



Asociación Española  
de Hematología  
y Hemoterapia

Murcia <sup>50<sup>a</sup></sup> Reunión Nacional AEHH  
2008

XXIV Congreso Nacional SETH

23-25 de octubre

www.aehh.org • www.seth.es



**SETH**

Sociedad Española  
de Trombosis  
y Hemostasia



Secretaría Técnica



c/ Balcalls, 21-25, bajos, local 1  
08024 Barcelona  
Correo e: [congresosbarcelona@accionmedica.com](mailto:congresosbarcelona@accionmedica.com)



# Programa

## L REUNIÓN NACIONAL AEHH XXIV CONGRESO NACIONAL SETH

**MURCIA**, 23-25 de octubre de 2008

[www.aehh.org](http://www.aehh.org)  
[www.seth.es](http://www.seth.es)

Declarado de interés científico-sanitario  
por el Ministerio de Sanidad y Consumo

Declarado de interés científico-sanitario por la  
Sociedad Iberoamericana de Información Científica

Acreditado por el European Council for Accreditation  
in Hematology (EHA/ECAH)

XLII REUNIÓN A.E.H.H.  
XVII CONGRESO S.E.T.H.

**XII**  
Reunión Nacional de la Asociación Española de Hematología y Hemoterapia

Palacio de Congresos  
A Coruña 24 - 27 octubre 2001

**XIII**  
Reunión Nacional de la Asociación Española de Hematología y Hemoterapia

PROGRAMA GENERAL

**XVIII REUNIÓN NACIONAL AEHH  
XXII CONGRESO NACIONAL SETH**

Palacio de Congresos de León  
Palacio de Exposiciones y Congresos  
León 2002

**XV**  
Reunión Nacional de la Asociación Española de Hematología y Hemoterapia

amplona

**XV**  
REUNIÓN NACIONAL DE LA ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE HEMATOLOGÍA Y HEMOTERAPIA

**PROGRAMA**

**XVII REUNIÓN NACIONAL DE LA ASOCIACIÓN DE HEMATOLOGÍA Y HEMOTERAPIA**

RESUMENES DE LAS COMUNICACIONES PRESENTADAS

**XLIV Reunión Nacional AEHH  
XVIII Congreso Nacional SETH**

**XLII REUNIÓN NACIONAL AEHH  
XVI CONGRESO NACIONAL SETH**

**XLI Reunión Nacional de la AEHH  
XV Congreso Nacional de la SETH**

27 al 29 de octubre 1999  
Castellón

**BILBAO  
26-28 OCTUBRE 2000  
ESKALDUNA BERRUGI  
PALACIO DE CONGRESOS Y DE LA MÚSICA**

**XXVII**  
Reunión Nacional de la Asociación Española de Hematología y Hemoterapia

Comité de Honor .....	10
Bienvenida .....	11
Comité Organizador .....	12
Comité Científico .....	13
Junta Directiva de la AEHH .....	14
Junta Directiva de la SETH .....	15
Información general .....	19
Entidades colaboradoras.....	24
Información científica .....	26

## JUEVES, 23 DE OCTUBRE

Agenda del día .....	28
<b>Programa Educativo</b> .....	30
<b>Inauguración Oficial</b> .....	31
Asamblea de la AEHH .....	31
Reuniones de los Grupos de Trabajo .....	33
Asamblea de la SETH .....	33

## VIERNES, 24 DE OCTUBRE

Agenda del día .....	36
<b>Simposios</b>	
• Avances en el manejo de los SLP con expresión leucémica no LLC ...	38
• La leucemia aguda en el anciano: ¿cómo y cuándo tratar? .....	39
• Monitorización y tratamiento de la sobrecarga de hierro .....	40
• Nuevas moléculas y nuevos papeles para viejas moléculas del sistema hemostático .....	41
• El eosinófilo (Grupo CECH) .....	42
<b>XXI Lección Conmemorativa Antonio Raichs</b> .....	43
<b>11 Sesiones paralelas de comunicaciones orales</b>	
<i>Leucemias agudas (049-058)</i> .....	44
<i>Gammopatías monoclonales y leucemia linfática crónica (059-068)</i> .....	47
<i>Linfomas (069-078)</i> .....	49
<i>Síndromes mieloproliferativos crónicos (079-088)</i> .....	52
<i>Trasplante de progenitores hematopoyéticos (089-098)</i> .....	54

# Sumario

<i>Terapia celular y trasplante de progenitores hematopoyéticos (099-108)</i> .....	56
<i>Laboratorio básico, citometría, citogenética y biología molecular (109-118)</i> .....	58
<i>Anemias, medicina transfusional, aspectos psicosociales y de gestión (119-128)</i> .....	60
<i>Hemostasia y Trombosis I (129-138)</i> .....	62
<i>Hemostasia y Trombosis II (139-148)</i> .....	64
<i>Hemostasia y Trombosis III (149-158)</i> .....	66
<b>Simposios satélite</b> .....	68
<b>Sesión de pósters</b> .....	68
<b>Sesión de Casos Clínico-Citológicos</b> .....	69
<b>Simposios</b>	
• Diagnóstico integrado de la leucemia linfática crónica .....	70
• Optimización del uso de concentrados de plaquetas y plasma .....	71
• Gestión en Hematología .....	72
• Epidemiología y fisiopatología de la trombosis venosa .....	73
• Diátesis hemorrágicas por trombocitopatías .....	74
<b>Simposios satélite del ‘viernes noche’</b> .....	75

## SÁBADO, 25 DE OCTUBRE

Agenda del día .....	78
<b>Simposios</b>	
• Terapia celular en trasplante .....	80
• Síndromes mieloproliferativos poco frecuentes .....	81
• Aspectos psicosociales de los pacientes afectados de hemopatías malignas (niños y adultos) y su entorno .....	82
• Novedades en el diagnóstico y tratamiento de alteraciones hemostáticas .....	83
• Disfunción endotelial e inflamación .....	84
<b>VII Lección Conmemorativa Ricardo Castillo</b> .....	85
<b>Sesión Plenaria de comunicaciones orales seleccionadas</b> .....	86
<b>Simposios satélite</b> .....	88
<b>Simposios</b>	
• Nuevos avances en síndromes mielodisplásicos de “bajo riesgo” .....	89
• Otras gammopatías monoclonales .....	90

• Nuevas tecnologías en transfusión .....	91
• Alteraciones hemostáticas en hemopatías .....	92
• Avances en hematimetría .....	93
• La última hora terapéutica .....	94

## SESIÓN DE PÓSTERS

### *Eritropatología y trastornos*

<i>hematológicos de origen inmune (001-021) .....</i>	97
---	----

### *Trasplante de progenitores hematopoyéticos*

<i>y terapia celular (022-062) .....</i>	100
--	-----

<i>Leucemias agudas y síndromes mielodisplásicos (063-079) .....</i>	107
--	-----

<i>Síndromes mieloproliferativos crónicos (080-101) .....</i>	109
---	-----

<i>Linfomas (102-132) .....</i>	113
---------------------------------	-----

### *Síndromes linfoproliferativos crónicos*

<i>y gammapatías monoclonales (133-170) .....</i>	119
---	-----

<i>Laboratorio básico y biología hematológica (171-196) .....</i>	125
---	-----

<i>Banco de sangre y práctica transfusional (197-210) .....</i>	129
---	-----

<i>Gestión, organización y miscelánea (211-230) .....</i>	131
---	-----

### *Conceptos básicos en hemostasia*

<i>y métodos de diagnóstico y marcadores (231-243) .....</i>	134
--	-----

<i>Diátesis hemorrágica (244-264) .....</i>	136
---	-----

<i>Plaquetas-endotelio (265-271) .....</i>	139
--	-----

<i>Trombosis (272-285) .....</i>	140
----------------------------------	-----

<i>Tratamientos antitrombóticos (286-307) .....</i>	142
---	-----

### **Anexo. Publicación**

<i>Eritropatología (001-007) .....</i>	146
--	-----

### *Trasplante de progenitores hematopoyéticos*

<i>y terapia celular (008-024) .....</i>	147
--	-----

<i>Leucemias agudas y síndromes mielodisplásicos (025-039) .....</i>	150
--	-----

<i>Síndromes mieloproliferativos crónicos (040-049) .....</i>	152
---	-----

<i>Linfomas (050-063) .....</i>	153
---------------------------------	-----

### *Síndromes linfoproliferativos crónicos*

<i>y gammapatías monoclonales (064-074) .....</i>	156
---	-----

<i>Laboratorio básico y biología hematológica (075-087) .....</i>	157
---	-----

<i>Banco de sangre y práctica transfusional (088-107) .....</i>	159
---	-----

<i>Gestión-organización y miscelánea (108-120) .....</i>	162
--	-----

<i>Plaquetas-endotelio, métodos de diagnóstico y marcadores (121-125)</i> .....	164
<i>Diátesis hemorrágica (126-135)</i> .....	165
<i>Trombosis y tratamiento antitrombótico (136-147)</i> .....	167

## SIMPOSIOS SATÉLITE

• Avances terapéuticos en los síndromes mielodisplásicos .....	171
• Heparinas de bajo peso molecular en la prevención y el tratamiento del TEV en el embarazo y el puerperio .....	172
• ¿Seguimos avanzando en el tratamiento y seguimiento de los pacientes con leucemia mieloide crónica? .....	173
• Tratamiento de los episodios hemorrágicos en pacientes con inhibidores .....	174
• Nuevas posibilidades en el tratamiento del mieloma múltiple .....	175
• Nuevas tendencias en el tratamiento de la leucemia mieloide crónica .....	176
• Dabigatrán. Presente y futuro del tratamiento antitrombótico .....	177
• Hoy y mañana en el tratamiento de la Hemofilia .....	178
• IMiDs en las hemopatías linfoproliferativas .....	179
• Rituximab. Nuevos paradigmas en el tratamiento de la leucemia linfática crónica .....	180
• La trombocitemia esencial a debate .....	181
• Un paso más en la prevención de la morbimortalidad por enfermedad tromboembólica: rivaroxaban .....	182
• Evidencia clínica y hemofilia .....	183
• Agentes multifuncionales en hemopatías malignas indolentes .....	184
• Novedades terapéuticas en el tratamiento antifúngico .....	185
• Reconstitución inmune y posibilidades de acciones inmunoterápicas en los trasplantes alogénicos de progenitores hematopoyéticos .....	186

<b>Becas y premios</b> .....	189
------------------------------	-----

<b>Planos</b> .....	221
---------------------	-----

# COMITÉS



# Comité de Honor

**Excmo. Sr. D. Ramón Luis Valcárcel Siso**

*Presidente de la Comunidad Autónoma de Murcia*

**Excmo. Sr. D. Miguel Ángel Cámara Botía**

*Alcalde de Murcia*

**Excma. Sra. D.ª M.ª de los Ángeles Palacios Sánchez**

*Consejera de Sanidad de la Región de Murcia*

**Excmo. Sr. D. José Antonio Cobacho Gómez**

*Rector Mgfc. de la Universidad de Murcia*

**Ilmo. Sr. D. José Manuel Allegue Gallego**

*Director Gerente del Servicio Murciano de Salud*

**Ilmo. Sr. D. Joaquín García-Estañ López**

*Decano de la Facultad de Medicina de Murcia*

**Ilmo. Sr. D. Máximo Poza Poza**

*Presidente de la Real Academia de Medicina y Cirugía de Murcia*

**Ilmo. Sr. D. Ángel Fernández Izquierdo**

*Presidente de la Academia de Ciencias de la Región de Murcia*

**Ilmo. Sr. D. Rodolfo Castillo Wandosell**

*Presidente del Ilustre Colegio Oficial de Médicos de Murcia*

**Sr. D. Tomás Santiago Fernández**

*Gerente del Hospital Universitario Morales Meseguer de Murcia*

Murcia, octubre de 2008

En nombre del Comité Organizador de la **L Reunión de la AEHH y del XXIV Congreso de la SETH**, quiero daros la bienvenida a la ciudad acogedora, bulliciosa, afable, luminosa y mediterránea de Murcia.

Es un privilegio y una gran responsabilidad para nosotros acogeros en la conmemoración del 50 Congreso de nuestra AEHH, teniendo a las puertas las bodas de plata de una sociedad hermana como la SETH. Creemos que la compenetración entre el Comité Científico y el Comité Organizador conseguirá un doble objetivo: dar a ambos congresos un contenido científico atractivo e intentar mostraros lo mejor de nuestra tierra murciana.

Como os comentábamos en una comunicación previa, el congreso de Murcia presenta una serie de innovaciones que esperamos despierten el interés de todos. Cada simposio contará con dos comunicaciones seleccionadas, iniciativa que persigue proporcionar una mayor frescura y participación de todos los asociados. Asimismo, a la industria relacionada con el diagnóstico y la terapéutica, a la que tanto debemos en la organización de nuestras reuniones científicas, se le ha facilitado la posibilidad de mostrar sus novedades. Para ello, hemos ampliado el número de simposios satélites –habitualmente fijados en la franja horaria de la comida del viernes y sábado–, y se ha habilitado un nuevo espacio que hemos denominado ‘*Los satélites del viernes noche*’, con lo que se aumenta la oferta y variedad científica y también evitamos la colisión con el escaso tiempo libre que nos concede el programa oficial.

El programa científico se cerrará con un simposio único y conjunto de las dos sociedades científicas, que abordará ‘*La última hora terapéutica*’ con los fármacos llamados a tener protagonismo en un periodo inmediato, que estarán disponibles en los próximos meses, o que acaban de ser incorporados a la terapia de nuestros pacientes.

Ya sabéis que este año celebramos las **bodas de oro** del congreso de la AEHH, conmemoración que se ha querido tener muy presente en el acto inaugural y en la cena de clausura, que esperamos sean de vuestro agrado.

Queremos agradecer expresamente la disposición de la SETH, que en todo momento ha querido sumarse con generosidad a la efeméride que celebra la AEHH. Asimismo, queremos reconocer la contribución y profesionalidad del Grupo Acción Médica y la magnífica disposición mostrada por la industria. Todos estos aspectos facilitarán, sin duda, el éxito científico y social del congreso.

No podemos finalizar sin la sincera recomendación de que intentéis encontrar un hueco para conocer algunos de los tesoros de nuestra tierra murciana, que ofrece un amplio abanico, desde la fértil huerta a las playas, pasando por valles arabescos y balnearios, sin olvidar la imponente obra de Salzillo y, por supuesto, alguna incursión gastronómica.

El Comité Organizador Local os desea que disfrutéis de unos días estupendos, compartiendo la conmemoración de esa amalgama de 50 años de amistad y de ciencia.



Vicente Vicente García

Presidente del Comité Organizador Local

# Comité Organizador

## Presidente

Vicente Vicente García

## Vicepresidente

José Rivera Pozo

## Vocales

Carlos Alberola Gómez-Escolar

M.<sup>a</sup> Luz Amigo Lozano

Ana Isabel Antón García

Felipe Arriba de la Fuente

M.<sup>a</sup> José Candela García

Horacio Cano Gracia

Almudena Cascales Hernández

Cristina Castilla Llorente

José Ignacio Español Morales

Julio Esteban Medina

Francisca Ferrer Marín

Rocío González-Conejero Hilla

Inmaculada Heras Fernando

David Hernández Espinosa

Pastora Iniesta López

M.<sup>a</sup> Luisa Lozano Almela

Constantino Martínez Gómez

José M.<sup>a</sup> Moraleda Jiménez

Alfonso Morales Lázaro

José Nieto Campuzano

M.<sup>a</sup> del Mar Osma Córdoba

Sonsoles Palacios Muñoz

Elena Pérez Ceballos

Vanessa Roldán Schilling

M.<sup>a</sup> José Romero Orcajada

José Javier Sánchez Blanco

Ignacio Sánchez Serrano

Beatriz Sánchez Vega

## Presidente

Eduardo Rocha Hernando

## Vicepresidente

Javier Corral de la Calle

## Vocales

Beatriz Arrizabalaga Amuchástegui

Concepción Boqué Genovard

Carmen Burgaleta Alonso de Ozalla

Enric Carreras Pons

Mercedes Corral Alonso

M.<sup>a</sup> Consuelo del Cañizo Fernández-Roldán

M.<sup>a</sup> Isabel Díaz Ricart

Francisco España Furió

Ana Isabel Heiniger Mazo

Gemma Iruin Irulegui

Ángel León Lara

Manuel Monreal Bosch

Francisco Ortuño Giner

Carlos Panizo Santos

Isidro Prat Arrojo

Jesús Villarrubia Espinosa

# Junta Directiva de la AEHH

<b>Presidente</b>	Evarist Feliu Frasnedo
<b>Vicepresidenta 1.<sup>a</sup></b>	María Fernanda López Fernández
<b>Vicepresidenta 2.<sup>a</sup></b>	Carmen Burgaleta Alonso de Ozalla
<b>Secretario general</b>	Enric Contreras Barbeta
<b>Secretario adjunto</b>	Ramon Salinas i Argente
<b>Tesorero</b>	Rafael Martínez Martínez
<b>Contador</b>	Rafael de la Cámara de Llanza
<b>Vocales</b>	Lourdes Florensa Brichs Fernando A. González Fernández Ángel León Lara Joaquín Martínez López Teresa Molero Labarta José M. <sup>a</sup> Raya Sánchez Alfonso José Santiago Marí Marta Torrabadella Reynoso
<b>Ex presidentes</b>	Agustín Aznar Gerner Ricardo Castillo Cofiño Gonzalo Díaz de Iraola Pedro Farreras Valentí José M. <sup>a</sup> Fernández Rañada Jerónimo Forteza Bover Manuel Giralt Raichs Luis Hernández Nieto Antonio López Borrasca Juan Maldonado Eloy-García Julio Outeriño Hernanz Antonio Raichs Solé Agustín Ríos González Eduardo Rocha Hernando Juan M. Rodríguez Fernández Ciril Rozman Borstnar Miquel Rutllant Banyeres José Sánchez Fayos Vicente Vicente García

# Junta Directiva de la SETH

## Presidente

Pascual Marco Vera

## Vicepresidentes

Francisco España Furió

José Antonio Páramo Fernández

## Secretario

Juan Carlos Reverter Calatayud

## Tesorero

José Mateo Arranz

## Vocales

M.<sup>a</sup> Ángeles Dasí Carpio

M.<sup>a</sup> Isabel Díaz Ricart

Pere Doménech Santasusana

Saturnino Haya Guaita

Inmaculada Soto Ortega

Juana Vallés Giner

Virtudes Vila Liante

## Ex presidentes

Justo Aznar Lucea

Francisco J. Batlle Fonrodona

Antonio López Borrasca

Fernando Martínez Brotons

Miquel Rutllant Bañeres

Carlos Villaverde Grote

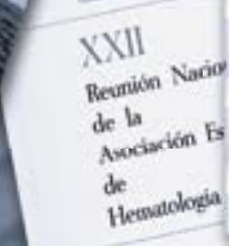
**XLIII REUNIÓN A.E.H.H.  
XVII CONGRESO S.E.T.H.**



Reunión Nacional de la Asociación Española de Hematología y Hemoterapia



PROGRAMA de noviembre CORDOBA



# INFORMACIÓN GENERAL



ELIJE TU TEMÁTICA PARA EL  
XVII CONGRESO E.A.T.P.



A Conferencia Internacional

Reunión  
Nacional de la Asociación  
Española de  
Hematología  
y Hemoterapia



XXXI Congreso Nacional  
de la Asociación Española  
de Hematología y Hemoterapia



PROGRAMA

del 2 al 6 de octubre  
1997



Programa

XLVII Reunión  
Nacional AEHE  
XXVI Congreso  
Nacional E.A.T.P.



17-18 octubre 2004  
Palacio de Congresos  
Barcelona

17-18  
octubre 2004  
Palacio de  
Congresos  
Barcelona

## SEDE DEL CONGRESO

**Auditorio y Centro de Congresos**

**Víctor Villegas de la Región de Murcia**

Avda. Primero de Mayo, s/n

Tfno.: 968 34 10 60 • Fax: 968 34 29 68

[www.auditoriomurcia.org](http://www.auditoriomurcia.org)

## SECRETARÍA TÉCNICA

**Grupo Acción Médica, S.A.**

c/ Balcells, 21-25, bajos, oficina 1. 08024 Barcelona

Tfno.: 93 285 75 55 • Fax: 93 285 75 56

**Correos electrónicos de interés:**

- Información general:  
[congresosbarcelona@accionmedica.com](mailto:congresosbarcelona@accionmedica.com)
- Ponentes:  
[ponenciaso8@accionmedica.com](mailto:ponenciaso8@accionmedica.com)

c/ Fernández de la Hoz, 61, entreplanta. 28003 Madrid

Tfno.: 91 536 08 14 • Fax: 91 536 06 07

[www.accionmedica.com](http://www.accionmedica.com)

## SECRETARÍA CIENTÍFICA DE LA AEHH Y SETH

c/ Balcells, 21-25, bajos, oficina 1. 08024 Barcelona

Tfno.: 93 285 75 55 • Fax: 93 285 75 56

Correo-e: [aehh@aehh.org](mailto:aehh@aehh.org)

[secretariatecnica@seth.es](mailto:secretariatecnica@seth.es)

[www.aehh.org](http://www.aehh.org) • [www.seth.es](http://www.seth.es)

## SEDE OFICIAL DE LA AEHH

c/ Fortuny, 51, local 5. 28001 Madrid

Tfno.: 91 319 19 98 • Fax: 91 391 33 83

## AGENCIA DE VIAJES

**Gabo Travel**

c/ Fernández de la Hoz, 61, entreplanta. 28003 Madrid

Tfno.: 91 456 12 79 • Fax: 91 456 09 35

Correo-e: [congresos@gabotravel.com](mailto:congresos@gabotravel.com)

# Información general

## CIBERC@FÉ

El congreso dispone de ciber@fé, ubicado en el hall del Edificio B

[nuevaonco.com](http://nuevaonco.com)

*Con la colaboración de Novartis Oncology*

## ENTREGA DE DOCUMENTACIÓN

22 de octubre: de 18:00 a 20:00 h

23 y 24 de octubre: de 08:30 a 18:30 h

25 de octubre: de 08:30 a 17:00 h

Estará ubicada en el edificio A

## CUOTA DE INSCRIPCIÓN

Asociados AEHH y SETH: 480 €

Posgraduados y residentes: 360 €

No asociados: 560 €

**La cuota de inscripción da derecho a:**

- Asistencia a los actos científicos
- Documentación oficial del congreso
- Certificado de asistencia
- Cafés y almuerzos de trabajo
- Actos sociales programados
- Transporte en autobús a los actos sociales que lo requieran

**Para las inscripciones recibidas a partir del día 10 de octubre, la organización ha habilitado un mostrador en la zona de entrega de documentación.**

**Cuota de inscripción del programa social: 365 €**

Incluye:

- Actos sociales programados
- Transporte en autobús a los actos sociales que lo requieran

## PAUSA-CAFÉ

Los cafés se servirán en la zona de exposición comercial

## ALMUERZOS DE TRABAJO

Se celebrarán en el Edificio B del Auditorio

Centro de Congresos Víctor Villegas

*Será imprescindible presentar la acreditación*

## IDENTIFICADORES

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

**Plateado:** congresistas

**Dorado:** moderadores, ponentes y componentes del Comité Organizador y Comité Científico

**Verde:** expositores

**Blanco:** programa social

**Rojo:** organización

## EXPOSICIÓN COMERCIAL

Estará ubicada tanto en el edificio A como en el edificio B

### Horario

23, 24 y 25 de octubre

09:00 a 14:30 horas y de 16:00 a 19:00 h

## CANJES

Las invitaciones para la [cena de clausura](#) se canjearán en el [mostrador del programa social](#), situado en el hall del edificio A, antes de las 18:30 h del viernes 24 de octubre.

Si se desea comprar algún ticket de cena adicional, se podrá adquirir en la secretaría técnica del congreso, ubicada en el edificio A.

Importe: 125 € (IVA incluido).

## SERVICIO DE CONSIGNA

Se dispone de un servicio de consigna situado en la planta – 1 del Edificio A

*Con la colaboración de Janssen Cilag*

## PUNTUALIDAD

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

**NOTA:** Será imprescindible mostrar la tarjeta de acreditación para poder acceder al Auditorio y Centro de Congresos Víctor Villegas.

# Hoteles seleccionados

## **HOTEL NELVA**

Avda. Primero de Mayo, 9. 30006 Murcia • Tfno.: 968 060 200

## **AC HOTEL MURCIA**

Avda. Juan Carlos I, s/n. 30009 Murcia • Tfno.: 968 274 250

## **ARCO DE SAN JUAN**

Plaza de Ceballos, 10. 30003 Murcia • Tfno.: 968 210 455

## **CATALONIA CONDE DE FLORIDABLANCA**

Corbalán, 7. 30002 Murcia • Tfno.: 968 214 626

## **NH AMISTAD MURCIA**

Condestable, 1. 30009 Murcia • Tfno.: 968 282 929

## **NH RINCÓN DE PEPE**

Apóstoles, 34. 30001 Murcia • Tfno.: 968 212 239

## **ROSAVICTORIA**

Avda. del Rocío, 2. 30007 Murcia • Tfno.: 968 272 829

## **SILKEN 7 CORONAS**

P.º de Garay, 5. 30003 Murcia • Tfno.: 968 217 771

## **CHURRA VISTALEGRE**

Arquitecto Juan José Belmonte, 4. 30007 Murcia • Tfno.: 968 201 750

## **HESPERIA MURCIA**

Madre de Dios, 4. 30004 Murcia • Tfno.: 968 217 789

## **HISPANO II**

Radio Murcia, 3. 30001 Murcia • Tfno.: 968 216 152

## **PACOCHE MURCIA**

Cartagena, 30. 30002 Murcia • Tfno.: 968 213 385

## **ZENIT MURCIA**

San Pedro, 3-5. 30004 Murcia • Tfno.: 968 214 741

**IBERIA** es la compañía aérea oficial de la L Reunión Nacional AEHH y XXIV Congreso Nacional SETH. Por ello, ofrece unos precios muy ventajosos, a través de Viajes Gabo Travel, a los asistentes y acompañantes para sus desplazamientos al Congreso.

## **DESCUENTOS EN VUELOS CON DESTINO FINAL MURCIA Y/O ALICANTE Y REGRESO**

- **PARA VUELOS NACIONALES POR AIR NOSTRUM (IB-8000):**  
15% de descuento sobre tarifas completas en business y turista
- **PARA VUELOS NACIONALES (INICIANDO VIAJE EN VUELOS DE IBERIA) Y EUROPEOS:**  
30% de descuento sobre tarifas completas en business  
35% de descuento sobre tarifas completas en turista
- **PARA VUELOS INTERCONTINENTALES:**  
30% de descuento sobre las tarifas completas: business y turista

**Esta oferta es aplicable exclusivamente** en vuelos cerrados de Iberia y/o Air Nostrum, quedando excluidas las líneas con código compartido (IB-7000 y 5000).

**La validez de los billetes** será desde 2 días antes hasta 2 días después de la fecha de la celebración de los eventos para vuelos nacionales y europeos, y desde 7 días antes hasta 7 días después para los intercontinentales.

**La reserva y emisión** se hará en oficinas de Iberia y/o en la Agencia Gabo Travel, S.A.

**Para poder acogerse a los descuentos** ofertados, el pasajero (ya sea asistente, ponente o miembro de los comités) deberá acreditar su asistencia a estos eventos.

# Entidades colaboradoras

## PATROCINADOR PRINCIPAL

Janssen Cilag

## PATROCINADORES

Bristol-Myers Squibb

Novartis

## COLABORADORES

Amgen

Alexion

Baxter

Bayer Schering Farma

Boehringer Ingelheim

Celgene

Genzyme

Gilead

Izasa

Leo Pharma

Mundipharma

Novo Nordisk

Roche

Shire Pharmaceuticals

Wyeth Farma

# Entidades colaboradoras

## EXPOSITORES

AEAL	79
Alexion Europe	28 a 30
Amgen	38 a 41
Astra Zeneca	46
Baxter	59
Bayer Schering Farma	31 a 35
Binding Site	62
Boehringer Ingelheim	66 y 67
Bristol-Myers Squibb	5 a 9
Celgene	50 a 53, 60 a 61
Cephalon	44 y 45
CSL Behring	16
Esteve	71
Federación Española de Hemofilia	76
Fresenius Biotech	72
Gambro	58
Genzyme	68
Gilead	64
Grifols	36 y 37
Grupo MBA	74
Hospira España	75
Izasa	80 a 83 sótano
Janssen Cilag	17 a 21 + 69
Leo Pharma	70
Merck Sharp & Dohme	47
Miltenyi Biotec	55
Mundipharma	54
Novartis	24 a 27
Novo Nordisk	22 y 23
Octapharma	48 y 49
Pfizer	63
Progenika	77
Roche	10 a 14
Roche Diagnostics	15
Rovi	73
Sanofi-Aventis	65
Schering Plough	56 y 57
Shire Pharmaceuticals	3 y 4
Siemens	1 y 2
Uriach	78
Wyeth Farma	42 y 43

## SESIÓN PLENARIA

- Presentación de las ocho mejores comunicaciones a la L Reunión Nacional de la AEHH y al XXIV Congreso Nacional de la SETH.
- Tendrá lugar el sábado, 25 de octubre, de 12:00 a 14:00 h.
- Más información a partir de la página 86.

## COMUNICACIONES ORALES

Se presentarán el viernes, 24 de octubre, de 12:00 a 14:00 h.

## COMUNICACIONES EN PÓSTERS

- Los pósters se colocarán el viernes, 24 de octubre, de 08:30 a 09:00 h. y se retirarán el sábado, 25 de octubre, a partir de las 17:00 h.
- Los pósters se ubicarán en la 1.<sup>a</sup> planta del edificio B.
- Puede conocer la relación exacta a partir de la página 97.
- El viernes, 24 de octubre, de 15:30 a 16:15 h es requerimiento imprescindible la presencia de uno de los autores a pie de póster para explicar el trabajo realizado y contestar a las posibles dudas.

## *Con la colaboración de Roche*

## ENTREGA DE DIAPOSITIVAS

- La sala de ponentes estará situada en el edificio A.
- **Horario:** 08:30 a 14:30 y de 16:00 a 19:00 h.
- **Simposios:** los ponentes deberán entregar sus diapositivas, al menos, dos horas antes del comienzo de la sesión.
- **Comunicaciones orales:** los ponentes deberán entregar sus diapositivas, al menos, tres horas antes del comienzo de 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.*

Murcia **50<sup>a</sup>**  
Reunión Nacional AEHH  
**2008**  
XXIV Congreso Nacional SETH

# JUEVES, 23 DE OCTUBRE



Jueves, 23 de octubre

# Programa científico

08:30 a 10:30 h

SALA NARCISO YEPES (Edificio A)

## Programa educacional

**Tratamiento de la LMC. ¿Qué hacer ante un enfermo resistente a imatinib?**

F. Cervantes

**Trombosis y trombofilia en niños: ¿se puede extrapolar la experiencia en adultos?**

M.ªÁ. Dasí

**¿Qué hay de “nuevo” en la “nueva” clasificación de la WHO para las neoplasias linfoides?**

M.Á. Piris

**La trombocitopenia inducida por heparina. ¿Qué problemas prácticos plantea su diagnóstico y qué implicaciones tienen en el tratamiento?**

M.ªF. López Fernández, J. Batlle

**Discusión**

Con la colaboración de Bristol-Myers Squibb

10:30 a 11:00 h PAUSA-CAFÉ

11:00 a 12:00 h

SALA NARCISO YEPES (Edificio A)

## Programa educacional

**Factor XIII de la coagulación en la diátesis hemorrágica y en trombosis: ¿pensamos en él?**

J. Rodríguez Martorell

**PET en linfomas: ¿a quién, cuándo y para qué?**

M.Á. Canales, J. Coya

**Discusión**

Con la colaboración de Bristol-Myers Squibb

12:15 a 14:00 h

SALA NARCISO YEPES (Edificio A)

## Inauguración oficial

**Palabras de Apertura**

**Conferencia. Breve historia de la AEHH y algunas reflexiones para el futuro**

Prof. C. Rozman

**Entrega del libro *Ciril Rozman: el reto asumido***

Presentación: M. Rutllant

**Proyecto del vídeo conmemorativo del 50 Congreso de la AEHH**

Presentación: J.L. Navarro

14:00 h

SALA NARCISO YEPES (Edificio A)

**ASAMBLEA DE LA AEHH**

14:00 a 15:30 h ALMUERZO DE TRABAJO (Edificio B)

## AGENDA DEL DÍA (MAÑANA)

---

---

---

---

---



## Sala Narciso Yepes (Edificio A)

08:30-12:00 h **PROGRAMA EDUCACIONAL**

Coordinadores: E. Montserrat (Barcelona), J. Batlle (A Coruña)

08:30 h **Tratamiento de la LMC. ¿Qué hacer ante un enfermo resistente a imatinib?**

F. Cervantes

*Servicio de Hematología.*

*Hospital Clínic i Provincial. Barcelona*

08:55 h **Trombosis y trombofilia en niños: ¿se puede extrapolar la experiencia en adultos?**

M.<sup>a</sup>Á. Dasí

*Unidad de Hematología Pediátrica.*

*Hospital Universitario La Fe. Valencia*

09:20 h **¿Qué hay de “nuevo” en la “nueva” clasificación de la WHO para las neoplasias linfoides?**

M.Á. Piris

*Centro Nacional de Investigaciones Oncológicas. Madrid*

09:45 h **La trombocitopenia inducida por heparina. ¿Qué problemas prácticos plantea su diagnóstico y qué implicaciones tienen en el tratamiento?**

M.<sup>a</sup> F. López Fernández, J. Batlle

*Servicio de Hematología y Hemoterapia.*

*Complejo Hospitalario Universitario Juan Canalejo. A Coruña*

10:10 h **Discusión**

10:30 h **Pausa-café**

11:00 h **Factor XIII de la coagulación en la diátesis hemorrágica y en trombosis: ¿pensamos en él?**

F.J. Rodríguez Martorell

*Servicio de Hematología.*

*Hospital Universitario Puerta del Mar. Cádiz*

11:25 h **PET en linfomas: ¿a quién, cuándo y para qué?**

M.Á. Canales<sup>1</sup>, J. Coya<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Servicio de Hematología. <sup>2</sup>Servicio de Medicina Nuclear.

*Hospital Universitario La Paz. Madrid*

11:50 h **Discusión**

*Con la colaboración de Bristol-Myers Squibb*

- 12:15-14:00 h
- Sala Narciso Yepes (Edificio A)**
- INAUGURACIÓN OFICIAL**
- Palabras de apertura**
- Conferencia. Breve historia de la AEHH y algunas reflexiones para el futuro**  
Prof. C. Rozman  
*Catedrático de Medicina.  
Profesor Emérito de la Universidad de Barcelona*
- Entrega del libro *Ciril Rozman: el reto asumido***  
Presentación: M. Rutllant
- Proyección del vídeo conmemorativo del 50 Congreso de la AEHH**  
Presentación: J.L. Navarro
- 14:00 h
- Sala Narciso Yepes (Edificio A)**
- Asamblea de la AEHH**
- 14:00 h
- Almuerzo de trabajo (Edificio B)
- 15:30-17:30 h
- Sala Narciso Yepes (Edificio A)**
- PROGRAMA EDUCACIONAL**
- 15:30 h
- Trasplante alogénico de progenitores hematopoyéticos: más allá de los donantes familiares. Criterios de selección**  
G. Sanz  
*Servicio de Hematología.  
Hospital Universitario La Fe. Valencia*
- 15:55 h
- Viejas y nuevas enfermedades de la sangre vinculadas a la inmigración: lo que hay que saber**  
J.M.<sup>a</sup> Moraleda<sup>1</sup>, E. Salido<sup>1</sup>, B. Carrilero<sup>2</sup>, M. Segovia<sup>2</sup>,  
A. Sánchez Salinas<sup>1</sup>, M. Blanquer<sup>1</sup>  
<sup>1</sup>Servicio de Hematología y Hemoterapia.  
<sup>2</sup>Servicio de Microbiología.  
*Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia*

16:20 h

## **Leucemia mieloide aguda: ¿qué aportan los nuevos marcadores moleculares en la clasificación, el pronóstico y el tratamiento?**

S. Brunet, J.F. Nomdedéu, A. Aventín, M. Hoyos, J. Sierra  
*Servicio de Hematología Clínica.  
Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona*

16:45 h

## **Tratamiento de los síndromes mielodisplásicos: hacia un nuevo algoritmo terapéutico**

M.<sup>ª</sup>C. del Cañizo, O. López Villar, I. de la Fuente  
*Servicio de Hematología.  
Hospital Clínico Universitario. Salamanca*

17:10 h

## **Discusión**

*Con la colaboración de Bristol-Myers Squibb*

Actividad acreditada en base a la encomienda de gestión concedida por los Ministerios de Educación, Cultura y Deporte y de Sanidad y Consumo al Consejo General de Colegios Oficiales de Médicos con **1,6 CRÉDITOS**, equivalentes a 7 horas lectivas.

**Auditorio Miguel Ángel Clares (Edificio A)**

19:00 h

## **Asamblea de la SETH**

# Reunión de los Grupos de Trabajo

jueves, 23 de octubre

## EDIFICIO A

Auditorio Miguel Á. Clares • 18:00-19:00 h

**GRUPO SETH:** Grupos de trabajo de la Sociedad Española de Trombosis y Hemostasia

Sala 2 • 17:00-21:00 h

**PETHEMA:** Programa para el Tratamiento de las Hemopatías Malignas

Sala 3 • 17:00-18:30 h

**GETH:** Grupo Español de Trasplante Hematopoyético

Sala 3 • 18:30-21:00 h

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

Sala 4 • 17:00-21:00 h

**CAT:** Comité de Acreditación en Transfusión

## EDIFICIO B

Sala 10 • 17:00-18:00 h

**CEH:** Comité de Estandarización en Hematología

Sala 10 • 18:00-19:00 h

**GLAGE:** Grupo de Laboratorios y Gestión

Sala 11 • 19:00-21:00 h

**CECH:** Club Español de Citología Hematológica

Sala 12 • 17:00-19:00 h

**ERITROPATOLOGÍA:** Grupo de Eritropatología

Sala 13 • 17:00-19:00 h

**GMBH:** Grupo de Biología Molecular en Hemopatías

Sala 13 • 19:00-21:00 h

**GCECGH:** Grupo Cooperativo Español de Citogenética Hematológica

Sala 14 • 17:00-18:30 h

**GEA:** Grupo Español de Aféresis

Sala 14 • 18:30-21:00 h

**GCBTC:** Grupo de Criobiología y Terapia Celular

**XLIII REUNIÓN A.E.H.H.  
XVII CONGRESO S.E.T.H.**



DE LA ASOCIACIÓN  
DE HEMATOLOGÍA Y HEMOTERAPIA



**XLVIII REUNIÓN  
NACIONAL AEHH  
XXII CONGRESO  
NACIONAL SETH**



**XII**  
Reunión Nacional  
de la Asociación  
Española de  
Hematología  
y Hemoterapia

PROGRAMA GENERAL

Reunión Nacional  
de la Asociación Española  
de Hematología y Hemoterapia



PROGRAMA

de noviembre  
CORDOBA



**XV**  
Reunión Nacional  
de la Asociación  
Española de Hematología  
y Hemoterapia



**XV**  
REUNION  
NACIONAL  
DE LA  
ASOCIACION  
ESPANOLA  
DE HEMATOLOGIA  
Y HEMOTERAPIA



RESUMENES  
DE LAS COMUNICACIONES  
PRESENTADAS



**XLIV Reunión  
Nacional AEHH  
XVIII Congreso  
Nacional SETH**



**XLII REUNIÓN  
NACIONAL AEHH  
XVI CONGRESO  
NACIONAL SETH**



**BILBAO**  
24-28 OCTUBRE 2000  
EUSKALDUN JAUREGIA  
PALACIO DE CONGRESOS  
Y DE LA MÚSICA



**XLI Reunión Nacional de la Aden  
XV Congreso Nacional de la SETH**

27 al 29 de octubre 1999  
Cantón



**XXII**  
Reunión Nacional  
de la  
Asociación Española  
de Hematología

Murcia 50<sup>a</sup>  
Reunión Nacional AEHH  
2008  
XXIV Congreso Nacional SETH

# VIERNES, 24 DE OCTUBRE



Viernes, 24 de octubre

# Programa científico

**08:45 a 10:30 h**  
**Sala Narciso Yepes (Edificio A)**

**Simposio**  
**Avances en el manejo de los síndromes linfoproliferativos con expresión leucémica no LLC**  
Con la colaboración de Roche

**08:45 a 10:30 h**  
**Auditorio Miguel A. Clarés (Edificio A)**

**Simposio**  
**La leucemia aguda en el anciano: ¿cómo y cuándo tratar?**  
Con la colaboración de Genzyme

**08:45 a 10:30 h**  
**Sala 2 (Edificio A)**

**Simposio**  
**Monitorización y tratamiento de la sobrecarga de hierro**  
Con la colaboración de Novartis Oncology

**08:45 a 10:30 h**  
**Sala 10 (Edificio B)**

**Simposio**  
**Nuevas moléculas y nuevos papeles para viejas moléculas del sistema hemostático**

**08:45 a 10:30 h** **Sala 15 (Edificio B)**

**Simposio El eosinófilo (Grupo CECH)**

**10:30 a 11:00 h PAUSA-CAFÉ**

**11:00 a 12:00 h** **Sala Narciso Yepes (Edificio A)**

**XXI Lección Conmemorativa Antonio Raichs. Inmunofenotipaje de hemopatías malignas: de la investigación a la práctica asistencial. A. Orfao**

**12:00 a 14:00 h**

**11 SESIONES PARALELAS DE COMUNICACIONES ORALES** Más información a partir de la página 44

**14:00 a 15:30 h**

**Simposios satélite** Más información a partir de la página 171

**14:00 a 15:30 h** **ALMUERZO DE TRABAJO (Edificio B)**

## AGENDA DEL DÍA (MAÑANA)

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---



08:45-10:30 h **Sala Narciso Yepes (Edificio A)**

## **AVANCES EN EL MANEJO DE LOS SLP CON EXPRESIÓN LEUCÉMICA NO LLC**

Coordinadora: E. González-Barca (Barcelona)

### **Aspectos biológicos del linfoma esplénico de la zona marginal**

M. Mollejo, P. Algara, E. Ruiz-Ballesteros, A. Arribas, M.Á. Piris\*  
*Servicio de Anatomía Patológica. Hospital Virgen de la Salud. Toledo.\*Centro Nacional de Investigaciones Oncológicas. Madrid*

### **Linfoma de la zona marginal esplénica. Manejo clínico y tratamiento**

C. Montalbán

*Servicio de Medicina Interna. Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid*

### **Leucemia prolinfocítica T: aspectos biológicos, clínicos y tratamiento**

E. Matutes

*Unidad de Hematología-Oncología. Royal Marsden Hospital/Institute of Cancer Research. London*

### **COS-009 Estudio de las alteraciones citogenéticas y su impacto pronóstico en 145 casos con cariotipo alterado de linfoma de células del manto**

B. Espinet, I. Salaverria, S. Beà, N. Ruiz-Xivillé, O. Balagué, M. Salido, D. Costa, A.E. Rodríguez, J.L. García, J.M. Hernández, M.J. Calasanz, A. Ferrer, A. Salar, A. Carrió, N. Polo, J.A. García-Marco, A. Domingo, E. González-Barca, V. Romagosa, I. Marugán, A. López-Guillermo, F. Millá, J.L. Mate, E. Luño, C. Sanzo, R. Collado, I. Oliver, S. Monzó, A. Palacín, T. González, F. Sant, R. Salinas, M.T. Ardanaz, Ll. Font, L. Escoda, L. Florensa, E. Campo, S. Serrano, F. Solé

*Laboratorio de Citogenética y Biología Molecular. Servicio de Patología. IMIM. Hospital del Mar. Barcelona. GCECH*

### **COS-010 Frecuencia de presentación de poblaciones linfoides B clonales en sangre periférica de adultos sanos. Comparación de sus características fenotípicas y genéticas con las de células neoplásicas de síndromes linfoproliferativos crónicos B**

W. Nieto<sup>1</sup>, C. Teodosio<sup>1</sup>, J. Almeida<sup>1</sup>, A. López<sup>1</sup>, P. Bárcena<sup>1</sup>, A. Rasillo<sup>1</sup>, A. Romero<sup>2</sup>, P. Fernández-Navarro<sup>3</sup>, T. Vega<sup>4</sup>, A. Henriques<sup>1</sup>, A. Orfao<sup>1</sup> y Grupo de Estudio de Linfocitosis Clonales B de Significado Incierto de Atención Primaria de Salamanca

<sup>1</sup>Servicio de Citometría y Centro de Investigación del Cáncer. Universidad de Salamanca. <sup>2</sup>Gerencia Atención Primaria Salamanca.

