab

Josep María Ribera

Hospital Universitari Germans Trias i Pujol, Badalona (Barcelona)

Con la colaboración de Amgen



Viernes, 23 de octubre

19:15-20:45 h

SALA 3+4

NUEVOS RETOS EN EL TRATAMIENTO DE LA HEMOFILIA

Moderador:

Víctor Jiménez-Yuste

Introducción al simposio

Víctor Jiménez-Yuste

Hospital Universitario La Paz. Madrid

Dónde nos encontramos ante las necesidades no cubiertas de la hemofilia A

Carmen Altisent

Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona

Nuwiq®: Resultados de los ensayos clínicos en niños y adultos

Ramiro Núñez

Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla

Profilaxis individualizada con rFVIII obtenido de línea celular humana

Robert Klamroth

Department of Coagulation Disorders The Vivantes Hospital. Berlin (Germany)

Preguntas / respuestas

Conclusiones y cierre

Con la colaboración de Octapharma

octapharma®
For the safe and optimal use of human proteins

19:15-20:45 h

SALA 6+7

“EL PACIENTE HEMATOLÓGICO Y LAS HEPATITIS VIRALES”

Parte 1. Hepatitis C y manifestaciones hematológicas

Punto de vista del Hepatólogo

Martín Prieto Castillo

Unidad de Hepatología.

Hospital Universitario La Fe. Valencia

Punto de vista del Hematólogo

Ivan Dlouhy

Servicio de Hematología

Hospital Clinic. Barcelona

Discusión primera parte



Viernes, 23 de octubre

Parte 2. Hepatitis B y reactivación en el paciente inmunodeprimido

Punto de vista del Hepatólogo

Montserrat García Retortillo

Servicio Digestivo

Hospital del Mar. Barcelona

Punto de vista del Hematólogo

Blanca Sánchez Gómez

Servicio Hematología clínica

Hospital del Mar. Barcelona

Discusión segunda parte

Con la colaboración de Gilead



20:00-21:25 h

CAMBIANDO PARADIGMAS EN NEOPLASIAS LINFOIDES L'HEMISFÈRIC

Moderadores:

Francesc Bosch

María José Terol

Panorama actual de los síndromes linfoproliferativos

María José Terol

Hospital Clínico Universitario. Valencia

Pasado y presente de la MW

Steven Treon

Dana-Farber Cancer Institute. Boston, Massachusetts (EE.UU.)

Optimizando el tratamiento del LCM

Armando López Guillermo

Hospital Clínic. Barcelona

Nuevas perspectivas en el tratamiento de la LLC

Antonio Cuneo

Hospital Universitario S. Anna. Ferrara (Italia)