<sup>3</sup>C.S. Ledesma. SACYL. <sup>4</sup>Junta de Castilla y León

08:45-10:30 h

**Auditorio Miguel Ángel Clarés (Edificio A)**

## **LA LEUCEMIA AGUDA EN EL ANCIANO: ¿CÓMO Y CUÁNDO TRATAR?**

Coordinador: M. Barrios (Málaga)

### **Leucemia mieloide aguda en el anciano: alternativas de tratamiento y novedades terapéuticas**

C. Martín Calvo, J. Román, A. Torres

*Servicio de Hematología.*

*Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba*

### **Leucemia aguda linfoblástica en pacientes de edad avanzada: realidad actual y expectativas de futuro**

J.M. Ribera, A. Oriol, J.M. Sancho, M. Morgades,

B. Xicoy, M. Batlle, Ch. Ferrá, A. Flores, S. Vives,

J. Juncà, F. Millá, E. Feliu

*Servicio de Hematología Clínica. Institut Català d'Oncologia.*

*Hospital Universitario Germans Trias i Pujol.*

*Badalona (Barcelona)*

### **Posibilidades del trasplante de progenitores hematopoyéticos como recurso terapéutico en ancianos con leucemia aguda**

E. Olavarria

*Departamento de Hematología.*

*Hammersmith Hospital. Londres (Reino Unido)*

#### **COS-011 Tratamiento de la leucemia mieloide aguda en los pacientes mayores**

S. Iraheta, M. Cervera, E. Sánchez, N. Purroy, C. Carpio, J. Bueno

*Servicio de Hematología.*

*Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona*

#### **COS-012 Leucemia mielode aguda en pacientes $\geq 70$ años. Experiencia en nuestro centro**

J.N. Rodríguez, E. Martín, M.V. Moreno, J.A. Quesada, A. Chacón,

M.J. Romero, K. Gómez, J.C. Diéguez, A. Amián, A. Fernández-Jurado

*Servicio de Hematología.*

*Hospital Universitario Juan Ramón Jiménez. Huelva*

*Con la colaboración de Genzyme*

viernes, 24 de octubre

08:45-10:30 h **Sala 2 (Edificio A)**

## **MONITORIZACIÓN Y TRATAMIENTO DE LA SOBRECARGA DE HIERRO**

Coordinador: F.A. González Fernández (Madrid)

### **Valoración de la sobrecarga férrica mediante resonancia magnética**

J.M. Alústiza<sup>1</sup>, J.I. Empananza<sup>2</sup>, A. Castiella<sup>3</sup>, A. Casado<sup>4</sup>, A. Garrido<sup>2</sup>, P. Aldazábal<sup>2</sup>, M. San Vicente<sup>1</sup>, N. García<sup>2</sup>, A.B. Asensio<sup>2</sup>, M. Uranga<sup>2</sup> y Grupo Burnia

<sup>1</sup>Osatek-Donostia. <sup>2</sup>Hospital Donostia. <sup>3</sup>Hospital Mendaro. <sup>4</sup>Universidad del País Vasco. San Sebastián

### **Utilización de los quelantes de hierro en los síndromes mielodisplásicos**

C. Benavent, F.A. González

Servicio de Hematología y Hemoterapia.  
Hospital Clínico San Carlos. Madrid

### **Tratamiento de la sobrecarga de hierro en las anemias hereditarias**

S. de la Iglesia, A. Lemes, T. Molero

Servicio de Hematología y Hemoterapia.  
Hospital Universitario de Gran Canaria Dr. Negrín.  
Las Palmas de Gran Canaria

#### **COS-013 Resonancia magnética como alternativa a la biopsia hepática en las enfermedades que cursan con atesoramiento de hierro en hígado**

E. Martí<sup>1</sup>, A.F. Remacha<sup>1</sup>, C. Canals<sup>1</sup>, P. Sardá<sup>1</sup>, J. Monill<sup>2</sup>, J. Nomdedéu<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Servicio de Hematología. <sup>2</sup>Servicio de Radiodiagnóstico.  
Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona

#### **COS-014 Lesiones histológicas y depósitos de hierro miocárdico tras el tratamiento con antraciclina. Estudio en una serie de 97 necropsias**

A. Cascales<sup>1</sup>, F. Ayala<sup>2</sup>, F. Pastor<sup>3</sup>, B. Sánchez-Vega<sup>1</sup>, A. Abellán<sup>4</sup>, R. López<sup>4</sup>, M.J. Candela<sup>1</sup>, V. Vicente<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Centro Regional de Hemodonación. <sup>2</sup>Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia. Servicio de Anatomía Patológica.

<sup>3</sup>Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba.

<sup>4</sup>Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia

*Con la colaboración de Novartis Oncology*

08:45-10:30 h Sala 10 (Edificio B)

## NUEVAS MOLÉCULAS Y NUEVOS PAPELES PARA VIEJAS MOLÉCULAS DEL SISTEMA HEMOSTÁTICO

Coordinador: J.C. Reverter (Barcelona)

### Proteínas de acción dual en la hemostasia

J.M. Hermida<sup>1,2</sup>, C. Puy<sup>2</sup>, J. López-Sagasetta<sup>2</sup>, R. Montes<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Servicio de Hematología. Clínica Universitaria de Navarra.

<sup>2</sup>Área de Ciencias Cardiovasculares. Laboratorio de Hemostasia y Trombosis. Fundación para la Investigación Médica Aplicada. Universidad de Navarra. Pamplona

### Las selectinas como nuevos determinantes en la coagulación

M.<sup>a</sup>D. Tàssies

Servicio de Hemoterapia y Hemostasia.

Hospital Clínic i Provincial. IDIBAPS. Barcelona

### Nuevas acciones biológicas del sistema de la proteína C

P. Medina<sup>1</sup>, S. Navarro<sup>1</sup>, E. Zorio<sup>1,2</sup>, A. Estellés<sup>1</sup>, F. España<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Departamento de Bioquímica. Centro de Investigación.

<sup>2</sup>Servicio de Cardiología.

Hospital Universitario La Fe. Valencia

### COS-015 El alelo 455Val del polimorfismo C1418T del gen de la trombomodulina es funcional, reduce el riesgo de trombosis venosa y está asociado con niveles aumentados de trombomodulina soluble y de proteína C activada, y con una mayor expresión génica

S. Navarro<sup>1</sup>, P. Medina<sup>1</sup>, J. Corral<sup>2</sup>, J.R. González-Porras<sup>3</sup>, V. Martínez-Sales<sup>1</sup>, A. Estellés<sup>1</sup>, A. Vayá<sup>1</sup>, V. Roldán<sup>2</sup>, F. Ferrando<sup>1</sup>, A. Ordóñez<sup>2</sup>, I. Alberca<sup>3</sup>, M. Ferrando<sup>1</sup>, Y. Mira<sup>1</sup>, V. Vicente<sup>2</sup>, F. España<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Hospital Universitario La Fe. Valencia. <sup>2</sup>Universidad de Murcia.

<sup>3</sup>Hospital Clínico Universitario. Salamanca

### COS-016 El polimorfismo funcional -589 C>T en el gen de la interleuquina-4 está asociado con una reducción en el riesgo de infarto de miocardio prematuro

P. Medina<sup>1</sup>, E. Paffen<sup>3</sup>, E. Zorio<sup>2</sup>, S. Navarro<sup>1</sup>, M.C.H. de Visser<sup>3,5</sup>, A. van Wijngaarden<sup>3,5</sup>, A. Estellés<sup>1</sup>, J. Rueda<sup>2</sup>, F.R. Rosendaal<sup>3,4,5</sup>, R.M. Bertina<sup>3,5</sup>, C.J.M. Doggen<sup>4</sup>, F. España<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Centro de Investigación. <sup>2</sup>Servicio de Cardiología. Hospital Universitario La Fe. Valencia. <sup>3</sup>Thrombosis and Hemostasis Research Centre.

Department of Hematology. Leiden. <sup>4</sup>Department of Clinical Epidemiology. Leiden University Medical Centre. <sup>5</sup>Eindhoven Laboratory of Experimental Vascular Medicine. Leiden (Holanda)

08:45-10:30 h **Sala 15 (Edificio B)**

## **EL EOSINÓFILO (GRUPO CECH)**

Coordinador: L. Escribano (Toledo)

### **Morfología óptica y ultraestructural del eosinófilo**

M. Rozman

*Instituto de Hematología y Oncología.*

*Hospital Clínic i Provincial. IDIBAPS. Barcelona*

### **Características inmunofenotípicas y ontogenia del eosinófilo**

C. Fernández Giménez<sup>1,2</sup>, S. Quijano<sup>1,2</sup>, J.A. Flores<sup>1,2</sup>,  
W. Nieto<sup>1,2</sup>, E. Jensen<sup>1,2</sup>, A. López<sup>1,2</sup>, A. Orfao<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Servicio de Citometría de Flujo. Universidad de Salamanca.

<sup>2</sup>Centro de Investigación del Cáncer de Salamanca

### **Hematologic disorders associated with eosinophilia: update on diagnostic, classification, and therapy**

P. Valent

*Department of Internal Medicine I. Division of Hematology*

*& Hemostaseology. Medical University of Vienna and*

*Ludwig Boltzmann Cluster Oncology. Vienna (Austria)*

#### **COS-017 Caracterización clínico-biológica de la mastocitosis sistémica bien diferenciada (WDSM). Una nueva forma de mastocitosis**

M. Jara-Acevedo<sup>1</sup>, A.C. García-Montero<sup>1</sup>, C. Teodosio<sup>1</sup>, L. Escribano<sup>2</sup>,  
I. Álvarez<sup>2</sup>, L. Sánchez<sup>2</sup>, C. Akin<sup>3</sup>, D. Metcalfe<sup>4</sup>, A. Orfao<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Centro de Investigación del Cáncer. Universidad de Salamanca.

<sup>2</sup>Unidad de Mastocitosis. Hospital Virgen del Valle. Toledo.

<sup>3</sup>University of Michigan. USA.

<sup>4</sup>Laboratory of Allergic Diseases. NIAID, NIH (USA)

#### **COS-018 El estudio de los reordenamientos de los genes PDGFR en los SMP Ph negativo y eosinofilia identifica un grupo de enfermos con respuesta excelente a imatinib**

L. López<sup>1</sup>, M. Arefi<sup>1</sup>, J. Alonso<sup>1</sup>, T. Caballero<sup>1</sup>, E. Sebastián<sup>1</sup>, N. Gutiérrez<sup>1</sup>,  
E. del Cabo<sup>2</sup>, J. Galende<sup>3</sup>, J.A. Queizán<sup>4</sup>, L. Hermosín<sup>5</sup>, M.V. Moreno<sup>6</sup>,  
M.J. Moreno<sup>7</sup>, A. Briz<sup>8</sup>, A. Simón<sup>1</sup>, J.M. Hernández<sup>1</sup>

*Servicio de Hematología y Hemoterapia.*

<sup>1</sup>Hospital Clínico Universitario. Centro de Investigación del Cáncer.

*Salamanca. <sup>2</sup>Hospital Virgen Blanca. León. <sup>3</sup>Hospital del Bierzo. León.*

*<sup>4</sup>Hospital General de Segovia. <sup>5</sup>Hospital de Jerez de la Frontera. Cádiz.*

*<sup>6</sup>Hospital de Huelva. <sup>7</sup>Hospital Clínico de la Victoria. Málaga.*

*<sup>8</sup>Hospital de Sierrallana. Torrelavega (Cantabria)*

10:30-11:00 h **Pausa-café**

11:00-12:00 h

**Sala Narciso Yepes (Edificio A)**

## **XXI LECCIÓN CONMEMORATIVA ANTONIO RAICHS**

Coordinadores: E. Feliu (Barcelona)  
E. Rocha (Pamplona)

### **Inmunofenotipaje de hemopatías malignas: de la investigación a la práctica asistencial**

**A. Orfao**

*Centro de Investigación del Cáncer.*

*Departamento de Medicina y Servicio General de Citometría.*

*Universidad de Salamanca*

viernes, 24 de octubre

12:00-14:00 h

## 11 SESIONES PARALELAS DE COMUNICACIONES ORALES

### Sala 10 (Edificio B)

#### LEUCEMIAS AGUDAS (CO-049 a CO-058)

Coordinadores: J. Sierra (Barcelona)

M.<sup>a</sup>L. Amigo (Murcia)

#### CO-049 **El gen PRAME (PReferentially expressed Antigen of MELanoma) es un marcador pronóstico de importancia clínica en la leucemia promielocítica aguda**

Santamaría C<sup>[a,b]</sup>, Chillón MC<sup>[a,b]</sup>, García-Sanz R<sup>[a,b]</sup>, Ramos F<sup>[c]</sup>, Peñarrubia MJ<sup>[d]</sup>, Bernal T<sup>[e]</sup>, García de Coca A<sup>[f]</sup>, Giraldo P<sup>[g]</sup>, Alonso JM<sup>[h]</sup>, Queizán JA<sup>[i]</sup>, Báez A<sup>[j]</sup>, Hernández-Ruano M<sup>[a,b]</sup>, Balanzategui A<sup>[a,b]</sup>, Sarasquete ME<sup>[a,b]</sup>, Alcoceba M<sup>[a,b]</sup>, Asinari M<sup>[a,b]</sup>, San Miguel JF<sup>[a,b]</sup>, González M<sup>[a,b]</sup>

<sup>[a]</sup>Hospital Clínico Universitario. Salamanca. <sup>[b]</sup>Centro de Investigación del Cáncer. Salamanca. <sup>[c]</sup>Complejo Hospitalario de León.

<sup>[d]</sup>Hospital Universitario del Río Hortega. Valladolid.

<sup>[e]</sup>Hospital Central de Asturias. Oviedo.

<sup>[f]</sup>Hospital Clínico de Valladolid.

<sup>[g]</sup>Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza.

<sup>[h]</sup>Hospital Río Carrión. Palencia. <sup>[i]</sup>Hospital General de Segovia.

<sup>[j]</sup>Hospital Nuestra Sra. de Sonsoles. Ávila

#### CO-050 **Resultados del tratamiento de primera línea en pacientes con leucemia promielocítica aguda con el protocolo PETHEMA/HOVON LPA 2005 adaptado al riesgo de recaída incluyendo Ara-C en consolidación**

Sanz MA<sup>[a]</sup>, Montesinos P<sup>[a]</sup>, Holowiecka A<sup>[b]</sup>, Rayón C<sup>[c]</sup>, Milone G<sup>[d]</sup>, Vellenga E<sup>[e]</sup>, de Lisa E<sup>[f]</sup>, de la Serna J<sup>[g]</sup>, Krsnik J<sup>[h]</sup>, Rivas C<sup>[i]</sup>, Brunet S<sup>[j]</sup>, León A<sup>[k]</sup>, Parody R<sup>[l]</sup>, Ribera JM<sup>[m]</sup>, Bolufer P<sup>[n]</sup>

<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología. Hospital Universitario La Fe. Valencia.

<sup>[b]</sup>PALG Group. Katowice (Poland).

<sup>[c]</sup>Hospital Central de Asturias. Oviedo.

<sup>[d]</sup>Fundaleu. Buenos Aires (Argentina).

<sup>[e]</sup>University Hospital. Groningen (The Netherlands).

<sup>[f]</sup>Hospital Maciel. Montevideo (Uruguay).

<sup>[g]</sup>Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid.

<sup>[h]</sup>Hospital Universitario Puerta de Hierro. Madrid.

<sup>[i]</sup>Hospital General de Alicante.

<sup>[j]</sup>Hospital Sant Pau. Barcelona. <sup>[k]</sup>Hospital de Jerez de la Frontera (Cádiz).

<sup>[l]</sup>Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla.

<sup>[m]</sup>Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona).

<sup>[n]</sup>Servicio de Biopatología. Hospital Universitario La Fe. Valencia

- CO-051 Incidencia y factores de riesgo de recaída en el sistema nervioso central en pacientes con leucemia promielocítica aguda. Tratados con los protocolos PETHEMA LPA 96 y LPA 99**  
Montesinos P<sup>[a]</sup>, Rayón C<sup>[b]</sup>, de la Serna J<sup>[c]</sup>, Esteve J<sup>[d]</sup>, Parody R<sup>[e]</sup>, Rivas C<sup>[f]</sup>, Bergua J<sup>[g]</sup>, León A<sup>[h]</sup>, Milone G<sup>[i]</sup>, Debén G<sup>[j]</sup>, Vellenga E<sup>[k]</sup>, Sanz MA<sup>[a]</sup>  
*[a]*Hospital Universitario La Fe. Valencia. *[b]*Hospital Central de Asturias. Oviedo. *[c]*Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. *[d]*Hospital Clínic i Provincial. Barcelona. *[e]*Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla. *[f]*Hospital General de Alicante. *[g]*Hospital San Pedro de Alcántara. Cáceres. *[h]*Hospital de Jerez de la Frontera (Cádiz). *[i]*Fundaleu. Buenos Aires (Argentina). *[j]*Complejo Hospitalario Juan Canalejo. La Coruña. *[k]*University Hospital. Groningen (The Netherlands)
- CO-052 Activación de la vía fosfoinositol 3-kinasa/Akt y detección de survivina citoplásmica e isoformas nucleares Delta-Ex3 y 2B en pacientes afectos de leucemia aguda mieloblástica**  
Serrano J<sup>[a]</sup>, Serrano-López J<sup>[a]</sup>, Martín-Palanco V<sup>[a]</sup>, Hermosín L<sup>[b]</sup>, Sánchez-García J<sup>[a]</sup>, Herrera C<sup>[a]</sup>, León Á<sup>[b]</sup>, Torres-Gómez A<sup>[a]</sup>  
Servicio de Hematología.  
*[a]*Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba.  
*[b]*Hospital de Jerez. Jerez de la Frontera (Cádiz)
- CO-053 La combinación del inhibidor de HDACs, LBH589 y doxorrubicina induce un potente efecto sinérgico *in vitro* en LMA a través de la activación de apoptosis**  
Mairo P<sup>[a]</sup>, Colado E<sup>[b]</sup>, Ocio EM<sup>[a,b]</sup>, Garayoa M<sup>[a]</sup>, Atadja P<sup>[c]</sup>, Pandiella A<sup>[a]</sup>, San Miguel JF<sup>[a,b]</sup>  
*[a]*Centro de Investigación del Cáncer. IBMCC/CSIC. Universidad de Salamanca.  
*[b]*Hospital Clínico Universitario. Salamanca. *[c]*Novartis Pharmaceuticals. New Jersey (USA)
- CO-054 Leucemia mieloide aguda con citogenética favorable: impacto en el pronóstico de la edad, cifra de leucocitos, expresión de BAALC y tratamiento**  
Hoyos M, Brunet S, Esteve J, Duarte R, Bueno J, Llorente A, Tormo M, Guarida R, Queipo MP, Besalduch J, García A, Torres P, Pedro C, Ribera JM, Nomdedéu JF, Sierra J; por el grupo CETLAM  
Hospital de la Santa Creu i Sant Pau.  
Universidad Autónoma de Barcelona
- CO-055 Las mutaciones de NPM1 (NPMmut) y el estudio cuantitativo de la duplicación interna en tándem de FLT3 (FLT3-ITD) definen grupos de pacientes con distinto pronóstico en la leucemia mieloblástica aguda de riesgo citogenético intermedio**  
Pratcorona M<sup>[a]</sup>, Torrebardell M<sup>[a]</sup>, Camós M<sup>[b]</sup>, Rozman M<sup>[b]</sup>, Díaz-Beyá M<sup>[a]</sup>, Carrió A<sup>[b]</sup>, Valera A<sup>[b]</sup>, Campo E<sup>[b]</sup>, Montserrat E<sup>[a]</sup>, Esteve J<sup>[a]</sup>  
*[a]*Servicio de Hematología. *[b]*Unidad de Hematopatología.  
Hospital Clínic i Provincial. IDIBAPS. Barcelona

**CO-056 Los genes PRAME y MN1 añaden información pronóstica a los genes FLT3 y nucleofosmina, en leucemia mieloblástica aguda de cariotipo normal**

Santamaría C<sup>[a,b]</sup>, Chillón MC<sup>[a,b]</sup>, Pérez C<sup>[c]</sup>, Díaz-Mediavilla J<sup>[c]</sup>, Ramos F<sup>[d]</sup>, García de Coca A<sup>[e]</sup>, Alonso JM<sup>[f]</sup>, Giraldo P<sup>[g]</sup>, Bernal T<sup>[h]</sup>, Diéguez-Otero JC<sup>[i]</sup>, Queizán JA<sup>[j]</sup>, Fernández-Abellán P<sup>[k]</sup>, Báez A<sup>[l]</sup>, Peñarrubia MJ<sup>[m]</sup>, Amigo ML<sup>[n]</sup>, Martín García-Sancho A<sup>[o]</sup>, Hernández-Ruano M<sup>[a,b]</sup>, Balanzategui A<sup>[a,b]</sup>, Sarasquete ME<sup>[a,b]</sup>, Alcoceba M<sup>[a,b]</sup>, Asinari M<sup>[a,b]</sup>, García-Sanz R<sup>[a,b]</sup>, San Miguel JF<sup>[a,b]</sup>, González M<sup>[a,b]</sup>.

<sup>[a]</sup>Hospital Clínico Universitario. Salamanca. <sup>[b]</sup>Centro de Investigación del Cáncer. Salamanca. <sup>[c]</sup>Hospital Clínico San Carlos. Madrid.

<sup>[d]</sup>Complejo Hospitalario de León. <sup>[e]</sup>Hospital Clínico de Valladolid.

<sup>[f]</sup>Hospital del Río Carrión. Palencia. <sup>[g]</sup>Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. <sup>[h]</sup>Hospital Central de Asturias. Oviedo. <sup>[i]</sup>Hospital Juan Ramón Jiménez. Huelva. <sup>[j]</sup>Hospital General de Segovia. <sup>[k]</sup>Hospital Universitario de Alicante. <sup>[l]</sup>Hospital Nuestra Sra. de Sonsoles. Ávila. <sup>[m]</sup>Hospital Universitario del Río Hortega. Valladolid. <sup>[n]</sup>Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia. <sup>[o]</sup>Hospital Virgen de la Concha. Zamora.

**CO-057 El genotipo de CTLA-4 condiciona el riesgo de recidiva en pacientes con leucemia aguda mieloblástica en remisión completa post-quimioterapia de inducción**

Pérez-García A, Brunet S, Berlanga JJ, Nomdedéu J, Guardia R, Esteve J, Hoyos M, Ribera JM, Bueno J, Tormo M, Pedro C, Llorente A, Heras I, Besalduch J, Bargay J, Torres P, Queipo de Llano MP, Martí-Tutusaus JM, Sierra J, Gallardo D

*Grupo Cooperativo para el Estudio y Tratamiento de la Leucemia Aguda y Mielodisplasia (CETLAM)*

**CO-058 Régimen FLAG-IDA (fludarabina, Ara-C, idarrubicina y G-CSF) en el tratamiento de pacientes con síndrome mielodisplásico o leucemia mieloide aguda de alto riesgo. Experiencia de un solo centro**

Montesinos P, de la Rubia J, Ortí G, Montava A, Martínez D, Scaff M, Paciello M, Romero M, Sanz J, Martín G, Lorenzo I, Martínez J, Algarra L, Palau J, Sanz G, Sanz MA

*Servicio de Hematología.*

*Hospital Universitario La Fe. Valencia*

## Auditorio Narciso Yepes (Edificio A)

### **GAMMAPATÍAS MONOCLONALES Y LEUCEMIA LINFÁTICA CRÓNICA (CO-059 a CO-068)**

Coordinadores: M.<sup>ª</sup>V. Mateos (Salamanca)  
F. Arriba (Murcia)

- CO-059 El análisis de deleciones homocigóticas identifica genes importantes en el mieloma múltiple**  
Leone PE, Walker BA, Dickens NJ, Jenner MW, Johnson DC, González D, Ross FM, Davies FE, Morgan GJ  
*Servicio de Hematología Oncológica.  
Institute of Cancer Research. London (UK)*
- CO-060 Cambios en la distribución de las poblaciones B circulantes en pacientes con mieloma múltiple quiescente incluidos en el ensayo clínico Quiredex**  
Pérez-Andrés M<sup>[a,b]</sup>, Paiva B<sup>[c]</sup>, López-Corral L<sup>[d]</sup>, Almeida J<sup>[a,b]</sup>, Vidriales MB<sup>[b,c]</sup>, Mateos MV<sup>[b,c]</sup>, de la Rubia J<sup>[d]</sup>, Hernández MT<sup>[e]</sup>, San Miguel JF<sup>[b,c]</sup>, Orfao A<sup>[a,b]</sup>, para el grupo cooperativo PETHEMA  
*<sup>[a]</sup>Servicio General de Citometría. Universidad de Salamanca.  
<sup>[b]</sup>Centro de Investigación del Cáncer (CIC, IBMCC USAL-CSIC). Salamanca.  
<sup>[c]</sup>Hospital Universitario. Salamanca. <sup>[d]</sup>Hospital Universitario La Fe. Valencia.  
<sup>[e]</sup>Hospital Universitario de Canarias*
- CO-061 Impacto de la edad en pacientes con mieloma múltiple tratados dentro de un protocolo de doble trasplante. Resultados del estudio prospectivo (GEM-OO) del Grupo Español de Mieloma**  
García A, Sureda A, Canals C, Lahuerta JJ, de la Rubia J, García-Sanz R, Martínez R, García-Laraña J, de Arriba F, Ribera JM, Hernández MT, Escoda L, Carrera D, Terol MJ, Besalduch J, Casado F, Palomera L, Bladé J, San Miguel JF  
*Grupo Español de Mieloma (GEM)/PETHEMA*
- CO-062 Tratamiento de primera línea en pacientes > 65 años con mieloma múltiple de nuevo diagnóstico: ¿qué pareja es mejor para bortezomib: un alquilante o un inmunomodulador?**  
Mateos MV, Oriol A, Martínez J, de Paz R, Terol MJ, Bengoetxea E, Martínez R, Palomera L, García-Laraña J, Martín García-Sancho A, Hernández JM, de Arriba F, Rámila E, Martín Mateos ML, González Montes Y, Boixadera J, Bargay J, Navarro I, Conde E, Sureda A, Conde E, Bladé J, Lahuerta JJ, San Miguel JF  
*PETHEMA/Grupo Español de Mieloma (GEM)*

**CO-063 La detección de enfermedad mínima residual mediante citometría de flujo en la médula ósea del día + 100 es el factor pronóstico más importante en pacientes con mieloma múltiple sometidos a autotrasplante**

Vidriales MB, Paiva B, Cerveró J, Mateo G, Pérez J, Montalbán MA, Sureda A, Montejano L, Gutiérrez N, García-Coca A, Heras N, Mateos MV, López-Berges C, García-Boyeró R, Galende J, Hernández J, Palomera L, Carrera D, Martínez R, de la Rubia J, Martín A, Bladé J, Lahuerta JJ, Orfao A, San Miguel JF

*GEM/PETHEMA. Hospital Clínico Universitario. Salamanca. CIC USAL-CSIC. Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona. Hospital de Valladolid. Centro Hospitalario de León. Hospital General de Castellón. Hospital del Bierzo. León. Hospital General de Segovia. Hospital Universitario Lozano Blesa. Zaragoza. Hospital Central de Asturias. Oviedo. Hospital Clínico San Carlos. Madrid. Hospital Universitario La Fe. Valencia. Hospital Virgen de la Concha. Zamora. Hospital Clínic i Provincial. Barcelona. Hospital Clínico Universitario. Salamanca*

**CO-064 Polimorfismos en el gen del citocromo P450 CYP2C8 predicen la aparición de osteonecrosis mandibular en pacientes con mieloma múltiple tratados con bifosfonatos: resultados de un análisis de genotipado masivo**

Sarasquete ME<sup>[a]</sup>, García-Sanz R<sup>[a,b,c]</sup>, Marín L<sup>[a]</sup>, Alcoceba M<sup>[a]</sup>, Chillón MC<sup>[a,b]</sup>, Balanzategui A<sup>[a]</sup>, Santamaría C<sup>[a]</sup>, Asinari M<sup>[a]</sup>, Rosiñol L<sup>[c]</sup>, de la Rubia J<sup>[c]</sup>, García-Navarro I<sup>[c]</sup>, Hernández MT<sup>[c]</sup>, Lahuerta JJ<sup>[c]</sup>, Alegre A<sup>[c]</sup>, Monzo E<sup>[c]</sup>, García-Frade J<sup>[c]</sup>, González M<sup>[a,b,c]</sup>, San Miguel JF<sup>[a,b,c]</sup>

*[a]Servicio de Hematología. Unidad de Biología Molecular y HLA. Hospital Clínico Universitario. Salamanca. [b]Centro de Investigación del Cáncer (CIC). Salamanca. IBMCC (USAL-CSIC). [c]Grupo Español de Mieloma GEM/PETHEMA. Red Española de Mieloma*

**CO-065 Historia natural de la leucemia linfática crónica en pacientes con disfunción de p53 al diagnóstico**

de Laiglesia A<sup>[a]</sup>, García Vela JA<sup>[b]</sup>, Gómez-Lozano N<sup>[a]</sup>, Navarro B<sup>[a]</sup>, Sebrango A<sup>[a]</sup>, López Rubio M<sup>[b]</sup>, Ferrer S<sup>[b]</sup>, Sánchez Godoy P<sup>[b]</sup>, Carbonell F<sup>[b]</sup>, Martínez R<sup>[b]</sup>, Peñalver J<sup>[b]</sup>, García Marco JA<sup>[a]</sup>

*[a]Servicio de Hematología. Hospital Universitario Puerta de Hierro. Madrid. [b]Por el grupo GLIMCE para el diagnóstico de Síndromes Linfoproliferativos Crónicos*

**CO-066 En los pacientes con leucemia linfática crónica B el porcentaje elevado de pérdidas en el cromosoma 13q14 se asocia con una menor supervivencia y tiempo hasta la progresión**

Hernández JA<sup>[a]</sup>, Rodríguez A<sup>[b]</sup>, González M<sup>[c]</sup>, Sandova V<sup>[d]</sup>, Romero M<sup>[e]</sup>, Pozo M<sup>[b]</sup>, Martín-Núñez G<sup>[f]</sup>, García de Coca A<sup>[g]</sup>, Fisac R<sup>[h]</sup>, Galende J<sup>[i]</sup>, Recio I<sup>[j]</sup>, Ortuño F<sup>[k]</sup>, García JL<sup>[c]</sup>, Hernández JM<sup>[b,c]</sup>

*Servicio de Hematología. [a]Hospital Infanta Leonor. Madrid. [b]IBMCC. Centro de Investigación del Cáncer. Universidad de Salamanca-CSIC. [c]Hospital Clínico Universitario. Salamanca. [d]Hospital Virgen Blanca. León. [e]Hospital Univ. del Río Hortega. Valladolid. [f]Hospital Virgen del Puerto. Plasencia (Cáceres). [g]Hospital Clínico Universitario. Valladolid. [h]Hospital General de Segovia. [i]Hospital del Bierzo. León. [j]Hospital Nuestra Señora de Sonsoles. Ávila. [k]Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia*

- CO-067 El reordenamiento del gen IGH en los pacientes diagnosticados de leucemia linfática crónica B identifica un subtipo de la enfermedad con mal pronóstico**  
Hernández JA<sup>[a]</sup>, González M<sup>[b,c]</sup>, Cavazzini F<sup>[d]</sup>, Sandoval V<sup>[e]</sup>, Fisac R<sup>[f]</sup>, García de Coca A<sup>[g]</sup>, Romero M<sup>[h]</sup>, Recio I<sup>[i]</sup>, Galende JI<sup>[j]</sup>, González-Serna A<sup>[k]</sup>, López RM<sup>[l]</sup>, Díez A<sup>[b,c]</sup>, Cuneo A<sup>[d]</sup>, Hernández JM<sup>[b,c]</sup>  
*Servicio de Hematología. <sup>[a]</sup>Hospital Infanta Leonor. Madrid. <sup>[b]</sup>Hospital Clínico Universitario. Salamanca. <sup>[c]</sup>IBMCC. Centro de Investigación del Cáncer. Universidad de Salamanca-CSIC. <sup>[d]</sup>Hospital de Ferrara (Italia). <sup>[e]</sup>Hospital de León. <sup>[f]</sup>Hospital de Segovia. <sup>[g]</sup>Hospital Clínico. Valladolid. <sup>[h]</sup>Hospital Univ. del Río Hortega. Valladolid. <sup>[i]</sup>Hospital Nuestra Señora de Sonsoles. Ávila. <sup>[j]</sup>Hospital de Ponferrada. León. <sup>[k]</sup>Hospital Univ. Morales Meseguer. Murcia. <sup>[l]</sup>Hospital de Plasencia (Cáceres)*
- CO-068 Alemtuzumab combinado con metilprednisolona en el tratamiento de la leucemia linfática crónica con deleciones p53 y ATM**  
Sebrango A, García Vela JA, Navarro B, de Laiglesia A, Forés R, Ruiz E, Sánchez Godoy P, Ferrer S, García-Marco JA  
*por el Grupo GLIMCE para el diagnóstico de Síndromes Linfoproliferativos Crónicos*

## Auditorio Miguel Ángel Clarés (Edificio A)

### LINFOMAS (CO-069 a CO-078)

Coordinadores: M.ªD. Caballero (Salamanca)  
E. Pérez Ceballos (Murcia)

- CO-069 ABVD y radioterapia proporciona una alta tasa de curaciones en pacientes con linfoma de Hodgkin en estadio precoz**  
Córdoba IF<sup>[a]</sup>, Caballero MT<sup>[a]</sup>, Nieto A<sup>[b]</sup>, Soria P<sup>[b]</sup>, Caballero MD<sup>[a]</sup>, González M<sup>[a]</sup>, San Miguel JF<sup>[a]</sup>, García-Sanz R<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Hemoterapia. <sup>[b]</sup>Servicio de Radioterapia. Hospital Clínico Universitario. Salamanca*
- CO-070 Estudio comparativo de la utilidad de la tomografía por emisión de positrones (PET), tomografía computerizada (TAC) y PET/TAC integrado en el diagnóstico y reevaluación de pacientes con linfomas. Experiencia de 132 casos**  
Pérez Andreu V, Pérez-Ceballos E, Sánchez Blanco JJ, Amigo ML, Fernández A, Arriba F, Heras I, Vicente V  
*Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia*

- CO-071 ¿Proporciona PDG-PET información adicional al TAC en el estadiaje de los linfomas?**  
Sánchez-González B<sup>[a]</sup>, Trampal C<sup>[b]</sup>, Solano A<sup>[b]</sup>, Pedro C<sup>[a]</sup>, Maiques JM<sup>[b]</sup>, Álvarez A<sup>[a]</sup>, Vollmer I<sup>[b]</sup>, Gimeno E<sup>[a]</sup>, Abella E<sup>[a]</sup>, García-Pallarols F<sup>[a]</sup>, Besses C<sup>[a]</sup>, Salar A<sup>[a]</sup>  
*[a]Servicio de Hematología.  
[b]Servicio de Radiología y Medicina Nuclear.  
Hospital del Mar. Barcelona*
- CO-072 Relación entre SUV de FDG-PET al diagnóstico y respuesta a tratamiento de primera línea en linfoma**  
Fernández Cisneros V, Ríos Herranz E, Marín Niebla A, Borrego Dorado I, Parody Ruiz-Berdejo R, Urbano Ispizúa A  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia.  
Servicio de Medicina Nuclear.  
Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla*
- CO-073 Antecedente familiar de cáncer y riesgo de linfoma: influencia de los polimorfismos de IL8RB, IL-10 y MTHFR**  
Domingo-Domènech E<sup>[a]</sup>, Benavente Y<sup>[b]</sup>, Montalbán C<sup>[c]</sup>, Bosch R<sup>[d]</sup>, Gumà J<sup>[e]</sup>, Wang S<sup>[f]</sup>, Rothman N<sup>[f]</sup>, Fernández de Sevilla A<sup>[a]</sup>, González-Barca E<sup>[a]</sup>, de Sanjosé S<sup>[b]</sup>  
*[a]Servicio de Hematología Clínica y [b]Epidemiología. Institut Català d'Oncologia. L'Hospitalet de Llobregat (Barcelona). [c]Servicio de Medicina Interna. Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. [d]Servicio de Anatomía Patológica. Hospital Verge de la Cinta. Tortosa (Tarragona). [e]Servicio de Oncología. Hospital San Joan. Reus (Tarragona). [f]Cancer Epidemiology and Genetics. National Cancer Institute. Bethesda (USA)*
- CO-074 NT-proBNP es el factor más potente para predecir supervivencia en pacientes con linfoma tratados con regímenes que incluyen antraciclinas**  
Salar A, Álvarez-Larrán A, Comín J, Guerri R, Pedro C, Abella E, Gómez M, Molina L, Gimeno E, Sánchez-González B, Bruguera J, Besses C  
*Servicios de Hematología Clínica y Cardiología.  
Hospital del Mar. Barcelona*
- CO-075 Tratamiento con fludarabina, ciclofosfamida y mitoxantrona ± rituximab en 73 pacientes con linfoma de histología indolente**  
Gardella S<sup>[a]</sup>, Elicegui L<sup>[a]</sup>, Marcos-Gragera R<sup>[b]</sup>, Ortiz R<sup>[c]</sup>, Guardi R<sup>[a]</sup>, González Y<sup>[a]</sup>, Cañete N<sup>[d]</sup>, Millán A<sup>[e]</sup>, Gallardo D<sup>[a]</sup>, López-Guillermo A<sup>[f]</sup>  
*[a,b]Servicio de Hematología/Registro de Tumores. Institut Català d'Oncologia. Girona.  
[c,d]Servicio de Anatomía Patológica. Servicio de Radiología. Hospital Dr. Josep Trueta. Girona.  
[e]BST. Hospital Dr. Josep Trueta. Girona.  
[f]Servicio de Hematología Clínica. Hospital Clínic i Provincial. Barcelona*

**CO-076 Resultados preliminares del tratamiento con rituximab-HyperCVAD/Mtx-AraC y consolidación con Y90-ibritumomab tiuxetan en pacientes con linfoma de células del manto. Estudio fase II GELTAMO LCM 04-02**

Arranz R<sup>[a]</sup>, García-Noblejas A<sup>[a]</sup>, Grande C<sup>[b]</sup>, Salar A<sup>[c]</sup>, Terol MJ<sup>[d]</sup>, Moraleda JM<sup>[e]</sup>, Pérez Calvo J<sup>[f]</sup>, Canales MA<sup>[g]</sup>, García Marco J<sup>[h]</sup>, Conde E<sup>[i]</sup>, Caballero D<sup>[j]</sup>

<sup>[a]</sup>Hospital Universitario de La Princesa. Madrid.

<sup>[b]</sup>Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. <sup>[c]</sup>Hospital del Mar. Barcelona.

<sup>[d]</sup>Hospital Clínico. Valencia. <sup>[e]</sup>Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia. <sup>[f]</sup>Clínica Universitaria de Navarra. Pamplona.

<sup>[g]</sup>Hospital Universitario La Paz. Madrid. <sup>[h]</sup>Hospital Universitario Puerta de Hierro. Madrid. <sup>[i]</sup>Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander.

<sup>[j]</sup>Hospital Clínico Universitario. Salamanca

**CO-077 Recaída en el sistema nervioso central en pacientes con linfoma difuso de células grandes B**

Díaz Beyá M, Gutiérrez-García G, Vallansot R, Abrisqueta P, Ghita G, Pratcorona M, Salamero O, Solórzano S, Gaya A, Rosiñol L, Gine E, Graus F, Campo E, Montserrat E, López-Guillermo A

Servicio de Hematología.

Hospital Clínic i Provincial. IDIBAPS. Barcelona

**CO-078 Análisis de la eficacia y seguridad de citarabina liposomal (DepoCyte) como profilaxis de la recaída neuromeningea en pacientes con linfoma difuso de células grandes**

Canales M<sup>[a]</sup>, Díaz JA<sup>[b]</sup>, Peñarrubia MJ<sup>[c]</sup>, Salar A<sup>[d]</sup>, Caballero D<sup>[e]</sup>, Ferreiro JJ<sup>[f]</sup>, Ferrer S<sup>[g]</sup>, Llorente A<sup>[h]</sup>, García Marco JA<sup>[i]</sup>, Palomera L<sup>[j]</sup>, Sánchez JJ<sup>[k]</sup>, Sancho JM<sup>[l]</sup>, Gonzalez-Barca E<sup>[m]</sup>

<sup>[a]</sup>Hospital Universitario La Paz. Madrid. <sup>[b]</sup>Hospital Universitario

de Santiago de Compostela. <sup>[c]</sup>Hospital Universitario del Río

Hortega. Valladolid. <sup>[d]</sup>Hospital del Mar. Barcelona. <sup>[e]</sup>Hospital Clínico

Universitario. Salamanca. <sup>[f]</sup>Hospital de Donostia. San Sebastián.

<sup>[g]</sup>Hospital Universitario Dr. Peset. Valencia. <sup>[h]</sup>Hospital Joan XXIII.

Tarragona. <sup>[i]</sup>Hospital Universitario Puerta de Hierro. Madrid. <sup>[j]</sup>Hospital

Universitario Lozano Blesa. Zaragoza. <sup>[k]</sup>Hospital Universitario Morales

Meseguer. Murcia. <sup>[l]</sup>Hospital Universitario Germans Trias i Pujol.

Badalona (Barcelona). <sup>[m]</sup>Hospital Duran i Reynals. Barcelona

## Sala 3 (Edificio A)

### SÍNDROMES MIELOPROLIFERATIVOS CRÓNICOS (CO-079 a CO-088)

Coordinadores: C. Besses (Barcelona)

I. Español (Cartagena, Murcia)

**CO-079 Tratamiento de las respuestas insatisfactorias a imatinib. Resultados del Registro Español de Leucemia Mieloide Crónica (RELMC)**

Vidal R, Casado LF, Maestro B, Giraldo P, Massagué I, de Paz R, Calle C, Forés R, Albizua Q, Burgaleta C, Palomeras L, Gómez-Encinas M, Steegmann JL

*Registro Español de Investigación y Tratamiento de Leucemia Mieloide Crónica (RELMC)*

**CO-080 Tratamiento de la leucemia mieloide crónica con imatinib. Experiencia de un solo centro**

Parente A, Sureda A, Aventín A, Brunet S, Martino R, Briones J, Valcárcel D, Delgado J, Nomdedéu J, Sierra J

*Departamento de Hematología Clínica.*

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

**CO-081 Mutaciones en el gen c-MPL en pacientes con trombocitemia esencial negativos para la mutación JAK2V617F**

Martínez-Avilés L<sup>[a]</sup>, Bellosillo B<sup>[b]</sup>, Álvarez-Larrán A<sup>[b]</sup>, Torres E<sup>[a]</sup>, Florensa L<sup>[a]</sup>, Salar A<sup>[b]</sup>, Serrano S<sup>[a]</sup>, Besses C<sup>[b]</sup>

*[a]Servicio de Patología. [b]Servicio de Hematología Clínica.*

*Hospital del Mar. IMIM. PRBB. Barcelona*

**CO-082 Los genes CISH, SOCS2, SOCS3 y PIM1, inhibidores de la vía JAK-STAT, muestran expresión diferencial en pacientes con trombocitemia esencial JAK2V617F-positivos y negativos**

Puig de Canet E<sup>[a,b,c]</sup>, Espinet B<sup>[a,c,d]</sup>, Lozano JJ<sup>[e,f]</sup>, Sumoy L<sup>[e]</sup>, Bellosillo B<sup>[a]</sup>, Arenillas L<sup>[b,d]</sup>, Álvarez-Larrán A<sup>[g]</sup>, Solé F<sup>[a,c,d]</sup>, Serrano S<sup>[a,b,c]</sup>, Besses C<sup>[g]</sup>, Florensa L<sup>[b,c,d]</sup>

*[a]Laboratorio de Citogenética y Biología Molecular.*

*[b]Laboratorio de Citología Hematológica. Servicio de Patología.*

*[c]GRETNHE/IMAS-IMIM. [d]Escola de Citologia Hematològica Soledad*

*Woessner-IMAS. [e]Laboratori de Microarrays. Centre de Regulació Genòmica-PRBB. Hospital del Mar. Barcelona.*

*[f]Plataforma de Bioinformàtica. CIBERehd. Hospital Clínic i Provincial.*

*[g]Servicio de Hematología. Hospital del Mar. Barcelona*

**CO-083 La hidoxicarbamida modifica la carga alélica de JAK2V617F en pacientes con policitemia vera y trombocitemia esencial**

Besses C<sup>[a]</sup>, Álvarez-Larrán A<sup>[a]</sup>, Martínez-Avilés L<sup>[b]</sup>, Longarón R<sup>[b]</sup>, Serrano S<sup>[b]</sup>, Bellosillo B<sup>[b]</sup>

*[a]Servicio de Hematología Clínica. [b]Servicio de Patología.*

*Hospital del Mar-IMIM-PRBB. Barcelona*

- CO-084 Implicaciones clínico-biológicas de la mutación V617F JAK2 en 5 familias con síndromes mieloproliferativos crónicos**  
Ferrer F<sup>[a]</sup>, Moreno MJ<sup>[a]</sup>, Martínez C<sup>[a]</sup>, Sánchez-Serrano I<sup>[b]</sup>, Navarro N<sup>[a]</sup>, Lozano ML<sup>[a]</sup>, Cano H<sup>[c]</sup>, Corral J<sup>[a]</sup>, Teruel R<sup>[a]</sup>, Vicente V<sup>[a]</sup>, Sánchez-Vega B<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Unidad de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. Servicio de Hematología. <sup>[b]</sup>Hospital del Noroeste. <sup>[c]</sup>Hospital Los Arcos. Murcia*
- CO-085 Análisis del grupo ABO como factor de riesgo trombótico y/o hemorrágico en síndromes mieloproliferativos crónicos Ph negativos**  
Moreno MJ<sup>[a]</sup>, Lozano ML<sup>[a]</sup>, Martínez C<sup>[a]</sup>, García-Barberá M<sup>[a]</sup>, Bellosillo B<sup>[b]</sup>, Palacios S<sup>[a]</sup>, Rivera J<sup>[a]</sup>, Besses C<sup>[b]</sup>, Vicente V<sup>[a]</sup>, Ferrer F<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia. Centro Regional de Hemodonación. Universidad de Murcia. <sup>[b]</sup>Servicio de Hematología. Hospital del Mar. Barcelona*
- CO-086 Análisis de expresión de microRNAs en pacientes con síndromes mielodisplásicos**  
Pons A<sup>[a]</sup>, Nomdedéu B<sup>[b]</sup>, Navarro A<sup>[a]</sup>, Gaya A<sup>[b]</sup>, Valera S<sup>[c]</sup>, Gel B<sup>[a]</sup>, Montserrat E<sup>[b]</sup>, Monzo M<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Laboratorio de Oncología Molecular. Departamento de Anatomía. Universidad de Barcelona. <sup>[b]</sup>Servicio de Hematología. <sup>[c]</sup>Departamento de Patología. Hospital Clínic i Provincial. Barcelona*
- CO-087 Evolución a mielofibrosis en la policitemia vera: análisis de los factores de riesgo para la aparición de esta complicación en una serie de 115 pacientes**  
Álvarez Larrán A<sup>[a]</sup>, Besses C<sup>[a]</sup>, Martínez Avilés L<sup>[b]</sup>, Saumell S<sup>[a]</sup>, Gimeno E<sup>[a]</sup>, Abella E<sup>[a]</sup>, Florensa L<sup>[b]</sup>, Serrano S<sup>[b]</sup>, Bellosillo B<sup>[b]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología. <sup>[b]</sup>Servicio de Patología. Hospital del Mar. IMIM. Barcelona*
- CO-088 Pronóstico en mastocitosis sistémica indolente: estudio en 145 pacientes pertenecientes a la REMA (Red Española de Mastocitosis)**  
Álvarez-Twose I<sup>[a]</sup>, Escribano L<sup>[a]</sup>, Sánchez-Muñoz L<sup>[a]</sup>, García-Montero A<sup>[b]</sup>, Núñez R<sup>[c]</sup>, Almeida J<sup>[b]</sup>, Jara-Acevedo M<sup>[a]</sup>, Teodosio C<sup>[b]</sup>, García-Cosío M<sup>[d]</sup>, Bellas C<sup>[e]</sup>, Orfao A<sup>[b]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Centro de Estudios de Mastocitosis de Castilla-La Mancha (CLMast). Hospital Virgen del Valle. Toledo. <sup>[b]</sup>Centro de Investigación del Cáncer. Departamento de Medicina y Citometría. Universidad de Salamanca. <sup>[c]</sup>Servicio de Hematología y Hemoterapia. <sup>[d]</sup>Servicio de Anatomía Patológica. Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. <sup>[e]</sup>Servicio de Anatomía Patológica. Hospital Universitario Puerta de Hierro. Madrid*

## Sala 15 (Edificio B)

### TRASPLANTE DE PROGENITORES HEMATOPOYÉTICOS (CO-089 a CO-098)

Coordinadores: A. Iriondo (Santander)  
I. Heras (Murcia)

**CO-089 Recuento de células CD34+ en sangre periférica previo a la recolección de CPSP en donantes sanos: influencia sobre los rendimientos celulares**

Luna I, Moscardó F, de la Rubia J, Cordon L, Sanz J, Montesinos P, Carpio N, Saavedra S, Arriaga P, Lorenzo I, Palau J, Sempere A, Sanz G, Sanz M

*Servicio de Hematología. Hospital Universitario La Fe. Valencia*

**CO-090 Reconstitución inmune de células T-reguladoras post-trasplante hematopoyético**

Pérez-García A<sup>[a]</sup>, Cabezudo E<sup>[b]</sup>, López-Jiménez J<sup>[c]</sup>, Marugán I<sup>[d]</sup>, Peralta T<sup>[a]</sup>, Arnan M<sup>[a]</sup>, Ramos-Oliva P<sup>[c]</sup>, Benet I<sup>[d]</sup>, López S<sup>[a]</sup>, Mestre M<sup>[e]</sup>, Odriozola J<sup>[c]</sup>, Solano C<sup>[d]</sup>, Duarte RF<sup>[a]</sup>

*[a]CO-Hospital Duran i Reynals. Barcelona. [b]Servicio de Hematología.*

*[e]Servicio de Inmunología. Hospital Universitario de Bellvitge. Hospitalet de Llobregat (Barcelona). [c]Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid.*

*[d]Hospital Clínico. Valencia*

**CO-091 Enfermedad mínima residual detectada mediante citometría de flujo en niños con leucemia linfoblástica aguda sometidos a trasplante de progenitores hematopoyéticos alogénico. Implicaciones pronósticas**

Elorza I<sup>[a]</sup>, Díaz de Heredia C<sup>[a]</sup>, Palacio C<sup>[b]</sup>, Dapena JL<sup>[a]</sup>, Olivé T<sup>[a]</sup>, Bastida P<sup>[a]</sup>, Sánchez de Toledo J<sup>[a]</sup>

*[a]Servicio de Hematología y Oncología Pediátrica y Unidad de TPH.*

*[b]Servicio de Hematología. Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona*

**CO-092 Impacto de la fuente de progenitores hematopoyéticos utilizada en el trasplante alogénico no emparentado a pacientes adultos con LAL de mal pronóstico: seguimiento a largo plazo**

Ferrá C, Sanz J, Cámara R, Sanz G, Bermúdez A, Valcárcel D, Rovira M, Morgades M, Espigado I, Heras I, Serrano D, Barrenetxea C, Solano C, Duarte R, García-Noblejas A, Iriondo A, Díez JL, Carreras E, Sierra J, Sanz MA, Ribera JM

*En representación de los grupos GETH y PETHEMA*

**CO-093 Los estudios de expresión génica contribuyen al pronóstico de los pacientes con leucemia mieloblástica aguda de riesgo citogenético intermedio sometidos a un trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos (autoTPH)**

Camós M<sup>[a]</sup>, Torredadell M<sup>[b]</sup>, Kalko S<sup>[c]</sup>, Pratcorona M<sup>[b]</sup>, Rozman M<sup>[a]</sup>, Díaz-Beyá M<sup>[b]</sup>, Jares P<sup>[d]</sup>, Brunet S<sup>[e]</sup>, Nomdedéu J<sup>[e]</sup>, Carrió A<sup>[a]</sup>, Valera A<sup>[a]</sup>, Campo E<sup>[a]</sup>, Montserrat E<sup>[b]</sup>, Esteve J<sup>[b]</sup>

<sup>[a]</sup>Unidad de Hematopatología. <sup>[b]</sup>Servicio de Hematología. <sup>[c]</sup>Unidad de Bioinformática. <sup>[d]</sup>Unidad de Genómica. IDIBAPS. Hospital Clínic i Provincial. Barcelona. <sup>[e]</sup>Servicio de Hematología. Hospital de Sant Pau. Barcelona

**CO-094 Tratamiento de rescate en la leucemia mieloide aguda refractaria o en recaída: comparación entre una estrategia secuencial (IDA-FLAG seguido de trasplante alogénico con acondicionamiento de intensidad reducida) frente a tratamiento estándar**

Torreadell M<sup>[a]</sup>, Pratcorona M<sup>[a]</sup>, Brunet S<sup>[b]</sup>, Tormo M<sup>[c]</sup>, Sancho JM<sup>[d]</sup>, Duarte R<sup>[e]</sup>, Rovira M<sup>[a]</sup>, Martínez-Muñoz C<sup>[a]</sup>, Fernández-Avilés E<sup>[a]</sup>, Marín P<sup>[a]</sup>, Rosiñol L<sup>[a]</sup>, Giné E<sup>[a]</sup>, Sierra J<sup>[b]</sup>, Carreras E<sup>[a]</sup>, Montserrat E<sup>[a]</sup>, Esteve J<sup>[a]</sup>  
*Servicio de Hematología. <sup>[a]</sup>IDIBAPS. Hospital Clínic i Provincial. Barcelona. <sup>[b]</sup>Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona. <sup>[c]</sup>Hospital Clínic. Valencia. <sup>[d]</sup>Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona). <sup>[e]</sup>Hospital Duran i Reynals. Barcelona*

**CO-095 Monitorización de niveles terapéuticos de busulfán oral versus intravenoso en receptores de un trasplante alogénico de precursores hematopoyéticos de intensidad reducida**

Arnau M<sup>[a]</sup>, Muñoz C<sup>[b]</sup>, Sancho JM<sup>[c]</sup>, Peralta T<sup>[a]</sup>, Patiño B<sup>[a]</sup>, Parody R<sup>[a]</sup>, Ribera JM<sup>[c]</sup>, Clopés A<sup>[b]</sup>, Duarte RF<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología Clínica. <sup>[b]</sup>Servicio de Farmacia. ICO-Hospital Duran i Reynals. Barcelona. <sup>[c]</sup>Servicio de Hematología. ICO-Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona)*

**CO-096 Análisis comparativo de resultados de trasplantes de sangre de cordón y de progenitores hematopoyéticos de donante HLA geno-idéntico en pacientes con leucemias agudas y síndromes mielodisplásicos de alto riesgo**

Ojeda E, Laiglesia A, Vicuña I, Sebrango A, Bautista G, Regidor C, Forés R, García-Marco JA, Gil S, Krsnik I, Navarro B, Sanjuán I, Cabrera JR, Fernández MN  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitario Puerta de Hierro. Universidad Autónoma de Madrid*

**CO-097 Trasplante autólogo en pacientes > 70 años: experiencia de un centro**

Núñez Céspedes J, Montes Gaisán C, Walias D, Yáñez L, Bermúdez A, Romón I, Colorado M, Insunza A, Baro J, Cuadrado M, Iriondo A  
*Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander*

**CO-098 Autotrasplante en el tratamiento de pacientes con esclerosis múltiple. Resultados de un solo centro**

de la Rubia J<sup>[a]</sup>, Sánchez Manso JC<sup>[b]</sup>, Lorenzo I<sup>[a]</sup>, Palau J<sup>[a]</sup>, Martín G<sup>[a]</sup>, Sanz G<sup>[a]</sup>, Casanova B<sup>[b]</sup>, Sanz MA<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y <sup>[b]</sup>Neurología. Hospital Universitario La Fe. Valencia*

## Sala 14 (Edificio B)

### TERAPIA CELULAR Y TRASPLANTE DE PROGENITORES HEMATOPOYÉTICOS (CO-099 a CO-108)

Coordinadores: C. Solano (Valencia)  
C. Castilla (Murcia)

**CO-099 Aislamiento de células *stem* mesenquimales a partir de muestras de núcleo pulposo humano. Análisis comparativo con células *stem* mesenquimales aisladas de médula ósea**

Graciani IF<sup>[a]</sup>, Villarón EM<sup>[a]</sup>, Sánchez-Guijo FM<sup>[a]</sup>, Carrancio S<sup>[a]</sup>, Muntión S<sup>[a]</sup>, Barbado MV<sup>[c]</sup>, Cruz G<sup>[a]</sup>, Oterino E<sup>[a]</sup>, Santamaría C<sup>[a]</sup>, Sánchez Abarca L<sup>[a]</sup>, Díez Campelo M<sup>[a]</sup>, Pérez-Simón JA<sup>[a]</sup>, San Miguel JF<sup>[a]</sup>, Briñón JG<sup>[c]</sup>, Blanco JF<sup>[b]</sup>, del Cañizo MC<sup>[a]</sup>

<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología. Hospital Clínico Universitario. Salamanca. Centro en Red de Medicina Regenerativa y Terapia Celular de Castilla y León. TERCEL. <sup>[b]</sup>Servicio de Traumatología. Hospital Clínico Universitario. Salamanca. <sup>[c]</sup>Departamento de Biología Celular y Patología. Universidad de Salamanca

**CO-100 Systemic delivery of marrow derived mesenchymal cells in acute lung graft rejection process**

Castilla-Llorente C<sup>[a,b]</sup>, Mulligan M<sup>[c]</sup>, Abrams K<sup>[a]</sup>, Hwang B<sup>[a]</sup>, Suhakar P<sup>[d]</sup>, Rajendran J<sup>[d]</sup>, Lewellen B<sup>[d]</sup>, Durack L<sup>[d]</sup>, Lamm W<sup>[e]</sup>, Wolf P<sup>[c]</sup>, Keech J<sup>[c]</sup>, Minoshima S<sup>[d]</sup>, Glenny R<sup>[e]</sup>, Nash RA<sup>[a]</sup>

<sup>[a]</sup>Clinical Research Division. Fred Hutchinson Cancer Research Center. University of Washington. Seattle (USA). <sup>[b]</sup>Servicio de Hematología. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia. <sup>[c]</sup>Department of Surgery. <sup>[d]</sup>Department of Radiology. <sup>[e]</sup>Department of Physiology and Biophysics. Division of Pulmonary and Critical Care Medicine. University of Whashington. Seattle (USA)

**CO-101 Expansión de células *stem* mesenquimales mediante suero autólogo**

Pérez Ilzarbe M<sup>[a]</sup>, Díez-Campelo M<sup>[b]</sup>, Aranda P<sup>[a]</sup>, Tabera S<sup>[b]</sup>, Arizt G<sup>[a]</sup>, Sánchez-Abarca L<sup>[b]</sup>, Iriarte MF<sup>[a]</sup>, Blanco B<sup>[b]</sup>, Garcés S<sup>[a]</sup>, Gutiérrez-Cosío S<sup>[b]</sup>, Antón MP<sup>[a]</sup>, Cañizo MC<sup>[b]</sup>, López T<sup>[a]</sup>, San Miguel JF<sup>[b]</sup>, Prósper F<sup>[a]</sup>, Pérez-Simón JA<sup>[b]</sup>

Servicio de Hematología. <sup>[a]</sup>Clínica Universitaria de Navarra. Pamplona. <sup>[b]</sup>Hospital Clínico Universitario. Salamanca. CIC. Centro en Red de Medicina Regenerativa y Terapia Celular de CyL. TERCEL

**CO-102 Análisis del origen y capacidad estimuladora anti-leucemia de las células dendríticas contenidas en los productos de aféresis de pacientes afectos de leucemia aguda mieloblástica sometidos a Auto-TPH-SP**

Serrano-López J, Sanchez-García J, Serrano J, Álvarez-Rivas MA, García-Castellano JM, Román-Gómez J, Herrera C, Torres A, Serrano López J

Servicio de Hematología.  
Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba

- CO-103 Revascularización transmiocárdica con láser combinado con células madre de médula ósea autólogas: experiencia preliminar de terapia celular en 12 pacientes con enfermedad difusa coronaria**  
Aguado B<sup>[a]</sup>, Reyes G<sup>[b]</sup>, Duarte J<sup>[b]</sup>, Cámara C<sup>[a]</sup>, Fernández-Villalta MJ<sup>[a]</sup>, Íñigo B<sup>[a]</sup>, Moreno ME<sup>[a]</sup>, Velasco A<sup>[a]</sup>, Vidal R<sup>[a]</sup>, Muñoz C<sup>[c]</sup>, García-Escribano FL<sup>[d]</sup>, Alegre A<sup>[a]</sup>  
<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología. <sup>[b]</sup>Servicio de Cirugía Cardiovascular.  
<sup>[c]</sup>Servicio de Inmunología. <sup>[d]</sup>Fundación de Investigación Biomédica (FIB). Hospital Universitario de La Princesa. Madrid
- CO-104 La depleción *in vitro* de células alorreactivas con bortezomib permite preservar la viabilidad de las células T reguladoras CD4<sup>+</sup>CD25<sup>+</sup> y la inmunidad frente a patógenos**  
Blanco B, Sánchez-Abarca LI, Hernández-Campo P, Gutiérrez-Cossío S, Díez-Campelo M, Tabera S, Rodríguez-Serrano C, Caballero-Velázquez T, Sánchez-Guijo FM, del Cañizo C, San Miguel JF, Pérez-Simón JA  
Servicio de Hematología. Hospital Clínico Universitario. Salamanca. Centro de Investigación del Cáncer (CIC/CSIC). Salamanca. Centro en Red de Medicina Regenerativa y Terapia Celular de Castilla y León
- CO-105 Enfermedad injerto contra huésped crónica con afectación pulmonar post-trasplante alogénico de precursores hematopoyéticos**  
Fernández-Fernández R, Quintana-París L, Sánchez-García J, Serrano J, Martínez F, Gómez P, Martín C, Rojas R, Rodríguez A, Torres Gómez A  
Servicio de Hematología. Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba
- CO-106 Busulfán intravenoso en el acondicionamiento de trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos en pacientes adultos con leucemia mieloide aguda. Estudio multicéntrico retrospectivo de toxicidad y eficacia**  
Grande C<sup>[a]</sup>, García Sánchez PJ<sup>[b]</sup>, de la Rubia J<sup>[c]</sup>, Serrano D<sup>[d]</sup>, López Duarte M<sup>[e]</sup>, García Boyero R<sup>[f]</sup>, Rosique P<sup>[g]</sup>, Lahuerta JJ<sup>[a]</sup>  
<sup>[a]</sup>Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. <sup>[b]</sup>Hospital Clínico San Carlos. Madrid. <sup>[c]</sup>Hospital Universitario La Fe. Valencia. <sup>[d]</sup>Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid. <sup>[e]</sup>Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander. <sup>[f]</sup>Hospital General de Castellón.  
<sup>[g]</sup>Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia
- CO-107 Terapia anticipada anti-CMV guiada por Ag pp65 o PCR en los receptores de un trasplante alogénico con acondicionamiento de intensidad reducida (alo-TIR)**  
Piñana JL<sup>[a]</sup>, Martino R<sup>[a]</sup>, Rabella N<sup>[b]</sup>, Valcárcel D<sup>[a]</sup>, Barba P<sup>[a]</sup>, Margall N<sup>[a]</sup>, Roig MC<sup>[a]</sup>, Sierra J  
<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología Clínica. <sup>[b]</sup>Servicio de Microbiología. Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Universidad Autónoma de Barcelona
- CO-108 Incompatibilidad ABO en los trasplantes alogénicos 1995-2007. Impacto en los requerimientos transfusionales y en el tiempo para el injerto**  
López E, Lozano M, Navarro N, Palacios S, Castilla C, Nieto J, Heras I, Vicente V  
Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia

## Sala 1 (Edificio A)

### LABORATORIO BÁSICO, CITOMETRÍA, CITOGENÉTICA Y BIOLOGÍA MOLECULAR (CO-109 a CO-118)

Coordinadores: P. Bolufer (Valencia)  
M.ªM. Osma (Murcia)

- CO-109 Utilidad del contenido de la hemoglobina en los reticulocitos (Ret-He) en el abordaje de anemias**  
Rodríguez C<sup>[a]</sup>, de la Iglesia S<sup>[a]</sup>, Fumero S<sup>[a]</sup>, López J<sup>[a]</sup>, Martín P<sup>[a]</sup>, Navarro N<sup>[a]</sup>, Quiroz<sup>[a]</sup>, Santana G<sup>[b]</sup>, Lemes A<sup>[a]</sup>, Molero T<sup>[a]</sup>  
*[a]*Servicio de Hematología. Hospital Universitario de Gran Canaria Dr. Negrín. Las Palmas de Gran Canaria.  
*[b]*Servicio de Medicina Preventiva. Hospital General de Zaragoza
- CO-110 Estudio de 3 métodos de análisis de ZAP-70 mediante citometría de flujo y su correlación con mutaciones en la región variable de la cadena pesada de la inmunoglobulina**  
Benet C, García-Ballesteros C, Amigo V, López-Martínez A, Monzo E, López Chuliá F, Sancho-Tello R, Carrera MD, Mayans JR  
*Sevicio de Hematología. Hospital Arnau de Vilanova. Valencia*
- CO-111 Síndrome mielodisplásico familiar con diferentes patrones de delección 5q, detectados mediante FISH, y otras alteraciones citogenéticas**  
Carrió A<sup>[a,c]</sup>, Valera A<sup>[a]</sup>, Costa D<sup>[a,c]</sup>, Madrigal I<sup>[c]</sup>, Gómez C<sup>[a]</sup>, Rozman M<sup>[a,c]</sup>, Aymerich M<sup>[a,c]</sup>, Colomer D<sup>[a,c]</sup>, Nomdedéu B<sup>[b,c]</sup>, A. Martínez<sup>[b]</sup>, Montserrat E<sup>[b,c]</sup>, Campo E<sup>[a,c]</sup>  
*[a]*Unidad de Hematopatología. *[b]*Servicio de Hematología Clínica. *[c]*IDIBAPS. Hospital Clínic i Provincial. Barcelona
- CO-112 Detección de mutaciones de c-KIT en leucemias mieloblásticas agudas con inv(16) y t(8;21)**  
Fuster O<sup>[a]</sup>, Barragán E<sup>[a]</sup>, Bolufer P<sup>[a]</sup>, Cervera J<sup>[b]</sup>, Larrayoz MJ<sup>[c]</sup>, Calasanz MJ<sup>[c]</sup>, Jiménez A<sup>[d]</sup>, Montesinos P<sup>[b]</sup>, Moscardó F<sup>[b]</sup>, Sanz MA<sup>[b]</sup>  
*[a]*Laboratorio de Biología Molecular. Servicio de Análisis Clínicos. *[b]*Servicio de Hematología. Hospital Universitario La Fe. Valencia. *[c]*Departamento de Genética. Universidad de Navarra. *[d]*Servicio de Hematología. Hospital Universitario Carlos Haya. Málaga
- CO-113 Estudio del genoma y del transcriptoma de los enfermos con LLC-B y trisomía del cromosoma 12**  
Rodríguez AE<sup>[a]</sup>, Benito R<sup>[b]</sup>, Robledo C<sup>[a]</sup>, Lumbreras E<sup>[a]</sup>, García E<sup>[b]</sup>, Hernández MA<sup>[c]</sup>, Recio I<sup>[d]</sup>, García de Coca A<sup>[e]</sup>, García JL<sup>[c]</sup>, Gutiérrez NC<sup>[f]</sup>, Hernández JM<sup>[f]</sup>  
*[a]*Servicio de Hematología. Centro de Investigación del Cáncer. *[b]*Servicio de Genómica. Centro de Investigación del Cáncer. *[c]*Unidad de Investigación. Hospital Clínico Universitario. Salamanca. *[d]*Hospital Nuestra Señora de Sonsoles. Ávila. *[e]*Hospital Clínico. Valladolid. *[f]*Servicio de Hematología. Hospital Clínico Universitario. Salamanca

- CO-114 Estudio del gen FOXP1 en los linfomas de la zona marginal esplénica mediante FISH e inmunohistoquímica**  
Baró C<sup>[a,b]</sup>, Espinet B<sup>[b,\*]</sup>, Salido M<sup>[a,b,\*]</sup>, Colomo LI<sup>[c]</sup>, Luño E<sup>[d]</sup>, Florensa L<sup>[b,\*]</sup>, Ferrer A<sup>[b,\*]</sup>, Salar A<sup>[e]</sup>, Campo E<sup>[c]</sup>, Serrano S<sup>[b]</sup>, Solé F<sup>[b,\*]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Departamento de Biología Animal, Vegetal y Ecología. Unidad de Antropología Biológica. Facultat de Biociències. Universitat Autònoma de Barcelona. <sup>[b]</sup>Laboratori de Citogenètica i Biologia Molecular. Laboratori de Citologia Hematològica. Servei de Patologia. IMAS. GRETNHE. IMIM. Hospital del Mar. Barcelona. <sup>[c]</sup>Unidad de Hematopatología. Hospital Clínic i Provincial. Barcelona. <sup>[d]</sup>Servicio de Hematología. Hospital Universitario Central de Asturias. Oviedo. <sup>[e]</sup>Servicio de Hematología Clínica. IMAS. IMIM. Hospital del Mar. Barcelona. \*Escola de Citologia Hematològica Soledad Woessner-IMAS*
- CO-115 Mutaciones del gen Gfi-1b revelan mecanismos opuestos de regulación de este gen**  
Villegas A<sup>[a]</sup>, Hernández A<sup>[a]</sup>, Wood WG<sup>[b]</sup>, Anguita E<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología. Hospital Clínico San Carlos. Madrid. <sup>[b]</sup>Weatherall Institute of Molecular Medicine. Oxford (UK)*
- CO-116 La activación constitutiva de ERK2 media resistencia adquirida y de novo a imatinib y dasatinib**  
Aceves Luquero C<sup>[a]</sup>, Callejas-Valera JL<sup>[a]</sup>, Arias-González L<sup>[a]</sup>, de la Cruz-Morcillo MA<sup>[a]</sup>, Galán Moya M<sup>[a]</sup>, Moreno Gimeno I<sup>[a]</sup>, Santiago J<sup>[b]</sup>, Marín A<sup>[b]</sup>, Gómez JC<sup>[b]</sup>, Sánchez Prieto R<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Laboratorio de Oncología Molecular CRIB. Facultad de Medicina de Albacete. <sup>[b]</sup>Servicio de Hematología. Hospital General Universitario de Albacete (CHUA)*
- CO-117 Expresión de microRNAs en linfoma MALT gástrico**  
Bellosillo B<sup>[a]</sup>, Longarón R<sup>[a]</sup>, Seoane A<sup>[c]</sup>, Sánchez-González B<sup>[b]</sup>, Martínez-Avilés L<sup>[a]</sup>, Besses C<sup>[b]</sup>, Serrano S<sup>[a]</sup>, Salar A<sup>[b]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Patología. <sup>[b]</sup>Servicio de Hematología Clínica. <sup>[c]</sup>Servicio de Digestivo. Hospital del Mar. IMIM. PRBB. Barcelona*
- CO-118 Estudio del perfil de expresión de los microRNAs en el mieloma múltiple**  
Sarasquete ME, Gutiérrez NC, Delgado M, Martín-Jiménez P, Chillón C, Isidro IM, Prieto T, García-Sanz R, Hernández JM, González M, San Miguel JF  
*Servicio de Hematología. Hospital Clínico Universitario. Centro de Investigación del Cáncer-IBMCC (USAL-CSIC). Salamanca*

## Sala 4 (Edificio A)

### ANEMIAS, MEDICINA TRANSFUSIONAL, ASPECTOS PSICOSOCIALES Y DE GESTIÓN (CO-119 a CO-128)

Coordinadores: A. Villegas (Madrid)  
J. Esteban (Yecla, Murcia)

- CO-119 La inhibición de mTOR reduce el número de unidades formadoras de colonias y su desarrollo en cultivos de progenitores eritroides**  
Navalón F<sup>[a]</sup>, Marcelo Arellano E<sup>[b,c]</sup>, Díaz-Ricart M<sup>[a]</sup>, Rovira J<sup>[b]</sup>, Jou JM<sup>[a]</sup>, Campistol JM<sup>[b]</sup>, Vives-Corrons JL<sup>[a]</sup>, Escolar G<sup>[a]</sup>, Diekmann F<sup>[b,d]</sup>  
*[a]*Servicio de Hemoterapia-Hemostasia. CDB. Hospital Clínic i Provincial. IDIBAPS. Universidad de Barcelona. *[b]*Servicio de Nefrología y Trasplante Renal. Hospital Clínic i Provincial. Barcelona. *[c]*Servicio de Nefrología. Hospital Universitario José E. González. Monterrey (México). *[d]*Servicio de Nefrología. Charite Campus Mitte. Berlin
- CO-120 Utilidad de la resonancia magnética en la sobrecarga de hierro en pacientes transfusión-dependientes**  
González FA<sup>[a]</sup>, Pascual A<sup>[a]</sup>, Méndez R<sup>[b]</sup>, Rodríguez R<sup>[b]</sup>, Ferreiros J<sup>[b]</sup>, Benavente C<sup>[a]</sup>, Pérez C<sup>[a]</sup>, Mateo M<sup>[a]</sup>, Peña A<sup>[a]</sup>, Villegas A<sup>[a]</sup>  
*[a]*Servicio de Hematología y Hemoterapia. *[b]*Servicio de Radiodiagnóstico. Hospital Clínico San Carlos. Madrid
- CO-121 Determinantes clínicos y genéticos del depósito cardiaco de hierro inducido por el tratamiento con antraciclinas**  
Cascales A<sup>[a]</sup>, Ayala F<sup>[b]</sup>, Pastor F<sup>[c]</sup>, Sánchez-Vega B<sup>[a]</sup>, Abellán A<sup>[d]</sup>, López R<sup>[d]</sup>, Teruel R<sup>[a]</sup>, Vicente V<sup>[a]</sup>  
*[a]*Centro Regional de Hemodonación. *[b]*Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia. *[c]*Servicio de Anatomía Patológica. Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba. *[d]*Servicio de Anatomía Patológica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia
- CO-122 Diagnóstico del genotipo RhD fetal en el plasma de 100 gestantes RhD negativas**  
Macher H<sup>[a]</sup>, Medrano P<sup>[a]</sup>, León-Justel A<sup>[a]</sup>, Guerrero JM<sup>[a]</sup>, NogueroL P<sup>[b]</sup>, Tallón I<sup>[b]</sup>, Urbano A<sup>[b]</sup>  
Servicio de *[a]*Bioquímica Clínica y *[b]*Hematología. Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla
- CO-123 Short term benefit of iron sucrose treatment in patients sustaining hip surgery: reduction of transfusion and infection rates. Meta-analysis**  
García Erce JA<sup>[a]</sup>, Muñoz M<sup>[b]</sup>, Cuenca J<sup>[c]</sup>, Izuel M<sup>[d]</sup>, Villar I<sup>[d]</sup>, Soria B<sup>[a]</sup>, Guillén M<sup>[a]</sup>, Giralt M<sup>[a]</sup>  
Departamentos de *[a]*Hematología y Hemoterapia, *[c]*Cirugía Ortopédica y *[d]*Farmacia. Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza.  
*[b]*GIEMSA. Universidad de Málaga

- CO-124 Intensidad transfusional, niveles séricos de ferritina y expectativa de vida en 110 pacientes con síndrome mielodisplásico y dependencia transfusional: ¿existe una relación?**  
Fernández A, Jerez A, Amigo ML, Palacios S, Osma MM, Sánchez JJ, Arriba F, Heras I, Ortuño FJ, Vicente V  
*Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. Universidad de Murcia.*
- CO-125 Evaluación del dolor en la biopsia de médula ósea**  
Cebollero A, Muñoz L, Colomina M, Perea G  
*Servicio de Laboratorio. UDIAT. Corporació Sanitaria Parc Taulí. Sabadell (Barcelona)*
- CO-126 El afrontamiento del cáncer**  
Pulgar Buendía A<sup>[a]</sup>, Garrido Jiménez S<sup>[a]</sup>, Reyes del Paso G<sup>[a]</sup>, González Sierra P<sup>[b]</sup>, López López JA<sup>[b]</sup>, Alcalá Muñoz A<sup>[b]</sup>  
<sup>[a]</sup>*Departamento de Psicología. Universidad de Jaén.*  
<sup>[b]</sup>*Servicio de Hematología. Hospital Ciudad de Jaén*
- CO-127 Estudio epidemiológico transversal multicéntrico de calidad de vida en pacientes con síndrome mielodisplásico de diagnóstico reciente**  
Nomdedéu B<sup>[a]</sup>, Montesinos P<sup>[b]</sup>, Giraldo P<sup>[c]</sup>, Jiménez MJ<sup>[d]</sup>, Requena MJ<sup>[e]</sup>, Fernández A<sup>[f]</sup>, Bernal T<sup>[g]</sup>, Durán S<sup>[h]</sup>, Calle C<sup>[i]</sup>, Villalón L<sup>[j]</sup>, Bargay J<sup>[k]</sup>, Muñoz J<sup>[l]</sup>, Navarro P<sup>[m]</sup>, Somolinos N<sup>[n]</sup>, Lamas P<sup>[n]</sup>, Gallardo D<sup>[o]</sup>  
*Servicio de Hematología.*  
<sup>[a]</sup>*Hospital Clínic i Provincial. Barcelona.* <sup>[b]</sup>*Hospital Universitario La Fe. Valencia.* <sup>[c]</sup>*Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza.* <sup>[d]</sup>*Hospital Universitari Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona).* <sup>[e]</sup>*Hospital Severo Ochoa. Leganés (Madrid).* <sup>[f]</sup>*Hospital Universitario Virgen de la Victoria. Málaga.* <sup>[g]</sup>*Hospital Central de Asturias. Oviedo.* <sup>[h]</sup>*Complejo Hospitalario de Jaén.* <sup>[i]</sup>*Hospital de Ciudad Real.* <sup>[j]</sup>*Fundación Hospital de Alcorcón (Madrid).* <sup>[k]</sup>*Hospital Son Llàtzer. Palma de Mallorca.* <sup>[l]</sup>*Hospital Puerta del Mar. Cádiz.* <sup>[m]</sup>*Hospital Universitario Virgen de las Nieves. Granada.* <sup>[n]</sup>*Hospital de Getafe (Madrid).* <sup>[o]</sup>*Fundación Jiménez Díaz. Madrid.* <sup>[o]</sup>*Institut Català d'Oncologia. Barcelona*
- CO-128 Análisis de un hospital de día médico polivalente en base al cálculo de los indicadores de empleo de recursos**  
Subirà M, López R, Constans M, López A, Bosch M, Trullas M, Ramón C, Gitart R, Ruiz C, García N  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia. Althaia. Xarxa Assistencial de Manresa. Barcelona*

## Sala 11 (Edificio B)

### HEMOSTASIA Y TROMBOSIS I (CO-129 a CO-138)

Coordinadores: A.M.<sup>a</sup> Galán (Barcelona)  
C. Martínez (Murcia)

- CO-129 La quercetina es un potente inhibidor de múltiples quinasas intraplaquetarias que bloquea la extensión plaquetaria sobre colágeno y fibrinógeno**  
Navarro-Núñez L<sup>[a]</sup>, Lozano ML<sup>[a]</sup>, Martínez C<sup>[a]</sup>, Vicente V<sup>[a]</sup>, Castillo J<sup>[b]</sup>, Rivera J<sup>[a]</sup>  
*[a]*Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. Universidad de Murcia.  
*[b]*Furfural Español. Murcia
- CO-130 Modulación de la reactividad plaquetaria a trombina por flavonoides: interferencia en la señalización de los receptores PAR1 y PAR4**  
Navarro-Núñez L<sup>[a]</sup>, Lozano ML<sup>[a]</sup>, Martínez C<sup>[a]</sup>, Vicente V<sup>[a]</sup>, Castillo J<sup>[b]</sup>, Rivera J<sup>[a]</sup>  
*[a]*Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. Universidad de Murcia.  
*[b]*Furfural Español. Murcia
- CO-131 La síntesis de TXA2 de las plaquetas participa en el diálogo intercelular que induce el efecto protrombótico de los eritrocitos**  
Moscardó A, Vallés J, Latorre A, Santos MT  
*Centro de Investigación. Unidad de Aterosclerosis, Hemostasia, Trombosis y Biología Vascul. Hospital Universitario La Fe. Valencia*
- CO-132 Reactividad plaquetaria en pacientes con doble antiagregación portadores de stent recubierto: evaluación *ex vivo* con cinco métodos de función plaquetaria**  
Navarro-Núñez L<sup>[a]</sup>, Pastor FJ<sup>[b]</sup>, Lozano ML<sup>[a]</sup>, Marín F<sup>[b]</sup>, Hurtado JA<sup>[b]</sup>, Roldán V<sup>[a]</sup>, Martínez C<sup>[a]</sup>, Vicente V<sup>[a]</sup>, Valdés M<sup>[b]</sup>, Rivera J<sup>[a]</sup>  
*[a]*Centro Regional de Hemodonación. Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Universidad de Murcia.  
*[b]*Servicio de Cardiología. Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia
- CO-133 Las estatinas reducen la resistencia a la aspirina en pacientes con síndrome coronario agudo**  
Fuset Cabanes MP<sup>[a]</sup>, Moscardó Martínez F<sup>[b]</sup>, Vallés Giner J<sup>[b]</sup>, Latorre Campos A<sup>[b]</sup>, Ruano Marco M<sup>[a]</sup>, Santos Díaz MT<sup>[b]</sup>  
*[a]*Servicio de Medicina Intensiva. *[b]*Centro de Investigación. Unidad de Aterotrombosis. Hospital Universitario La Fe. Valencia