Debate

Cierre y conclusiones

Francesc Bosch

Hospital Vall d'Hebron. Barcelona

Con la colaboración de Janssen







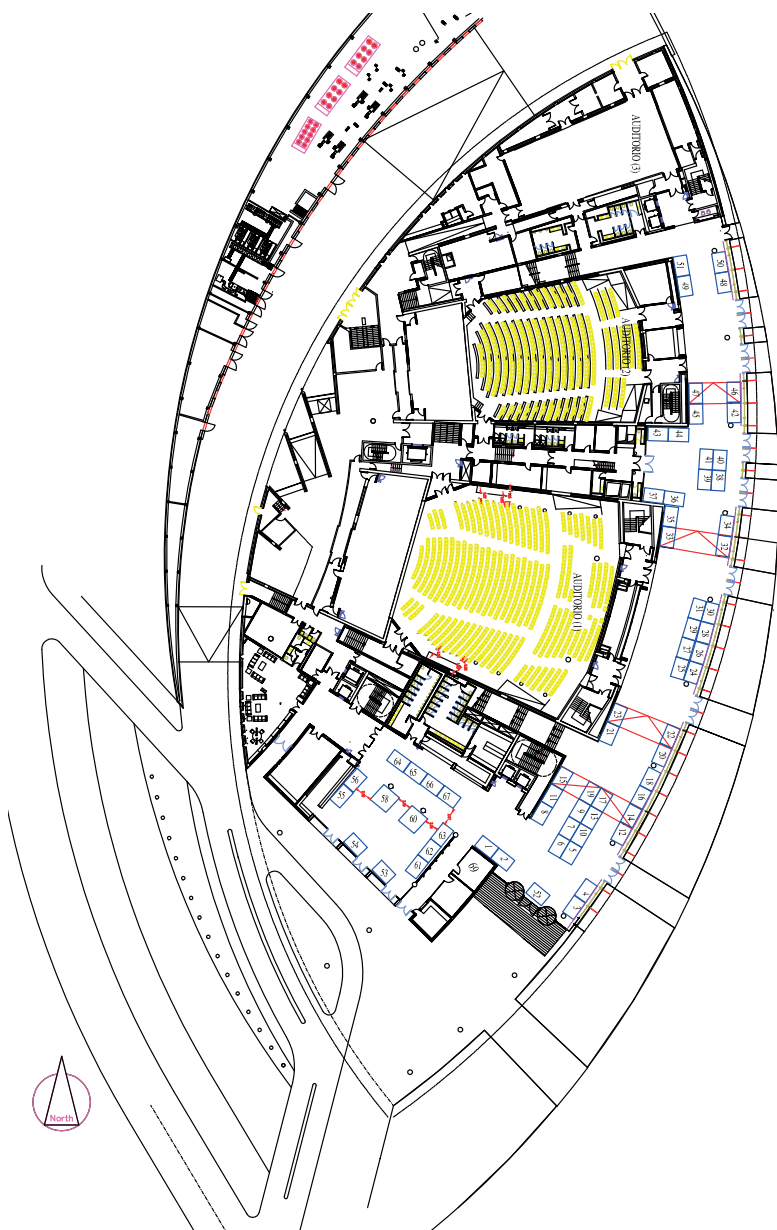
Planos

2015 
Valencia
LVII Congreso Nacional de la SEHH
XXXI Congreso Nacional de la SETH





LVII Congreso SEHH y XXXI Congreso SETH-22 al 24 de octubre	
Laboratorio/Empresa	Stand
Alexion	8
Amgen	16,18
Ariad	52
Baxalta Trombosis	36 y 37
Bayer	32-34
Binding Site	21
Bristol Myers Squibb	38,39,40,41
Boheringer-Ingelheim	20-22
Celgene	43-44
Ferrer In Code	65
Gilead	33-35
Grifols	4
Janssen	5, 6, 7, 9 10, 13, 17 Y 19
Novartis	24,25,26,27,28,29,30,31
Novo Nordisk	55,56
Octapharma	1 y 2
Roche	42,45,46,47,48,49,50,51
Roche Diagnostic	54
Rovi	23
Sanofi-Genzyme	12 y 14
SEHH	61,62,63
Servier	57 y 58, 59 y 60
SETH	53
Siemens	66-67
Sobi	69
Stago	11 y 15
Takeda	64



Propuesta de Distribución de Stands
(67 Stands 3x2)

	PALACIO DE CONGRESOS DE VALENCIA	
	Titulo: Planta principal	Proyecto:
Autor: Fecha:	Escala:	Plano:
No. de Hojas:	Proyecto:	Plano 1





A series of horizontal dotted lines for writing notes, spanning the width of the page.



A large area of the page is filled with horizontal dotted lines, intended for taking notes.



A series of horizontal dotted lines for writing notes, spanning the width of the page.



A large area of the page is filled with horizontal dotted lines, providing a template for writing notes.



A series of horizontal dotted lines for writing notes, spanning the width of the page.



A large area of the page is filled with horizontal dotted lines, intended for writing notes.



A series of horizontal dotted lines for writing notes, spanning the width of the page.



A large area of the page is filled with horizontal dotted lines, intended for taking notes.



A series of horizontal dotted lines for writing notes, spanning the width of the page.



www.sehhseth.com



@SEHH_SETH

#sehhseth

Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, lo que agilizará la detección de nueva información sobre su seguridad. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas. Ver la sección 4.8, en la que se incluye información sobre cómo notificarlas. **1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO:** Dacogen 50 mg polvo para concentrado para solución para perfusión. **2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA:** Cada vial contiene 50 mg de decitabina en polvo. Tras la reconstitución con 10 ml de agua para preparaciones inyectables, cada ml del concentrado contiene 5 mg de decitabina. Excipientes con efecto conocido: Cada vial contiene 0,5 mmol de potasio (E340) y 0,29 mmol de sodio (E524). Para consultar la lista completa de excipientes, ver sección 6.1. **3. FORMA FARMACÉUTICA:** Polvo para concentrado para solución para perfusión (polvo para perfusión). Polvo liofilizado de color blanco o casi blanco. **4. DATOS CLÍNICOS: 4.1 Indicaciones terapéuticas:** Dacogen está indicado para el tratamiento de pacientes adultos de 65 o más años de edad con diagnóstico reciente de leucemia mieloide aguda (LMA) *de novo* o secundaria, según la clasificación de la Organización Mundial de la Salud (OMS), que no son candidatos a quimioterapia de inducción convencional. **4.2 Psicología y forma de administración:** La administración de Dacogen debe iniciarse bajo la supervisión de un médico con experiencia en el uso de fármacos quimioterápicos. **Psicología:** En un ciclo de tratamiento, Dacogen se administra en una dosis de 20 mg/m² de superficie corporal mediante perfusión intravenosa durante 1 hora al día durante 5 días consecutivos (es decir, un total de 5 dosis por ciclo de tratamiento). La dosis diaria total no debe superar los 20 mg/m² y la dosis total por ciclo de tratamiento no podrá ser mayor de 100 mg/m². Si se omite una dosis, el tratamiento debe reanudarse lo antes posible. El ciclo se repetirá cada 4 semanas, en función de la respuesta clínica del paciente y de la toxicidad observada. Se recomienda tratar a los pacientes durante un mínimo de 4 ciclos; sin embargo, se puede tardar más de 4 ciclos en conseguir una remisión parcial o completa. El tratamiento puede ser continuado mientras el paciente muestre respuesta, siga beneficiándose o presente enfermedad estable, es decir, en ausencia de progresión aparente. Si después de 4 ciclos, los valores hematológicos del paciente (por ejemplo, recuento de plaquetas o recuento absoluto de neutrófilos) no han regresado a los valores previos al primer tratamiento o si aparece progresión de la enfermedad (el recuento de blastos periféricos está aumentado o el recuento de blastos en la médula ósea está empeorando), se considerará que el paciente no ha respondido y se deben considerar opciones terapéuticas alternativas a Dacogen. No se recomienda sistemáticamente el tratamiento previo para la prevención de las náuseas y los vómitos, pero puede administrarse en caso necesario. **Tratamiento de la mielosupresión y otras complicaciones relacionadas:** La mielosupresión y los acontecimientos adversos relacionados con ella (trombocitopenia, anemia, neutropenia y neutropenia febril) son frecuentes en los pacientes con LMA tratados y sin tratar. Las complicaciones de la mielosupresión comprenden infecciones y hemorragias. El tratamiento puede retrasarse a criterio del médico responsable si el paciente presenta complicaciones asociadas a mielosupresión, como las que se describen a continuación: Neutropenia febril (temperatura $\geq 38,5$ °C y recuento absoluto de neutrófilos $< 1.000/\mu\text{l}$). Infección vírica, bacteriana o micótica activa (es decir, con necesidad de antifúngicos intravenosos o de tratamiento de soporte exhaustivo). Hemorragia (digestiva, genitourinaria, pulmonar con plaquetas $< 25.000/\mu\text{l}$ o cualquier hemorragia que afecte al sistema nervioso central). El tratamiento con Dacogen podrá reanudarse una vez que estas afecciones hayan mejorado o se hayan estabilizado con el tratamiento adecuado (antifúngicos, transfusiones o factores de crecimiento). En estudios clínicos, aproximadamente un tercio de los pacientes que recibieron Dacogen, necesitaron un retraso de la dosis. La reducción de la dosis no está recomendada. **Populación pediátrica:** No se han establecido todavía la seguridad y eficacia de Dacogen en niños menores de 18 años. No se dispone de datos. **Insuficiencia hepática:** No se han realizado estudios en pacientes con insuficiencia hepática. No se ha evaluado la necesidad de ajustar la dosis en pacientes con insuficiencia hepática. Si se produce un empeoramiento de la función hepática, los pacientes deben ser estrechamente vigilados (ver secciones 4.4 y 5.2). **Insuficiencia renal:** No se han realizado estudios en pacientes con insuficiencia renal. No se ha evaluado la necesidad de ajustar la dosis en pacientes con insuficiencia renal (ver secciones 4.4 y 5.2). **Forma de administración:** Dacogen se administra mediante perfusión intravenosa. No se precisa un catéter venoso central. Para consultar las instrucciones de reconstitución y dilución del medicamento antes de la administración, ver sección 6.6. **4.3 Contraindicaciones:** Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1. Lactancia (ver sección 4.6). **4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo:** **Mielosupresión:** La mielosupresión y sus complicaciones, incluidas las infecciones y las hemorragias que se producen en los pacientes con LMA, pueden empeorar con el tratamiento con Dacogen. Por consiguiente, los pacientes tienen un elevado riesgo de infecciones graves (debidas a cualquier patógeno tales como bacteriano, micótico y vírico), con un desenlace potencialmente mortal (ver sección 4.8). Se debe vigilar a los pacientes en los signos y síntomas de infección y se deben tratar rápidamente. En estudios clínicos, la mayoría de los pacientes tenían mielosupresión de Grado 3/4 en el momento basal. Se observó empeoramiento de la mielosupresión en la mayoría de los pacientes con alteraciones de Grado 2 en el momento basal, y más frecuentemente que en pacientes con alteraciones de Grado 1 o 0 en el momento basal. La mielosupresión causada por Dacogen es reversible. Se realizarán hemogramas y recuentos de plaquetas periódicamente, cuando esté clínicamente indicado y antes de cada ciclo de tratamiento. En presencia de mielosupresión o sus complicaciones, se puede interrumpir el tratamiento con Dacogen y/o instaurar medidas de apoyo (ver secciones 4.2 y 4.8). **Insuficiencia hepática:** No se ha establecido el uso de Dacogen en pacientes con insuficiencia hepática. Se recomienda precaución durante la administración de Dacogen a pacientes con insuficiencia hepática así como realizar controles estrictos a estos pacientes (ver secciones 4.2 y 5.2). **Insuficiencia renal:** No se ha estudiado el uso de Dacogen en pacientes con insuficiencia renal grave. Se recomienda precaución durante la administración de Dacogen a pacientes con insuficiencia renal grave (Aclaramiento de creatinina [CrCl] < 30 ml/min) así como realizar controles estrictos a estos pacientes (ver sección 4.2). **Enfermedad cardíaca:** Los pacientes con antecedentes de insuficiencia cardíaca congestiva grave o de cardiopatía clínicamente inestable fueron excluidos de los estudios clínicos y, por tanto, no se han establecido la seguridad ni la eficacia de Dacogen en estos pacientes. **Excipientes:** Este medicamento contiene 0,5 mmol de potasio por vial. Tras la dilución de la solución reconstituida para perfusión intravenosa, este medicamento contiene entre 1-10 mmol de potasio por dosis en función del volumen para perfusión de la dilución. Los pacientes que presenten un deterioro de la función renal o los que sigan una dieta con control del potasio deben tenerlo en cuenta. Este medicamento contiene 0,29 mmol de sodio por vial. Tras la dilución de la solución reconstituida para perfusión intravenosa, este medicamento contiene entre 0,6-6 mmol de sodio por dosis en función del volumen para perfusión de la dilución. Los pacientes que sigan una dieta con control del sodio deben tenerlo en cuenta. **4.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:** No se han realizado estudios clínicos formales de interacciones farmacológicas con decitabina. Existe la posibilidad de una interacción fármaco-fármaco con otros agentes que también se activan por fosforilación secuencial (a través de las actividades intracelulares de la fosfoquinasa) y/o que se metabolizan por enzimas implicadas en la inactivación de la decitabina (por ejemplo, citidina deaminasa). Por lo tanto, se debe tener precaución si estos medicamentos se combinan con Dacogen. **Efecto de los medicamentos administrados de forma concomitante sobre decitabina:** No se espera que se produzcan interacciones metabólicas mediadas por el citocromo P450 (CYP) dado que el metabolismo de la decitabina no está mediado por este sistema, sino por desaminación oxidativa. **Efecto de la decitabina sobre los medicamentos administrados de forma concomitante:** Teniendo en cuenta su escasa unión a las proteínas plasmáticas *in vitro* (< 1 %), es improbable que la decitabina impida la unión a las proteínas plasmáticas de los medicamentos administrados de forma concomitante. Se ha demostrado que la decitabina es un inhibidor débil del transporte mediado por la P-gp *in vitro* por lo que no se espera que afecte a los medicamentos administrados concomitantemente cuyo transporte está mediado por la P-gp (ver sección 5.2). **4.6 Fertilidad, embarazo y lactancia: Anticoncepción en hombres y mujeres:** Las mujeres en edad fértil deben emplear métodos anticonceptivos eficaces y evitar quedarse embarazadas mientras reciban tratamiento con Dacogen. Se desconoce el período que debe transcurrir después del tratamiento con Dacogen antes de que sea seguro concebir. Los hombres deben utilizar métodos anticonceptivos eficaces y se les aconsejará que no engendren un hijo mientras estén recibiendo Dacogen y durante 3 meses después de la finalización del tratamiento (ver sección 5.3). No se ha estudiado el uso de Dacogen con anticonceptivos hormonales. **Embarazo:** No existen datos suficientes sobre la utilización de Dacogen en mujeres embarazadas. Los estudios han revelado que la decitabina es teratogénica en ratas y ratones (ver sección 5.3). Se desconoce el posible riesgo para el ser humano. Basándose en los resultados de los estudios en animales y en su mecanismo de acción, Dacogen no debe utilizarse durante el embarazo ni en mujeres en edad fértil que no empleen métodos anticonceptivos eficaces. Si se usa Dacogen durante el embarazo, o si una paciente se queda embarazada mientras recibe este medicamento, se debe informar a la paciente sobre el potencial riesgo para el feto. **Lactancia:** Se desconoce si la decitabina o sus metabolitos se excretan en la leche materna. Dacogen está contraindicado durante la lactancia; por tanto, si se necesita tratamiento con Dacogen, se debe interrumpir la lactancia (ver sección 4.3). **Fertilidad:** No existen datos en seres humanos acerca del efecto de la decitabina sobre la fertilidad. En estudios preclínicos realizados en animales, la decitabina afectó a la fertilidad masculina y fue mutágeno. Debido a la posibilidad de infertilidad como consecuencia del tratamiento con Dacogen, los hombres deben recibir asesoramiento sobre la conservación de espermatozoides y las mujeres en edad fértil deben recibir asesoramiento sobre la criconservación de ovocitos antes de iniciar el tratamiento con Dacogen. **4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas:** La influencia de Dacogen sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas puede ser moderada. Se debe advertir a los pacientes que pueden experimentar efectos adversos como anemia durante el tratamiento. Por consiguiente, se debe recomendar precaución al conducir o utilizar máquinas. **4.8 Reacciones adversas: Resumen del perfil de seguridad:** Las reacciones adversas más frecuentes (≥ 35 %) notificadas durante el tratamiento con Dacogen son pirexia, anemia y trombocitopenia. Las reacciones adversas de Grado 3/4 más frecuentes (≥ 20 %) incluyen neumonía, trombocitopenia, neutropenia, neutropenia febril y anemia. En los estudios clínicos, el 30% de los pacientes tratados con Dacogen y el 25% de los pacientes tratados en el grupo comparador sufrieron efectos adversos con un resultado de muerte durante el tratamiento o dentro de los 30 días posteriores a la última dosis del medicamento del estudio. En el grupo de tratamiento con Dacogen, hubo una incidencia mayor de la interrupción del tratamiento en mujeres que en hombres debido a acontecimientos adversos (43% versus 32%). **Lista tabulada de reacciones adversas:** Las reacciones adversas notificadas en 293 pacientes con LMA tratados con Dacogen se resumen en la Tabla 1. En la siguiente tabla se recogen los datos de los estudios clínicos en pacientes con LMA y de la experiencia postcomercialización. Las reacciones adversas se enumeran por orden de frecuencia. Las categorías de frecuencia se definen de la manera siguiente: Muy frecuentes ($\geq 1/10$), frecuentes ($\geq 1/100$ a $< 1/100$), poco frecuentes ($\geq 1/1.000$ a $< 1/100$), raras ($\geq 1/10.000$ a $< 1/1.000$), muy raras ($< 1/10.000$), no conocida (la frecuencia no puede estimarse a partir de los datos disponibles). Dentro de cada grupo de frecuencia, las reacciones adversas se presentan en orden de gravedad decreciente. **Descripción de reacciones adversas seleccionadas:** Reacciones adversas hematológicas: Las reacciones adversas hematológicas más frecuentes asociadas al tratamiento con Dacogen fueron neutropenia febril, trombocitopenia, neutropenia, anemia y leucopenia. Se han notificado reacciones adversas graves relacionadas con hemorragias, algunas de las cuales tuvieron un desenlace mortal, como hemorragia en el sistema nervioso central (SNC; 2 %) y hemorragia digestiva (2 %), en el contexto de una trombocitopenia grave, en pacientes tratados con Dacogen. Las reacciones adversas hematológicas se deben tratar mediante controles periódicos con hemogramas