- CO-134 Redistribución del factor VII activado recombinante en las plaquetas y la pared vascular: implicaciones en la biodisponibilidad y los mecanismos hemostáticos**  
Lopez-Vilchez I<sup>[a]</sup>, Galán AM<sup>[a]</sup>, Tusell J<sup>[b]</sup>, Hedner U<sup>[c]</sup>, Escolar G<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hemoterapia y Hemostasia. Hospital Clínic. CDB. IDIBAPS. Universidad de Barcelona. <sup>[b]</sup>Novo Nordisk. <sup>[c]</sup>Research and Development. Novo Nordisk A/S. University of Lund. Sweden*
- CO-135 Caracterización del síndrome de Bernard-Soulier y trombostenia de Glanzmann en dos pacientes previamente diagnosticadas de púrpura trombopénica idiopática: descripción de dos mutaciones no descritas**  
Antón A<sup>[a]</sup>, Navarro-Núñez L<sup>[a]</sup>, Rivera J<sup>[a]</sup>, González-Manchón C<sup>[b]</sup>, Jayo A<sup>[b]</sup>, Martínez C<sup>[a]</sup>, Roldán V<sup>[a]</sup>, Vicente V<sup>[a]</sup>, Lozano ML<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. Universidad de Murcia. <sup>[b]</sup>Departamento de Patofisiología Molecular y Celular. Centro de Investigaciones Biológicas (CSIC). Madrid*
- CO-136 Estudio de la funcionalidad plaquetaria de 286 controles en relación con 6 polimorfismos plaquetarios**  
Antón A<sup>[a]</sup>, Sánchez-Vega B<sup>[a]</sup>, Martínez C<sup>[a]</sup>, Rivera J<sup>[a]</sup>, Quiroga T<sup>[b]</sup>, Navarro-Núñez L<sup>[a]</sup>, Corral J<sup>[a]</sup>, González-Conejero R<sup>[a]</sup>, Lozano ML<sup>[a]</sup>, Mezzano D<sup>[b]</sup>, Vicente V<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. Universidad de Murcia. <sup>[b]</sup>Universidad Católica de Chile*
- CO-137 Contribución relativa a la trombogénesis de colágeno y factor tisular**  
López-Vilchez I, Tonda R, Galán AM, Díaz-Ricart M, Pino M, Navalón F, Escolar G  
*Servicio de Hemoterapia y Hemostasia. Hospital Clínic i Provincial. CDB. IDIBAPS. Universidad de Barcelona*
- CO-138 La activación de las vías dependientes de p38MAPK, Erk42/44 y SAPK/JNK interviene en el desarrollo de disfunción endotelial en el trasplante de progenitores hematopoyéticos**  
Palomo M<sup>[a]</sup>, Díaz-Ricart M<sup>[a]</sup>, Molina P<sup>[a]</sup>, Fernández F<sup>[b]</sup>, Rovira M<sup>[b]</sup>, Escolar G<sup>[a]</sup>, Carreras E<sup>[b]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hemoterapia y Hemostasia. <sup>[b]</sup>Unidad de TPH. CDB. Hospital Clínic i Provincial. IDIBAPS. Universidad de Barcelona*

## Sala 12 (Edificio B)

### HEMOSTASIA Y TROMBOSIS II (CO-139 a CO-148)

Coordinadores: R. Montes (Pamplona)

R. González Conejero (Murcia)

- CO-139 Los anticuerpos anti-EPCR juegan un papel protrombótico activo en un modelo murino de trombosis arterial**  
Centellés M, Hermida J, Montes R  
*Laboratorio de Trombosis y Hemostasia. Área de Ciencias Cardiovasculares. CIMA de la Universidad de Navarra. Pamplona*
- CO-140 Inhibición del FVIIa por las isoformas  $\alpha$  y  $\beta$  de la antitrombina. Pérdida de función de la variante London (del P1)**  
Ordóñez A<sup>[a]</sup>, Martínez-Martínez I<sup>[a]</sup>, Puy C<sup>[b]</sup>, Montes R<sup>[b]</sup>, Miñano A<sup>[a]</sup>, González-Conejero R<sup>[a]</sup>, Hermida J<sup>[b]</sup>, Vicente V<sup>[a]</sup>, Corral J<sup>[a]</sup>  
<sup>[a]</sup>*Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro de Hemodonación. Universidad de Murcia.*  
<sup>[b]</sup>*Laboratorio de Trombosis y Hemostasia. CIMA. Universidad de Navarra. Pamplona*
- CO-141 Identificación de la arquitectura alélica del gen NNMT como determinante genético de los niveles plasmáticos de homocisteína**  
Sabater-Lleal M<sup>[a]</sup>, Martín J<sup>[b]</sup>, Buil A<sup>[a]</sup>, Souto JC<sup>[c]</sup>, Almasy L<sup>[d]</sup>, Blangero J<sup>[d]</sup>, Fontcuberta J<sup>[c]</sup>, Blanco-Vaca F<sup>[b]</sup>, Soria JM<sup>[a]</sup>  
<sup>[a]</sup>*Unitat de Genòmica de Malalties Complexes. Institut de Recerca. Hospital de Sant Pau. Barcelona.* <sup>[b]</sup>*Departament de Bioquímica.* <sup>[c]</sup>*Unitat d'Hemostàsia i Trombosi. Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona.* <sup>[d]</sup>*Southwest Foundation for Biomedical Research. San Antonio, Texas (USA)*
- CO-142 Modificaciones conformacionales de la antitrombina en pacientes con insuficiencia renal. Efecto del proceso de diálisis**  
Martínez-Martínez I<sup>[a]</sup>, Miñano A<sup>[a]</sup>, Ordóñez A<sup>[a]</sup>, Martínez C<sup>[a]</sup>, Teruel R<sup>[a]</sup>, González-Conejero R<sup>[a]</sup>, Pereira J<sup>[b]</sup>, Mezzano D<sup>[b]</sup>, Vicente V<sup>[a]</sup>, Corral J<sup>[a]</sup>  
<sup>[a]</sup>*Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro de Hemodonación. Universidad de Murcia.*  
<sup>[b]</sup>*Universidad Católica de Chile*
- CO-143 Antitrombina London (del Arg393): ganancia de función que explica su severidad trombótica**  
Martínez-Martínez I<sup>[a]</sup>, Ordóñez A<sup>[a]</sup>, Miñano A<sup>[a]</sup>, Cano H<sup>[b]</sup>, Lecumberri R<sup>[c]</sup>, de Cos C<sup>[d]</sup>, Gutiérrez MJ<sup>[e]</sup>, Teruel R<sup>[a]</sup>, Martínez C<sup>[a]</sup>, González-Conejero R<sup>[a]</sup>, Vicente V<sup>[a]</sup>, Corral J<sup>[a]</sup>  
<sup>[a]</sup>*Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro de Hemodonación. Universidad de Murcia.* <sup>[b]</sup>*Hospital Los Arcos. Murcia.* <sup>[c]</sup>*Servicio de Hematología. Clínica Universitaria de Navarra. Pamplona.* <sup>[d]</sup>*Hospital del Mar. Cádiz.* <sup>[e]</sup>*Hospital Universitario Virgen de las Nieves. Granada*

- CO-144 Cambios cualitativos y cuantitativos de la antitrombina durante el desarrollo post-natal**  
Teruel R, Corral J, Miñano A, Martínez-Martínez I, Ordóñez A, Sánchez-Vega B, Vicente V, Martínez C  
*Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. Universidad de Murcia*
- CO-145 Efecto del factor de crecimiento del endotelio vascular sobre la síntesis y liberación de trombospondina-1 por las células endoteliales umbilicales humanas en cultivo**  
Vila V<sup>[a]</sup>, Martínez-Sales V<sup>[a]</sup>, Ferrando M<sup>[b]</sup>, Réganon E<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Centro de Investigación. <sup>[b]</sup>Servicio de Obstetricia y Ginecología. Hospital Universitario La Fe. Valencia*
- CO-146 Variabilidad interindividual de antitrombina: papel de polimorfismos del gen estructural**  
Antón A<sup>[a]</sup>, Teruel R<sup>[a]</sup>, Sánchez-Vega B<sup>[a]</sup>, Miñano A<sup>[a]</sup>, Ordóñez A<sup>[a]</sup>, Martínez-Martínez I<sup>[a]</sup>, González-Conejero R<sup>[a]</sup>, Martínez C<sup>[a]</sup>, Navarro N<sup>[a]</sup>, Mezzano D<sup>[b]</sup>, Vicente V<sup>[a]</sup>, Corral J<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro de Hemodonación. Universidad de Murcia. <sup>[b]</sup>Universidad Católica de Chile*
- CO-147 Estrategia de estudio para la identificación molecular de la deficiencia congénita de antitrombina**  
Navarro N, Miñano A, Sánchez-Vega B, González-Conejero R, Corral J, Vicente V  
*Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro de Hemodonación. Universidad de Murcia*
- CO-148 Búsqueda de mutaciones en el gen de la proteína C asociadas con el riesgo de trombosis en familias con deficiencia de proteína C e identificación de portadores**  
Medina P<sup>[a]</sup>, Navarro S<sup>[a]</sup>, Estellés A<sup>[a]</sup>, Vayá A<sup>[b]</sup>, Ferrando F<sup>[b]</sup>, Mira Y<sup>[b]</sup>, España F<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Centro de Investigación. <sup>[b]</sup>Servicio de Análisis Clínicos. Hospital Universitario La Fe. Valencia*

## Sala 13 (Edificio B)

### HEMOSTASIA Y TROMBOSIS III (CO-149 a CO-158)

Coordinadores: C. Sedano (Santander)  
M. Moreno (Murcia)

**CO-149 Diagnóstico precoz del sexo fetal en sangre de gestantes portadoras de hemofilia**

Rodríguez de Alba M, Bustamante-Aragonés A, Ramos C  
*Servicio de Genética. Fundación Jiménez Díaz. CAPIO.  
Centro de Investigación Biomédica en Red de Enfermedades Raras (CIBERER). ISCIII. Madrid*

**CO-150 Registro Nacional de hemofilia A y B en España**

Aznar JA<sup>[a]</sup>, Cortina V<sup>[a]</sup>, Abad L<sup>[a]</sup>, Marco P<sup>[b]</sup>, Grupo de Trabajo de la SETH del Registro de Coagulopatías Congénitas en España  
<sup>[a]</sup>Hospital Universitario La Fe. Valencia.  
<sup>[b]</sup>Hospital General de Alicante

**CO-151 Epidemiología de la hemofilia en España**

Aznar JA<sup>[a]</sup>, Lucía F<sup>[b]</sup>, Cortina V<sup>[a]</sup>, Hernández F<sup>[c]</sup>, Pérez R<sup>[d]</sup>, Batlle J<sup>[e]</sup>, Balda J<sup>[f]</sup>, Parra R<sup>[g]</sup>, Abad L<sup>[a]</sup>, en representación de 51 hospitales participantes  
<sup>[a]</sup>Hospital Universitario La Fe. Valencia. <sup>[b]</sup>Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. <sup>[c]</sup>Hospital Universitario La Paz. Madrid.  
<sup>[d]</sup>Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla. <sup>[e]</sup>Hospital Juan Canalejo. La Coruña. <sup>[f]</sup>Hospital Dr. Negrín. Las Palmas de Gran Canaria.  
<sup>[g]</sup>Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona

**CO-152 Utilidad del Factor VII activado recombinante en hemorragias adquiridas graves**

Panizo E, Lecumberri R, Rifón J, Panizo C, Pérez-Calvo J, García-Muñoz R, Rodríguez-Otero P, Pegenaute C, Páramo JA  
*Servicio de Hematología.  
Clínica Universitaria de Navarra. Pamplona*

**CO-153 Papel de la tromboelastografía rotacional (ROTEG) en la monitorización de pacientes hemofílicos con inhibidor en tratamiento con rFVIIa (Novoseven®)**

García Rodríguez MJ, Rodrigo E, Salvatierra G, Kerguelen A, Miguez C, Huertas G, Sanz S, Álvarez MT, Martín Salces M, Quintana M, Jiménez Yuste V, Hernández Navarro F  
*Servicio de Hematología.  
Hospital Universitario La Paz. Madrid*

- CO-154 Manejo perinatal en hemofilia: resultados de un protocolo multidisciplinar**  
Salvatierra G<sup>[a]</sup>, García MJ<sup>[a]</sup>, Rodrigo E<sup>[a]</sup>, Rivas I<sup>[a]</sup>, Kerguelen A<sup>[a]</sup>, Álvarez MT<sup>[a]</sup>, Martín Salces M<sup>[a]</sup>, Quintana M<sup>[a]</sup>, Jiménez Yuste V<sup>[a]</sup>, Omeñaca F<sup>[b]</sup>, Hernández Navarro F<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Hemoterapia. Unidad de Coagulopatías.  
<sup>[b]</sup>Servicio de Neonatología. Hospital Universitario La Paz. Madrid*
- CO-155 Triple terapia antitrombótica en pacientes con fibrilación auricular e implantación de stent recubierto versus no recubierto. Implicaciones en el riesgo trombótico y hemorrágico**  
Pérez Andreu V<sup>[a]</sup>, Ruiz Nodar JM<sup>[c]</sup>, Marín F<sup>[b]</sup>, Hurtado J<sup>[b]</sup>, Pastor F<sup>[b]</sup>, Manzano S<sup>[b]</sup>, Sánchez-Paya J<sup>[c]</sup>, Valdés M<sup>[b]</sup>, Vicente V<sup>[a]</sup>, Roldán V<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia.  
<sup>[b]</sup>Servicio de Cardiología. Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia. <sup>[c]</sup>Hospital Universitario de Alicante*
- CO-156 Polimorfismo CALU A29809G en la calcificación de las placas ateroscleróticas coronarias e implicación pronóstica.**  
Pérez Andreu V<sup>[a]</sup>, González-Conejero R<sup>[a]</sup>, Ruiz Nodar JM<sup>[b]</sup>, Marín F<sup>[c]</sup>, Tello-Montoliu A<sup>[d]</sup>, Antón Al<sup>[a]</sup>, Vicente V<sup>[a]</sup>, Roldán V<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. Universidad de Murcia. Servicio de Cardiología. <sup>[b]</sup>Hospital Universitario de Alicante. <sup>[c]</sup>Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia*
- CO-157 Influencia del líquido peritoneal en la expresión antigénica y transcripcional de factores angiogénicos y proteolíticos en cultivos primarios de endometrio de mujeres con endometriosis**  
Cosín R<sup>[a]</sup>, Gilabert-Estellés J<sup>[b]</sup>, Ramón LA<sup>[a]</sup>, Gómez-Lechón MJ<sup>[a]</sup>, España F<sup>[a]</sup>, Gilabert J<sup>[c]</sup>, Chirivella M<sup>[d]</sup>, Estellés A<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Centro de Investigación. <sup>[b]</sup>Hospital Maternal. <sup>[d]</sup>Departamento de Anatomía Patológica. Hospital Universitario La Fe. Valencia. <sup>[c]</sup>Servicio de Ginecología. Hospital Arnau de Vilanova. Valencia*
- CO-158 Papel del polimorfismo -4 C/T del F12 en pruebas hemostáticas**  
Antón Al<sup>[a]</sup>, Quiroga T<sup>[b]</sup>, González-Conejero R<sup>[a]</sup>, Lozano ML<sup>[a]</sup>, Roldán V<sup>[a]</sup>, Miñano A<sup>[a]</sup>, Mezzano D<sup>[b]</sup>, Vicente V<sup>[a]</sup>, Corral J<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro de Hemodonación. Universidad de Murcia. <sup>[b]</sup>Universidad Católica de Chile*

# Simposios satélite y sesión de pósters

viernes, 24 de octubre

14:00-15:30 h Almuerzo de trabajo (Edificio B)

14:00-15:30 h **SIMPOSIOS SATÉLITE**

**Sala Narciso Yepes (Edificio A)**

**AVANCES TERAPÉUTICOS EN SÍNDROMES  
MIELODISPLÁSICOS**

*Con la colaboración de Celgene*

**Auditorio Miguel Ángel Clarés (Edificio A)**

**HEPARINAS DE BAJO PESO MOLECULAR EN  
LA PREVENCIÓN Y EL TRATAMIENTO DEL TEV  
EN EL EMBARAZO Y EL PARTO**

*Con la colaboración de Leo Pharma*

**Sala 1 + 2 (Edificio A)**

**¿SEGUIMOS AVANZANDO EN EL TRATAMIENTO  
Y SEGUIMIENTO DE LOS PACIENTES  
CON LEUCEMIA MIELOIDE CRÓNICA?**

*Con la colaboración de Bristol-Myers Squibb*

**Sala 3 (Edificio A)**

**TRATAMIENTO DE LOS EPISODIOS HEMORRÁGICOS  
EN PACIENTES CON INHIBIDORES**

*Con la colaboración de Novo Nordisk*

**Sala 10 (Edificio B)**

**NUEVAS POSIBILIDADES EN EL TRATAMIENTO  
DEL MIELOMA MÚLTIPLE**

*Con la colaboración de Janssen Cilag*

**Más información a partir de la página 171**

15:30-16:15 h **SESION DE PÓSTERS**

Es requerimiento imprescindible la presencia de uno de los autores a pie de póster para explicar el trabajo realizado y contestar a las posibles dudas

**Más información a partir de la página 97**

*Con la colaboración de Roche*

16:45-18:30 h

Sala Narciso Yepes (Edificio A)

## SESIÓN DE CASOS CLÍNICO-CITOLÓGICOS

Coordinadoras: E. Luño (Oviedo)

M.L. Pérez-Sirvent (Valencia)

### CC-1 **Mujer de 48 años con esclerosis múltiple y leucemia aguda**

M. Mas Esteve, J. Marco Buades, R. García Boyero, E. Donato Martín, E. Barragán, M.C. Mas Ochoa, A. Escolá Rivas, E. Herrera de Pablo, P. Martínez Pons, I. García Navarro, T. Gozalbo, M. Guinot, G. Cañigral Ferrando

*Servicio de Hematología. Hospital General de Castellón.  
Club Valenciano de Citología Hematológica*

### CC-2 **Paciente con bicitopenia, hepatoesplenomegalia y componente IGM**

V. Pérez Andréu<sup>1</sup>, M.L. Lozano<sup>1</sup>, M.M. Osma<sup>1</sup>, A. Jerez<sup>1</sup>, J.J. Sánchez Blanco<sup>1</sup>, J. Sola<sup>2</sup>, P. Giraldo<sup>3</sup>, F.J. Ortuño<sup>1</sup>, V. Vicente<sup>1</sup>

*<sup>1</sup>Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia. <sup>2</sup>Servicio de Anatomía Patológica. Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia.*

*<sup>3</sup>Servicio de Hematología. Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza*

### CC-3 **Tricoleucemia variante con inmunofenotipo atípico**

L. García-Alonso<sup>1</sup>, F.I. Camacho<sup>2</sup>, J.A. García Vela<sup>1</sup>, M.A. Piris<sup>3</sup>

*<sup>1</sup>Servicio de Hematología. <sup>2</sup>Servicio de Anatomía Patológica. Hospital Universitario de Getafe. Madrid.*

*<sup>3</sup>Grupo de Linfomas. Programa de Patología Molecular. CNIO*

### CC-4 **Pancitopenia y fibrosis medular**

A. Lemes<sup>1</sup>, T. Molero<sup>1</sup>, S. de la Iglesia<sup>1</sup>, J. López<sup>1</sup>, J.C. Rivero<sup>2</sup>, C. Rodríguez<sup>1</sup>, C. Campo<sup>1</sup>

*Servicios de <sup>1</sup>Hematología y Hemoterapia y <sup>2</sup>Anatomía Patológica. Hospital Universitario de Gran Canaria Dr. Negrín.*

*Las Palmas de Gran Canaria*

### CC-5 **Leucemia aguda mieloblástica y leucemia aguda linfoblástica T sincrónicas**

J. Martín Sánchez, M. Alcoceba Sánchez, E. Colado Varela, J. Olazábal Herrero, M. Díez Campelo, N.C. Gutiérrez Gutiérrez, J.M.<sup>a</sup> Hernández Rivas, M.<sup>a</sup>D. Caballero Barrigón,

J.F. San Miguel Izquierdo, M. González Díaz, M.<sup>a</sup>A. García Marcos

*Servicio de Hematología y Hemoterapia.*

*Hospital Clínico Universitario. Salamanca*

### CC-6 **Mastocitosis sistémica agresiva asociada a SMD/SMPC y mieloma múltiple**

L. Florensa<sup>1,2</sup>, L. Arenillas<sup>1,2</sup>, A. Ferrer<sup>1,2</sup>, E. Pérez-Vila<sup>1,2</sup>, C. Pedro<sup>3</sup>, E. Gimeno<sup>3</sup>, C. Teodósio<sup>4</sup>, M. Jara<sup>4</sup>, A. Rasillo<sup>4</sup>, S. Woessner<sup>2</sup>, A. Orfao<sup>4</sup>

*<sup>1</sup>Laboratori de Citologia Hematològica. S. de Patologia.*

*<sup>2</sup>Escola de Citologia Hematològica Soledad Woessner.*

*Servei de Hematologia. Hospital del Mar. Barcelona.*

*<sup>4</sup>Sevicio de Citometría. Hospital Clínico Universitario. Salamanca*

16:45-18:30 h

## Auditorio Miguel Ángel Clarés (Edificio A)

### DIAGNÓSTICO INTEGRADO DE LA LEUCEMIA LINFÁTICA CRÓNICA

Coordinadora: N. Gutiérrez (Salamanca)

#### Estudio inmunofenotípico en el diagnóstico y seguimiento de los pacientes con LLC

N. Villamor, G. Ghita, G. Gutiérrez

*Unidad de Hematología. Hospital Clínic i Provincial. Barcelona*

#### Citogenética y tecnología de *microarrays* en el estudio de la LLC

J.M. Hernández Rivas<sup>1,3</sup>, A. Rodríguez<sup>1</sup>, J.Á. Hernández<sup>2</sup>, J.L. García<sup>1</sup>, R. Benito<sup>1</sup>, M. Arefi<sup>3</sup>, M. González<sup>3</sup>, N.C. Gutiérrez<sup>3</sup>

<sup>1</sup>Centro de Investigación del Cáncer. IBMCC. Universidad de Salamanca-CSIC. Servicio de Hematología. <sup>2</sup>Hospital Infanta Leonor. Madrid. <sup>3</sup>Hospital Clínico Universitario. Salamanca

#### Marcadores moleculares de la LLC: significado pronóstico

D. González de Castro

*Clinical Scientist. Head of Molecular Diagnostics*

*Royal Marsden Hospital. Institute of Cancer Research. London*

### COS-019 Las leucemias linfáticas crónicas B con pérdida elevada de 13q presentan características biológicas diferentes, con mayor proliferación y menor apoptosis

A.E. Rodríguez<sup>1</sup>, R. Benito<sup>1</sup>, J.A. Hernández<sup>2</sup>, C. Fontanillo<sup>3</sup>, E. Lumberas<sup>1</sup>, J. de las Rivas<sup>3</sup>, E. García<sup>4</sup>, S. González<sup>1</sup>, N.C. Gutiérrez<sup>5</sup>, J.M. Hernández<sup>5</sup>

*Servicio de Hematología. <sup>1</sup>Centro de Investigación del Cáncer. <sup>2</sup>Hospital Infanta Leonor. Madrid. <sup>3</sup>Unidad de Bioinformática. <sup>4</sup>Genómica. Centro de Investigación del Cáncer. <sup>5</sup>Hospital Clínico Universitario. Salamanca*

### COS-020 Resultados preliminares de la combinación de rituximab, fludarabina, ciclofosfamida y mitoxantrone (R-FCM) seguida de mantenimiento con rituximab en el tratamiento de primera línea de la leucemia linfática crónica

P. Abrisqueta<sup>1</sup>, A. Muntañola<sup>2</sup>, N. Villamor<sup>1</sup>, O. Salamero<sup>1</sup>, M.J. Terol<sup>3</sup>, E. González-Barca<sup>4</sup>, J.M. Ribera<sup>5</sup>, M. González<sup>6</sup>, E. Abella<sup>7</sup>, J. Delgado<sup>6</sup>, F. Carbonell<sup>8</sup>, J.A. García Marco<sup>9</sup>, L. Escoda<sup>10</sup>, S. Ferrer<sup>11</sup>, E. Monzo<sup>12</sup>, Y. González<sup>13</sup>, J. de la Serna<sup>14</sup>, E. Gine<sup>1</sup>, E. Montserrat<sup>1</sup>, F. Bosch<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Hospital Clínic i Provincial. Barcelona. <sup>2</sup>Mutua de Terrassa. Barcelona. <sup>3</sup>Hospital Clínico. Valencia. <sup>4</sup>Hospital Duran i Reynals. Barcelona. <sup>5</sup>Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona. <sup>6</sup>Hospital Clínico Universitario. Salamanca. <sup>7</sup>Hospital del Mar. Barcelona. <sup>8</sup>Hospital General Universitario. Valencia. <sup>9</sup>Hospital Univ. Puerta de Hierro. Madrid. <sup>10</sup>Hospital Joan XXIII. Tarragona. <sup>11</sup>Hospital Dr. Peset. Valencia.

<sup>12</sup>Hospital Arnau de Vilanova. Valencia. <sup>13</sup>Hospital Josep Trueta. Girona.

<sup>14</sup>Hospital Univ. 12 de Octubre. Madrid; en representación del Grupo Español de la LLC (GELLC)

16:45-18:30 h

## SALA 2 (Edificio A)

### OPTIMIZACIÓN DEL USO DE CONCENTRADOS DE PLAQUETAS Y PLASMA

Coordinadora: M.A. Correa (Jerez de la Frontera, Cádiz)

#### Uso racional de las plaquetas en la práctica transfusional diaria

J. Cid

*Servicio de Hematología.*

*Hospital Universitario Joan XXIII. Tarragona*

#### Refractariedad plaquetaria: actualización diagnóstica y estrategias terapéuticas

M.A. Álvarez Rivas<sup>1</sup>, G. Fornés<sup>2</sup>,

V. Martín Palanco<sup>1</sup>, A. Torres<sup>1</sup>

<sup>1</sup>*Servicio de Hematología y Hemoterapia.*

*Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba.*

<sup>2</sup>*Centro Regional de Transfusión Sanguínea. Córdoba*

#### Uso del plasma fresco congelado: indicaciones basadas en la evidencia

J. Anguita

*Servicio de Hematología y Hemoterapia.*

*Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid*

### COS-021 Características de los receptores de componentes sanguíneos. Resultados del estudio epidemiológico de la *Transfusión de sangre en Cataluña y Baleares*

E. Contreras<sup>1</sup>, P. Ortiz<sup>1</sup>, A. Pereira<sup>2</sup>, P. Madoz<sup>3</sup>, A. Forteza<sup>3</sup>,  
M.ªM. Pujol<sup>4</sup>, J. Solà<sup>1</sup>, D. Castellà<sup>1</sup>, J.R. Grífols<sup>1</sup>, L. Massuet<sup>1</sup>,  
P. Pallarés<sup>1</sup>, R. Salinas<sup>1</sup>, J.M. Sánchez<sup>1</sup>, R.P. Pla<sup>1</sup>

<sup>1</sup>*Banc de Sang i Teixits de Catalunya.* <sup>2</sup>*Hospital Clínic i Provincial.*  
*Barcelona.* <sup>3</sup>*Banc de Sang i Teixits. Illes Balears.*

<sup>4</sup>*Clínica Corachán. Barcelona*

### COS-022 Grandes diferencias en la política transfusional entre las 17 comunidades autónomas españolas

J.A. García-Erce<sup>1</sup>, M. Muñoz<sup>2</sup>, A. Pereira<sup>3</sup>, B. Soria<sup>1</sup>,  
M. Guillén<sup>1</sup>, M. Giralt<sup>1</sup>

<sup>1</sup>*Servicio Regional de Hematología y Hemoterapia.*

*Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza.* <sup>2</sup>*GIEMSA.*  
*Medicina Transfusional. Universidad de Málaga.*

<sup>3</sup>*Servicio de Hematología. Hospital Clínic i Provincial. Barcelona*

16:45-18:30 h

## SALA 3 (Edificio A)

### GESTIÓN EN HEMATOLOGÍA

Coordinador: R. Salinas (Barcelona)

#### Sanidad, el nuevo concepto de hospital y la red de centros. Nuevos retos sanitarios para una economía deficitaria

M. Peiró

*Director del Área de Gestión Sanitaria y Vicedecano Académico de ESADE. Universidad Autónoma de Barcelona*

#### Laboratorio general o laboratorio especializado. Experiencias reales y adaptación al entorno actual

G. Ramírez, I. Caparrós, A. Gallardo

*Servicio de Hematología.*

*Hospital Universitario Virgen de la Victoria. Málaga*

#### ¿Sigue siendo útil el modelo de Servicio de Hematología y Hemoterapia clásico e integral? Organización actual y futuro previsible

V. Vicente, F. de Arriba, M.L. Amigo, I. Heras

*Servicio de Hematología y Oncología Médica.*

*Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia*

#### COS-023 Impacto de los nuevos modelos organizativos en la calidad asistencial. Evaluación mediante el *Appropriateness Evaluation Protocol* (AEP)

M.A. Cuesta, D. Bardan, M. Barrios, A. Bailén, A.I. Heiniger

*Servicio de Hematología.*

*Hospital Universitario Carlos Haya. Málaga*

#### COS-024 Experiencia del primer centro europeo en conseguir la reacreditación del sistema de calidad (Programa JACIE) de la unidad de trasplante de progenitores hematopoyéticos: dificultades para su implantación

F. de Arriba, M.L. Lozano, J. Nieto, C. Castilla, J. Márquez,

J. Tomás Martínez, J. Rivera, I. Heras, V. Vicente

*Servicio de Hematología y Oncología Médica.*

*Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia.*

*Centro Regional de Hemodonación. Universidad de Murcia*

16:45-18:30 h

## Sala 10 (Edificio B)

### EPIDEMIOLOGÍA Y FISIOPATOLOGÍA DE LA TROMBOSIS VENOSA

Coordinador: J. Fontcuberta (Barcelona)

#### Plasma lipids, lipoproteins and venous thrombosis: HDL dyslipoproteinemia

H. Deguchi, J.A. Fernández, J.H. Griffin

*Department of Molecular and Experimental Medicine. The Scripps Research Institute. La Jolla, CA (USA)*

#### Genómica en patología trombótica

J.M. Soria

*Unidad de Hemostasia y Trombosis. Institut de Recerca. Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona*

#### Trombofilia y ETEV: análisis del Registro RIETE

R. Lecumberri<sup>1</sup>, V. Roldán<sup>2</sup>, J.F. Sánchez Muñoz-Torrero<sup>3</sup>, V. Vicente<sup>3</sup>, B. Brenner<sup>4</sup>, E. Rocha<sup>5</sup>, M. Monreal<sup>6</sup>, y los investigadores del RIETE

*Servicio de Hematología. <sup>1</sup>Clínica Universitaria de Navarra. Pamplona. <sup>2</sup>Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia. <sup>3</sup>Departamento de Medicina Interna. Hospital San Pedro de Alcántara. Cáceres. <sup>4</sup>Departamento de Hematología. Rambam Medical Center. Haifa (Israel). <sup>5</sup>Facultad de Medicina. Universidad de Navarra. Pamplona. <sup>6</sup>Departamento de Medicina Interna. Hospital Universitario Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona)*

#### COS-025 El endotelio de los vasos arteriales bloquea la generación de Factor VIIa a través del receptor endotelial de la proteína C

C. Puy<sup>1</sup>, J. López-Sagasetta<sup>1</sup>, R. Montes<sup>1</sup>, J. Hermida<sup>1,2</sup>

*<sup>1</sup>Laboratorio de Trombosis y Hemostasia. División de Ciencias Cardiovasculares. Centro de Investigación Médica Aplicada. Universidad de Navarra. Pamplona. <sup>2</sup>Departamento de Hematología. Clínica Universitaria de Navarra. Pamplona*

#### COS-026 Detección de mutaciones en el gen de la glucosilceramida (GlcCer) sintasa y estudio de su asociación con niveles de GlcCer y con el tromboembolismo venoso

S. Navarro<sup>1</sup>, H. Deguchi<sup>2</sup>, P. Medina<sup>1</sup>, A. Estellés<sup>1</sup>, J.H. Griffin<sup>2</sup>, F. España<sup>1</sup>

*<sup>1</sup>Centro de Investigación. Hospital Universitario La Fe. Valencia. <sup>2</sup>Translational Vascular Medicine División. Department of Molecular and Experimental Medicine. Scripps Research Institute. California (USA)*

Con la colaboración de Bayer Schering Pharma

16:45-18:30 h

## SALA 15 (Edificio B)

### DIÁTESIS HEMORRÁGICAS POR TROMBOCITOPATÍAS

Coordinadora: A. Cid (Valencia)

#### Trastornos de receptores de membrana plaquetar

J. Rivera, L. Navarro-Núñez, M.<sup>a</sup>L. Lozano, A.I. Antón,  
V. Roldán, C. Martínez, V. Vicente

*Centro Regional de Hemodonación. Unidad de Hematología  
y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales  
Mesguer. Facultad de Medicina. Universidad de Murcia*

#### Patología intraplaquetaria de base genética

N. Pujol-Moix

*Unidad de Patología Plaquetaria.*

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

#### Trombocitopatías adquiridas

J. Cesar, I. Delgado, J.V. García, Á.G. Avello

*Servicio de Hematología.*

*Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid*

#### COS-027 Profilaxis primaria con rFVIIa en pacientes con hemofilia A e inhibidor

V. Jiménez Yuste, M.J. García, G. Salvatierra, A. Kerguelen,  
E. Rodrigo, I. Rivas, M.T. Álvarez, M. Martín Salces, M. Quintana,  
F. Hernández Navarro

*Servicio de Hematología y Hemoterapia.*

*Hospital Universitario La Paz. Madrid*

#### COS-028 Estudio de 18 polimorfismos funcionales hemostáticos en hemorragia mucocutánea

A.I. Antón<sup>1</sup>, R. González-Conejero<sup>2</sup>, T. Quiroga<sup>2</sup>, B. Sánchez-Vega<sup>1</sup>,  
R. Teruel<sup>1</sup>, L. Navarro-Núñez<sup>1</sup>, J. Rivera<sup>1</sup>, N. Navarro<sup>1</sup>, C. Martínez<sup>1</sup>,  
M.L. Lozano<sup>1</sup>, J. Corral<sup>1</sup>, D. Mezzano<sup>2</sup>, V. Vicente<sup>1</sup>

<sup>1</sup>*Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario  
Morales Mesguer. Centro de Hemodonación. Universidad de Murcia.*

<sup>2</sup>*Universidad Católica de Chile*

18:45-20:15 h **SIMPOSIOS SATÉLITE DEL 'VIERNES NOCHE'**

**Sala Narciso Yepes (Edificio A)**  
**NUEVAS TENDENCIAS EN EL TRATAMIENTO  
DE LA LEUCEMIA MIELOIDE CRÓNICA**

*Con la colaboración de Novartis Oncology*

**Auditorio Miguel Ángel Clarés (Edificio A)**  
**DABIGATRAN: PRESENTE Y FUTURO  
DEL TRATAMIENTO ANTITROMBÓTICO**

*Con la colaboración de Boehringer Ingelheim*

**Sala 2 (Edificio A)**  
**HOY Y MAÑANA EN EL TRATAMIENTO  
DE LA HEMOFILIA**

*Con la colaboración de Wyeth Farma*

**Sala 3 (Edificio A)**  
**IMID<sub>s</sub> EN LAS HEMOPATÍAS LINFOPROLIFERATIVAS**

*Con la colaboración de Celgene*

**Sala 10 (Edificio B)**  
**RITUXIMAB. NUEVOS PARADIGMAS  
EN EL TRATAMIENTO DE LA LEUCEMIA  
LINFÁTICA CRÓNICA**

*Con la colaboración de Roche*

**Sala 15 (Edificio B)**  
**LA TROMBOCITEMIA ESENCIAL A DEBATE**

*Con la colaboración de Shire Pharmaceuticals*

Más información a partir de la página 176

**XLIII REUNIÓN A.E.H.H.  
XVII CONGRESO S.E.T.H.**



DE LA ASOCIACIÓN  
DE HEMATOLOGÍA Y HEMOTERAPIA

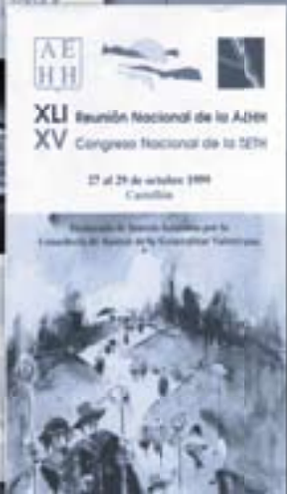


Reunión Nacional de la Asociación Española de Hematología y Hemoterapia



PROGRAMA

de noviembre  
CORDOBA



Murcia **50<sup>a</sup>**  
Reunión Nacional AEHH  
**2008**  
XXIV Congreso Nacional SETH

# SÁBADO, 25 DE OCTUBRE



Sábado, 25 de octubre





08:45-10:30 h **SALA NARCISO YEPES (Edificio A)**

## **TERAPIA CELULAR EN TRASPLANTE**

Coordinadora: C. Regidor (Madrid)

### **Profilaxis y tratamiento de la EICH: células mesenquimales y células T reguladoras**

C. Regidor, R. Gonzalo-Daganzo, G. Bautista, T. Martín-Donaire, R. Cabrera, M. Nicolás Fernández  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia.  
Hospital Universitario Puerta de Hierro. Madrid*

### **Donor natural killer cell allorecognition of missing self in mismatched hematopoietic transplantation: from experimental models to clinical transplants**

L. Ruggeri, A. Mancusi, M. Capanni, E. Burchielli, E. Urbani, F. Aversa, M.F. Martelli, A. Velardi  
*Hematology and Clinical Immunology.  
Department of Clinical and Experimental Medicine.  
University of Perugia. Italy*

### **Adoptive immunotherapy after allo-SCT**

H. Einsele  
*Würzburg. Alemania*

### **COS-029 Trasplante alogénico emparentado: sangre periférica o médula ósea. Estudio de casos y controles del Grupo Español de Trasplante Hematopoyético (GETH)**

D. Gallardo, R. de la Cámara, J.B. Nieto, A. Iriondo, A. Jiménez-Velasco, C. Vallejo, J. Román, D. Caballero, S. Brunet, I. Espigado, D. Serrano, C. Solano, J.M. Ribera, J. de la Rubia, E. Carreras  
*Subcomité de EICH/Inmunoterapia del GETH*

### **COS-030 Análisis de las poblaciones linfocitarias T inmuno-reguladoras Treg, iNKT y KIR+ postrasplante alogénico de precursores hematopoyéticos: impacto de la globulina anti-timocito**

V. Martín-Palanco, J. Sánchez-García, M.C. Fernández, J. Serrano, J. Casaño, J. Serrano-López, J. Román-Gómez, C. Martín, F. Martínez, P. Gómez, A. Rodríguez, J.R. Molina, C. Herrera, A. Torres  
*Servicio de Hematología.  
Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba*

08:45-10:30 h **AUDITORIO MIGUEL ÁNGEL CLARÉS (Edificio A)**

## SÍNDROMES MIELOPROLIFERATIVOS POCO FRECUENTES

Coordinador: J.C. Hernández Boluda (Valencia)

### Deregulated tyrosine kinases as therapeutic targets in *BCR-ABL* negative atypical chronic myeloproliferative disorders

N.C.P. Cross<sup>1</sup>, A. Reiter<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Wessex Regional Genetics Laboratory. University of Southampton. Salisbury (UK).

<sup>2</sup>III. Medizinische Universitätsklinik. Medizinische Fakultät der Universität Heidelberg. Mannheim (Germany)

### Diagnóstico y tratamiento de las mastocitosis

L. Escribano<sup>1</sup>, I. Álvarez-Twose<sup>1</sup>, L. Sánchez-Muñoz<sup>1</sup>, M.ªJ. Acevedo<sup>2</sup>, C. Teodosio<sup>2</sup>, I. Sánchez-Matas<sup>1</sup>, A. García-Montero<sup>2</sup>, A. Orfao<sup>2\*</sup>

<sup>1</sup>Centro de Estudios de Mastocitosis de Castilla-La Mancha. Hospital Virgen del Valle. Complejo Hospitalario de Toledo.

<sup>2</sup>Departamento de Medicina y Servicio de Citometría. Centro de Investigación del Cáncer.

IBMCC-Universidad de Salamanca. CSIC.

\*En representación de la Red Española de Mastocitosis

### The hypereosinophilic syndromes

A. Reiter<sup>1</sup>, N.C.P. Cross<sup>2</sup>

<sup>1</sup>III. Medizinische Universitätsklinik. Medizinische Fakultät der Universität Heidelberg. Mannheim (Germany).