completos y la administración precoz de tratamientos de apoyo según sea necesario. En caso de neutropenia y transfusiones en caso de anemia o trombocitopenia, los tratamientos de apoyo comprenden la administración de antibióticos profilácticos y/o apoyo con factores de crecimiento (por ejemplo, G-CSF), de acuerdo con las directrices del centro. Para consultar las situaciones en las que debe retrasarse la administración de decitabina, ver sección 4.2. Reacciones adversas infecciones e infestaciones: Se han notificado reacciones adversas graves, con desenlace potencialmente mortal, como shock séptico, sepsis, neumonía y otras infecciones (vírica, bacteriana y micótica), en pacientes tratados con Dacogen. Trastornos gastrointestinales: Se ha notificado la aparición de enterocolitis, incluida colitis neutropénica, tifitis durante el tratamiento con decitabina. La enterocolitis puede conducir

Tabla 1: Reacciones adversas identificadas con Dacogen

Sistema de Clasificación de Órganos	Frecuencia (todos los grados)	Reacción adversa al fármaco	Frecuencia	
			Todos los grados ^a (%)	Grados 3-4 ^a (%)
Infecciones e infestaciones	Muy frecuentes	neumonía*	24	20
		infección urinaria*	15	7
		Todas las infecciones restantes (vírica, bacteriana, micótica) ^{b,c,d}	63	39
	Frecuentes	shock séptico*	6	4
		sepsis*	9	8
		sinusitis	3	1
Trastornos de la sangre y del sistema linfático	Muy frecuentes	neutropenia febril*	34	32
		neutropenia*	32	30
		trombocitopenia ^e	41	38
		anemia	38	31
		leucopenia	20	18
	Poco frecuentes	pancitopenia*	<1	<1
Trastornos del sistema inmunológico	Frecuentes	hipersensibilidad, incluida reacción anafiláctica ^f	1	<1
Trastornos del sistema nervioso	Muy frecuentes	cefalea	16	1
Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos	Muy frecuentes	epistaxis	14	2
Trastornos gastrointestinales	Muy frecuentes	diarrea	31	2
		vómitos	18	1
		náuseas	33	<1
	Frecuentes	estomatitis	7	1
No conocida	enterocolitis, incluyendo colitis neutropénica, tifitis*	No conocida	No conocida	
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Poco frecuentes	dermatosis neutrofilica febril aguda (síndrome de Sweet)	<1	NP
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	Muy frecuentes	fiebre	48	9

^a Peor Grado según los Criterios Terminológicos Comunes para Acontecimientos Adversos del National Cancer Institute.

^b Se excluye neumonía, infección urinaria, sepsis, shock séptico y sinusitis.

^c Las "infecciones restantes" notificadas con más frecuencia en el ensayo DACO-016 fueron: herpes oral, candidiasis oral, faringitis, infección de vías respiratorias altas, celulitis, bronquitis, nasofaringitis.

^d Se incluye enterocolitis infecciosa.

^e Se incluye hemorragia asociada a trombocitopenia, incluidos casos mortales.

^f Se incluyen los términos preferentes hipersensibilidad, hipersensibilidad al fármaco, reacción anafiláctica, shock anafiláctico, reacción anafilactoide, shock anafilactoide.

* Incluye los acontecimientos con desenlace mortal.

NP = No procede.

a complicaciones por septicemia y se puede asociar con desenlace mortal. **Notificación de sospechas de reacciones adversas:** Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaram.es>. **4.9 Sobredosis:** No existe experiencia directa de sobredosis en el ser humano y no se dispone de ningún antídoto específico. Sin embargo, los datos de la literatura publicada, procedentes de los primeros estudios clínicos con dosis más de 20 veces mayores que la dosis terapéutica actual, notificaron una mayor incidencia de mielosupresión, incluyendo neutropenia y trombocitopenia prolongadas. Es probable que la toxicidad se manifieste en forma de exacerbaciones de las reacciones adversas al fármaco, principalmente la mielosupresión. El tratamiento de la sobredosis debe ser de apoyo. **5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS: 5.1 Propiedades farmacodinámicas:** Grupo farmacoterapéutico: Fármacos antineoplásicos, antimetabólicos, análogos de las pirimidinas; Código ATC: L01BC08. **Mecanismo de acción:** La decitabina (5-aza-2'-desoxicitidina) es un análogo de la citidina desoxinucleósida que inhibe de forma selectiva las metiltransferasas del ADN en dosis bajas, lo que produce la hipometilación de promotores génicos, que puede causar una reactivación de genes

supresores tumorales, la inducción de diferenciación celular o la senescencia celular, seguida de la muerte celular programada. **Experiencia clínica:** El uso de Dacogen se investigó en un ensayo de Fase III abierto, aleatorizado y multicéntrico (DACO-016) en sujetos con diagnóstico reciente de LMA *de novo* o secundaria según la clasificación de la OMS. Dacogen (n = 242) se comparó con un tratamiento de elección (TE, n = 243) que consistió, dependiendo de la elección del paciente con asesoramiento del médico, en tratamiento de apoyo solo (n = 28, 11,5 %) o 20 mg/m² de citarabina por vía subcutánea una vez al día durante 10 días consecutivos, repetido cada 4 semanas (n = 215; 88,5 %). Dacogen se administró en una perfusión intravenosa de 20 mg/m² durante 1 hora, una vez al día, durante 5 días consecutivos, repetida cada 4 semanas. No se incluyeron en el estudio sujetos que se consideraban candidatos a la quimioterapia de inducción convencional, como demuestran las siguientes características basales. La mediana de edad de la población por intención de tratar (IT) era de 73 años (intervalo de 64 a 91 años). El 36 % de los sujetos presentaban características citogenéticas de alto riesgo en el momento basal. El resto de los sujetos tenían características citogenéticas de riesgo intermedio. No se incluyó en el estudio a pacientes con citogenética favorable. El 25 % de los sujetos presentaban un estado funcional del ECOG \geq 2. El 81 % de los sujetos padecían enfermedades concomitantes importantes (por ejemplo, infección, insuficiencia cardíaca, insuficiencia pulmonar). El número de pacientes tratados con Dacogen por grupo étnico fue de 209 blancos (86,4 %) y 33 asiáticos (13,6 %). El criterio de valoración principal del estudio fue la supervivencia global. El criterio de valoración secundario fue la tasa de remisiones completas, que se evaluó mediante una revisión de expertos independientes. La supervivencia libre de progresión y la supervivencia sin acontecimientos fueron criterios de valoración terciarios. La mediana de la supervivencia global en la población por intención de tratar fue de 7,7 meses en los sujetos tratados con Dacogen en comparación con 5,0 meses en los del grupo de TE (Hazard ratio, 0,85; IC del 95 %: 0,69; 1,04; p = 0,1079). La diferencia no alcanzó significación estadística; sin embargo, se observó una tendencia a la mejoría de la supervivencia, con una reducción del riesgo de muerte del 15 %, en los sujetos del grupo de Dacogen (Figura 1). Cuando se censuró con respecto al tratamiento posterior con modificadores de la enfermedad (es decir, quimioterapia de inducción o hipometilantes), el análisis de la supervivencia global reveló una reducción del riesgo de muerte del 20 % en los sujetos del grupo de Dacogen [HR = 0,80; (IC del 95 %: 0,64; 0,99), valor p = 0,0437]. En un análisis que incluyó los datos de supervivencia maduros de 1 año adicional, el efecto de Dacogen en la supervivencia global demostró una mejoría clínica en comparación con el grupo de TE (7,7 meses frente a 5,0 meses, respectivamente; hazard ratio = 0,82; IC del 95 %: 0,68; 0,99, valor nominal de p = 0,0373, Figura 2). Basándose en el análisis inicial realizado en la población por intención de tratar, se alcanzó una diferencia estadísticamente significativa en la tasa de remisión completa (RC + RCp) a favor de los sujetos del grupo de Dacogen, 17,8 % (43/242), en comparación con el grupo de TE, 7,8 % (19/243); diferencia entre los tratamientos del 9,9 % (IC del 95 %: 4,07; 15,83), p = 0,0011. La mediana del tiempo hasta la mejor respuesta y la mediana de la duración de la mejor respuesta en los pacientes que alcanzaron una RC o una RCp fueron de 4,3 y 8,3 meses, respectivamente. La supervivencia libre de progresión (SLP) fue significativamente más prolongada en los sujetos del grupo de Dacogen, 3,7 meses (IC del 95 %: 2,7; 4,6) en comparación con los sujetos del grupo de TE, 2,1 meses (IC del 95 %: 1,9; 3,1); hazard ratio 0,75 (IC del 95 %: 0,62; 0,91), p = 0,0031. Estos resultados, así como otros criterios de valoración, se recogen en la Tabla 2. Las tasas de supervivencia global y de remisión completa en los subgrupos (es decir, riesgo citogenético, puntuación del Eastern Cooperative