<sup>2</sup>Wessex Regional Genetics Laboratory.

University of Southampton. Salisbury (UK)

### COS-031 **Sobreexpresión de EVI1 e implicación pronóstica en SMPC Ph negativos**

M.T. Gómez Casares<sup>1</sup>, P. Martín Cabrera<sup>1</sup>, C.E. López Jorge<sup>1</sup>, G. Santana<sup>1</sup>, J.D. González San Miguel<sup>2</sup>, H. Luzardo<sup>1</sup>, J. López Brito<sup>1</sup>, T. Molero<sup>1</sup>

Servicio de Hematología. <sup>1</sup>Hospital Universitario de Gran Canaria Dr. Negrín. <sup>2</sup>Hospital Insular de Gran Canaria

### COS-032 **Implicación de la vía MAPKinasas y PDGFR/JAK-STAT en la fisiopatogenia de la trombocitemia esencial**

E. Albizua<sup>1</sup>, M. Gallardo<sup>1</sup>, S. Barrio<sup>1</sup>, S. Grande<sup>1</sup>, R. Ayala<sup>1</sup>, R. Villuendas<sup>2</sup>, M.A. Piris<sup>2</sup>, J. Martínez-López<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Servicio de Hematología. Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid.

<sup>2</sup>Centro Nacional de Investigaciones Oncológicas (CNIO). Madrid

08:45-10:30 h **SALA 2 (Edificio A)**

## **ASPECTOS PSICOSOCIALES DE LOS PACIENTES AFECTOS DE HEMOPATÍAS MALIGNAS (NIÑOS Y ADULTOS) Y SU ENTORNO**

Coordinador: A. Fernández Jurado (Huelva)

### **El niño ante la enfermedad oncohematológica**

M. Hernández Núñez-Polo, R. Lorenzo

*Área Psicosocial. Unidad de Oncohematología y Trasplante de Progenitores Hematopoyéticos.*

*Hospital Infantil Universitario Niño Jesús. Madrid*

### **El adulto con hemopatía maligna: aspectos psicoterapéuticos**

J. Barbero

*Servicio de Hematología.*

*Hospital Universitario La Paz. Madrid*

### **Sexualidad y fertilidad, un reto tras el cáncer**

A. García Nieto

*Psicóloga.*

*Fundación Hospital Puerta del Mar. Cádiz*

#### **COS-033 Relevancia de la atención psicológica sobre el estado de ánimo de los pacientes oncohematológicos ingresados en un servicio de hematología**

E. Pliego<sup>1</sup>, A. Figuera<sup>2</sup>, A. Alegre<sup>2</sup>, M. Alcañiz<sup>3</sup>, E. García-Camba<sup>3</sup>

<sup>1</sup>Fundación Leucemia y Linfoma. <sup>2</sup>Servicio de Hematología y Hemoterapia.

<sup>3</sup>Servicio de Psiquiatría. Hospital Universitario de La Princesa. Madrid

#### **COS-034 Variables psicológicas mediadoras en el trasplante autólogo de médula ósea**

A. Pulgar Buendía<sup>1</sup>, S. Garrido Jiménez<sup>2</sup>, P. González Sierra<sup>2</sup>, J.A. López López<sup>2</sup>, G. Reyes del Paso<sup>2</sup>, A. Alcalá Muñoz<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Departamento de Psicología. Universidad de Jaén.

<sup>2</sup>Servicio de Hematología. Hospital Ciudad de Jaén

08:45-10:30 h **SALA 10 (Edificio B)**

## **NOVEDADES EN EL DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO DE ALTERACIONES HEMOSTÁTICAS**

Coordinadora: V. Roldán (Murcia)

### **Pruebas diagnósticas del sistema hemostático: ¿traducen la realidad?**

M.<sup>ª</sup>L. Lozano, J. Rivera, L. Navarro-Núñez, V. Vicente  
*Unidad de Hematología y Oncología Médica.  
Hospital Universitario Morales Meseguer.  
Centro Regional de Hemodonación. Universidad de Murcia*

### **Nuevos fármacos antiagregantes: ¿más potentes, más seguros y más eficaces?**

A. Fernández-Ortiz, D. Vivas, J.C. García Rubira  
*Unidad Coronaria. Instituto Cardiovascular.  
Hospital Clínico San Carlos. Madrid*

### **Anticoagulantes: ¿qué nos espera?**

J. Mateo  
*Unidad de Hemostasia y Trombosis.  
Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona*

### **COS-035 Alertas electrónicas para la prevención del TEV en pacientes hospitalizados: mantenimiento del impacto a largo plazo**

R. Lecumberri<sup>1</sup>, M. Marqués<sup>2</sup>, P. Rodríguez-Otero<sup>1</sup>, E. Panizo<sup>1</sup>,  
A. García-Mouriz<sup>3</sup>, J.A. Páramo<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Servicio de Hematología. <sup>2</sup>Servicio de Documentación.

<sup>3</sup>Servicio de Informática. Clínica Universitaria de Navarra. Pamplona

### **COS-036 Farmacogenética del requerimiento extremo de anticoagulantes orales**

V. Pérez-Andreu, V. Roldán, J. Corral, N. García-Barberá, L. Velázquez,  
A. Antón, B. Sánchez-Vega, V. Vicente, R. González-Conejero

*Servicio de Hematología y Oncología Médica.*

*Hospital Universitario Morales Meseguer.*

*Centro Regional de Hemodonación. Universidad de Murcia*

*Con la colaboración de Boehringer Ingelheim*

08:45-10:30 h **SALA 15 (Edificio B)**

## DISFUNCIÓN ENDOTELIAL E INFLAMACIÓN

Coordinador: G. Escolar (Barcelona)

### Endothelial progenitors and circulating endothelial cells: regeneration *versus* degeneration

F. Dignat-George

*Faculté de Pharmacie. Marseille (France)*

### Disfunción endotelial y metabolismo del corazón en la insuficiencia cardiaca

A. López-Farré

*Unidad de Investigación Cardiovascular. Instituto Cardiovascular. Hospital Clínico San Carlos. Madrid*

### Disfunción endotelial en el trasplante de progenitores hematopoyéticos

E. Carreras, M. Palomo, M. Díaz-Ricart

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

### COS-037 El tejido visceral adiposo es un factor clave en el inicio de la disfunción endotelial en la obesidad

M. Palomo<sup>1</sup>, F. Hanzu<sup>2</sup>, J.M. Rodríguez<sup>1</sup>, G. Escolar<sup>1</sup>, P. Gómez<sup>3</sup>, M. Garaulet<sup>3</sup>, R. Gomis<sup>2</sup>, M. Díaz-Ricart<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Servicio de Hemoterapia y Hemostasia. CDB. Hospital Clínic i Provincial. IDIBAPS. Universidad de Barcelona. <sup>2</sup>Laboratorio de Diabetes y Obesidad. Unidad de Endocrinología. Hospital Clínic i Provincial. IDIBAPS. Barcelona. <sup>3</sup>Departamento de Nutrición. Universidad de Murcia

### COS-038 Altos niveles de células endoteliales circulantes en pacientes con insuficiencia cardiaca. Estudio evolutivo

V. Martínez-Sales<sup>1</sup>, V. Vila<sup>1</sup>, I. Sánchez-Lázaro<sup>2</sup>, L. Almenar<sup>2</sup>, M.T. Contreras<sup>3</sup>, E. Réganon<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Centro de Investigación. <sup>2</sup>Servicio de Cardiología. <sup>3</sup>Servicio de Análisis Clínicos. Hospital Universitario La Fe. Valencia

10:30-11:00 h **Pausa-café**

11:00-12:00 h

**SALA NARCISO YEPES (Edificio A)**

## **VII LECCIÓN CONMEMORATIVA RICARDO CASTILLO**

Coordinadores: P. Marco (Alicante)  
J. Corral (Murcia)

### **Fisiopatología del sistema hemostático en la mujer**

A. Estellés

*Centro de Investigación.*

*Hospital Universitario La Fe. Valencia*

Sábado, 25 de octubre

12:00-14:00 h

## SALA NARCISO YEPES (Edificio A)

### SESIÓN PLENARIA DE COMUNICACIONES ORALES SELECCIONADAS

Presentación de las ocho mejores comunicaciones a la L Reunión Nacional de la AEHH y XXIV Congreso Nacional de la SETH

**Coordinadores:** E. Feliu (Barcelona), P. Marco (Alicante)  
E. Rocha (Pamplona), J. Corral (Murcia)

**SP-001** **¿Modifica el gen SLC40A1 la expresión genotípica de la hemocromatosis ligada al gen HFE?**

A. Altès<sup>1</sup>, V. Bach<sup>2</sup>, A. Ruiz<sup>1</sup>, A. Esteve<sup>1</sup>, A.F. Remacha<sup>2</sup>, M.P. Sardà<sup>2</sup>, J. Felez<sup>3</sup>, M. Baiget<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Laboratorio. Hospital de l'Esperit Sant. Santa Coloma de Gramenet (Barcelona). <sup>2</sup>Departamentos de Hematología y Genética. Hospital de Sant Pau. Barcelona. <sup>3</sup>A.B.S. Canaletes (Barcelona)

**SP-002** **La inactivación epigenética del microRNA hsa-miR-124a regula la proliferación celular en la leucemia aguda linfoblástica favoreciendo la activación de CDK6**

X. Agirre<sup>1</sup>, A. Vilas-Zornoza<sup>1</sup>, A. Jiménez-Velasco<sup>2</sup>, I. Martín-Subero<sup>3</sup>, L. Cordeu<sup>1</sup>, L. Gárate<sup>1</sup>, E. San José-Enériz<sup>1</sup>, G. Abizanda<sup>1</sup>, P. Rodríguez-Otero<sup>1</sup>, J. Rifón<sup>1</sup>, E. Bandrés<sup>1</sup>, M.J. Calasanz<sup>4</sup>, A. Heiniger<sup>2</sup>, A. Torres<sup>5</sup>, R. Siebert<sup>3</sup>, J. Román-Gómez<sup>5</sup>, F. Prósper<sup>1</sup>

<sup>1</sup>CIMA/Departamento de Hematología. Clínica Universitaria de Navarra. Pamplona. <sup>2</sup>Departamento de Hematología. Hospital Universitario Carlos Haya. Málaga. <sup>3</sup>Institute of Human Genetics. Kiel-Alemania. <sup>4</sup>Departamento de Genética. Universidad de Navarra. Pamplona. <sup>5</sup>Departamento de Hematología. Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba

**SP-003** **Desarrollo de un nuevo método de estratificación de riesgo en leucemia aguda mieloblástica de novo en base a características clínicas, citogenéticas y moleculares**

D. Gallardo, S. Brunet, R. Guardia, J.J. Berlanga, J. Esteve, M. Hoyos, J. Bueno, M. Tormo, C. Pedro, J.M. Ribera, A. Llorente, J. Besalduch, I. Heras, P. Torres, M.P. Queipo de Llano, J.M. Martí-Tutusaus, J. Bargay, P. Vivancos, J. Nomdedéu, J. Sierra

Grupo Cooperativo para el Estudio y Tratamiento de la Leucemia Aguda y Mielodisplasia (CETLAM)

**SP-004** **El trasplante alogénico de progenitores hematopoyéticos: tratamiento curativo en los pacientes con leucemia linfática crónica. Relevancia de las recaídas tardías. Experiencia del Hospital Clínic de Barcelona y revisión de la literatura**

C. Moreno, J. Esteve, P. Abrisqueta, C. Martínez, N. Villamor, M. Aymerich, M. Rovira, F. Bosch, E. Gine, E. Carreras, E. Montserrat

Departamento de Hematología. Instituto de Enfermedades Hemato-oncológicas. Hospital Clínic. IDIBAPS. Universidad de Barcelona

Sábado, 25 de octubre

- SP-005 Impacto pronóstico de alteraciones adicionales a 5q-en pacientes con síndrome mielodisplásico primario**  
M. Mallo, J. Cervera, J. Schanz, B. Espinet, E. Such, E. Luño, C. Steidl, M.L. Martín, U. Germing, I. Granada, M. Pfeilst, J.M. Hernández, T. Noesslinger, M.J. Calasanz, P. Valent, R. Collado, C. Fonatsch, E. Bureo, M. Lumbbert, R. Ríos, R. Stauder, E. Arranz, B. Hildebrandt, J.C. Cigudosa, C. Pedro, M. Salido, L. Arenillas, G.F. Sanz, M.A. Sanz, A. Valencia, L. Florensa, D. Haase, F. Solé  
*GCECGH. Grupo Germano-Austriaco de Estudio de SMD. International Working Group on MDS Cytogenetics (MDS Foundation)*
- SP-006 Caracterización inmunofenotípica de mastocitos de médula ósea de diferentes variantes de mastocitosis sistémica**  
C. Teodosio<sup>1</sup>, A. García-Montero<sup>1</sup>, M. Jara Acevedo<sup>1</sup>, L. Sánchez Muñoz<sup>2</sup>, R. Núñez<sup>3</sup>, I. Álvarez Twose<sup>2</sup>, L. Escribano<sup>2</sup>, A. Orfao<sup>1</sup>, por la REMA (Red Española de Mastocitosis)  
<sup>1</sup>Centro de Investigación del Cáncer (USAL/CSIC). Salamanca.  
<sup>2</sup>Centro de Estudios de Mastocitosis de Castilla-La Mancha. Toledo.  
<sup>3</sup>Servicio de Hematología. Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid
- SP-007 Afinidad por heparina de la antitrombina: más que un único dominio. Consecuencias estructurales y patológicas de la mutación K241E**  
I. Martínez-Martínez<sup>1</sup>, A. Ordóñez<sup>1</sup>, A. Miñano<sup>1</sup>, R. Teruel<sup>1</sup>, C. Martínez<sup>1</sup>, R. González-Conejero<sup>1</sup>, M.L. Lozano<sup>1</sup>, S. Nieto<sup>2</sup>, V. Vicente<sup>1</sup>, J. Corral<sup>1</sup>  
<sup>1</sup>Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro de Hemodonación. Universidad de Murcia.  
<sup>2</sup>Fundación Hospital de Cieza. Murcia
- SP-008 Determinantes genéticos de los niveles de fibrinógeno: Fine Mapping de la región de ligamiento genético del cromosoma 12q24**  
I. Arbesú<sup>1</sup>, M. Sabater-Lleal<sup>1</sup>, A. Bui<sup>1</sup>, S. López<sup>2</sup>, L. Rib<sup>1</sup>, J.C. Souto<sup>2</sup>, J. Fontcuberta<sup>2</sup>, J.M. Soria<sup>1</sup>  
<sup>1</sup>Unitat de Genòmica de Malalties Complexes. Institut de Recerca. Hospital Sant Pau. Barcelona. <sup>2</sup>Unitat d'Hemostàsia i Trombosi. Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona

14:00-15:30 h **SIMPOSIOS SATÉLITE**

**Auditorio Miguel Ángel Clarés (Edificio A)**

**UN PASO MÁS EN LA PREVENCIÓN DE LA  
MORBIMORTALIDAD POR ENFERMEDAD  
TROMBOEMBÓLICA: RIVAROXABAN**

*Con la colaboración de Bayer Schering Pharma*

**Sala 2 (Edificio A)**

**EVIDENCIA CLÍNICA Y HEMOFILIA**

*Con la colaboración de Baxter*

**Sala 3 (Edificio A)**

**AGENTES MULTIFUNCIONALES  
EN HEMOPATÍAS MALIGNAS INDOLENTES**

*Con la colaboración de MundiPharma*

**Sala 10 (Edificio B)**

**NOVEDADES TERAPÉUTICAS EN EL TRATAMIENTO  
ANTIFÚNGICO**

*Con la colaboración de Gilead*

**Sala 15 (Edificio B)**

**RECONSTITUCIÓN INMUNE Y POSIBILIDADES  
DE ACCIONES INMUNOTERÁPICAS EN LOS  
TRASPLANTES ALOGÉNICOS DE PROGENITORES  
HEMATOPOYÉTICOS**

*Con la colaboración de la Cátedra de Mecenazgo*

*“AlloStem-Air Products”. Universidad Autónoma de Madrid*

Más información a partir de la página 182

14:00-15:30 h **Almuerzo de trabajo (Edificio B)**

15:30-17:15 h

## SALA NARCISO YEPES (Edificio A)

### NUEVOS AVANCES EN SÍNDROMES MIELODISPLÁSICOS DE “BAJO RIESGO”

Coordinador: J.R. González Porras (Salamanca)

#### Patogénesis molecular de los SMD de “bajo riesgo”

J. Cervera<sup>1</sup>, A. Valencia<sup>1</sup>, E. Such<sup>1</sup>, P. Montesinos<sup>1</sup>,  
F. Moscardó<sup>1</sup>, E. Marco<sup>1</sup>, M.L. Senent<sup>1</sup>, P. Bolufer<sup>2</sup>,  
E. Barragán<sup>2</sup>, G.F. Sanz<sup>1</sup>, M.A. Sanz<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Servicio de Hematología y Hemoterapia.

<sup>2</sup>Laboratorio de Biología Molecular. Servicio de Análisis Clínicos.  
Hospital Universitario La Fe. Valencia

#### Treatment of low risk myelodysplastic syndromes

M. Cazzola, L. Malcovati, M.G. Della Porta

Department of Hematology, University of Pavia Medical  
School. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo. Pavia (Italy)

#### Experiencia nacional y manejo práctico de lenalidomida en SMD de “bajo riesgo”

J. Sánchez<sup>1</sup>, A. Fernández<sup>2</sup>, G. Sanz<sup>3</sup>, P. Montesinos<sup>3</sup>,  
B. Nomdedéu<sup>4</sup>, J. Bueno<sup>5</sup>, F. Ramos<sup>6</sup>, R. Andreu<sup>7</sup>,  
J. Serrano<sup>1</sup>, A. Torres<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba. <sup>2</sup>Hospital  
Juan Ramón Jiménez. Huelva. <sup>3</sup>Hospital Universitario La Fe.  
Valencia. <sup>4</sup>Hospital Clínic i Provincial. Barcelona.

<sup>5</sup>Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona. <sup>6</sup>Hospital  
General. León. <sup>7</sup>Hospital Universitario Dr. Peset. Valencia  
\*Grupo Andaluz de Síndromes Mielodiplásicos (GASMD)

#### COS-039 El análisis del transcriptoma revela diferencias biológicas notables entre los síndromes mielodiplásicos de “bajo riesgo”

M. del Rey<sup>1</sup>, R. Benito<sup>1</sup>, E. Lumbreras<sup>1</sup>, K. Mills<sup>2</sup>, J. Galende<sup>3</sup>, F. Ramos<sup>4</sup>,  
A. García de Coca<sup>5</sup>, I. Recio<sup>6</sup>, A. Martín<sup>1</sup>, N.C. Gutiérrez<sup>7</sup>, J.M. Hernández<sup>2,7</sup>

<sup>1</sup>Centro de Investigación del Cáncer. Salamanca. <sup>2</sup>University of Belfast (UK).

<sup>3</sup>Hospital del Bierzo. León. <sup>4</sup>Hospital Virgen Blanca. León.

<sup>5</sup>Hospital Clínico. Valladolid. <sup>6</sup>Hospital Nuestra Señora de Sonsoles. Ávila.

<sup>7</sup>Hospital Clínico Universitario. Salamanca

#### COS-040 Valor pronóstico de la masa plaquetaria, clasificación OMS y requerimiento transfusional al diagnóstico en los síndromes mielodiplásicos: validación IPSS

A. Fernández, A. Jerez, M.L. Amigo, M.M. Osma, C. Castilla, F. Arriba,  
I. Heras, F.J. Ortuño, V. Vicente

Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales  
Mesequer. Centro Regional de Hemodonación. Universidad de Murcia

15:30-17:15 h

## AUDITORIO MIGUEL ÁNGEL CLARÉS (Edificio A)

### OTRAS GAMMAPATÍAS MONOCLONALES

Coordinador: J. García Laraña (Madrid)

#### Amiloidosis primaria: aspectos diagnósticos y tratamiento

J. Bladé, M.<sup>a</sup>T. Cibeira, J. Esteve, M. Rovira  
*Institut de Malalties Hemato-Oncològiques.  
Servei d'Hematologia. Institut d'Investigacions  
Biomèdiques August Pi i Sunyer (IDIBAPS).  
Hospital Clínic i Provincial. Barcelona*

#### Macroglobulinemia de Waldenström

R. García Sanz, E.M. Ocio, M.E. Sarasquete,  
A. Balanzategui, M. Alcoceba, M.C. Chillón,  
M. González, J.F. San Miguel  
*Servicio de Hematología.  
Hospital Clínico Universitario. Salamanca*

#### POEMS syndrome: diagnosis and treatment

A. Dispenzieri  
*Division of Hematology. Mayo Clinic.  
Rochester (Minnesota, USA)*

#### COS-041 **Papel del trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos en el tratamiento del síndrome de POEMS: experiencia de 4 centros españoles**

M. Rovira<sup>1</sup>, P. Abrisqueta<sup>1</sup>, J. Bladé<sup>1</sup>, M.T. Cibeira<sup>1</sup>, R. García-Sanz<sup>2</sup>,  
J. Martín-Sánchez<sup>2</sup>, J.J. Lahuerta<sup>3</sup>, L. Escoda<sup>4</sup>, L. Silva<sup>1</sup>,  
F. Fernández-Avilés<sup>1</sup>, E. Carreras<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Unidad de TPH. Servicio de Hematología. ICMHO. Hospital Clínic i Provincial. Barcelona. Servicio de Hematología. <sup>2</sup>Hospital Clínico Universitario. Salamanca. <sup>3</sup>Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. <sup>4</sup>Hospital Joan XXIII. Tarragona

#### COS-042 **Trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos en la amiloidosis primaria: resultados en 34 pacientes de un solo centro**

M.T. Cibeira, M. Rovira, J. Esteve, L. Rosiñol, F. Fernández-Avilés,  
C. Martínez, P. Marín, E. Montserrat, E. Carreras, J. Bladé  
*Servicio de Hematología.  
Hospital Clínic i Provincial. IDIBAPS. Barcelona*

## Simposio coordinado con la Sociedad Española de Transfusión Sanguínea (SETS)

15:30-17:15 h

**SALA 2 (Edificio A)**

### **NUEVAS TECNOLOGÍAS EN TRANSFUSIÓN**

Coordinador: M. Algora (Madrid)

#### **Visión crítica sobre la inactivación de los componentes sanguíneos**

**M. Lozano**

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

#### **Hepatitis B, the hidden virus uncovered**

**N. Lelie**

*Chiron, Paris (France)*

#### **¿Qué pueden aportar las técnicas de microarrays y citometría a la práctica transfusional?**

**F. García-Sánchez**

*Unidad Funcional de Histocompatibilidad  
y Biología Molecular. Centro de Transfusión de Madrid*

#### **COS-043 Influencia de la fotoinactivación del plasma fresco con riboflavina en los niveles de factores de la coagulación**

L. Larrea<sup>1</sup>, M. Calabuig<sup>1</sup>, V. Roldán<sup>2</sup>, V. Vicente<sup>2</sup>, R. Roig<sup>1</sup>, J. Rivera<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Centro de Transfusión de la Comunidad Valenciana.

<sup>2</sup>Servicio de Hematología y Oncología Médica.

*Hospital Universitario Morales Meseguer.*

*Centro Regional de Hemodonación. Universidad de Murcia*

#### **COS-044 Evolución de la donación y transfusión de componentes sanguíneos en España (1997-2006): ¿influencia de la leucorreducción universal?**

J.A. García-Erce<sup>1</sup>, M. Muñoz<sup>2</sup>, A. Pereira<sup>3</sup>, B. Soria<sup>1</sup>,  
M. Guillén<sup>1</sup>, V.M. Solano<sup>1</sup>, M. Giralt<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Servicio Regional de Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitario

Miguel Servet. Zaragoza. <sup>2</sup>GIEMSA. Medicina Transfusional. Universidad

de Málaga. <sup>3</sup>Servicio de Hematología. Hospital Clínic i Provincial. Barcelona

15:30-17:15 h

## SALA 10 (Edificio B)

### ALTERACIONES HEMOSTÁTICAS EN HEMOPATÍAS

Coordinador: J. García Frade (Valladolid)

#### Leucemias agudas: complicaciones hemorrágicas y trombóticas

M.J. Peñarrubia

*Servicio de Hematología.*

*Hospital Universitario del Río Hortega. Valladolid*

#### Trombosis en anemias hemolíticas

F. Ferrer, M.<sup>ª</sup>J. Moreno, V. Roldán, V. Vicente

*Unidad de Hematología y Oncología Médica.*

*Hospital Universitario Morales Meseguer.*

*Centro Regional de Hemodonación. Murcia*

#### Paradoja entre activación y fallo de la función plaquetaria en síndromes mieloproliferativos

E. Bermejo, M.F. Alberto, S.S. Meschengieser,

A. Sánchez Luceros, M.A. Lazzari

*Departamento de Hemostasia y Trombosis.*

*Instituto de Investigaciones Hematológicas*

*"Mariano R. Castex". Academia Nacional de Medicina.*

*Buenos Aires (Argentina)*

#### COS-045 Probabilidad actuarial de trombosis y factores de riesgo para esta complicación en la trombocitemia esencial: análisis de una serie de 140 pacientes

A. Álvarez Larrán<sup>1</sup>, B. Bellosillo<sup>2</sup>, L. Martínez Avilés<sup>2</sup>, E. Gimeno<sup>1</sup>,  
T. Jiménez<sup>1</sup>, A. Salar<sup>1</sup>, L. Florensa<sup>2</sup>, S. Serrano<sup>2</sup>, C. Besses<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Servicio de Hematología. <sup>2</sup>Servicio de Patología.

*Hospital del Mar. IMIM. Barcelona*

#### COS-046 Complicaciones trombóticas en pacientes sometidos a trasplante alogénico de progenitores hematopoyéticos con acondicionamiento de intensidad reducida

M. Vega<sup>1</sup>, J.L. Piñana<sup>1</sup>, J. Mateo<sup>2</sup>, D. Valcárcel<sup>1</sup>, R. Martino<sup>1</sup>,  
P. Barba<sup>1</sup>, A. Sureda<sup>1</sup>, A. Santamaría<sup>2</sup>, J. Delgado<sup>1</sup>, J. Briones<sup>1</sup>,  
S. Brunet<sup>1</sup>, J. Sierra<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Servicio de Hematología Clínica. <sup>2</sup>Unitat d'Homeostàsia.

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

*Universitat Autònoma de Barcelona*

15:30-17:15 h

## SALA 15 (Edificio B)

### AVANCES EN HEMATIMETRÍA

Coordinadora: T. Molero (Las Palmas de Gran Canaria)

#### Aplicación diagnóstica de los nuevos parámetros de la serie roja en los autoanalizadores hematológicos

J.M. Jou

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

#### Avances en automatización del recuento diferencial leucocitario

J.R. Furundarena

*Laboratorio de Hematología y Hemoterapia.  
Hospital Donostia. Guipúzcoa*

#### Nuevos parámetros plaquetarios y análisis de la médula ósea

L. García Alonso

*Servicio de Hematología.  
Hospital Universitario de Getafe. Madrid*

#### COS-047 Utilización de reglas CAR (conjunto articulado de reglas de decisión) en el flujo de trabajo de automatización y en la validación de resultados

L. Muñoz, J. Obiols, A. Cebollero, G. Perea, J. Guiu, M. Torra

*Servicio de Laboratorio. UDIAT.  
Corporació Sanitaria Parc Taulí. Sabadell (Barcelona)*

#### COS-048 Fracción de plaquetas inmaduras en pacientes sometidos a trasplante de precursores hematopoyéticos y en otras trombopenias, evaluadas con el analizador XE-5000 de Sysmex

S. Gil<sup>1</sup>, P. Palomo<sup>1</sup>, A. Llorrente<sup>1</sup>, G. Pilar<sup>1</sup>, E. Ojeda<sup>1</sup>, I. Millán<sup>2</sup>, R. Fores<sup>1</sup>, J. Cartier<sup>1</sup>, I. Vicuña<sup>1</sup>, I. Krisnk<sup>1</sup>, G. Bautista<sup>1</sup>, C. Regidor<sup>1</sup>, B. Navarro<sup>1</sup>, A. de la Iglesia<sup>1</sup>, I. Sanjuán<sup>1</sup>, A. Sebrango<sup>1</sup>, J.R. Cabrera<sup>1</sup>, M.N. Fernández<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Servicio de Hematología. <sup>2</sup>Servicio de Bioestadística.  
*Hospital Universitario Puerta de Hierro. Madrid*

## Simposio final conjunto AEHH-SETH

17:30-18:30 h

**SALA NARCISO YEPES (Edificio A)**

### **LA ÚLTIMA HORA TERAPÉUTICA**

Coordinadores: E. Rocha (Pamplona)  
J. Corral (Murcia)

#### **Análogos de la trombopoyetina en púrpura trombocitopénica inmune**

V. Vicente, V. Pérez-Andreu, J. Rivera, M.L. Lozano  
*Servicio de Hematología y Oncología Médica.  
Hospital Universitario Morales Meseguer.  
Centro Regional de Hemodonación. Murcia*

#### **Inhibidores orales del FXa y FIIa en ETV**

M. Monreal  
*Servicio de Medicina Interna.  
Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona)*

#### **Eculizumab y hemoglobinuria paroxística nocturna**

A. Urbano Ispizúa  
*Servicio de Hematología.  
Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla*

#### **AMD 3100, un nuevo agente movilizador de progenitores hematopoyéticos**

A. Alegre  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia.  
Hospital Universitario de La Princesa. Madrid*

#### **Nuevos fármacos en Oncología: su desarrollo del laboratorio a la clínica**

J.F. San Miguel<sup>1,2</sup>, P. Maiso<sup>1</sup>, E.M. Ocio<sup>1,2</sup>, M. Garayoa<sup>1</sup>,  
M.<sup>a</sup>V. Mateos<sup>2</sup>, A. Pandiella<sup>1</sup>  
<sup>1</sup>Centro de Investigación del Cáncer.  
<sup>2</sup>Servicio de Hematología.  
*Hospital Clínico Universitario. Salamanca*

*Con la colaboración de Alexion*

Murcia 50<sup>a</sup>  
Reunión Nacional AEHH  
2008  
XXIV Congreso Nacional SETH

Sesión de pósters

# SESIÓN DE PÓSTERS

CON LA COLABORACIÓN DE ROCHE





XXXII CONGRESO NACIONAL DE HEMATOLOGÍA Y HEMOTERAPIA



XXXII Reunión Nacional de la Asociación Española de Hematología y Hemoterapia



XXXI Congreso Nacional de Hematología y Hemoterapia



PROGRAMA

17-21 de octubre 2004



XXXII

XXXII Reunión Nacional de Hematología y Hemoterapia



17-21 octubre 2004  
Palacio de Congresos  
Valencia

XXXII  
Reunión Nacional de Hematología y Hemoterapia

## ERITROPATOLOGÍA Y TRASTORNOS HEMATOLÓGICOS DE ORIGEN INMUNE

- PO-001 Prevalencia, etiología y grado de severidad de la anemia en pacientes con disfunción sistólica atendidos en un hospital de día de insuficiencia cardiaca**  
Antonio M<sup>[a]</sup>, Remacha AF<sup>[b]</sup>, Sardà MP<sup>[b]</sup>, Royo MT<sup>[b]</sup>, Domingo M<sup>[b]</sup>, Noguero M<sup>[c]</sup>, Gastelurrutia P<sup>[d]</sup>, Ribas N<sup>[c]</sup>, Gich I<sup>[e]</sup>, Bayés-Genís A<sup>[c]</sup>  
*Servicios de <sup>[a]</sup>Medicina Interna, <sup>[b]</sup>Hematología, <sup>[c]</sup>Cardiología, <sup>[d]</sup>Farmacia, <sup>[e]</sup>Bioestadística. Hospital de Sant Pau. Barcelona*
- PO-002 Contribución de las deleciones  $-\alpha 3-7$  y  $-\alpha 4-2$  al estudio de microcitosis**  
Rodríguez Recio MC<sup>[a]</sup>, Herrera Díaz-Aguado A<sup>[a]</sup>, García Lozano JR<sup>[b]</sup>, Pérez de Soto I<sup>[a]</sup>, De Blas Orlando JM<sup>[a]</sup>, Urbano Ispizua A<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Hemoterapia, <sup>[b]</sup>Servicio de Inmunología. Hospitales Universitarios Virgen del Rocío. Sevilla*
- PO-003 Triple mutación del gen PK RL de la piruvatocinasa dentro de una misma familia**  
Martín Mateos ML<sup>[a]</sup>, Ribeiro L<sup>[b]</sup>, Manco L<sup>[b]</sup>, Bañas H<sup>[a]</sup>, García Blanco MJ<sup>[a]</sup>, Bergua J<sup>[a]</sup>  
*Servicio de Hematología. <sup>[a]</sup>Hospital San Pedro de Alcántara. Cáceres. <sup>[b]</sup>Centro Hospitalar de Coimbra (Portugal)*
- PO-004 Interferencia de las variantes de hemoglobina en la cuantificación de la HbA<sub>1c</sub>**  
Relvas L, Rebelo U, Eduardo J, Capelo R, Janeiro C, Bento C, Ribeiro ML  
*Servicio de Hematología. Servicio de Bioquímica. Centro Hospitalar de Coimbra. EPE. Portugal*
- PO-005 Diagnóstico prenatal de hemoglobinopatías en España. Diez años de experiencia**  
Ropero P<sup>[a]</sup>, González FA<sup>[a]</sup>, Hernández A<sup>[a]</sup>, Sánchez H<sup>[a]</sup>, Cela E<sup>[b]</sup>, Villegas A<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología. Hospital Clínico San Carlos. Madrid. <sup>[b]</sup>Servicio de Onco-Hematología Pediátrica. Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid*
- PO-006 Anemia hemolítica severa por una hemoglobinopatía inestable de novo (Hb Perth)**  
Arrizabalaga B<sup>[a]</sup>, Erquiaga S<sup>[a]</sup>, Aragües P<sup>[a]</sup>, Hernández L<sup>[a]</sup>, Fernández-Teijeiro A<sup>[b]</sup>, Uranga MT<sup>[c]</sup>, Bento C<sup>[d]</sup>  
*Servicios de <sup>[a]</sup>Hematología, <sup>[b]</sup>Pediatría. Hospital de Cruces. Baracaldo. Servicio de Hematología. <sup>[c]</sup>Hospital Donostia. San Sebastián. <sup>[d]</sup>Centro Hospitalar de Coimbra (Portugal)*
- PO-007 Hemoglobina Mozambique alfa<sub>1</sub>CD77 Pro-His (CCC-CAC): una nueva variante de las cadenas alfa globínicas**  
Bento C, Capelo R, Rebelo U, Relvas L, Alves Pereira A, Ribeiro ML  
*Servicio de Hematología. Centro Hospitalar de Coimbra. EPE. Portugal*

- PO-008 Estudio de la incidencia de talasemias distribuida por zonas de salud en un área de Murcia**  
Berenguer M<sup>[a]</sup>, Salido E<sup>[a]</sup>, Ortega N<sup>[b]</sup>, G.<sup>a</sup>-Hernández AM<sup>[a]</sup>, Antolino MJ<sup>[a]</sup>, Monserrat J<sup>[a]</sup>, Majado M, Moraleda JM<sup>[a]</sup>, Morales A<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología, <sup>[b]</sup>Medicina Interna.*  
*Hospital Virgen de la Arrixaca. Murcia*
- PO-009 Caracterización molecular de dos nuevas mutaciones de alfatalasemia**  
Villegas A, Anguita E, González FA, Ropero P, Hernández A, Sánchez H, Paúl R, Benavente C  
*Grupo Español de Eritropatología. Servicio de Hematología.*  
*Hospital Clínico San Carlos. Madrid*
- PO-010 Talasemia debida a grandes deleciones en los clusters de los genes alfa- o betaglobínicos. Caracterización de cuatro casos portugueses por técnicas de MLPA**  
Bento C, Rebelo U, Relvas L, Branco A, Cevadinha G, Ribeiro ML  
*Servicio de Hematología. Centro Hospitalar de Coimbra. EPE. Portugal*
- Po-011 Paroxysmal nocturnal hemoglobinuria diagnosed by flow cytometry. A review from 2003 to 2007 in Hospital São João**  
Marques C<sup>[a]</sup>, Botelho-Moniz E<sup>[a]</sup>, Cardoso MJ<sup>[a]</sup>, Guimarães JT<sup>[a,b]</sup>, Magalhães C<sup>[a]</sup>, Reis C<sup>[a]</sup>, Silva S<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Patología Clínica. Hospital de São João. Porto (Portugal).*  
*<sup>[b]</sup>Servicio de Bioquímica (U-38). Faculdade de Medicina.*  
*Universidade do Porto. Portugal*
- PO-012 Darbepoetín-alfa para el tratamiento de la anemia inducida por quimioterapia: un estudio en práctica clínica**  
Martín de Segovia JM<sup>[a]</sup>, Fernández de Sevilla A<sup>[b]</sup>, Bello JL<sup>[c]</sup>, Mayans JM<sup>[d]</sup>, Real E<sup>[e]</sup>, Romero E<sup>[f]</sup>, Lorenzo I<sup>[g]</sup>, Gasquet JA<sup>[g]</sup>, Alegre A<sup>[h]</sup>  
*Servicio de Hematología. <sup>[a]</sup>Hospital Montecelo. Pontevedra. <sup>[b]</sup>Institut Català d'Oncologia. Barcelona. <sup>[c]</sup>Hospital Clínico Universitario de Santiago. Santiago de Compostela. <sup>[d]</sup>Hospital Arnau de Vilanova. Valencia. <sup>[e]</sup>Hospital de Xativa. Valencia. <sup>[f]</sup>Hospital Arquitecto Marcide. A Coruña. <sup>[g]</sup>Departamento Médico. Amgen. Barcelona. <sup>[h]</sup>Servicio de Hematología. Hospital Universitario de La Princesa. Madrid*
- PO-013 Optimización del uso de agentes estimulantes de la eritropoyetina (ARES) en pacientes con tumores sólidos y anemia en tratamiento activo con quimioterapia basado en valor basal de la eritropoyetina y hemoglobina reticulocitaria (RET-HE)**  
Armellini A, Fonseca E, Adansa JC, Gómez Bernal A, Del Barco E, García R, López Castro R, Martín T, Cruz Hernández JJ  
*Servicio de Oncología Médica.*  
*Hospital Clínico Universitario. Salamanca*

- PO-014 Papel de la hepcidina y la hemojuvelina en la hemocromatosis hereditaria**  
González FA<sup>[a]</sup>, Ropero P<sup>[a]</sup>, Peña A<sup>[a]</sup>, Pérez C<sup>[a]</sup>, Arroyo-Pardo E<sup>[b]</sup>, Baeza Richer C<sup>[b]</sup>, Villegas A<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Clínico San Carlos. Madrid. <sup>[b]</sup>Departamento de Toxicología y Legislación Sanitaria. Facultad de Medicina (UCM). Madrid*
- PO-015 Hemocromatosis hereditaria: mutaciones del gen HFE en pacientes con sospecha clínica**  
Esteso M<sup>[b]</sup>, Simarro E<sup>[b]</sup>, Valdés MJ<sup>[b]</sup>, Marín A<sup>[a]</sup>, Ontañón J<sup>[b]</sup>, Rada R<sup>[b]</sup>, Santiago J<sup>[a]</sup>, Ruiz F<sup>[a]</sup>, Navarro L<sup>[b]</sup>, Gómez JC<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y <sup>[b]</sup>Análisis Clínicos. Complejo Hospitalario Universitario. Albacete*
- PO-016 Implicación de las mutaciones C282Y y H63D del gen HFE en el estudio de la hiperferritinemia**  
García-Fernández S<sup>[a]</sup>, Pozas Mañas MA<sup>[a]</sup>, Del Moreno Castillo P<sup>[a]</sup>, Alonso Fernández A<sup>[b]</sup>, García García-Lescun C<sup>[b]</sup>, Ramírez Mendoza E<sup>[b]</sup>, ElKnaichi F<sup>[b]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y <sup>[b]</sup>Análisis Clínicos. Hospital Infanta Elena. Valdemoro (Madrid)*
- Po-017 Seguridad y eficacia de anti-CD20 en púrpura trombocitopénica idiopática y anemia hemolítica autoinmune refractarias a tratamiento convencional de primera línea**  
Cardesa R, Ríos E, Alonso D, Campo JT, Urbano A, Espigado I  
*Servicio de Hematología. Hospitales Universitarios Virgen del Rocío. Sevilla*
- PO-018 Estudio multicéntrico de seguridad y eficacia de la administración de anti-CD20 para el tratamiento de pacientes con púrpura trombótica trombocitopénica refractaria o en recaída**  
De la Rubia J<sup>[a]</sup>, Moscardó F<sup>[a]</sup>, Gómez MJ<sup>[b]</sup>, Guardia R<sup>[c]</sup>, Rodríguez P<sup>[d]</sup>, Zamora C<sup>[e]</sup>, Debén G<sup>[f]</sup>, Goterri R<sup>[g]</sup>, López R<sup>[h]</sup>, Peña F<sup>[i]</sup>, Pujol M<sup>[j]</sup>, Del Río J<sup>[k]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Hospital Universitario La Fe. Valencia. <sup>[b]</sup>Hospital de Móstoles. Madrid. <sup>[c]</sup>ICO. Gerona. <sup>[d]</sup>Hospital Central de Asturias. Oviedo. <sup>[e]</sup>Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. <sup>[f]</sup>Complejo Hospitalario Juan Canalejo. A Coruña. <sup>[g]</sup>Hospital Clínico. Valencia. <sup>[h]</sup>Hospital Puerta del Mar. Cádiz. <sup>[i]</sup>Hospital do Meixoeiro. Vigo. <sup>[j]</sup>Hospital Vall d'Hebron. Barcelona. <sup>[k]</sup>Hospital de Lugo*
- PO-019 Tratamiento con rituximab en pacientes con púrpura trombopénica idiopática refractaria**  
Montes Gaisán C<sup>[a]</sup>, Yáñez L<sup>[a]</sup>, Núñez J<sup>[a]</sup>, Bermúdez A<sup>[a]</sup>, Ruiz M<sup>[b]</sup>, Olalla I<sup>[b]</sup>, Moretó A<sup>[a]</sup>, López Duarte M<sup>[a]</sup>, Muruzabal MJ<sup>[b]</sup>, Iriando A<sup>[a]</sup>  
*Servicio de Hematología. <sup>[a]</sup>Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. <sup>[b]</sup>Hospital de Sierrallana. Cantabria*

**PO-020 Revisión de los casos de neutropenia autoinmune infantil en nuestro centro**

Rodríguez Recio MC, Pérez Alejandro JM, Pérez de Soto I, Pérez Hurtado de Mendoza JM, Urbano Ispizua A

*Servicio de Hematología y Hemoterapia.*

*Hospitales Universitarios Virgen del Rocío. Sevilla*

**PO-021 Inmunocomplejos circulantes ¿son siempre patógenicos y asociados a autoinmunidad?**

García-Muñoz R<sup>[a]</sup>, Inogés S<sup>[a]</sup>, Rivero P<sup>[b]</sup>, Lecumberri R<sup>[a]</sup>, Rodríguez-Otero P<sup>[a]</sup>, Panizo E<sup>[a]</sup>, Varea S<sup>[a]</sup>, Martínez-Climent JA<sup>[b]</sup>, Panizo C<sup>[a]</sup>

<sup>[a]</sup>*Servicio de Hematología. Clínica Universitaria de Navarra.*

*Universidad de Navarra. Pamplona.*

<sup>[b]</sup>*Área de Oncología. Centro de Investigación Médica Aplicada*

## TRASPLANTE DE PROGENITORES HEMATOPOYÉTICOS Y TERAPIA CELULAR

**PO-022 En busca de un mínimo suficiente para autotrasplante**

Román A<sup>[a]</sup>, Subirá D<sup>[a]</sup>, Callejas M<sup>[a]</sup>, Askari E<sup>[a]</sup>, Prieto E<sup>[a]</sup>, Paniagua C<sup>[a]</sup>, Castañón S<sup>[a]</sup>, González E<sup>[a]</sup>, Elez C<sup>[a]</sup>, Gonzalo R<sup>[a]</sup>, Serrano C<sup>[a]</sup>, Lobo F<sup>[b]</sup>, Llamas P<sup>[a]</sup>

*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y Hemoterapia, <sup>[b]</sup>Oncología.*

*Fundación Jiménez Díaz. Madrid*

**PO-023 Fracaso de movilización de progenitores hematopoyéticos de sangre periférica en pacientes con LAM o SMD y resultados de la movilización de rescate con citarabina y G-CSF: experiencia en dos centros**

Rodríguez I<sup>[a]</sup>, Sancho JM<sup>[a]</sup>, Morgades M<sup>[a]</sup>, García O<sup>[a]</sup>, Guardia R<sup>[b]</sup>, Juncà J<sup>[a]</sup>, Batlle M<sup>[a]</sup>, Ferrà C<sup>[a]</sup>, Xicoy B<sup>[a]</sup>, Vives S<sup>[a]</sup>, Flores A<sup>[a]</sup>, Gallardo D<sup>[b]</sup>, Moreno M<sup>[a]</sup>, López L<sup>[a]</sup>, Sancho E<sup>[a]</sup>, Serrano A<sup>[a]</sup>, Vall-Llovera F<sup>[a]</sup>, Moreno B<sup>[a]</sup>, Millà F<sup>[a]</sup>, Feliu E<sup>[a]</sup>, Ribera JM<sup>[a]</sup>

<sup>[a]</sup>*Servicio de Hematología Clínica. ICO-Hospital Germans Trias i Pujol.*

*Badalona (Barcelona).* <sup>[b]</sup>*ICO-Hospital Josep Trueta. Girona.*

*Universitat Autònoma de Barcelona*

**PO-024 Fracaso de movilización de progenitores hematopoyéticos a sangre periférica en pacientes candidatos a un trasplante autólogo. Experiencia de un centro**

Marco A<sup>[a]</sup>, Sureda A<sup>[a]</sup>, Madoz P<sup>[b]</sup>, Martín-Henao GA<sup>[c]</sup>, Brunet S<sup>[a]</sup>, Martino R<sup>[a]</sup>, Briones J<sup>[a]</sup>, Valcárcel D<sup>[a]</sup>, Delgado J<sup>[a]</sup>, Piñana JL<sup>[a]</sup>, Sierra J<sup>[a]</sup>

<sup>[a]</sup>*Servei d' Hematologia Clínica, <sup>[b]</sup>Banc de Sang. Hospital de la Santa*

*Creu i Sant Pau. <sup>[c]</sup>Banc de Sang i Teixits. Barcelona*

- PO-025 Movilización secundaria exitosa en pacientes en protocolo de auto-TPH tras una primera movilización fallida. Experiencia en nuestro centro, enero 2006-mayo 2008**  
Noriega V, García L, Mirás F, Albors M, Ramírez C, González R, Batlle J  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia.  
Complejo Hospitalario Juan Canalejo. A Coruña*
- PO-026 Movilización de progenitores hematopoyéticos de sangre periférica en donantes sanos mayores de 60 años**  
Sancho E<sup>[a]</sup>, Sancho JM<sup>[a]</sup>, Grifols JR<sup>[b]</sup>, Morgades M<sup>[a]</sup>, Ester A<sup>[b]</sup>, Juncà J<sup>[a]</sup>, López L<sup>[a]</sup>, Moreno M<sup>[a]</sup>, Rodríguez I<sup>[a]</sup>, Moreno B<sup>[a]</sup>, Vall-Ilovera F<sup>[a]</sup>, Serrano A<sup>[a]</sup>, Millá F<sup>[a]</sup>, Feliu E<sup>[a]</sup>, Ribera JM<sup>[a]</sup>  
<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología Clínica. <sup>[b]</sup>Banc de Sang i Teixits.  
*Institut Català d'Oncologia. Hospital Universitario Germans Trias i Pujol.  
Badalona (Barcelona)*
- PO-027 Análisis de la viabilidad y el número de células CD34+ en muestras de cordón umbilical criopreservadas en función de variables relacionadas con la recogida y el transporte del cordón**  
Ponce L<sup>[a]</sup>, Barrios M<sup>[a]</sup>, Hernández MC<sup>[b]</sup>, García G<sup>[b]</sup>, Prat I<sup>[b]</sup>, Heiniger Al<sup>[a]</sup>  
<sup>[a]</sup>Hospital Regional Universitario Carlos Haya. Málaga.  
<sup>[b]</sup>Centro Regional de Transfusión Sanguínea. Málaga
- PO-028 Repercusión hemodinámica en la infusión de progenitores hemopoyéticos autólogos congelados con DMSO 5%**  
Guerra JM<sup>[a]</sup>, Bargay J<sup>[a]</sup>, Gámez J<sup>[b]</sup>, Faciola M<sup>[a]</sup>, Canet MC<sup>[a]</sup>, Moral Y<sup>[a]</sup>, Mascaró M<sup>[a]</sup>, Cladera A<sup>[a]</sup>, Del Campo R<sup>[a]</sup>, González E<sup>[a]</sup>, Gómez D<sup>[a]</sup>, Requena M<sup>[a]</sup>, Alcover AM<sup>[a]</sup>  
*Servicios de <sup>[a]</sup>Hematología y Hemoterapia y <sup>[b]</sup>Cardiología.  
Hospital Son Llatzer. Palma de Mallorca*
- PO-029 Efectividad del protocolo de quimioterapia IVE en la movilización y colección de células stem de sangre periférica en pacientes con linfoma candidatos a trasplante**  
Bañas Llanos MH, Bergua Burgués JM, Pardal de la Mano E, Martín Mateos ML, Arcos MJ, Cabrera C, Bermejo N, Prieto J, García MJ, Carnicero F  
*Servicio de Hematología. Hospital San Pedro de Alcántara. Cáceres*
- PO-030 Uso de ibritumomab-tiuxetán como parte del acondicionamiento pretrasplante autogénico de progenitores hematopoyéticos en pacientes con linfoma no Hodgkin**  
Martín-Santos T, Hernández MT, González-Ponsjoan S, Morabito L, González BJ, Rodríguez RF, González-Brito G, Rodríguez-Salazar MJ, Hernández-Nieto L  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario de Canarias.  
La Laguna. Santa Cruz de Tenerife*

- PO-031 Eficacia y seguridad de la movilización con pegfilgrastim previo a trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos de sangre periférica en pacientes con linfoma**  
García Iglesias L, Noriega V, Albors M, Mirás F, González R, Ramírez C, Debén G, Batlle J  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia.  
Complejo Hospitalario Universitario Juan Canalejo. A Coruña*
- PO-032 Trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos en linfoma no Hodgkin agresivo**  
Lavilla E, Arias J, Díaz Varela N, De Andrés A, Varela M, González MA  
*Servicio de Hematología. Hospital Xeral. Lugo*
- PO-033 Influencia del recuento linfocitario previo a la recolección de progenitores hematopoyéticos de SP en pacientes con linfoma de Hodgkin y enfermedad de Hodgkin sometidos a trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos**  
Salido E, Majado MJ, Macizo MI, Berenguer M, García-Hernández A, Monserrat J, García-Candel F, Moraleda JM, Morales A  
*Servicio de Hematología.  
Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia*
- PO-034 Factores relacionados con la recuperación linfocitaria precoz en pacientes con enfermedad de Hodgkin y linfoma no Hodgkin sometidos a autotrasplante de progenitores hematopoyéticos**  
Salido E, Majado MJ, Macizo MI, Berenguer M, García-Hernández A, Monserrat J, García-Candel F, Moraleda JM, Morales A  
*Servicio de Hematología.  
Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia*
- PO-035 Trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos en discrasias de células plasmáticas. Experiencia de un centro**  
Breña J, Ríos P, Pérez G, Trujillo M, Jover S, Mesa C, Hernanz N, Marrero C, Cabello A, Bello T, Pecos P, León A, Herrera M, Oliva A, Ríos M, Sánchez A, García-Talavera J  
*Servicio Hematología. Hospital Universitario N.º S.º de Candelaria.  
Santa Cruz de Tenerife*
- PO-036 Doble autotrasplante en mieloma múltiple con movilización secuencial de progenitores hematopoyéticos**  
Sampol A, Ballester C, Bautista A, Gutiérrez A, Canaro M, Novo A, Durán MA, Galmés B, Morey M, Galmés A, Díaz M, Forteza A, Bargay J, Besalduch J  
*Servicio de Hematología. Hospital Son Dureta. Palma de Mallorca*
- PO-037 Leucemias agudas mieloides y trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos. Experiencia de un centro**  
Olazábal <sup>[a]</sup>, Mateos J<sup>[a]</sup>, Amutio E<sup>[a]</sup>, Puente M<sup>[a]</sup>, Dueñas M<sup>[a]</sup>, Hernández L<sup>[a]</sup>, Uresandi A<sup>[a]</sup>, Arambarri S<sup>[a]</sup>, Guinea J<sup>[b]</sup>, Beltrán de Heredia JM<sup>[c]</sup>, García-Ruiz JC<sup>[a]</sup>  
<sup>[a]</sup>Hospital de Cruces. Baracaldo (Vizcaya).  
<sup>[b]</sup>Hospital de Txagorritxu. Vitoria. <sup>[c]</sup>Hospital de Basurto. Bilbao

- PO-038 Trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos en tumores sólidos infantiles. Resultados en 34 pacientes consecutivos**  
Pérez Hurtado JM, Pérez de Soto C, Gil E, De la Cruz F, Carmona M, Parody R, Urbano A  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia.  
Hospitales Universitarios Virgen del Rocío. Sevilla*
- PO-039 Pegfilgrastim en el trasplante autólogo de sangre periférica. Experiencia de un centro**  
Estévez M, Oña R, Iglesias R, De la Fuente A, Díaz-Pinés E, Bermejo B, Tomás JF  
*Hospital MD Anderson Internacional España. Madrid*
- PO-040 Impacto del tipo de acondicionamiento en el trasplante autogénico de progenitores hematopoyéticos en régimen domiciliario en pacientes con hemopatías malignas**  
Ghita G, Fernández-Avilés F, Rovira M, Martínez C, Gaya A, Gallego C, Hernando A, Segura S, Moreno C, Güell J, Valverde M, Carreras E, Montserrat E  
*Servicio de Hematología Clínica. Instituto de Enfermedades Hematológicas y Oncológicas. Hospital Clínic i Provincial. Barcelona*
- PO-041 Trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos de sangre periférica en el Hospital de Albacete**  
Santiago J, Ibáñez A, Romero JR, Manso F, Varo MJ, Ruiz F, Algarra L, Breña S, Martínez A, Rubio M, Rubio A, Gómez JC  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia.  
Complejo Hospitalario Universitario. Albacete*
- PO-042 Utilidad de un índice simplificado para predecir la mortalidad precoz pos-TPH no relacionada con la recaída**  
Balsalobre P<sup>[a]</sup>, Muñoz C<sup>[a]</sup>, Serrano D<sup>[a]</sup>, Gayoso J<sup>[a]</sup>, Rodríguez G<sup>[a]</sup>, Buño I<sup>[a]</sup>, Martínez Y<sup>[b]</sup>, Collantes L<sup>[a]</sup>, Gómez-Pineda A<sup>[a]</sup>, Díez-Martín JL<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología, <sup>[b]</sup>Neumología.  
Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid*
- PO-044 Trasplante alogénico de progenitores hematopoyéticos de sangre periférica con acondicionamiento de intensidad reducida. Nuestra experiencia en 20 casos consecutivos**  
Ferreiro JJ<sup>[a]</sup>, Vidal MJ<sup>[a]</sup>, García R<sup>[a]</sup>, Alkorta A<sup>[a]</sup>, Trassorras M<sup>[a]</sup>, Uresandi N<sup>[a]</sup>, Lizuain M<sup>[a]</sup>, Artola MT<sup>[a]</sup>, Antigüedad R<sup>[a]</sup>, Bengoetxea E<sup>[a]</sup>, Egurbide I<sup>[a]</sup>, Etxebeste A<sup>[a]</sup>, Lasa R<sup>[a]</sup>, Martínez D<sup>[a]</sup>, Sarasqueta C<sup>[b]</sup>, Marín J<sup>[a]</sup>  
*Servicios de <sup>[a]</sup>Hematología, <sup>[b]</sup>Epidemiología Clínica.  
Hospital Donostia. San Sebastián*
- PO-045 Estudio comparativo de toxicidad y de resultados entre diferentes regimenes de intensidad reducida. Fludarabina/melfalán versus fludarabina/busulfán**  
Facchini L<sup>[a]</sup>, Piñana JL<sup>[a]</sup>, Valcárcel D<sup>[a]</sup>, Martino R<sup>[a]</sup>, Barba P<sup>[a]</sup>, Vega M<sup>[a]</sup>, Sureda A<sup>[a]</sup>, Delgado J<sup>[a]</sup>, Briones J<sup>[a]</sup>, Brunet S<sup>[a]</sup>, Sierra J<sup>[a]</sup>, Piñana JL<sup>[b]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología Clínica. Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona. <sup>[b]</sup>Instituto de Salud Carlos III. Madrid*

- PO-046 Trasplante alogénico de intensidad reducida con acondicionamiento basado en globulina antitimocito en linfomas no Hodgkin. Experiencia de un solo centro**  
Palomo P, Navarro B, Fores R, Cartier J, Vicuña I, De la Iglesia A, Sebrango A, Ruiz E, Regidor C, Sanjuán I, Cabrera R, Fernández M, García-Marco JA  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario Puerta de Hierro. Madrid*
- PO-047 Comparación de fludarabina y busulfán endovenoso versus ciclofosfamida y busulfán endovenoso como régimen de acondicionamiento mieloablativo en trasplante alogénico de progenitores**  
González de Villambrosia A, Moretó A, Bermúdez A, Yáñez L, López-Duarte M, Insunza A, Colorado M, Conde E, Baro J, Romón I, Iriondo A  
*Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander*
- PO-048 Trasplante alogénico de progenitores hemopoyéticos en pacientes VIH positivos con neoplasias hematológicas de alto riesgo**  
Serrano D<sup>[a]</sup>, Carrión R<sup>[a]</sup>, Miralles P<sup>[b]</sup>, Rodríguez-Macías G<sup>[a]</sup>, Gayoso J<sup>[a]</sup>, Berenguer J<sup>[b]</sup>, Kwon M<sup>[a]</sup>, Balsalobre P<sup>[a]</sup>, Anguita J<sup>[a]</sup>, Gómez-Pineda A<sup>[a]</sup>, Buño I<sup>[a]</sup>, Díez-Martín JL<sup>[a]</sup>  
*[a]Servicio de Hematología, [b]Sección de Enfermedades Infecciosas. Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid*
- PO-049 Aplicación del cuestionario EORTC QLQ-C30 para el análisis de la calidad de vida en pacientes sometidos a trasplante alogénico**  
Martínez C, Nieto J, López E, González E, Fernández A, Cascales A, De Arriba F, Heras I, Vicente V  
*Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia*
- PO-050 Valor predictivo de la reevaluación del día +100 en el desarrollo de enfermedad injerto contra huésped crónica tras trasplante alogénico de progenitores hematopoyéticos de sangre periférica**  
Silva F, Pérez-Simón JA, Encinas C, Arcos MJ, Martín J, Díez-Campelo M, Colado E, Olazábal J, Vázquez L, Sánchez-Guijo F, Cañizo C, Caballero MD, San Miguel JF  
*Servicio de Hematología. Hospital Clínico Universitario. Salamanca*
- PO-051 Prognostic factors and outcomes of severe gastrointestinal GVHD after allogeneic hematopoietic cell transplantation**  
Castilla-Llorente C<sup>[a,b]</sup>, Nash RA<sup>[a]</sup>, McDonald GB<sup>[a]</sup>, Martín PJ<sup>[a]</sup>  
*[a]Division of Clinical Research. Fred Hutchinson Cancer Research Center. University of Washington School of Medicine. Seattle (USA). [b]Servicio de Hematología. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia*
- PO-052 El grado de metilación de la región promotora de FOX-P3 se asocia a EICH aguda y recaída postrasplante alogénico de progenitores hematopoyéticos**  
Manzano C, Balsalobre P, Serrano D, Rodríguez G, Gómez-Pineda A, Díez-Martín JL, Buño I  
*Servicio de Hematología. Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid*

**PO-053 Comparación de las complicaciones infecciosas con dos regímenes de acondicionamiento: busulfán i.v. y fludarabina versus busulfán i.v. y ciclofosfamida en el trasplante alogénico de progenitores hematopoyéticos**

Moretó A, González de Villambrosia S, Bermúdez A, Insunza A, Yáñez L, Colorado M, López M, Romón I, Baro J, Bureo E, Iriondo A  
*Servicio de Hematología. Hospital Univ. Marqués de Valdecilla. Santander*

**PO-054 Cuantificación de ADN-citomegalovirus (ADN-CMV) en plasma mediante PCR-RT automatizada para la monitorización de infección CMV y guía de tratamiento anticipado en pacientes tratados con trasplante alogénico de progenitores hematopoyéticos**

Solano C<sup>[a]</sup>, Hernández-Boluda JC<sup>[a]</sup>, Latorre JC<sup>[b]</sup>, Remigia MJ<sup>[a]</sup>, Clari MA<sup>[b]</sup>, Furió S<sup>[a]</sup>, Calabuig M<sup>[a]</sup>, Tormo N<sup>[b]</sup>, Teruel A<sup>[a]</sup>, Navarro D<sup>[b]</sup>, Amat P<sup>[a]</sup>, Gimeno C<sup>[b]</sup>

<sup>[a]</sup>*Servicio de Hematología y Oncología Médica,*

<sup>[b]</sup>*Servicio de Microbiología. Hospital Clínico Universitario. Valencia*

**PO-055 Replicación viral de CMV medida mediante PCR cuantitativa y antigenemia pp-65 tras el trasplante hematopoyético alogénico**

De la Cruz Vicente F<sup>[a]</sup>, Pérez-Romero P<sup>[c]</sup>, Aguilar Guisado M<sup>[b]</sup>, Parody Ruiz-Berdejo R<sup>[a]</sup>, Cisneros Herreros JM<sup>[b]</sup>, Urbano-Ispizua A<sup>[a]</sup>, Espigado Tocino I<sup>[a]</sup>

*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y Hemoterapia y <sup>[b]</sup>Enfermedades Infecciosas.*

<sup>[c]</sup>*Laboratorio de Infecciones Viroológicas.*

*Hospitales Universitarios Virgen del Rocío. Sevilla*

**PO-056 Complicaciones neurológicas tempranas y tardías en los receptores de trasplante alogénico con acondicionamiento de intensidad reducida**

Barba P<sup>[a]</sup>, Piñana JL<sup>[a]</sup>, Querol L<sup>[b]</sup>, Valcárcel D<sup>[a]</sup>, Martino R<sup>[a]</sup>, Vega M<sup>[a]</sup>, Facchini L<sup>[a]</sup>, Sureda A<sup>[a]</sup>, Delgado J<sup>[a]</sup>, Briones J<sup>[a]</sup>, Brunet S<sup>[a]</sup>, Sierra J<sup>[a]</sup>

*Servicio de Hematología Clínica y <sup>[b]</sup>Neurología.*

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

**PO-057 Reconstitución inmune de receptores de trasplante de sangre de cordón umbilical con soporte de progenitores hematopoyéticos de donante auxiliar**

Rico M, Martín-Donaire T, Bautista G, Gonzalo-Daganzo R, Regidor C, Sanjuán I, Gil S, Ojeda E, Forés R, García-Marco JA, Krsnik I, Navarro B, Millán I, Cabrera JR, Fernández MN

*Servicio de Hematología y Hemoterapia.*

*Hospital Universitario Puerta de Hierro. Madrid*

**PO-058 Estudio fase I-II sobre efectos de la infusión de células mesenquimales de donante auxiliar en trasplantes de sangre de cordón umbilical en adultos**

Gonzalo-Daganzo R, Regidor C, Bautista G, Panadero N, Sánchez R, Pérez N, Martín-Donaire T, Rico-Daza MA, Krsnik I, Forés R, Ojeda E, Sanjuán I, García-Marco JA, Navarro B, Gil S, Gutiérrez Y, García-Berciano M, Millán I, Cabrera JR, Fernández MN

*Servicio de Hematología y Hemoterapia.*

*Hospital Universitario Puerta de Hierro. Madrid*

**PO-059 Infusión de linfocitos de donante en pacientes con enfermedades hematológicas**

Roncon S<sup>[a]</sup>, Rosales M<sup>[a]</sup>, Campilho F<sup>[b]</sup>, Barbosa I<sup>[a]</sup>, Ávila A<sup>[a]</sup>, Ferreira S<sup>[a]</sup>, Leal H<sup>[a]</sup>, Lopes S<sup>[a]</sup>, Vaz CP<sup>[b]</sup>, Branca R<sup>[b]</sup>, Pimentel P<sup>[b]</sup>, Campos A<sup>[b]</sup>, Carvalhais A<sup>[a]</sup>

<sup>[a]</sup>Departamento de Inmuno-Hemoterapia. <sup>[b]</sup>Servicio de Trasplante de Médula Ósea. Instituto Portugués de Oncología de Porto. Portugal

**PO-060 Niveles de BAFF plasmático y BAFF-R durante los primeros meses del trasplante alogénico de células progenitoras hematopoyéticas**

Yáñez L, Castañeda M, Peña M, Méndez I, Arribas M, Cuadrado MA, Iriondo A

Servicio de Hematología.

Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander

**PO-061 Estudio comparativo de la capacidad neoangiogénica de las células CD133<sup>+</sup> y los monocitos administrados por vía intravenosa o intramuscular en el tratamiento de la isquemia de miembros inferiores empleando el modelo del ratón transgénico Tie2-GPF**

Oterino E, Barbado MV, Hernández-Campo P, Carrancio S, López-Holgado N, Muntión S, Sánchez-Abarca LI, Pérez-Simón JA, San Miguel JF, Briñón JG, Del Cañizo MC, Sánchez-Guijo FM

Servicio de Hematología. Hospital Clínico Universitario. Salamanca. Centro en Red de Medicina Regenerativa y Terapia Celular de Castilla y León

**PO-062 Terapia celular en isquemia crítica de miembros inferiores**

Sampol A, Galmés A, Lara R, Gutiérrez A, Martínez J, Bibiloni L, Ballester C, Bautista A, Lozano P, Besalduch J

Servicios de Hematología y Cirugía Vascul.

Hospital Universitario Son Dureta. Palma de Mallorca

## LEUCEMIAS AGUDAS Y SÍNDROMES MIELODISPLÁSICOS

- PO-063 Resultados del tratamiento de la leucemia/linfoma aguda linfoblástica en un solo centro**  
Sarrá J<sup>[a]</sup>, Petit J<sup>[a]</sup>, Domingo E<sup>[a]</sup>, De la Banda E<sup>[b]</sup>, Arnán M<sup>[a]</sup>, Oliveira A<sup>[a]</sup>, Clapés V<sup>[a]</sup>, Fernández de Sevilla A<sup>[a]</sup>, González-Barca E<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología Clínica. Instituto Catalán de Oncología.  
<sup>[b]</sup>Servicio de Citología de Hematología.  
Hospital Universitario de Bellvitge. L'Hospitalet de Llobregat (Barcelona)*
- PO-064 Relación entre el número de células CD34<sup>+</sup> obtenidas en aféresis y recaída en pacientes con leucemia aguda mieloblástica**  
Goterris R, Remigia MJ, Calabuig M, Tormo M, Arbona C, Terol MJ, Hernández Boluda JC, Marugán M, Teruel A, Benet I, Navarro B, Solano C  
*Servicio de Hematología y Oncología Médica.  
Hospital Clínico Universitario. Valencia*
- PO-065 Alteraciones cromosómicas clonales en el seguimiento de pacientes diagnosticados de leucemia aguda mieloide que reciben un trasplante de progenitores hematopoyéticos**  
Grau J<sup>[a]</sup>, Cisneros A<sup>[a]</sup>, Zamora L<sup>[a]</sup>, Sancho JM<sup>[a]</sup>, Granada I<sup>[a]</sup>, Ruiz-Xivillé N<sup>[a]</sup>, Xandri M<sup>[a]</sup>, Guardia R<sup>[b]</sup>, Fernández C<sup>[b]</sup>, Santafé E<sup>[a]</sup>, Villena C<sup>[a]</sup>, Cabezón M<sup>[a]</sup>, Sancho E<sup>[a]</sup>, Xicoy B<sup>[a]</sup>, López L<sup>[a]</sup>, Rodríguez I<sup>[a]</sup>, Moreno M<sup>[a]</sup>, Orna E<sup>[a]</sup>, Ferrá C<sup>[a]</sup>, Roncalés FJ<sup>[a]</sup>, Flores A<sup>[a]</sup>, Navarro JT<sup>[a]</sup>, Ribera JM<sup>[a]</sup>, Feliu E<sup>[a]</sup>, Millá F<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Hospital Universitario Germans Trias i Pujol. ICO. Badalona (Barcelona).  
<sup>[b]</sup>Hospital Josep Trueta. ICO. Girona*
- PO-066 Expresión de GATA1, GATA2, EKLf y cMPL en leucemia mieloide aguda y su significado pronóstico**  
Jiménez B<sup>[a]</sup>, Ayala R<sup>[b]</sup>, Albízua E<sup>[b]</sup>, Martínez P<sup>[b]</sup>, Rapado I<sup>[b]</sup>, Grande S<sup>[b]</sup>, Díez A<sup>[c]</sup>, Gilsanz F<sup>[b]</sup>, Martínez Lopez J<sup>[b]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Bioquímica y <sup>[b]</sup>Hematología. Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. <sup>[c]</sup>Departamento de Bioquímica y Biología Molecular IV. Universidad Complutense de Madrid*
- PO-067 Tratamiento de rescate con fludarabina, idarrubicina, citarabina y G-CSF (FLAG-IDA) en pacientes con leucemia aguda mieloblástica refractaria o en recaída y síndromes mielodisplásicos de mal pronóstico**  
Amigo ML, López E, Martínez C, Fernández A, Pérez E, Heras I, Vicente V  
*Servicio de Hematología y Oncología Médica.  
Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia*
- PO-068 La sensibilización con G-CSF durante la quimioterapia, la administración de Mylotarg® antes del autotrasplante y el mayor acceso al trasplante alogénico mejoran la supervivencia de los pacientes con leucemia mieloide aguda y citogenética desfavorable**  
Sierra J, Hoyos M, Tormo M, Duarte R, Ribera JM, Gallardo D, Queipo de Llano P, Besalduch J, Bargay J, Martí JM, Bueno J, García A, Llorente J, Gallardo G, Esteve J, Brunet S  
*Grupo Cooperativo CETLAM.  
Hospital Universitario de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona*

- PO-069 Brote de *Blastoschizomyces capitatus* en una unidad hematológica: descripción de 6 episodios y hallazgo de la fuente contaminante**  
Batlle M<sup>[a]</sup>, Moreno M<sup>[a]</sup>, Giménez M<sup>[b]</sup>, Moreno B<sup>[a]</sup>, Serrano A<sup>[a]</sup>, Quesada MD<sup>[b]</sup>, López L<sup>[a]</sup>, Oriol A<sup>[a]</sup>, Ferrà C<sup>[a]</sup>, Xicoy B<sup>[a]</sup>, Sancho JM<sup>[a]</sup>, Flores A<sup>[a]</sup>, Rodríguez I<sup>[a]</sup>, Millà F<sup>[a]</sup>, Ribera JM<sup>[a]</sup>, Feliu E<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología Clínica y <sup>[b]</sup>Microbiología.  
Institut Català d'Oncologia. Hospital Universitario Germans Trias i Pujol.  
Badalona (Barcelona)*
- PO-070 Utilidad del galactomanano y TAC de alta resolución para evaluar la eficacia de la profilaxis con itraconazol oral frente infecciones fúngicas invasivas en pacientes hematológicos de alto riesgo**  
García Suárez J, Martín Y, De Miguel D, Gil JJ, Magro MH, López-Rubio M, Pascual T, Burgaleta C  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario Príncipe de Asturias.  
Departamento de Medicina. Universidad de Alcalá.  
Alcalá de Henares (Madrid)*
- PO-071 Efectividad y seguridad del itraconazol en profilaxis primaria de infección fúngica invasiva en pacientes con leucemias agudas**  
Martínez C, López E, Heras I, Fernández A, Amigo ML, Pérez E, Ortuño FJ, Vicente V  
*Servicio de Hematología y Oncología Médica.  
Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia*
- PO-072 Estudio descriptivo de la evolución de pacientes con síndrome mielodisplásico que precisan ingreso hospitalario en el periodo de 2000-2008. Experiencia de un único centro**  
Falantes JF, Ramírez Duque DA, Cerezuela P, Parody R, Prats C, Campo JT, González J  
*Servicio de Hematología.  
Hospitales Universitarios Virgen del Rocío. Sevilla*
- PO-073 Análisis del valor Ret He (Sysmex 2100) en pacientes con SMD con y sin tratamiento quelante oral (deferasirox)**  
Rodríguez C, De la Iglesia S, Fumero S, Navarro N, Quiroz K, Martín P, López J, Lemes A, Molero T  
*Servicio de Hematología.  
Hospital Universitario de Gran Canaria Dr. Negrín. Las Palmas*
- PO-074 Anemia refractaria con sideroblastos en anillo asociada a trombocitosis: correlación entre características clínicas y analíticas, y la presencia o ausencia de la mutación JAK2 V617F**  
Raya JM, Arenillas L, Domingo A, Alonso E, Bellosillo B, Rozman M, Gutiérrez G, Luño E, Sanzo C, Piñán MA, Letamendi G, Barbón M, Pérez-Sirvent ML, Cervera J, Muruzábal MJ, Olalla JI, Yáñez L, García L, Lemes A, Molero T, Millá F, Navarro JT, Elosegí A, Hernández-Santamaría T, Cortés MA, González-Ponte ML, Villegas A, Mateo M, Durán MA, Ardanaz M, Morabito L, Martín T, Hernández-Nieto L, Vallespi T, Woessner S, Florensa L  
*Grupo Español de Citología Hematológica*

**PO-075 Influencia pronóstica del cariotipo en pacientes con síndrome mielodisplásico de alto riesgo o leucemia mieloblastica aguda secundaria a SMD**

Bargay J, Brunet S, Esteve J, Ribera J, Llorente A, Pedro C, Marti J, Guardia J, Sarrà J, Nomdedeu B, Sierra J, Besalduch J

*Grupo Cooperativo de Estudio y Tratamiento de las Leucemias Agudas y Mielodisplasias (CETLAM)*

**PO-076 Estudio de los perfiles de expresión génica en síndromes mielodisplásicos que ayuden a identificar subgrupos pronósticos y morfológicos**

Zamora L<sup>[a]</sup>, Cabezón M<sup>[a]</sup>, Berenguer T<sup>[b]</sup>, Marcé S<sup>[a]</sup>, Domínguez D<sup>[a]</sup>, Lloveras N<sup>[a]</sup>, Navarro T<sup>[a]</sup>, Vela D<sup>[c]</sup>, Peris J<sup>[d]</sup>, Xandri M<sup>[a]</sup>, Granada J<sup>[a]</sup>, Oriol A<sup>[a]</sup>, Méndez P<sup>[a]</sup>, Moreno V<sup>[b]</sup>, Ribera J<sup>[a]</sup>, Millá F<sup>[a]</sup>, Feliu E<sup>[a]</sup>

<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología. Hospital Germans Trias i Pujol. ICO.

<sup>[b]</sup>Unitat de Bioestadística i Bioinformàtica. ICO. <sup>[c]</sup>Hospital de Mollet.

<sup>[d]</sup>Hospital Municipal de Badalona (Barcelona)

**PO-077 La ausencia de metilación del promotor del gen RPS14 apoya el modelo de haploinsuficiencia del síndrome 5q<sup>-</sup>**

Valencia A, Cervera J, Such E, Sanz MA, Sanz Santillana GF

*Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Univ. La Fe. Valencia*

**PO-078 Síndrome mielodisplásico asociado a patología linfoide monoclonal**

Subirá D<sup>[a]</sup>, Gonzalo R<sup>[a]</sup>, Font P<sup>[b]</sup>, Villalón L<sup>[c]</sup>, Serrano C<sup>[a]</sup>, Castañón S<sup>[a]</sup>, Román A<sup>[a]</sup>, Outeiriño J<sup>[a]</sup>, Llamas P<sup>[a]</sup>

*Departamento de Hematología. <sup>[a]</sup>Fundación Jiménez Díaz. <sup>[b]</sup>Hospital Gral. Univ. Gregorio Marañón. <sup>[c]</sup>Fundación Hospital Alcorcón. Madrid*

**PO-079 Mielodisplasia con del(5q31) coincidente con linfoma de alto grado y t(3;14)(q27;q32)**

Martín Ramos ML<sup>[a]</sup>, Fernández Guijarro M<sup>[a]</sup>, Ortiz MC<sup>[b]</sup>, García Marcilla A<sup>[b]</sup>, Ayala R<sup>[b]</sup>, Martínez González MA<sup>[c]</sup>, Tortoledo MA<sup>[c]</sup>, Gómez Rodríguez MJ<sup>[a]</sup>, Pascual C<sup>[a]</sup>, Barreiro E<sup>[a]</sup>, Lahuerta JJ<sup>[b]</sup>

*Servicio de <sup>[a]</sup>Genética, <sup>[b]</sup>Hematología y <sup>[c]</sup>Anatomía Patológica.*

*Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid*

## SÍNDROMES MIELOPROLIFERATIVOS CRÓNICOS

**PO-080 Estudio UNIC: uso de imatinib en LMC fase crónica en la práctica clínica real. Datos de casos españoles**

Steggmann JL<sup>[a]</sup>, De Paz R<sup>[b]</sup>, Sureda A<sup>[c]</sup>, Martínez JA<sup>[d]</sup>, Boqué C<sup>[e]</sup>, Xicoy B<sup>[f]</sup>, García Frade LJ<sup>[g]</sup>, Vicente V<sup>[h]</sup>, Juliá A<sup>[i]</sup>, García L<sup>[j]</sup>, Mayans JR<sup>[k]</sup>, Requena MJ<sup>[a]</sup>, Sánchez-Guijo FM<sup>[m]</sup>

<sup>[a]</sup>Hospital Universitario de La Princesa. Madrid. <sup>[b]</sup>Hospital Universitario

La Paz. Madrid. <sup>[c]</sup>Hospital Sant Pau. Barcelona. <sup>[d]</sup>Hospital Universitario

La Fe. Valencia. <sup>[e]</sup>Hospital Duran i Reynals. Barcelona.

<sup>[f]</sup>Hospital Universitario German Trias i Pujol. Badalona (Barcelona).