Figura 1. Supervivencia global (Población por intención de tratar).

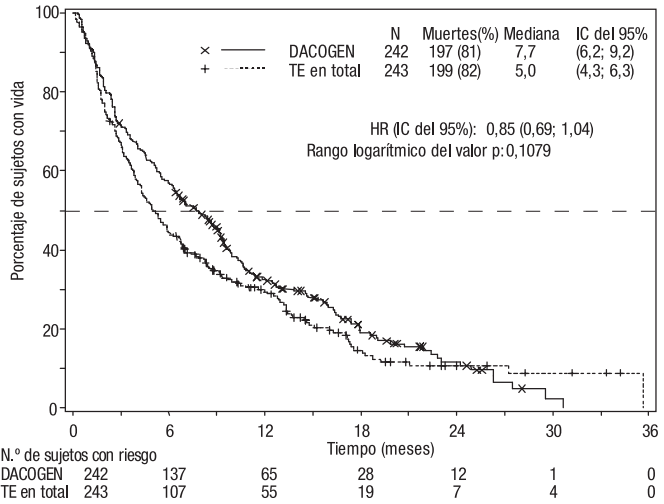


Figura 2. Análisis de los datos maduros de supervivencia global (Población por intención de tratar).

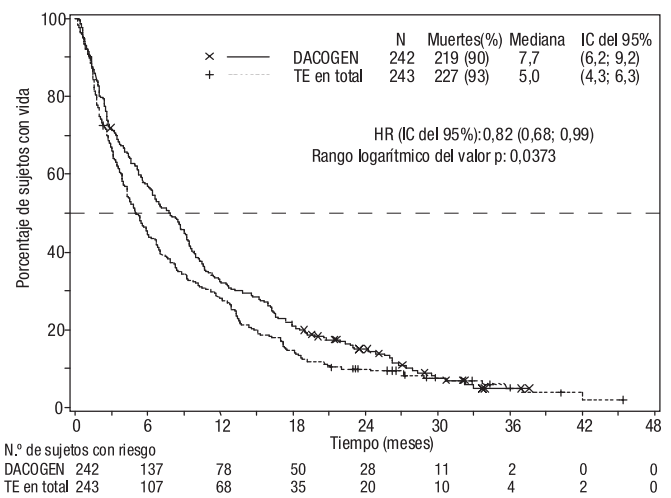


Tabla 2: Otros criterios de valoración de la eficacia del estudio DACO-016 (población IT)

Resultados	Dacogen n = 242	TE (grupo combinado) n = 243	Valor p
RC + RCp	43 (17,8 %)	19 (7,8 %)	0,0011
	RP = 2,5 (1,40; 4,78) ^b		
RC	38 (15,7 %)	18 (7,4 %)	-
SLE ^a	3,5 (2,5; 4,1) ^b	2,1 (1,9; 2,8) ^b	0,0025
	HR = 0,75 (0,62; 0,90) ^b		
SLP ^a	3,7 (2,7; 4,6) ^b	2,1 (1,9; 3,1) ^b	0,0031
	HR = 0,75 (0,62; 0,91) ^b		

RC = remisión completa; RCp = remisión completa con recuperación plaquetaria incompleta, SLE = supervivencia libre de enfermedad, SLP = supervivencia libre de progresión, RP = razón de probabilidades, HR = hazard ratio.
 - = No evaluable.
^a Indicado como mediana en meses.
^b Intervalos de confianza del 95 %.