<sup>[g]</sup>Hospital Universitario Río Hortega. Valladolid. <sup>[h]</sup>Hospital Universitario

Morales Meseguer. Murcia. <sup>[i]</sup>Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona. <sup>[j]</sup>Hospital de Getafe. Madrid. <sup>[k]</sup>Hospital Universitario Arnau de Vilanova. Valencia. <sup>[l]</sup>Hospital Severo Ochoa. Leganés (Madrid). <sup>[m]</sup>Hospital Clínico Universitario. Salamanca

## PO-o80B **Disminución de la resorción ósea en pacientes con leucemia mieloide crónica tratados con imatinib**

Groiss J<sup>[a]</sup>, Rangel I<sup>[b]</sup>, López-Santamaría C<sup>[a]</sup>, Blesa A<sup>[a]</sup>, Domínguez ML<sup>[c]</sup>, Ramos R<sup>[d]</sup>, Delgado E<sup>[a]</sup>, Casado MS<sup>[a]</sup>, Rincón R<sup>[a]</sup>, Alonso N<sup>[a]</sup>, García M<sup>[a]</sup>, Vagace JM<sup>[a]</sup>, Elduayen R<sup>[a]</sup>, Fuentes I<sup>[a]</sup>, Díaz ME<sup>[a]</sup>, Vaca R<sup>[a]</sup>, Pedrosa L<sup>[a]</sup>, Bajo R<sup>[a]</sup>

Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología, <sup>[b]</sup>Farmacia y <sup>[c]</sup>Medicina Nuclear. Hospital Universitario Infanta Cristina. Badajoz. <sup>[d]</sup>Servicio de Hematología. Hospital de Mérida. Badajoz

## PO-o81 **Estudio EVOLUTION: manejo de los pacientes con leucemia mieloide crónica en fase crónica con respuesta inadecuada o intolerancia a imatinib**

Hernández-Boluda JC<sup>[a]</sup>, Cervantes F<sup>[b]</sup>, Del Castillo S<sup>[c]</sup>, Del Cañizo C<sup>[d]</sup>, Steegman JL<sup>[e]</sup>

<sup>[a]</sup>Hospital Clínico Universitario. Valencia. <sup>[b]</sup>Hospital Clínic i Provincial. Barcelona. <sup>[c]</sup>Hospital Clínico Virgen de la Victoria. Málaga. <sup>[d]</sup>Hospital Clínico Universitario. Salamanca. <sup>[e]</sup>Hospital Universitario de La Princesa. Madrid

## PO-o82 **Crisis blástica súbita en pacientes con leucemia mieloide crónica tratados con imatinib: experiencia en nuestro centro y revisión de la bibliografía**

Amat P, Marugán M, Collado M, Benet I, Navarro B, Tormo M, Solano C, Hernández-Boluda JC

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

## PO-o83 **Características clínico-evolutivas de 9 pacientes diagnosticados de leucemia mieloide crónica y tratados con dasatinib en un mismo centro**

Navarrete M, Purroy N, Massague I, Juliá A, Sánchez C, Jaén A, Vallespí T

Servicio de Hematología. Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona

## PO-o84 **Experiencia con dasatinib en LMC resistente/intolerante a imatinib en los hospitales del área sanitaria del campo de Gibraltar**

Marchante I<sup>[a]</sup>, Franco R<sup>[b]</sup>, Durán JM<sup>[a]</sup>, González M<sup>[a]</sup>

Servicio de Hematología. <sup>[a]</sup>Hospital de La Línea. Cádiz <sup>[b]</sup>Hospital Punta Europa. Algecira (Cádiz)

## PO-o85 **El inhibidor del proteasoma bortezomib induce apoptosis en células Bcr-Abl positivas resistentes a imatinib**

Vaquero JM<sup>[a]</sup>, Alberio MP<sup>[a]</sup>, Poch E<sup>[a]</sup>, Ivorra C<sup>[a,b]</sup>, Franch L<sup>[a]</sup>, Andreu EJ<sup>[c]</sup>, Prósper F<sup>[c]</sup>, Pérez-Roger I<sup>[a]</sup>

<sup>[a]</sup>Departamento de Química Bioquímica y Biología Molecular. Universidad Cardenal Herrera-CEU. Moncada (Valencia). <sup>[b]</sup>Laboratorio de Estudios Genéticos. Hospital Clínico Universitario. Valencia. <sup>[c]</sup>Área de Terapia Celular. Clínica Universitaria-CIMA. Universidad de Navarra. Pamplona

- PO-o86 Análisis de la mutación V617F del gen JAK-2 en síndromes mieloproliferativos crónicos mediante ARMS-PCR**  
Algara P<sup>[a]</sup>, Vicente Y<sup>[a]</sup>, Mateo MS<sup>[a]</sup>, García V<sup>[a]</sup>, Toledo MC<sup>[b]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Genética y <sup>[b]</sup>Hematología. Hospital Virgen de la Salud. Toledo*
- PO-o87 Análisis de la mutación V617F en JAK2 por discriminación alélica mediante PCR a tiempo real con sondas LNA**  
Montoriol C<sup>[a]</sup>, Morer J<sup>[a]</sup>, Fernández E<sup>[a]</sup>, Lao JI<sup>[a]</sup>, Poyatos D<sup>[a]</sup>, Solé F<sup>[b]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Departamento de Genética Molecular. Laboratorio Dr. Echevarne  
<sup>[b]</sup>Laboratorio de Citogenética y Biología Molecular.  
Hospital del Mar. Barcelona*
- PO-o88 High resolution melting nuevo método de screening en síndromes mieloproliferativos crónicos aplicado al análisis de mutaciones en los exones 12 y 14 del gen JAK2**  
Grande S, Rapado I, Albizua E, López-Villar I, Molinero R, Gil E, Fernández-Redondo E, Ayala R, Martínez-López J  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid*
- PO-o89 Mutación V617F del gen JAK2 en enfermedades mieloproliferativas crónicas PHI negativas: experiencia en un único centro.**  
Mas Esteve M<sup>[a]</sup>, Marco J<sup>[a]</sup>, Calabuig S<sup>[b]</sup>, Martínez Pons P<sup>[a]</sup>, Gozalbo T<sup>[a]</sup>, García Boyero R<sup>[a]</sup>, Mas Ochoa MC<sup>[a]</sup>, Donato E<sup>[a]</sup>, Clavel J<sup>[a]</sup>, García Navarro I<sup>[a]</sup>, Cano T<sup>[a]</sup>, Amela J<sup>[a]</sup>, Cañigral G<sup>[a]</sup>.  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital General de Castellón. Castellón. <sup>[b]</sup>Departamento de Anatomía Patológica. Universidad de Valencia. Valencia*
- PO-o90 Determinación de mutación V617F del gen JAK2 en SMPC Philadelphia negativos: ahorro de pruebas diagnósticas, yatrogenia y costes**  
López-Santamaría C, Blesa A, Delgado E, Casado MS, Rincón R, Alonso N, García M, Vagace JM, Groiss J, Elduayen R, Fuentes I, Díaz ME, Vaca R, Pedrosa L, Bajo R  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario Infanta Cristina. Badajoz*
- PO-o91 Estudio de las mutaciones del JAK2 en pacientes sometidos a trasplante hepático con trombosis portal o hepática**  
Grande S<sup>[a]</sup>, Ayala R<sup>[a]</sup>, Bustelos R<sup>[a]</sup>, Albizua E<sup>[a]</sup>, Moreno A<sup>[a]</sup>, Meneu JC<sup>[b]</sup>, Moreno E<sup>[b]</sup>, Ribera C<sup>[a]</sup>, Martínez-López J<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología. <sup>[b]</sup>Servicio de Cirugía de Aparato Digestivo. Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid*
- PO-o92 Mutaciones del exón 12 en poliglobulias primarias y policitemias vera JAK2 V617F negativas, experiencia del Hospital 12 de Octubre y del Centro Hospitalar de Coimbra**  
Rapado I<sup>[a]</sup>, Bento C<sup>[b]</sup>, Grande S<sup>[a]</sup>, Osorio S<sup>[c]</sup>, Albizua E<sup>[a]</sup>, Molinero R<sup>[a]</sup>, Coucelo M<sup>[b]</sup>, Estevinho A<sup>[b]</sup>, Duarte M<sup>[b]</sup>, Menezes C<sup>[b]</sup>, Ribeiro L<sup>[b]</sup>, Martínez-López J<sup>[a]</sup>  
*Servicio de Hematología. <sup>[a]</sup>Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. <sup>[b]</sup>Centro Hospitalar de Coimbra. Portugal. <sup>[c]</sup>Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid*

**PO-093 Estudio de la policitemia vera y trombocitemia esencial según los criterios WHO 2008. Significado del estado mutacional de JAK2V617F**

Pérez-Encinas M<sup>[a]</sup>, Sobas MA<sup>[a]</sup>, Quinteiro C<sup>[b]</sup>, González T<sup>[b]</sup>, Alonso N<sup>[a]</sup>, Díaz J<sup>[a]</sup>, González MS<sup>[a]</sup>, Fernández A<sup>[a]</sup>, Rabuñal MJ<sup>[a]</sup>, Bendaña A<sup>[a]</sup>, Bello López JL<sup>[a]</sup>

*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Clínico y Universidad de Santiago de Compostela.*

*<sup>[b]</sup>Fundación Pública Galega de Medicina Xenómica*

**PO-094 Seguimiento de la carga alélica JAK2V617F en pacientes con policitemia vera y trombocitemia esencial**

Sobas MA<sup>[a]</sup>, Pérez-Encinas M<sup>[a]</sup>, González T<sup>[b]</sup>, Quinteiro C<sup>[b]</sup>, Alonso N<sup>[a]</sup>, Díaz J<sup>[a]</sup>, González MS<sup>[a]</sup>, Fernández A<sup>[a]</sup>, Rabuñal MJ<sup>[a]</sup>, Bendaña A<sup>[a]</sup>, Ordóñez S<sup>[a]</sup>, López E<sup>[a]</sup>, Bello JL<sup>[a]</sup>

*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Hemoterapia.*

*Hospital Clínico Universitario de Santiago de Compostela.*

*<sup>[b]</sup>Fundación Pública Galega de Medicina Xenómica*

**PO-095 Registro español de trombocitemia esencial (RETE)**

Besses C, Menchaca C, De Paz R, Hernández-Nieto L, Muruzábal MJ, Luño E, Rodríguez JN, Burgaleta C, Uriz MJ, Hernández JJ, Hermosilla M, Ferrer R, Ramírez MJ, Pérez-Encinas M, Marín F, García M, Vicente V, Beltrán de Heredia JM, Hernández C, Constantino M, Ayats R, Perera MM, Hernández-Boluda JC, Ramírez G, Etxebeste MA, Arilla MJ, Vicente AI, Sanz M, Navas V

*En representación de los investigadores del RETE*

**PO-096 Características de 92 pacientes con trombocitemia esencial en función del estatus mutacional del gen JAK2**

Kwon M, Osorio S, Muñoz C, Sánchez JM, Buño I, Ballesteros M, Pérez-Sánchez I, Echeverría V, Mayayo M, Menarguez J, Escudero Soto A, Díez-Martín JL

*Servicio de Hematología y Hemoterapia.*

*Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid*

**PO-097 Trombocitemia esencial a propósito de 72 casos: incidencia acumulada y características**

González Huerta AJ, González García ME, González Rodríguez AP, Fernández Álvarez C, Ordóñez Fernández B, García Oría A, Contesti JF, Robles Marinas V, Fernández Canal C, Fernández González A, Fernández Martínez A

*Servicio de Hematología-Hemoterapia. Hospital de Cabueñes-SESPA. Gijón*

**PO-098 Trombocitemia esencial (TE) en pacientes con cifras de plaquetas menor a 600.000/ $\mu$ L: utilidad de la propuesta de criterios de la OMS modificados**

Kwon M, Osorio S, Muñoz C, Sánchez JM, Buño I, Ballesteros M, Pérez-Sánchez I, Echeverría V, Mayayo M, Menarguez J, Escudero Soto A, Díez-Martín JL

*Servicio de Hematología y Hemoterapia.*

*Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid*

**PO-099 Estado mutacional de JAK2V617F y fenotipo clínico-biológico en 94 pacientes con trombocitemia esencial**

Oliva A, Ríos M, Marrero C, Hernanz N, León A, Herrera M, Trujillo M, Mesa MC, Jover S, Cabello A, Ríos P, Breña J, Pecos P, Bello T, García-Talavera J

*Servicio de Hematología.*

*Hospital Universitario N.ª S.ª de Candelaria. Santa Cruz de Tenerife*

**PO-100 Variaciones de la carga mutacional V617F de JAK2 con el tiempo de evolución de la enfermedad y modulación con el tratamiento citorreductor en pacientes con trombocitemia esencial**

Moreno MJ, Sánchez-Vega B, Lozano ML, Ferrer F, Navarro N, Rivera J, Vicente V, Martínez C

*Servicio de Hematología y Oncología Médica.*

*Hospital Universitario Morales Meseguer.*

*Centro Regional de Hemodonación. Universidad de Murcia*

**PO-101 El síndrome hipereosinofílico como entidad clínica heterogénea: revisión de dos casos con diferente abordaje terapéutico en función de la etiología**

Ruiz M, Nistal S, Benito L, Chica E, García-Alonso L, Menor MD, Monteserín MC, Somolinos N, Teno C, Oña F, García Vela JA

*Servicio de Hematología.*

*Hospital Universitario de Getafe. Madrid*

## LINFOMAS

**PO-102 Enfermedad de Hodgkin: experiencia con 97 pacientes consecutivos tratados en el Hospital de Basurto (Bilbao)**

Márquez JA<sup>[a]</sup>, García-Menoyo MV<sup>[a]</sup>, Marco F<sup>[a]</sup>, Olabarría I<sup>[a]</sup>, Arce O<sup>[a]</sup>, Rodríguez-Gutiérrez JI<sup>[a]</sup>, Sevilla R<sup>[a]</sup>, Fernández de Larrinoa A<sup>[b]</sup>, Ereño C<sup>[b]</sup>, Fuertes FJ<sup>[c]</sup>, Zabala R<sup>[d]</sup>, Del Cura JL<sup>[d]</sup>, Aranbarri S<sup>[e]</sup>, Beltrán de Heredia JM<sup>[a]</sup>

*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología, <sup>[b]</sup>Anatomía Patológica, <sup>[c]</sup>Radioterapia,*

*<sup>[d]</sup>Radiodiagnóstico y <sup>[e]</sup>Data Manager.*

*Hospital Universitario de Basurto. Bilbao*

**PO-103 Estudio descriptivo de una serie de 60 pacientes con linfoma de Hodgkin. Experiencia de un solo centro (1997-2008)**

Donato Martín E, García Boyero R, Escolá Ribas A, Mas Ochoa C, Mas Esteve M, Marco Buades J, Guinot Martínez M, García Navarro I, Herrera de Pablo E, Gozalbo Gascó T, Amela Bernat J, Cañigral Ferrando G

*Servicio de Hematología y Hemoterapia.*

*Hospital General de Castellón*

- PO-104 Los niveles de expresión de miR-135a como marcador pronóstico en pacientes con linfoma de Hodgkin**  
Navarro A<sup>[a]</sup>, Gaya A<sup>[b]</sup>, Pons A<sup>[a]</sup>, Urbano-Ispizua Á<sup>[c]</sup>, Martínez A<sup>[d]</sup>, Gel B<sup>[a]</sup>, Díaz T<sup>[a]</sup>, Artells R<sup>[a]</sup>, Abrisqueta P<sup>[b]</sup>, López-Guillermo A<sup>[b]</sup>, Montserrat E<sup>[b]</sup>, Monzo M<sup>[a]</sup>  
*[a]*Unidad de Anatomía Humana. IDIBAPS. Universidad de Barcelona.  
*[b]*Servicio de Hematología. IDIBAPS. Hospital Clínic. Barcelona.  
*[c]*Servicio de Hematología. Hospitales Universitarios Virgen del Rocío. Sevilla. *[d]*Servicio de Patología. IDIBAPS. Hospital Clínic. Barcelona
- PO-105 Impacto del PET-FDG en la práctica clínica habitual del paciente afecto de linfoma en régimen ambulatorio y no incluido en ensayos clínicos en nuestro centro**  
González Y<sup>[a]</sup>, Ferrán N<sup>[b]</sup>, Coll R<sup>[a]</sup>, Sánchez G<sup>[c]</sup>, Gardella S<sup>[a]</sup>, Gallardo D<sup>[a]</sup>  
*[a]*Servicio de Hematología. Institut Català d'Oncologia. Girona.  
*[b]*Servicio de Medicina Nuclear. *[c]*Servicio de Radiodiagnóstico. Hospital Universitario Dr. Josep Trueta. Girona
- PO-106 Correlación entre el valor estandarizado de captación máximo (SUV<sub>máx</sub>) y la agresividad de los linfomas**  
Panizo E, Bosch J, Domínguez I, Zafra A, Rifón J, Páramo JA, García-Muñoz R, Rodríguez-Otero P, Pegenaute C, García-Velloso MJ, Panizo C  
*Servicio de Hematología. Clínica Universitaria de Navarra. Universidad de Navarra. Pamplona*
- PO-107 Valor pronóstico de la respuesta metabólica evaluada con FDG PET/CT en pacientes con linfoma**  
Panizo E<sup>[a]</sup>, Domínguez I<sup>[b]</sup>, Bosch J<sup>[c]</sup>, García-Muñoz R<sup>[a]</sup>, Pérez-Calvo J<sup>[b]</sup>, Páramo JA<sup>[a]</sup>, García-Velloso MJ<sup>[b]</sup>, Panizo C<sup>[a]</sup>  
*Departamento de [a]Hematología, [b]Medicina Nuclear y [c]Oncología. Clínica Universitaria de Navarra. Universidad de Navarra. Pamplona*
- PO-108 Contribución de la técnica de PET-TAC en el estudio y seguimiento del linfoma no Hodgkin B de alto grado: experiencia de un centro**  
De Oña R<sup>[a]</sup>, De la Fuente A<sup>[a]</sup>, Iglesias R<sup>[a]</sup>, Estévez M<sup>[a]</sup>, Lillo R<sup>[a]</sup>, Jover R<sup>[b]</sup>, Tomás JF<sup>[a]</sup>  
*[a]*Servicio de Hematología. Centro Oncológico MD Anderson España. Madrid. *[b]*Servicio de Medicina Nuclear. Instituto Tecnológico PET. Madrid
- PO-109 Evaluación con PET-CT en pacientes con linfomas de células T**  
García-Muñoz R, Varea S, Panizo E, Zafra A, Páramo JA, Prósper F, García-Velloso MJ, Panizo C  
*Departamento de Hematología. Clínica Universitaria de Navarra. Universidad de Navarra. Pamplona*

- PO-110 Metilación del promotor de múltiples genes en pacientes con linfoma folicular**  
Varela-Pérez M<sup>[a]</sup>, Losada R<sup>[b]</sup>, García-Rivero A<sup>[b]</sup>, Álvarez A<sup>[c]</sup>, Bal F<sup>[d]</sup>, Alba J<sup>[e]</sup>, Deben G<sup>[f]</sup>, González-López M<sup>[a]</sup>, Paz-Carreira J<sup>[b]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología. Hospital Xeral-Calde. Lugo. <sup>[b]</sup>Laboratorio de Genética. Centro Oncológico de Galicia. A Coruña. <sup>[c]</sup>Servicio de Patología. Hospital Juan Canalejo. A Coruña. <sup>[d]</sup>Servicio de Patología. Hospital Xeral-Calde. Lugo. <sup>[e]</sup>Servicio de Patología. Policlínico de Polusa. Lugo. <sup>[f]</sup>Servicio de Hematología. Hospital Juan Canalejo. A Coruña*
- PO-111 Estudio de las variantes genéticas del gen desoxicitidín-kinasa (dCK) en pacientes con linfoma folicular y tratados con fludarabina**  
Rivero A<sup>[a]</sup>, Rapado I<sup>[a]</sup>, Molinero R<sup>[a]</sup>, Martínez-Sánchez P<sup>[a]</sup>, De la Serna J<sup>[a]</sup>, Montalbán C<sup>[b]</sup>, Paz J<sup>[c]</sup>, Canales M<sup>[d]</sup>, Martínez R<sup>[e]</sup>, Sánchez-Godoy P<sup>[f]</sup>, Fernández de Sevilla A<sup>[g]</sup>, Peñalver J<sup>[h]</sup>, Caballero MD<sup>[i]</sup>, Prieto E<sup>[j]</sup>, Salar J<sup>[k]</sup>, Peñarrubia MJ<sup>[a]</sup>, Monteagudo D<sup>[m]</sup>, Tomás JF<sup>[n]</sup>, Martínez-López J<sup>[a]</sup>  
*Servicio de Hematología. <sup>[a]</sup>Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. <sup>[b]</sup>Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. <sup>[c]</sup>Complejo Hospitalario Xeral-Calde. Lugo. <sup>[d]</sup>Hospital Universitario La Paz. Madrid. <sup>[e]</sup>Hospital Clínico San Carlos. Madrid. <sup>[f]</sup>Hospital Severo Ochoa. Leganés (Madrid). <sup>[g]</sup>Institut Català d'Oncologia. Girona. <sup>[h]</sup>Hospital Fundación de Alcorcón. Madrid. <sup>[i]</sup>Hospital Clínico Universitario. Salamanca. <sup>[j]</sup>Fundación Jiménez Díaz. Madrid. <sup>[k]</sup>Hospital del Mar. Barcelona. <sup>[l]</sup>Hospital Universitario del Río Hortega. Valladolid. <sup>[m]</sup>Hospital de Móstoles. Madrid. <sup>[n]</sup>Hospital MD Anderson Internacional España. Madrid*
- PO-112 Beta-2-microglobulina: importante factor pronóstico en el linfoma folicular. Valoración en una serie de 106 pacientes no seleccionados**  
Cánovas A, Alonso JJ, Barreiro G, Aguirre C  
*Servicio de Medicina Interna. Hospital de Cruces. Baracaldo (Vizcaya)*
- PO-113 Estudio LNH-PRO-o5: rituximab+CVP (Bagley) + 12 semanas de interferón alfa: un esquema bien tolerado que logra remisiones precoces en pacientes con LNH folicular de intermedio-alto riesgo (FLIPI  $\geq 2$ )**  
Cannata-Ortiz J<sup>[a]</sup>, Nicolás C<sup>[b]</sup>, García-Noblejas A<sup>[a]</sup>, López J<sup>[c]</sup>, Aláez C<sup>[d]</sup>, Arranz R<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Hospital Universitario de La Princesa. Madrid. <sup>[b]</sup>Hospital Universitario Central de Asturias. Oviedo. <sup>[c]</sup>Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. <sup>[d]</sup>Clínica Moncloa. Madrid*
- PO-114 El tratamiento de mantenimiento con rituximab prolonga el tiempo de progresión en pacientes con linfoma folicular en recidiva y proporciona un mejor control en linfoma folicular de novo**  
Saumell S, Besses C, Pedro C, Abella E, Álvarez A, Gimeno E, Giménez T, Sánchez B, Salar A  
*Servicio de Hematología Clínica. Hospital del Mar. IMAS. Barcelona*

- PO-115 Seguimiento a largo plazo de pacientes sometidos a autotrasplante por linfoma folicular en primera remisión completa. ¿Es posible la curación?**  
Insunza A, Bermúdez A, Conde E, Cuadrado MÁ, González de Villambrosia S, Núñez Céspedes J, Walias D, Romón I, Iriondo A  
*Servicio de Hematología.  
Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander*
- PO-116 Linfoma folicular de origen primario extraganglionar: aspectos clínicos, biológicos y pronósticos**  
Fernández de Larrea C<sup>[a]</sup>, Gutiérrez G<sup>[a]</sup>, Bosch F<sup>[a]</sup>, Giné E<sup>[a]</sup>, Martínez A<sup>[b]</sup>, Campo E<sup>[b]</sup>, Montserrat E<sup>[a]</sup>, López-Guillermo A<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología, <sup>[b]</sup>Servicio de Anatomía Patológica.  
Hospital Clínic i Provincial. Barcelona*
- PO-117 Valor pronóstico en los linfomas no Hodgkin de la proliferación celular y la apoptosis**  
García-Cerecedo T, Gómez-Arbones X, Talavera E, Marco V, Luaña A, García A, Macia J  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario Arnau de Vilanova.  
Universidad de Lleida*
- PO-118 Valor pronóstico en los linfomas no Hodgkin de la expresión de la molécula de adhesión CD44**  
García-Cerecedo T<sup>[a]</sup>, Gómez-Arbones X<sup>[a]</sup>, Panades M<sup>[b]</sup>, Marco V<sup>[a]</sup>, Luaña A<sup>[a]</sup>, García A<sup>[a]</sup>, Macia J<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología, <sup>[b]</sup>Hematología y Anatomía Patológica.  
Hospital Universitario Arnau de Vilanova. Lleida*
- PO-119 Estudio descriptivo de una serie de 192 pacientes con linfoma no Hodgkin diagnosticados en un mismo centro**  
Donato E, García Boyero R, Escolá A, Guinot M, Mas Ochoa C, Mas Esteve M, Marco J, García Navarro I, Gozalbo T, Cañigral G  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia.  
Hospital General de Castellón*
- PO-120 Rituximab como terapia de mantenimiento en pacientes con linfoma no Hodgkin: estudio observacional retrospectivo. Experiencia de un centro**  
Ibáñez García J, López García-Carreño MD, Martínez Francés A, García Garay MC  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia.  
Hospital Universitario Santa María del Rosell. Cartagena (Murcia)*
- PO-121 Linfoma no Hodgkin en la infancia: estudio retrospectivo de 56 casos (1981-2007)**  
Rodríguez Al<sup>[a]</sup>, Miranda I<sup>[a]</sup>, Parrado R<sup>[b]</sup>, González ME<sup>[a]</sup>, Ballesteros I<sup>[a]</sup>, García MO<sup>[a]</sup>, Galera P<sup>[a]</sup>, Heiniger A<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y Hemoterapia y <sup>[b]</sup>Cirugía Pediátrica.  
Hospital Materno Infantil Carlos Haya. Málaga*

- PO-122 Linfoma de células del manto indolente: características clínicas, histológicas, fenotípicas, citogenéticas y moleculares**  
Espinete B<sup>[a,b,c]</sup>, Ferrer A<sup>[b,c,d]</sup>, Salar A<sup>[e]</sup>, Gimeno J<sup>[b]</sup>, Bellosillo B<sup>[a,b]</sup>, Pedro C<sup>[e]</sup>, Baró T<sup>[b]</sup>, Sant F<sup>[f]</sup>, Salinas R<sup>[g]</sup>, Salido M<sup>[a,b,c]</sup>, Arenillas L<sup>[b,c,d]</sup>, García M<sup>[b]</sup>, Solé F<sup>[a,b,c]</sup>, Florensa L<sup>[b,c,d]</sup>, Serrano S<sup>[b]</sup>  
<sup>[a]</sup>Laboratorio Citogenètica i Biologia Molecular. <sup>[b]</sup>Servei de Patologia.  
<sup>[c]</sup>GRETNHE/IMAS-IMIM. <sup>[d]</sup>Laboratorio de Citologia Hematològica.  
<sup>[e]</sup>Servei d'Hematologia Clínica. Hospital del Mar. Barcelona.  
<sup>[f]</sup>Servei de Patologia. <sup>[g]</sup>Servei d'Hematologia Clínica. Hospital General de Manresa. Manresa (Barcelona)
- PO-123 Los polimorfismos en el gen CYP2D6 del citocromo P450 pueden asociarse con resistencia al tratamiento con antraciclinas en enfermos con linfoma**  
Lumbreras E<sup>[a]</sup>, Olazábal J<sup>[b]</sup>, Redondo S<sup>[b]</sup>, Robledo C<sup>[a]</sup>, Benito R<sup>[a]</sup>, Rodríguez I<sup>[a]</sup>, Villaescusa T<sup>[b]</sup>, Caballero MD<sup>[b]</sup>, Hernández-Rivas JM<sup>[a,b]</sup>  
<sup>[a]</sup>Centro de Investigación del Cáncer. Salamanca.  
<sup>[b]</sup>Servicio de Hematología. Hospital Clínico Universitario. Salamanca
- PO-124 Utilidad del perfil inmunohistoquímico basado en la expresión de CD10, Bcl-2, Bcl-6 y MUM-1 en la estratificación del riesgo de pacientes afectados de linfoma B difuso de células grandes**  
Quintana L<sup>[a]</sup>, Glez. Menchen A<sup>[b]</sup>, Fndez. Fernández R<sup>[a]</sup>, Sánchez García J<sup>[a]</sup>, Rdguez. García G<sup>[a]</sup>, Pérez-Seoane C<sup>[b]</sup>, Herrera C<sup>[a]</sup>, Torres A<sup>[a]</sup>  
Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y <sup>[b]</sup>Anatomía Patológica. Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba
- PO-125 Tolerancia y respuesta ajustada al IPI del tratamiento de primera línea R-CHOP/14 con soporte con pegfilgrastrim en pacientes con linfoma B difuso de célula grande mayores de 65 años: resultados preliminares de un ensayo clínico nacional**  
González-Barca E<sup>[a]</sup>, Canales M<sup>[b]</sup>, Grande C<sup>[c]</sup>, Vidal MJ<sup>[d]</sup>, Salar A<sup>[e]</sup>, Ferrer S<sup>[f]</sup>, López A<sup>[g]</sup>, Bargay J<sup>[h]</sup>, García J<sup>[i]</sup>, Gardella S<sup>[j]</sup>, Oriol A<sup>[k]</sup>, Bello JL<sup>[l]</sup>, Caballero D<sup>[m]</sup>  
Servicio de Hematología. <sup>[a]</sup>Institut Català d'Oncologia. Hospital Duran i Reynals. Barcelona. <sup>[b]</sup>Hospital Universitario La Paz. Madrid.  
<sup>[c]</sup>Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid. <sup>[d]</sup>Hospital de Donostia.  
<sup>[e]</sup>Hospital del Mar. Barcelona. <sup>[f]</sup>Hospital Universitario Dr. Peset. Valencia.  
<sup>[g]</sup>Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona. <sup>[h]</sup>Hospital Son Llàtzer. Palma de Mallorca. <sup>[i]</sup>Hospital Universitario del Río Hortega. Valladolid. <sup>[j]</sup>Institut Català d'Oncologia. Hospital Josep Trueta. Girona. <sup>[k]</sup>Institut Català d'Oncologia. Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona). <sup>[l]</sup>Hospital Universitario de Santiago. Santiago de Compostela. <sup>[m]</sup>Hospital Clínico Universitario. Salamanca
- PO-126 Implicaciones pronósticas de la existencia de copatologías según el índice de Charlson en una serie de 143 casos de linfoma B difuso de célula grande**  
Gardella S<sup>[a]</sup>, Marcos-Gragera R<sup>[b]</sup>, Sancho JM<sup>[c]</sup>, García O<sup>[c]</sup>, Cañete N<sup>[d]</sup>, Ortiz R<sup>[e]</sup>, Ribera JM<sup>[c]</sup>, Gallardo D<sup>[a]</sup>  
<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología, <sup>[b]</sup>Registre del Cancer. Institut Català d'Oncologia. Girona. <sup>[c]</sup>Servicio de Hematología. Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona). Servicio de <sup>[d]</sup>Radiología y <sup>[e]</sup>Anatomía Patológica. Hospital Dr. Josep Trueta. Girona

- PO-127 Estudio de las translocaciones de los genes del receptor de células T mediante la técnica de hibridación *in situ* fluorescente en linfomas primarios cutáneos de células T**  
Salgado R<sup>[a]</sup>, Grzegorzcyk A<sup>[a]</sup>, Gallardo F<sup>[b]</sup>, Pujol R<sup>[b]</sup>, Servitje O<sup>[c]</sup>, Estrach T<sup>[d]</sup>, García-Muret MP<sup>[e]</sup>, Romagosa V<sup>[c]</sup>, Barranco C<sup>[a]</sup>, Florensa L<sup>[a]</sup>, Serrano S<sup>[a]</sup>, Solé F<sup>[a]</sup>, Espinet B<sup>[a]</sup>  
*[a]*Lab. de Citogenética y Biología Molecular. Lab. de Citología. Servicio de Patología. *[b]*Servicio de Dermatología. Hospital del Mar-IMAS. Barcelona. *[c]*Servicio de Dermatología y Patología. Complejo Hospitalario de Bellvitge. L'Hospitalet de Llobregat (Barcelona). *[d]*Servicio de Dermatología. Hospital Clínic i Provincial. Barcelona. *[e]*Servicio de Dermatología. Hospital de Sant Pau. Barcelona
- PO-128 Hallazgos clinicopatológicos, inmunofenotípicos y moleculares en 7 casos de linfoma T asociado a enteropatía**  
Panizo C<sup>[a]</sup>, Panizo A<sup>[a]</sup>, Pérez-Salazar M<sup>[b]</sup>, Zozaya E<sup>[c]</sup>, Martínez-Peñuela JM<sup>[c]</sup>, Pardo J<sup>[a]</sup>  
*[a]*Departamentos de Hematología y Anatomía Patológica. Clínica Universitaria. Universidad de Navarra. Pamplona. *[b]*Departamento de Hematología. Hospital Universitario Reina Sofía. Tudela. *[c]*Departamento de Anatomía Patológica. Hospital de Navarra. Pamplona
- PO-129 Linfomas óseos primarios: experiencia de un servicio**  
Ortega S<sup>[a]</sup>, Domingo-Domènech E<sup>[a]</sup>, Narváez JA<sup>[b]</sup>, García N<sup>[a]</sup>, López L<sup>[a]</sup>, Moreno D<sup>[a]</sup>, Sarrà J<sup>[a]</sup>, Petit J<sup>[a]</sup>, Climent F<sup>[c]</sup>, González-Barca E<sup>[a]</sup>, Fernández de Sevilla A<sup>[a]</sup>  
*[a]*Servicio de Hematología. Institut Català d'Oncologia. Servicio de *[b]*Radiodiagnóstico y *[c]*Anatomía Patología. Hospital Universitario de Bellvitge. Hospitalet de Llobregat (Barcelona)
- PO-130 Complicaciones infecciosas en quimioterapia de linfomas de grado medio de WF (cohorte de 199 pacientes)**  
Alonso JJ, Cánovas A, Barreiro G, Aguirre C  
Hospital de Cruces. Baracaldo (Vizcaya)
- PO-131 Incremento de fenómenos autoinmunes en pacientes con linfomas en estadio avanzado, afectación esplénica o infiltración de médula ósea**  
García-Muñoz R, Lecumberri R, Pegenaute C, Zafra A, Varea S, Rifón J, Bendandi M, Panizo C  
Departamento de Hematología. Clínica Universitaria de Navarra. Universidad de Navarra. Pamplona
- PO-132 Linfoma no Hodgkin e infección por el virus de la inmunodeficiencia humana. Experiencia en un centro**  
Tolosa A, Yagüe N, Andreu R, Sayas MJ, Ribas P, Juan ML, Pedreño M, Cejalvo MJ, Ferrer S, Rafecas J  
Servicio de Hematología. Hospital Universitario Dr. Peset. Valencia

## SÍNDROMES LINFOPROLIFERATIVOS CRÓNICOS Y GAMMAPATÍAS MONOCLONALES

- PO-133 Perfil de expresión por inmunohistoquímica y pronóstico en 98 pacientes con linfoma B difuso de célula grande con infección por el virus de la inmunodeficiencia humana o sin ella**  
Xicoy B<sup>[a]</sup>, Ribera JM<sup>[a]</sup>, Morgades M<sup>[a]</sup>, Mate JL<sup>[b]</sup>, Tapia G<sup>[b]</sup>, Navarro JT<sup>[a]</sup>, Ruiz T<sup>[b]</sup>, Ariza A<sup>[b]</sup>, Feliu E<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología. Institut Català d'Oncologia. Hospital Universitari Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona).*  
*<sup>[b]</sup>Servicio de Anatomía Patológica. Institut Català d'Oncologia. Badalona (Barcelona)*
- PO-134 Incidencia poblacional de la leucemia linfática crónica B y datos epidemiológicos de un área sanitaria (1997-2007)**  
González Rodríguez AP<sup>[a]</sup>, González Huerta AJ<sup>[a]</sup>, Fernández Álvarez C<sup>[a]</sup>, González García E<sup>[a]</sup>, González Rodríguez S<sup>[b]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología. Hospital de Cabueñes. Gijón.*  
*<sup>[b]</sup>Servicio de Inmunología. Universidad de Oviedo*
- PO-135 Impacto de las variables biológicas sobre la necesidad de iniciar tratamiento en pacientes con leucemia linfática crónica: análisis de 347 pacientes en un único centro**  
García-Rodríguez MJ, De Paz R, Morado M, Canales MA, Hernández-Navarro F  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario La Paz. Madrid*
- PO-136 Leucemia linfática crónica B: frecuencia de alteraciones citogenéticas y expresión de CD38 y Zap70 en un grupo de 150 enfermos en el Centro Hospitalar de Coimbra**  
Coucelo M, Duarte M, Azevedo J, Santos S, Fortuna M, Pina CP, Menezes C, Ribeiro ML  
*Departamento de Hematología. Centro Hospitalar de Coimbra. EPE. Portugal*
- PO-137 Evolución clonal en pacientes con LLC. La adquisición de nuevas aberraciones citogenéticas se relaciona con la expresión de CD38 al diagnóstico**  
González-Serna A<sup>[b]</sup>, Fernández A<sup>[a]</sup>, Jerez A<sup>[a]</sup>, Cano H<sup>[b]</sup>, Antón A<sup>[a]</sup>, Sánchez-Vega B<sup>[a]</sup>, Osma MM<sup>[a]</sup>, Ortuño FJ<sup>[a]</sup>, Vicente V<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. Murcia.*  
*<sup>[b]</sup>Hospital Los Arcos. Universidad de Murcia. San Javier (Murcia)*
- PO-138 Evolución clonal en leucemia linfática crónica B: experiencia de una institución**  
Marugán I<sup>[a]</sup>, Benet I<sup>[a]</sup>, Teruel A<sup>[a]</sup>, Eroles P<sup>[b]</sup>, Navarro B<sup>[a]</sup>, Orts M<sup>[c]</sup>, Ballester S<sup>[b]</sup>, Solano C<sup>[a]</sup>, Terol MJ<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Oncología Médica. <sup>[b]</sup>Fundación para la Investigación. Hospital Clínico Universitario. Valencia.*  
*<sup>[c]</sup>Servicio de Hematología. Hospital de Sagunto. Valencia*

- PO-139 Tratamiento con fludarabina, ciclofosfamida y mitoxantrona (FCM) en 23 pacientes con leucemia linfática crónica (LLC). Experiencia de un único centro**  
Gardella S<sup>[a]</sup>, Elicegui L<sup>[a]</sup>, Marcos-Gragera R<sup>[b]</sup>, González Y<sup>[a]</sup>, Fernández C<sup>[a]</sup>, Millán A<sup>[c]</sup>, Bosch F<sup>[d]</sup>, Gallardo D<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología, <sup>[b]</sup>Registro de Tumores. Institut Catala d'Oncologia de Girona. <sup>[c]</sup>BST Hospital Dr. J. Trueta. Girona. <sup>[d]</sup>Servicio de Hematología Clínica. Hospital Clínic i Provincial. Barcelona*
- PO-140 Leucemia linfática crónica B en estadios avanzados: análisis de factores pronósticos en un grupo de 38 pacientes en el Centro Hospitalar de Coimbra**  
Duarte M, Coucelo M, Azevedo J, Santos S, Fortuna M, Pina CP, Menezes C, Ribeiro ML  
*Departamento de Hematología. Centro Hospitalar de Coimbra. EPE. Coimbra (Portugal)*
- PO-141 Definición e implicaciones pronósticas de la leucemia linfática crónica en fase acelerada**  
Giné E<sup>[a]</sup>, Martínez A<sup>[b]</sup>, Martínez D<sup>[b]</sup>, Camos M<sup>[b]</sup>, Villamor N<sup>[b]</sup>, Colomer D<sup>[b]</sup>, López-Guillermo A<sup>[a]</sup>, Esteve J<sup>[a]</sup>, Muntañola A<sup>[a]</sup>, Abrisqueta P<sup>[a]</sup>, Campo E<sup>[b]</sup>, Montserrat E<sup>[a]</sup>, Bosch F<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Departament d'Hematologia. Institut Clínic de Malalties Hemato-Oncològiques. <sup>[b]</sup>Unitat d'Hematopatologia. Hospital Clínic i Provincial. IDIBAPS. Barcelona*
- PO-142 Papel de la citomorfología, citometría en el estadiaje de los síndromes linfoproliferativos**  
Muñiz S, Martín S, García Iglesias L, Noriega V, Mirás F, Albors M, Noya MS, Amor MA, Debén G, Batlle FJ  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia. Complejo Hospitalario Juan Canalejo. A Coruña*
- PO-143 Doxorubicina liposomal (Myocet®) en el tratamiento de los síndromes linfoproliferativos: experiencia en dos centros**  
Moreno M<sup>[a]</sup>, Coll R<sup>[b]</sup>, Sancho JM<sup>[a]</sup>, Gardella S<sup>[b]</sup>, García O<sup>[a]</sup>, González Y<sup>[b]</sup>, Rodríguez I<sup>[a]</sup>, Gallardo D<sup>[b]</sup>, Ribera JM<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología. Hospitales ICO-Hospital Universitario Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona). <sup>[b]</sup>ICO-Hospital Universitari Josep Trueta. Girona*
- PO-144 Linfocitosis B policlonal persistente: experiencia del Club Català de Citologia Hematològica (CCCH)**  
Florensa L<sup>[a,b,c]</sup>, Navarro T<sup>[a,d]</sup>, Pérez Vila ME<sup>[a,b,c]</sup>, Domingo A<sup>[a,e]</sup>, De la Banda E<sup>[a,e]</sup>, Rozman M<sup>[a,f]</sup>, Camós M<sup>[f]</sup>, Millá F<sup>[a,d]</sup>, Perea G<sup>[a,g]</sup>, Alonso E<sup>[a]</sup>, Ayats R<sup>[a]</sup>, Aventín A<sup>[a]</sup>, Espinet B<sup>[h]</sup>, Romero P<sup>[a]</sup>, Sánchez C<sup>[a]</sup>, Tuset E<sup>[a]</sup>, Feliu E<sup>[a,d]</sup>, Fernández C<sup>[a]</sup>, Gallart M<sup>[a]</sup>, Vallespi T<sup>[a]</sup>, Woessner S<sup>[a,c]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Lab. Citologia Hematològica. Club Català de Citologia Hematològica. <sup>[b]</sup>Servei de Patologia. Hospital del Mar. Barcelona. <sup>[c]</sup>Escola de Citologia Hematològica Soledad Woessner-IMAS. <sup>[d]</sup>Ser. d'Hematologia. Hospital Universitario Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona). <sup>[e]</sup>Lab. de Citologia Hematològica. Hospital Universitario de Bellvitge. L'Hospitalet de Llobregat (Barcelona).*

<sup>[f]</sup>Unid. d'Hematopatología. Hospital Clínic i Provincial. IDIBAPS. Barcelona. <sup>[g]</sup>Lab. Departament. CS Parc Taulí. Sabadell (Barcelona). <sup>[h]</sup>Lab. Citogenética. Hospital del Mar. Barcelona

- PO-145 Expansiones de linfocitos grandes granulares: reacción o proliferación**  
Paz Coll A, Alba García P, Monge Gil M, Mendoza Campos CA  
*Servicio de Hematología. Hospital Clínico Universitario de Puerto Real. Cádiz*
- PO-146 Utilidad de la cuantificación de cadenas ligeras libres en el seguimiento y estratificación de las gammopatías monoclonales de significado incierto**  
Jiménez J<sup>[a]</sup>, Peñalver MA<sup>[b]</sup>, Barbosa N<sup>[c]</sup>, Hdo. de Larramendi C<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Análisis Clínicos y <sup>[b]</sup>Hematología. Hospital Severo Ochoa. Leganés (Madrid). <sup>[c]</sup>Dirección Científica The Binding Site*
- PO-147 Expresión y función de factores de transcripción MEF2 en mieloma múltiple**  
Álvarez-Fernández S<sup>[a]</sup>, Chen X<sup>[a]</sup>, Montero JC<sup>[a]</sup>, Garayoa M<sup>[a]</sup>, Maiso P<sup>[a]</sup>, Ocio EM<sup>[a,b]</sup>, San Miguel JF<sup>[a,b]</sup>, Pandiella A<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Centro de Investigación del Cáncer. IBMCC/CSIC. Universidad de Salamanca. <sup>[b]</sup>Servicio de Hematología. Hospital Clínico Universitario. Salamanca*
- PO-148 Anomalías citogenéticas en 58 casos diagnosticados de mieloma múltiple**  
Fernández R, Pujol R, Cusidó L, Carbonell D, Rigola MA, Hernando C, Escorihuela S, Pujol N, Muñoz C, Comadran L, Preciado C, Martos J, Leal S, Casablancas O, Rodríguez E, García B, Cuartero M, Pleguezuelos M, Hernández J, Grao MP  
*Departamento de Citogenética. Laboratorio CERBA Internacional SAE. Sabadell (Barcelona)*
- PO-149 Prevalencia de componentes monoclonales en el Hospital Universitario Son Dureta: estudio retrospectivo**  
Ballester C<sup>[a]</sup>, Bautista AM<sup>[a]</sup>, Belmonte M<sup>[b]</sup>, Maffiotte E<sup>[b]</sup>, Durán MA<sup>[a]</sup>, Besalduch J<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y <sup>[b]</sup>Análisis Clínicos. Hospital Universitario Son Dureta. Palma de Mallorca*
- PO-150 Utilidad de la determinación de cadenas ligeras libres en suero para el diagnóstico y monitorización de gammopatías monoclonales**  
Jiménez J<sup>[a]</sup>, Peñalver MA<sup>[b]</sup>, Barbosa N<sup>[c]</sup>, Pérez Rodríguez C<sup>[b]</sup>, Hdo. de Larramendi C<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Análisis Clínicos y <sup>[b]</sup>Hematología. Hospital Severo Ochoa. Leganés (Madrid). <sup>[c]</sup>Dirección Científica The Binding Site*
- PO-151 Valor predictivo precoz de la determinación de cadenas ligeras libres en suero (Free-Lite) en la recaída postrasplante en el mieloma múltiple**  
Recasens V, Rubio-Martínez A, Rubio-Escuin R, Rodríguez T, Giraldo P  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza*