Oncology Group [ECOG], edad, tipo de LMA y recuento basal de blastocitos en médula ósea) coincidieron con los resultados obtenidos en la población total del estudio. Los sujetos tratados con Docogen (11%, 24/223) experimentaron un empeoramiento de la hiperglucemia en comparación con los sujetos del grupo de TE (6%, 13/212). También se evaluó el uso de Docogen como tratamiento inicial en un estudio de Fase II abierto, con un solo grupo (DACO-017) en 55 sujetos de más de 60 años con LMA según la clasificación de la OMS. El criterio de valoración principal fue la tasa de remisiones completas (RC), que se evaluó mediante una revisión de expertos independientes. El criterio de valoración secundario del estudio fue la supervivencia global. Docogen se administró en una perfusión intravenosa de 20 mg/m² durante 1 hora, una vez al día, durante 5 días consecutivos, repetida cada 4 semanas. En el análisis por intención de tratar, se observó una tasa de RC del 23,6% (IC del 95%: 13,2; 37) en 13/55 pacientes tratados con Docogen. La mediana de tiempo hasta la RC fue de 4,1 meses y la mediana de la duración de la RC, de 18,2 meses. La mediana de supervivencia global en la población por intención de tratar fue de 7,6 meses (IC del 95%: 5,7; 11,5). No se han evaluado la eficacia y la seguridad de Docogen en pacientes con leucemia promielocítica aguda o leucemia del SNC. **Población pediátrica:** La Agencia Europea de Medicamentos ha concluido al titular un aplazamiento para presentar los resultados de los ensayos realizados con Docogen en uno o más grupos de la población pediátrica para el tratamiento de la leucemia mieloide aguda. Ver sección 4.2 para consultar la información sobre el uso en población pediátrica. **5.2 Propiedades farmacocinéticas:** Se agruparon los parámetros de farmacocinética (FC) poblacional de decitabina obtenidos en 3 estudios clínicos realizados en 45 pacientes con LMA o síndrome mielodisplásico (SMD) en los que se utilizó la pauta de 5 días. En cada estudio, la FC de la decitabina se evaluó el quinto día del primer ciclo de tratamiento. **Distribución:** La farmacocinética de decitabina tras la administración intravenosa en una perfusión de 1 hora se describió mediante un modelo lineal bicompartmental, caracterizado por una rápida eliminación del fármaco del compartimento central y por una distribución relativamente lenta desde el compartimento periférico. En la Tabla 3, presentada a continuación, se muestran los parámetros farmacocinéticos de decitabina para un paciente típico (peso de 70 kg y superficie corporal de 1,73 m²). Decitabina presenta una farmacocinética lineal y, tras la perfusión intravenosa, las concentraciones en estado estacionario se alcanzan en el plazo de 0,5 horas. En base a una simulación de modelos, los parámetros FC fueron independientes del tiempo (es decir, no se modificaron entre un ciclo y otro) y no se observó acumulación con esta pauta posológica. La unión de decitabina a las proteínas plasmáticas es insignificante (<1% del Vd_{ss} de decitabina es amplio en los pacientes con cáncer, lo que indica la distribución del medicamento en los tejidos periféricos. No hubo evidencia de dependencia de la edad, del aclaramiento de creatinina, de la bilirrubina total ni de la enfermedad. **Biotransformación:** En el compartimento intracelular, decitabina es activada mediante fosforilación secuencial a través de las actividades de fosfoguanilasa dando lugar al trifosfato correspondiente, que posteriormente es incorporado por la polimerasa del ADN. Los datos de metabolismo *in vitro* y los resultados del estudio de equilibrio de masas en el ser humano indicaron que el sistema del citocromo P450 no interviene en el metabolismo de decitabina. Es probable que la vía principal de metabolismo sea la desaminación por la citidina desaminasa en el hígado, el riñón, el epitelio intestinal y la sangre. Los resultados del estudio de equilibrio de masas en el ser humano demostraron que la decitabina inalterada en plasma representaba aproximadamente el 2,4% de la radiactividad total en el plasma. Se cree que los principales metabolitos circulantes no son farmacológicamente activos. La presencia de estos metabolitos en la orina, junto con el elevado aclaramiento corporal total y la baja excreción urinaria del fármaco intacto (~4% de la dosis), indican que decitabina se metaboliza de forma apreciable *in vivo*. Los estudios *in vitro* revelan que la decitabina no inhibe ni induce las enzimas del CYP 450 en más de 20 veces la concentración plasmática máxima terapéutica observada (C_{max}). Por tanto, no se espera que se produzcan interacciones farmacológicas metabólicas mediadas por el CYP y es poco probable que decitabina interactúe con fármacos metabolizados por estas vías. Además, los datos *in vitro* indican que decitabina es un mal sustrato de la P-gp. **Eliminación:** La eliminación plasmática media tras la administración intravenosa en sujetos con cáncer fue > 200 l/h, observándose una moderada variabilidad interindividual (el Coeficiente de variación [CV] es aproximadamente del 50%). La excreción del fármaco intacto parece tener solo un pequeño papel en la eliminación de decitabina. Los resultados de un estudio de equilibrio de masas con ¹⁴C-decitabina radiactiva en pacientes con cáncer mostraron que el 90% de la dosis administrada de decitabina (fármaco intacto en un 4%) se excreta en la orina. **Información adicional sobre poblaciones especiales:** No se han estudiado formalmente los efectos de la insuficiencia renal o hepática, el sexo, la edad ni la raza sobre la farmacocinética de decitabina. La información relativa a las poblaciones especiales se determinó a partir de los datos farmacocinéticos de los 3 estudios citados anteriormente y de un estudio en Fase I realizado en sujetos con SMD (N = 14; 15 mg/m² x 3 horas cada 8 horas x 3 días).

Tabla 3: Resumen del análisis de FC poblacional para un paciente típico tratado con infusiones diarias de 1 hora de Docogen 20 mg/m² durante 5 días cada 4 semanas:

Parámetro*	Valor teórico	IC del 95%
C _{max} (ng/ml)	107	88,5 - 129
AUC _{0-24h} (ng.h/ml)	580	480 - 695
t _{1/2} (min)	68,2	54,2 - 79,6
Vd _{ss} (l)	116	84,1 - 153
CL (l/h)	298	249 - 359

* La dosis total por ciclo fue de 100 mg/m².

Pacientes de edad avanzada: El análisis de farmacocinética poblacional demostró que la farmacocinética de la decitabina no depende de la edad (intervalo de edad estudiado de 40 a 87 años; mediana de 70 años). **Sexo:** El análisis de la farmacocinética poblacional de decitabina no mostró diferencias clínicamente importantes entre los varones y las mujeres. **Raza:** La mayoría de los pacientes estudiados eran de raza blanca. Sin embargo, el análisis de farmacocinética poblacional de decitabina indicó que la raza no tenía efectos aparentes sobre la exposición a decitabina. **Insuficiencia hepática:** La FC de la decitabina no se ha estudiado formalmente en pacientes con insuficiencia hepática. Los resultados de un estudio de equilibrio de masas en el ser humano y los experimentos *in vitro* mencionados anteriormente indican que es improbable que las enzimas del CYP intervengan en el metabolismo de decitabina. Además, los pocos datos obtenidos en el análisis de FC poblacional indican que no existe dependencia significativa de ningún parámetro FC de la concentración de bilirrubina total a pesar de una amplia variedad de niveles de bilirrubina total. Por tanto, no es probable que la exposición a decitabina resulte afectada en los pacientes con deterioro de la función hepática. **Insuficiencia renal:** La FC de decitabina no se ha estudiado formalmente en pacientes con insuficiencia renal. El análisis de FC poblacional realizado con los pocos datos de decitabina disponibles indicó que no existe dependencia significativa de los parámetros FC del aclaramiento de creatinina normalizado, un indicador de la función renal. Por tanto, no es probable que la exposición a decitabina resulte afectada en los pacientes con deterioro de la función renal. **5.3 Datos preclínicos sobre seguridad:** No se han realizado estudios de carcinogenicidad formales con decitabina. Los datos de la bibliografía indican que decitabina tiene potencial carcinogénico. Los datos disponibles procedentes de estudios *in vitro* e *in vivo* aportan pruebas suficientes de que decitabina tiene potencial genotóxico. Los datos obtenidos de la bibliografía indican también que decitabina ejerce efectos adversos en todos los aspectos del ciclo reproductor, incluidas la fertilidad, el desarrollo embrionario y fetal y el desarrollo posnatal. Los estudios de toxicidad de dosis repetidas y ciclos múltiples en ratas y conejos mostraron que la toxicidad principal fue la mielosupresión, incluyendo efectos sobre la médula ósea, que fue reversible al suspender el tratamiento. Se observó asimismo toxicidad digestiva y, en los machos, atrofia testicular que no se corrigió en los períodos de recuperación previstos. La administración de decitabina a ratas neonatales/jóvenes mostró un perfil de toxicidad general similar al observado en ratas de más edad. El desarrollo neuroconductual y la capacidad reproductora no se vieron afectadas cuando las ratas neonatales/jóvenes fueron tratadas con niveles de dosis que inducen la mielosupresión. Ver Sección 4.2 para información sobre uso en población pediátrica. **6. DATOS FARMACÉUTICOS: 6.1 Lista de excipientes:** Dihidrógeno fosfato de potasio (E340) Hidróxido de sodio (E524) Ácido clorhídrico (para ajustar el pH). **6.2 Incompatibilidades:** Este medicamento no debe mezclarse con otros, excepto con los mencionados en la sección 6.6. **6.3 Período de validez:** Vial sin abrir: 3 años. **Solución reconstituida y diluida:** En el plazo de 15 minutos desde la reconstitución, el concentrado (en 10 ml de agua estéril para preparaciones inyectables) se debe diluir posteriormente utilizando líquidos para perfusión refrigerados (2°C - 8°C). Esta solución diluida preparada para perfusión intravenosa puede ser conservada a 2°C - 8°C durante un máximo de 3 horas, seguidas de hasta 1 hora a temperatura ambiente (20°C - 25°C) antes de la administración. Desde el punto de vista microbiológico, el producto debe ser utilizado dentro del plazo recomendado anteriormente. Es responsabilidad del usuario seguir los tiempos y las condiciones de conservación recomendados y garantizar que la reconstitución se haya realizado en condiciones asépticas. **6.4 Precauciones especiales de conservación:** No conservar a temperatura superior a 25°C. Para las condiciones de conservación tras la reconstitución y dilución del medicamento, ver sección 6.3. **6.5 Naturaleza y contenido del envase:** Vial de vidrio de tipo I incoloro de 20 ml, cerrado con un tapón de goma de bromobutol y un precinto de aluminio con tapa de plástico desprendible que contiene 50 mg de decitabina. Tamaño del envase: 1 vial. **Presentaciones y precios:** Docogen 50 mg, 1 vial de 20 ml; PVL: 1397,76 €; PVP: 1.453,67 €; PVP IVA: 1.511,82 €. **Condiciones de dispensación:** Con receta médica. Uso hospitalario. **6.6 Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones:** **Recomendaciones para una manipulación segura:** Debe evitarse el contacto de la piel con la solución y deben utilizarse guantes protectores. Se adoptarán los procedimientos habituales para el manejo de fármacos antineoplásicos. **Procedimiento de reconstitución:** El polvo debe reconstituirse en condiciones asépticas con 10 ml de agua para preparaciones inyectables. Tras la reconstitución, cada mililitro contiene aproximadamente 5 mg de decitabina a un pH de 6,7 a 7,3. En el plazo de 15 minutos desde la reconstitución, la solución debe ser diluida posteriormente con líquidos para perfusión refrigerados [solución inyectable de cloruro sódico 9 mg/ml (0,9%) o solución inyectable de glucosa al 5%] hasta lograr una concentración final de 0,1 a 1,0 mg/ml. Para el período de validez y las precauciones de conservación tras la reconstitución, ver sección 6.3. Docogen no se debe perfundir a través del mismo acceso/vía intravenosa con otros medicamentos. **Eliminación:** Este medicamento es únicamente para un solo uso. La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él se realizará de acuerdo con la normativa local. **7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:** Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Bélgica. **8. NÚMERO DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:** EU/1/12/792/001. **9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN:** Fecha de la primera autorización: 20/septiembre/2012. **10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO:** 03/2015. La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos <http://www.ema.europa.eu/>



En Hematología

Janssen

PHARMACEUTICAL COMPANIES
OF *Johnson & Johnson*



Pasado,
presente
y **futuro**

2012

▼ **DACOGEN**[®]
decitabina

2004

VELCADE[®]
(bortezomib)

1997

LEUSTATIN[®]
cladribina

1997

CAELYX[®]
(doxorubicina liposomal pegada)

1995

EPREX[®]
EPOETINA ALFA

PRÓXIMAMENTE

Leucemia Linfática Crónica

Linfoma de Células del Manto

Macroglobulinemia
de Waldenström

Enfermedad de Castleman
Multicéntrica

Síndrome Mielodisplásico...