- PO-152** **Uso del PET en el mieloma múltiple. Nueva clasificación Durie Salmon Plus. Experiencia de nuestro servicio**  
Entrena L, Ramos C, Cabrera I, Jurado M  
*Servicio de Hematología y Medicina Nuclear.  
Hospital Universitario Virgen de las Nieves. Granada*
- PO-153** **Seguimiento de marcadores genéticos en pacientes con mieloma múltiple tras recibir tratamiento de inducción**  
Fernández Guijarro M<sup>[a]</sup>, Martín Ramos ML<sup>[a]</sup>, Montejano L<sup>[b]</sup>, Montalbán MA<sup>[b]</sup>, Ferré E<sup>[b]</sup>, Flechoso F<sup>[a]</sup>, Padilla I<sup>[a]</sup>, Barreiro Miranda E<sup>[a]</sup>, Lahuerta Palacios JJ<sup>[b]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Unidad de Genética. <sup>[b]</sup>Servicio de Hematología.  
Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid*
- PO-154** **Incidencia de las lesiones osteolíticas mandibulares en pacientes con mieloma múltiple en el momento del diagnóstico**  
Moreno MJ<sup>[a]</sup>, De Arriba F<sup>[a]</sup>, Jiménez C<sup>[b]</sup>, Oñate RE<sup>[b]</sup>, Cabrerizo MC<sup>[b]</sup>, Canteras M<sup>[c]</sup>, Vicente V<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer de Murcia. <sup>[b]</sup>Unidad Docente de Pacientes Especiales. Clínica Odontológica Universitaria de Murcia.  
<sup>[c]</sup>Unidad Docente de Estadística. Facultad de Medicina de Murcia*
- PO-155** **Evolución de las lesiones osteolíticas mandibulares en pacientes con mieloma múltiple durante el tratamiento de inducción: estudio piloto**  
Oñate RE<sup>[a]</sup>, Jiménez C<sup>[a]</sup>, Moreno MJ<sup>[b]</sup>, De Arriba F<sup>[b]</sup>, Cabrerizo MC<sup>[a]</sup>, Canteras M<sup>[c]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Unidad Docente de Pacientes Especiales. Clínica Odontológica Universitaria de Murcia. <sup>[b]</sup>Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia.  
<sup>[c]</sup>Unidad Docente de Estadística. Facultad de Medicina de Murcia*
- PO-156** **Experiencia con las nuevas terapias biológicas en pacientes con mieloma múltiple en recaída en un hospital de segundo nivel**  
Valencia SL, Knoue C, Hernández JM, Queizán JA, Olier C, Fisac-Herrero RM, Fisac-Martín MP, Martínez M, Calmuntia MJ  
*Servicio de Hematología. Hospital General de Segovia*
- PO-157** **Experiencia en el tratamiento con talidomida en el mieloma múltiple**  
Rivas I, Rodrigo E, Muñoz I, Salvatierra G, López de la Guía A, Canales MA, Hernández D, Sanjurjo MJ, Martín Salces M, De Paz R, Hernández Navarro F  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario La Paz. Madrid*
- PO-158** **Talidomida postrasplante autólogo en pacientes con mieloma múltiple. Experiencia de un centro**  
Breña J, Ríos P, Pérez G, Trujillo M, Jover S, Mesa C, Hernanz N, Marrero C, Cabello A, Bello T, Pecos P, León A, Herrera M, Oliva A, Ríos M, Sánchez A, García-Talavera J  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario Nuestra Señora de Candelaria. Santa Cruz de Tenerife*

- PO-159 Interferón alfa-2b conjugado con polietilenglicol (Pegintron®) s.c. en dosis única semanal como tratamiento de mantenimiento post-TASPE en mieloma múltiple: análisis intermedio de un estudio multicéntrico en 34 pacientes**  
Alegre A<sup>[a]</sup>, Aguado B<sup>[a]</sup>, García-Laraña<sup>[b]</sup>, García-Escribano FL<sup>[a]</sup>, Mateos MV<sup>[c]</sup>, Lahuerta JJ<sup>[d]</sup>, San Miguel JF<sup>[c]</sup>  
*Servicio de Hematología. <sup>[a]</sup>Hospital Universitario de La Princesa. Madrid. <sup>[b]</sup>Hospital Clínico Universitario. Salamanca. <sup>[c]</sup>Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. <sup>[d]</sup>Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid*
- PO-160 Eficacia y seguridad de bortezomib más dexametasona en pacientes afectos de plasmocitomas**  
García-Sánchez R, Saldaña R, Caparrós I, Gallardo AI, Campos A, Queipo de Llano MP, Moreno MJ, Pérez I, De la Torre S, Del Castillo S, Ramírez G  
*Servicio de Hematología. Hospital Univ. Virgen de la Victoria. Málaga*
- PO-161 Combinación de bortezomib y dexametasona en el tratamiento del mieloma múltiple refractario o en recaída: experiencia de un único centro**  
Rodrigo E, Muñoz I, Rivas I, López de la Guía A, Reinoso F, Romero E, Canales MA, Martín Salces M, De Paz R, Hernández Navarro F  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario La Paz. Madrid.*
- PO-162 Bortezomib-dexametasona en mieloma múltiple. Tratamiento de segunda y posteriores líneas**  
García-Montero MO<sup>[a]</sup>, García-Sánchez R<sup>[b]</sup>, Cuesta MA<sup>[a]</sup>, Almagro M<sup>[c]</sup>, López JA<sup>[d]</sup>, Domínguez B<sup>[e]</sup>, Durán M<sup>[d]</sup>, Sánchez A<sup>[e]</sup>, Heiniger AI<sup>[a]</sup>, Ramírez G<sup>[b]</sup>, Jurado M<sup>[c]</sup>, Alcalá A<sup>[d]</sup>, Gracia A<sup>[e]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Hospital Regional Universitario Carlos Haya. Málaga. <sup>[b]</sup>Hospital Clínico Universitario Virgen de la Victoria. Málaga. <sup>[c]</sup>Hospital Universitario Virgen de las Nieves. Granada. <sup>[d]</sup>Complejo Hospitalario de Jaén. <sup>[e]</sup>Complejo Hospitalario Torrecárdenas. Almería*
- PO-163 Bortezomib y dexametasona en el tratamiento del mieloma múltiple en recaída o refractario. Experiencia en nuestro centro**  
Rodríguez JN, Moreno MV, Martín E, Diéguez JC, Quesada JA, Chacón A, Romero MJ, Gómez K, Amian A, Fernández-Jurado A  
*Servicio de Hematología. Hospital General Juan Ramón Jiménez. Huelva*
- PO-164 Tratamiento combinado de lenalidomida con ciclofosfamida y dexametasona en pacientes con mieloma múltiple en recaída o progresión. Experiencia de un solo centro**  
De Miguel D, Gil-Fernández JJ, García-Suárez J, Pascual T, Martín Y, Magro E, Calero Ma, Burgaleta C  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitario Príncipe de Asturias. Alcalá de Henares (Madrid)*
- PO-165 Lenalidomida en mieloma múltiple en recidiva o refractario: análisis preliminar en 12 pacientes**  
Cánovas A, Barreiro G, Alonso JJ  
*Servicio de Medicina Interna. Hospital de Cruces. Baracaldo (Vizcaya)*

- PO-166** **Análisis transversal de pacientes tratados con lenalidomida en mieloma múltiple refractario o en recidiva de forma compasiva: resultados clínicos en 72 pacientes**  
Alegre A, Aguado B, Ríos E, Cánovas A, Ibáñez A, Nicolás JN, Menchaca C, Vercher J, González AP, Arilla MJ, Ramírez G, Pérez R, Asensio A, Aguilar C, Ansó V, Calvo JM, Casanova M, Fuertes M, Girlado P, Guzmán JL, López A, Martínez J, Olalla JI, Oriol A, Osorio S, Ríos P, Villalón L, Petit J, De la Serna J, García-Escribano FL  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario de La Princesa. Madrid*
- PO-167** **Bortezomib en el tratamiento de las discrasias sanguíneas con insuficiencia renal severa**  
Caballero-Velázquez T<sup>[a]</sup>, Mateos MV<sup>[a]</sup>, Lerma JL<sup>[b]</sup>, Martín A<sup>[b]</sup>, Tabernero JM<sup>[b]</sup>, Sebastián E<sup>[a]</sup>, Graciani I<sup>[a]</sup>, López L<sup>[a]</sup>, San Miguel JF<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y <sup>[b]</sup>Nefrología. Hospital Clínico Universitario. Salamanca*
- PO-168** **Empleo de bortezomib en pacientes con mieloma múltiple e infección por virus de la hepatitis**  
Marin K, Martínez-Sánchez P, Lahuerta JJ, Martínez-López J  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid*
- PO-169** **Movilización de células progenitoras de sangre periférica tras quimioterapia con agentes alquilantes en pacientes con mieloma múltiple. Experiencia en un centro**  
Tolosa A, Ribas P, Andreu R, Pla A, Sayas MJ, Juan ML, Pedreño M, Yagüe N, Cejalvo MJ, Ferrer S, Rafecas J  
*Servicio de Hematología. Hospital Dr. Peset. Valencia*
- PO-170** **Comparación de dos esquemas de acondicionamiento en pacientes con mieloma múltiple. Experiencia de un único centro**  
Peñarrubia MJ<sup>[a]</sup>, Cuello R<sup>[b]</sup>, Cantalapiedra A<sup>[a]</sup>, Dueñas A<sup>[a]</sup>, Borrego D<sup>[b]</sup>, Gutiérrez O<sup>[a]</sup>, Guerras L<sup>[b]</sup>, Fernández Fontecha E<sup>[a]</sup>, Silvestre LA<sup>[a]</sup>, Martín Antorán J<sup>[a]</sup>, Conde J<sup>[a]</sup>, Fernández Calvo J<sup>[b]</sup>, García Frade LJ<sup>[a]</sup>  
*Servicio de Hematología. <sup>[a]</sup>Hospital Universitario Río Hortega. Valladolid. <sup>[b]</sup>Hospital Clínico Universitario. Valladolid*

## LABORATORIO BÁSICO Y BIOLOGÍA HEMATOLÓGICA

- PO-171 Informe anual de resultados de los programas de evaluación externa de la calidad de hematología-hematimetría, correspondientes a 2007**  
Gutiérrez G<sup>[a,b]</sup>, Jou JM<sup>[a,b]</sup>, Reverter JC<sup>[a,b]</sup>, Pérez A<sup>[a]</sup>, Domingo A<sup>[b]</sup>, Tassies D<sup>[a,b]</sup>, Remacha A<sup>[b]</sup>, Vacas M<sup>[b]</sup>, Merino A<sup>[a,b]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Hospital Clínic i Provincial. Barcelona.*  
*<sup>[b]</sup>Comité de Estandarización de la AEHH*
- PO-172 Análisis comparativo de la VSG: Westergren versus fotometría cinética**  
López Rubio M, Magro E, Pardilla V, Merino V, Clemente C, Turrión E, González V, Burgaleta C  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia.*  
*Hospital Universitario Príncipe de Asturias. Alcalá de Henares (Madrid)*
- PO-173 Evaluación de la calidad de los resultados de VSG en equipos automatizados test 1 BCL<sup>®</sup> comparativamente con Vesmatic 60<sup>®</sup>**  
Carvalho C<sup>[a]</sup>, Pereira I<sup>[a]</sup>, Meireles M<sup>[a]</sup>, Costa T<sup>[b]</sup>, Durão J<sup>[a]</sup>, Bentahar A<sup>[c]</sup>, Andrade A<sup>[a]</sup>, Calle M<sup>[a]</sup>, Ventura H<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Departamento de Patología Clínica. Hospital Garcia de Orta. Almada (Portugal).* *<sup>[b]</sup>IZASA Portugal.* *<sup>[c]</sup>IZASA Espanha*
- PO-174 Análisis comparativo de diferentes métodos de recuento de plaquetas en pacientes oncohematológicos con trombopenia**  
Lorente P<sup>[a]</sup>, Aznar E<sup>[b]</sup>, Picón I<sup>[a]</sup>, Sánchez M<sup>[b]</sup>, Pérez P<sup>[b]</sup>, Ortiz B<sup>[b]</sup>, Maiquez J<sup>[b]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Unidad de Hematología Clínica.* *<sup>[b]</sup>Servicio de Laboratorio de Diagnóstico Clínico. Fundación Instituto Valenciano de Oncología. Valencia*
- PO-175 Evaluación de linfocitosis en la consulta de cirugía ocular implanto-refractiva**  
Simões AT, Barreira R, Santos SA, Oliveira AC, Marques A, Gonsalves P, Salvado R, Duarte M, Ribeiro ML  
*Departamento de Hematologia. Centro Hospitalar de Coimbra.*  
*EPE. Portugal*
- PO-176 Análisis del aspirado medular en autoanalizadores ADVIA2. Patrones medulares y orientación del estudio medular**  
García Alonso L<sup>[a]</sup>, Martín-Rubio I<sup>[a]</sup>, Bxergón E<sup>[b]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y <sup>[b]</sup>Análisis Clínicos.*  
*Hospital Universitario de Getafe. Madrid*
- PO-177 Determinación de progenitores CD34<sup>+</sup> comparando dos métodos. Estudio preliminar**  
Molero T, Lemes A, De la Iglesia S, López J, Rodríguez C, Guerra L, Jiménez S  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitario de Gran Canaria Dr. Negrín. Las Palmas de Gran Canaria*

- PO-178 Estudio de la correlación de progenitores megacariocíticos (UFC-MK) y células CD34<sup>+</sup> en 445 cultivos**  
Cabañas-Perianes V<sup>[a]</sup>, Majado MJ<sup>[a]</sup>, Salgado-Cecilia G<sup>[b]</sup>, González C<sup>[a]</sup>, Blanquer M<sup>[a]</sup>, Menchón P<sup>[a]</sup>, Sánchez-Ibáñez MV<sup>[a]</sup>, García-Hernández A<sup>[a]</sup>, Berenguer M<sup>[a]</sup>, Morales A<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología e <sup>[b]</sup>Inmunología. Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia*
- PO-179 Comparación de la citometría de flujo vs. autoanalizador hematológico (Sysmex-2100) para la detección del momento óptimo para la aféresis**  
Magro E, Bañas H, Gil-Fernández JJ, Pascual T, De Miguel D, García-Suárez J, López-Rubio M, Guindal B, Burgaleta C  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitario Príncipe de Asturias. Alcalá de Henares (Madrid)*
- PO-180 Anemia de Diamond-Blackfan: 7 nuevas mutaciones en el gen RPS19**  
Pereira J<sup>[a]</sup>, Martínez Carrascal A<sup>[b]</sup>, Molinés A<sup>[c]</sup>, Muñoz A<sup>[d]</sup>, Ribeiro ML<sup>[a]</sup>  
*Servicio de Hematología. <sup>[a]</sup>Centro Hospitalar de Coimbra. EPE. Portugal. <sup>[b]</sup>Hospital General de Requena. Valencia. <sup>[c]</sup>Hospital Materno Infantil. Las Palmas de Gran Canaria. <sup>[d]</sup>Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid*
- PO-181 Localización de la célula madre tumoral circulante en sangre mediante marcadores de superficie (BCRP1, CD133 y EpCam)**  
Ramírez-Castillejo C<sup>[a,b]</sup>, Gil C<sup>[a,b]</sup>, Castro P<sup>[a,b]</sup>, Poblet E<sup>[b,c]</sup>, García JM<sup>[b,e]</sup>, Marín A<sup>[d]</sup>, Santiago J<sup>[d]</sup>, Gómez JC<sup>[d]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Laboratorio de Células Madre TumORAles. CRIB. Universidad de Castilla-La Mancha. Albacete. <sup>[b]</sup>Unidad de Investigación AECC. Servicio de <sup>[c]</sup>Anatomía Patológica, <sup>[d]</sup>Hematología y <sup>[e]</sup>Oncología. Complejo Hospitalario Universitario de Albacete*
- PO-182 Análisis biomorfológico de LAM con Inv(16)Core Binding Factor (CBF). Estudio retrospectivo de 10 casos en la Comunidad Canaria**  
Lemes A<sup>[a]</sup>, Molero T<sup>[a]</sup>, Bosch J<sup>[b]</sup>, Raya JM<sup>[c]</sup>, Peri V<sup>[b]</sup>, Rodríguez C<sup>[a]</sup>, Nieves I<sup>[b]</sup>, Calvo JM<sup>[d]</sup>, Gómez-Casares MT<sup>[a]</sup>  
*Servicio de Hematología. <sup>[a]</sup>Hospital Universitario de Gran Canaria Dr. Negrín. <sup>[b]</sup>Hospital Universitario Insular de Gran Canaria. <sup>[c]</sup>Hospital Universitario de Canarias. <sup>[d]</sup>Hospital General de Lanzarote*
- PO-183 Regulación epigenética de la vía Wnt por metilación aberrante de los genes inhibidores de Wnt en la leucemia mieloide aguda (LMA)**  
Valencia A<sup>[a]</sup>, Román-Gómez J<sup>[b]</sup>, Cervera J<sup>[a]</sup>, Such E<sup>[a]</sup>, Barragán E<sup>[c]</sup>, Bolufer P<sup>[c]</sup>, Senent ML<sup>[a]</sup>, Moscardó F<sup>[a]</sup>, Sanz MA<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitario La Fe. Valencia. <sup>[b]</sup>Servicio de Hematología. Hospital Reina Sofía. Córdoba. <sup>[c]</sup>Servicio de Análisis Clínicos. Hospital Universitario La Fe. Valencia*

- PO-184 Implicación de las ITD del gen FLT3 en una serie de 158 pacientes diagnosticados de leucemia aguda mieloide**  
Cabezón M<sup>[a]</sup>, Zamora L<sup>[a]</sup>, Grau J<sup>[a]</sup>, Morgades M<sup>[a]</sup>, Patiño B<sup>[b]</sup>, Guardia R<sup>[c]</sup>, Marcé S<sup>[a]</sup>, Sancho E<sup>[a]</sup>, Ayats J<sup>[b]</sup>, Domínguez D<sup>[a]</sup>, Granada I<sup>[a]</sup>, Lloveras N<sup>[a]</sup>, Oriol A<sup>[a]</sup>, Arnan M<sup>[b]</sup>, Duarte RF<sup>[b]</sup>, Fernández de Sevilla A<sup>[b]</sup>, Gallardo D<sup>[c]</sup>, Ribera JM<sup>[a]</sup>, Millá F<sup>[a]</sup>, Feliu E<sup>[a]</sup>  
<sup>[a]</sup>Hospital Germans Trias i Pujol. ICO. Badalona (Barcelona).  
<sup>[b]</sup>Hospital Duran i Reynals. ICO. Hospitalet de Llobregat (Barcelona).  
<sup>[c]</sup>Hospital Universitari Josep Trueta. ICO. Girona
- PO-185 Frecuencia de la mutación ITD y D835 de FLT3 en una población con leucemia aguda mieloblástica del sur de España**  
Garrido P<sup>[a]</sup>, Vélchez JR<sup>[b]</sup>, García EM<sup>[b]</sup>, Moratalla A<sup>[a]</sup>, Romero A<sup>[a]</sup>, Jiménez P<sup>[b]</sup>, Ruiz-Cabello F<sup>[b]</sup>, Jurado M<sup>[a]</sup>  
Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y Hemoterapia, <sup>[b]</sup>Análisis Clínicos e Inmunología. Hospital Universitario Virgen de las Nieves. Granada
- PO-186 Utilidad del análisis de expresión génica mediante RQ-PCR para la identificación de los diferentes subgrupos morfológicos y citogenéticos en la leucemia mieloblástica aguda**  
Chillón MC<sup>[a,b]</sup>, Santamaría C<sup>[a,b]</sup>, Pérez C<sup>[c]</sup>, Díaz-Mediavilla J<sup>[c]</sup>, Ramos F<sup>[d]</sup>, García de Coca A<sup>[e]</sup>, Alonso JM<sup>[f]</sup>, Giraldo P<sup>[g]</sup>, Bernal T<sup>[h]</sup>, Diéguez-Otero JC<sup>[i]</sup>, Queizán JA<sup>[j]</sup>, Fernández-Abellán P<sup>[k]</sup>, Báez A<sup>[a]</sup>, Peñarrubia MJ<sup>[m]</sup>, Amigo ML<sup>[n]</sup>, Martín García-Sancho A<sup>[o]</sup>, Gutiérrez NC<sup>[a,b]</sup>, Hernández-Ruano M<sup>[a,b]</sup>, Balanzategui A<sup>[a,b]</sup>, Sarasquete ME<sup>[a,b]</sup>, Alcoceba M<sup>[a,b]</sup>, Asinari M<sup>[a,b]</sup>, García-Sanz R<sup>[a,b]</sup>, San Miguel JF<sup>[a,b]</sup>, González M<sup>[a,b]</sup>  
<sup>[a]</sup>Hospital Clínico Universitario. Salamanca. <sup>[b]</sup>Centro de Investigación del Cáncer. Salamanca. <sup>[c]</sup>Hospital Clínico San Carlos. Madrid. <sup>[d]</sup>Complejo Hospitalario de León. <sup>[e]</sup>Hospital Clínico de Valladolid. <sup>[f]</sup>Hospital General Río Carrión. Palencia. <sup>[g]</sup>Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. <sup>[h]</sup>Hospital Central de Asturias. Oviedo. <sup>[i]</sup>Hospital General Juan Ramón Jiménez. Huelva. <sup>[j]</sup>Hospital General de Segovia. <sup>[k]</sup>Hospital Universitario de Alicante. <sup>[a]</sup>Hospital Ntra. Sra. de Sonsoles. Ávila. <sup>[m]</sup>Hospital Universitario del Río Hortega. Valladolid. <sup>[n]</sup>Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia. <sup>[o]</sup>Hospital Virgen de la Concha. Zamora
- PO-187 Alteraciones de los genes GATA5, P53, RARB, ESR1 y CDH13 en síndromes mielodisplásicos**  
Del Rey M<sup>[a]</sup>, Benito R<sup>[a]</sup>, Lumbreras E<sup>[a]</sup>, Galende J<sup>[b]</sup>, De las Heras N<sup>[c]</sup>, Martín-Nuñez G<sup>[d]</sup>, Giraldo P<sup>[e]</sup>, Prieto T<sup>[a]</sup>, Ramos MA<sup>[a]</sup>, García JL<sup>[f]</sup>, Hernández JM<sup>[a,g]</sup>  
<sup>[a]</sup>Centro de Investigación del Cáncer. Salamanca. <sup>[b]</sup>Hospital del Bierzo. Ponferrada (León). <sup>[c]</sup>Hospital Virgen Blanca. León. <sup>[d]</sup>Hospital Virgen del Puerto. Plasencia (Cáceres). <sup>[e]</sup>Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. <sup>[f]</sup>Unidad de Investigación HUS. <sup>[g]</sup>Hospital Clínico Universitario. Salamanca
- PO-188 Análisis mediante dHPLC de JAK1 en neoplasias mieloproliferativas crónicas BCR-ABL1 negativa**  
Ormazábal C, Hurtado C, Aranaz P, Erquiaga I, García-Delgado M, Novo FJ, Calasanz MJ, Vizmanos JL  
Departamento de Genética. Universidad de Navarra. Pamplona

- PO-189 Análisis de los genes SYK y ZAP70 en neoplasias mieloproliferativas crónicas BCR-ABL1 negativas mediante FISH y dHPLC**  
Aranaz P, Hurtado C, Ormazábal C, García-Delgado M, Novo FJ, Calasanz MJ, Vizmanos JL  
*Departamento de Genética. Universidad de Navarra. Pamplona*
- PO-190 Análisis mediante FISH y dHPLC de los genes ABL1 y ABL2 en pacientes con neoplasias hematológicas crónicas BCR-ABL1 negativas**  
Aranaz P, Hurtado C, Ormazábal C, García-Delgado M, Novo FJ, Calasanz MJ, Vizmanos JL  
*Departamento de Genética. Universidad de Navarra. Pamplona*
- PO-191 Análisis mediante dHPLC de la familia III de las RTK en neoplasias mieloproliferativas crónicas BCR-ABL1 negativas**  
Ormazábal C, Hurtado C, Aranaz P, Erquiaga I, García-Delgado M, Novo FJ, Calasanz MJ, Vizmanos JL  
*Departamento de Genética. Universidad de Navarra. Pamplona*
- PO-192 Mutaciones de FLT3-ITD y NPM1 e hiperexpresión de WT1 en leucemia mielomonocítica crónica**  
Such E<sup>[a]</sup>, Barragán E<sup>[a]</sup>, Valencia A<sup>[a]</sup>, Cervera J<sup>[a]</sup>, Fuster O<sup>[a]</sup>, Senent ML<sup>[a]</sup>, Luna I<sup>[a]</sup>, Mallo M<sup>[b]</sup>, Solé F<sup>[b]</sup>, Collado R<sup>[c]</sup>, Marco E<sup>[a]</sup>, Vicente A<sup>[d]</sup>, Amigo V<sup>[e]</sup>, Hernández-Boluda JC<sup>[f]</sup>, Luño E<sup>[g]</sup>, Bolufer P<sup>[a]</sup>, Sanz MA<sup>[a]</sup>, Sanz GF<sup>[a]</sup>  
*[a]Hospital Universitario La Fe. Valencia. [b]Hospital del Mar. Barcelona. [c]Hospital General Universitario. Valencia. [d]Hospital de la Ribera. Alzira (Valencia). [e]Hospital Arnau de Vilanova. Valencia. [f]Hospital Clínico Universitario. Valencia. [g]Hospital Central de Asturias. Oviedo*
- PO-193 Estado de metilación de 25 genes supresores de tumores en leucemia mielomonocítica crónica**  
Such E<sup>[a]</sup>, Valencia A<sup>[a]</sup>, Cervera J<sup>[a]</sup>, Senent ML<sup>[a]</sup>, Luna I<sup>[a]</sup>, Mallo M<sup>[b]</sup>, Solé F<sup>[b]</sup>, Collado R<sup>[c]</sup>, Vicente A<sup>[d]</sup>, Amigo V<sup>[e]</sup>, Hernández-Boluda JC<sup>[f]</sup>, Luño E<sup>[g]</sup>, Marco E<sup>[a]</sup>, Oltra S<sup>[a]</sup>, Bolufer P<sup>[a]</sup>, Barragán E<sup>[a]</sup>, Sanz MA<sup>[a]</sup>, Sanz GF<sup>[a]</sup>  
*[a]Hospital Universitario La Fe. Valencia. [b]Hospital del Mar. Barcelona. [c]Hospital General Universitario. Valencia. [d]Hospital de la Ribera. Alzira (Valencia). [e]Hospital Universitari Arnau de Vilanova. Valencia. [f]Hospital Clínico Universitario. Valencia. [g]Hospital Central de Asturias. Oviedo*
- PO-194 Presencia del genoma del VEB (Ebers) en los centros germinales residuales del linfoma de Hodgkin clásico**  
Martín P<sup>[a]</sup>, Gómez-Lozano N<sup>[b]</sup>, Lozano M<sup>[c]</sup>, Provencio M<sup>[d]</sup>, Soutar D<sup>[a]</sup>, Salas C<sup>[a]</sup>, Montes S<sup>[c]</sup>, Bellas C<sup>[a]</sup>  
*[a]Servicio de Anatomía Patológica. [b]Departamento de Citogenética y Biología Molecular. [c]Patología Molecular. Centro Nacional de Investigaciones Oncológicas. Madrid. [d]Servicio de Oncología Médica. Hospital Universitario Puerta de Hierro. Madrid*

- PO-195 Deleción bialélica de 13q en pacientes con LLC-B: análisis comparativo de las características de una serie de 59 pacientes del Hospital de Basurto**  
Marco de Lucas F, Blázquez B, Isusi P, Sevilla R, Imaz M, Barado J, Rodríguez Gutiérrez JI, Arce O, Márquez JA, García Menoyo MV, Olabarria I, Beltrán de Heredia JM  
*Servicio de Hematología. Hospital de Basurto. Bilbao*
- PO-196 Leishmaniasis visceral en dos pacientes en tratamiento modificador del sistema inmune**  
Rodríguez I, Grau J, Sancho JM, Lloveras N, Moreno M, Orna E, López L, Sancho E, Serrano A, Vall-Llovera F, Salamero O, Juncà J, Ribera JM, Feliu E, Millà F  
*Laboratorio de Hematología. Institut Català d'Oncologia. Hospital Universitari Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona)*

## BANCO DE SANGRE Y PRÁCTICA TRANSFUSIONAL

- PO-197 Resultados del año 2007 del Plan Estratégico Promocional para incrementar las Donaciones de Sangre en el Hospital Universitario La Paz de Madrid**  
De la Puente M, Pineda C  
*Subdirección Médica de Servicios Centrales. Hospital Universitario La Paz. Madrid.*
- PO-198 Donación hospitalaria y programas de autotransfusión preoperatoria**  
Sáez M, Panadés M, Millán A, Callao V, Pinacho A, González A, Ramiro L, Vilanova N, Contreras E, Madoz P  
*Banc de Sang i Teixits. Barcelona*
- PO-199 Evaluación de un modelo de gestión de la autotransfusión en un servicio de hematología de referencia provincial**  
Mas Esteve M<sup>[a]</sup>, Martínez Pons P<sup>[a]</sup>, García Navarro I<sup>[a]</sup>, Marco J<sup>[a]</sup>, Escolá A<sup>[b]</sup>, Garcés B<sup>[b]</sup>, Mas Ochoa MC<sup>[a]</sup>, Clavel JM<sup>[a]</sup>, Donato E<sup>[a]</sup>, García Boyero R<sup>[a]</sup>, Gozalbo T<sup>[a]</sup>, Amela J<sup>[a]</sup>, Vila M<sup>[c]</sup>, Guinot M<sup>[b]</sup>, Cañigral G<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Hemoterapia. <sup>[b]</sup>Centro de Transfusión de Castellón. <sup>[c]</sup>Servicio de Anestesia y Reanimación. Hospital General de Castellón*
- PO-200 Modificación de la práctica transfusional en un hospital terciario**  
Izquierdo I<sup>[a]</sup>, Aules A<sup>[a]</sup>, Bonafonte E<sup>[a]</sup>, Gálvez M<sup>[b]</sup>, Gavín O<sup>[a]</sup>, Romero MS<sup>[a]</sup>, Moreno JA<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología-Hemoterapia y <sup>[b]</sup>Bioquímica Clínica. Hospital Clínico Universitario Lozano Blesa. Zaragoza*
- PO-201 Transfusión a domicilio en la comarca de la Marina Alta**  
Lís MJ, Pacios A, Abad A, Ferrer R  
*Hospital Marina Alta. Alicante*

- PO-202 Concentrados plaquetarios: análisis comparativo entre Cell-Dyn Sapphire y el LH750**  
Vasconcelos E<sup>[a]</sup>, Figueiredo AC<sup>[a]</sup>, Pereira F<sup>[a]</sup>, Costa T<sup>[b]</sup>, Bentahar A<sup>[c]</sup>  
*[a]*Laboratorio de Control de Calidad de los Componentes Sanguíneos. Instituto Português de Sangre. Lisboa (Portugal). *[b]*IZASA Portugal. *[c]*IZASA Espanha
- PO-203 Estudio clínico e inmunohematológico comparativo de la lesión pulmonar aguda asociada a transfusión de mecanismo inmune versus no inmune**  
Sánchez-Ortega I, Gracia M, Vinyets I, Ibáñez M, Farssac E, Nogués N, Muniz-Díaz E  
*Laboratori d'Immunohematologia. Banc de Sang i Teixits. Barcelona*
- PO-204 Transfusión en *by-pass* coronario: comparación entre los periodos 2003-2004 y 2006-2007**  
García Álvarez-Coque S, Beltrán S, Benlloch A, Sánchez Campos MH, Vázquez Sánchez A, Gil O  
*Consorcio Hospital General Universitario. Valencia*
- PO-205 Comparación de la eficacia de un programa de ahorro de sangre para prótesis total de rodilla 2006 vs. 2007**  
Carrasco M, López M, Sobe M, Solís C  
*Servicio Banco de Sangre. Hospital de la Esperanza. Barcelona*
- PO-206 Investigación de la sensibilización eritrocitaria mediante placas de microcolumnas de gel con panel en técnica automática y manual**  
Rodríguez-Vicente P, Burón D, García Gala JM, Vázquez S, Palicio MA, Taboada F, Morante C, García F, Bernardo A  
*Servicio Transfusional. Hospital Universitario Central de Asturias. Oviedo*
- PO-207 Discrepancia sérico-hemática. Estudio en el siglo XXI**  
Llanos M<sup>[a]</sup>, Rodríguez M<sup>[b]</sup>, De la Rúa A<sup>[c]</sup>, García F<sup>[b]</sup>, Viejo A<sup>[c]</sup>, Barbolla L<sup>[b]</sup>  
*[a]*Servicio de Hematología. Hospital de El Escorial. Madrid. *[b]*Centro de Transfusión de la Comunidad de Madrid. *[c]*Hospital Universitario La Paz. Madrid
- PO-208 La reconstitución de la capacidad de generación de trombina es esencial para compensar la coagulopatía dilucional**  
Dickneite G<sup>[a]</sup>, Pragst I<sup>[a]</sup>, Aznar-Salatti J<sup>[b]</sup>  
*CSL Behring. [a]Pharmacology and Toxicology. Marburg (Alemania). [b]Asesoría Científica. Barcelona*
- PO-209 Detección de un caso de anticuerpo antichido**  
Gaona M, Casanova F, De Vicente P, Álvarez R, Santoro T  
*Complejo Hospitalario de Burgos*
- PO-210 Complicaciones hemolíticas en el tratamiento con piperacilina-tazobactam**  
García-Hernández AM, Salido E, Sánchez A, Berenguer M, Sanz E, Cabañas V, Majado MJ, Morales A  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia*

## GESTIÓN, ORGANIZACIÓN Y MISCELÁNEA

- PO-211 Cumplimiento de los criterios de calidad del documento de prescripción de quimioterapia en la Unidad de Trasplante de Progenitores Hematopoyéticos del Hospital Universitario Morales Meseguer**  
León J<sup>[a]</sup>, López Pérez E<sup>[b]</sup>, Martínez Redondo C<sup>[b]</sup>, Llopis M<sup>[a]</sup>, De Arriba F<sup>[b]</sup>, Carrillo A<sup>[c]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Farmacia Hospitalaria y <sup>[b]</sup>Hematología y Oncología Médica. <sup>[c]</sup>Unidad de Docencia.  
Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia*
- PO-212 Cumplimiento de los criterios de calidad del documento de prescripción de quimioterapia por parte del Servicio de Hematología y Oncología Médica del Hospital Universitario Morales Meseguer**  
León J<sup>[a]</sup>, Martínez Redondo C<sup>[b]</sup>, López Pérez E<sup>[b]</sup>, Llopis M<sup>[a]</sup>, De Arriba F<sup>[b]</sup>, Carrillo A<sup>[c]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Farmacia Hospitalaria y <sup>[b]</sup>Hematología y Oncología Médica. <sup>[c]</sup>Unidad de Docencia.  
Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia*
- PO-213 Evolución de la actividad del laboratorio de hematología en un hospital comarcal**  
Espinoza Pineda J<sup>[a]</sup>, Barrios M<sup>[a]</sup>, Garcés M<sup>[b]</sup>, Moreno M<sup>[b]</sup>, Flores I<sup>[a,b]</sup>, Espinosa Padrón J<sup>[a,b]</sup>, Abreu M<sup>[a,b]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Hemoterapia.  
<sup>[b]</sup>Servicio de Análisis Clínicos.  
Hospital Insular Nuestra Señora de los Reyes. Valverde (El Hierro)*
- PO-214 Ventajas de la sedación en la realización de biopsia de médula ósea**  
Molero T<sup>[a]</sup>, López J<sup>[a]</sup>, Lemes A<sup>[a]</sup>, Partida C<sup>[b]</sup>, García Cortés X<sup>[b]</sup>, Rodríguez A<sup>[b]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y <sup>[b]</sup>Anestesia. Hospital Universitario de Gran Canaria Dr. Negrín. Las Palmas de Gran Canaria*
- PO-215 Apoyo social y diagnóstico en el cáncer ya diagnosticado**  
Pulgar A<sup>[a]</sup>, Garrido S<sup>[b]</sup>, Reyes G<sup>[a]</sup>, González Sierra P<sup>[c]</sup>, López López JA<sup>[b]</sup>, Alcalá A<sup>[c]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Departamento de Psicología. Universidad de Jaén.  
<sup>[b]</sup>Asociación Española contra el Cáncer. Sede Provincial de Jaén.  
<sup>[c]</sup>Servicio de Hematología. Complejo Hospitalario de Jaén*
- PO-216 Resistencia a antimicrobianos e incidencia de bacteriemias en pacientes oncohematológicos en un hospital general**  
Pereda A<sup>[a]</sup>, Pujana MI<sup>[a]</sup>, Canut A<sup>[b]</sup>, García San Vicente B<sup>[c]</sup>, Labora A<sup>[b]</sup>, Achaerandio MA<sup>[a]</sup>, Dos Santos MJ<sup>[a]</sup>, González Redondo N<sup>[a]</sup>  
*Secciones de <sup>[a]</sup>Hematología, <sup>[b]</sup>Microbiología y <sup>[c]</sup>Análisis Clínicos.  
Hospital Santiago Apóstol. Vitoria-Gasteiz*

- PO-217 Candidemia en pacientes con neoplasias hematológicas: papel de la profilaxis y valor de la epidemiología local en el tratamiento**  
Bastos M<sup>[a]</sup>, Canales MA<sup>[a]</sup>, García Rodríguez J<sup>[b]</sup>, De Paz R<sup>[a]</sup>, López de la Guía A<sup>[a]</sup>, Martín Salces M<sup>[a]</sup>, Morado M<sup>[a]</sup>, Romero E<sup>[a]</sup>, Paño JR<sup>[c]</sup>, Hernández Navarro F<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y <sup>[b]</sup>Microbiología. <sup>[c]</sup>Unidad de Infectología. Hospital Universitario La Paz. Madrid*
- PO-218 Análisis retrospectivo de los pacientes con hemopatía maligna e infección por el VIH que han necesitado ingreso en una unidad de vigilancia intensiva en los últimos 8 años**  
Moreno B, Ferrà C, Marcos P, Bordeje L, Misis M, Batlle M, Sancho JM, Xicoy B, Vives S, Feliu E, Ribera JM  
*Servicio de Hematología Clínica. ICO-Hospital Universitari Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona)*
- PO-219 Análisis de la supervivencia de los pacientes hematológicos que requieren ingreso en UCI**  
Dueñas AB<sup>[a]</sup>, García Frade LJ<sup>[a]</sup>, Blanco J<sup>[b]</sup>, Peñarrubia MJ<sup>[a]</sup>, Cantalapiedra A<sup>[a]</sup>, Gutiérrez O<sup>[a]</sup>, Fernández Fontecha E<sup>[a]</sup>, Silvestre LA<sup>[a]</sup>, Martín Antorán JM<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y <sup>[b]</sup>Cuidados Intensivos. Hospital Universitario del Río Hortega. Valladolid*
- PO-221 Factores pronósticos y supervivencia de los pacientes con hemopatías malignas que precisan ingreso en una unidad de cuidados intensivos**  
Martínez C<sup>[a]</sup>, López E<sup>[a]</sup>, Carrillo A<sup>[b]</sup>, Pérez E<sup>[a]</sup>, Sánchez JJ<sup>[a]</sup>, De Arriba F<sup>[a]</sup>, Heras I<sup>[a]</sup>, Vicente V<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Oncología Médica. Centro Regional de Hemodonación. <sup>[b]</sup>Unidad de Cuidados Intensivos. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia*
- PO-222 Síndrome de disfunción orgánica múltiple en pacientes hematológicos ingresados en la unidad de cuidados intensivos**  
Martínez C<sup>[a]</sup>, Carrillo A<sup>[b]</sup>, López E<sup>[a]</sup>, Pérez E<sup>[a]</sup>, Amigo ML<sup>[a]</sup>, De Arriba F<sup>[a]</sup>, Heras I<sup>[a]</sup>, Vicente V<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Oncología Médica. <sup>[b]</sup>Unidad de Cuidados Intensivos. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia*
- PO-223 Determinación seriada de los niveles de procalcitonina en pacientes con enfermedad hematológica ingresados en una unidad de vigilancia intensiva**  
Ferrà C<sup>[a]</sup>, Lacoma A<sup>[b]</sup>, Marcos P<sup>[c]</sup>, Prat C<sup>[b]</sup>, García O<sup>[a]</sup>, Bordejé L<sup>[c]</sup>, García N<sup>[b]</sup>, Tomasa T<sup>[c]</sup>, Ausina V<sup>[b]</sup>, Klamburg J<sup>[c]</sup>, Feliu E<sup>[a]</sup>, Ribera JM<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología Clínica, <sup>[b]</sup>Microbiología y <sup>[c]</sup>Medicina Intensiva. Hospital Universitario Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona)*

- PO-224 Enfermedad de Gaucher, nuestra experiencia en los últimos 8 años**  
Ramírez Duque DA<sup>[a]</sup>, Rodríguez MC<sup>[a]</sup>, Alonso D<sup>[a]</sup>, Pérez de Soto I<sup>[a]</sup>, Morales J<sup>[b]</sup>, Pocoví M<sup>[c]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y <sup>[b]</sup>Radiología. Hospitales Universitarios Virgen del Rocío. Sevilla. <sup>[c]</sup>Servicio de Bioquímica y Biología Molecular. Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza*
- PO-225 Asociación entre variantes en el gen de la glucosilceramida sintasa y la gravedad de la enfermedad de Gaucher tipo 1**  
Alfonso P<sup>[a,b]</sup>, Navarro S<sup>[c]</sup>, Medina P<sup>[c]</sup>, Pampín S<sup>[d]</sup>, Rodríguez-Rey JC<sup>[d]</sup>, Giraldo P<sup>[b,e]</sup>, España F<sup>[c]</sup>, Pocoví M<sup>[a,f]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Departamento de Bioquímica y Biología Molecular y Celular. Universidad de Zaragoza. <sup>[b]</sup>Centro de Investigación Biomédica en Red de Enfermedades Raras, ISCIII. Zaragoza. <sup>[c]</sup>Laboratorio de Investigación. Hospital Universitario La Fe. Valencia. <sup>[d]</sup>Departamento de Biología Molecular. Universidad de Cantabria. Santander. <sup>[e]</sup>Servicio de Hematología. Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. <sup>[f]</sup>Instituto Aragonés de Ciencias de la Salud (I+CS). Zaragoza*
- PO-226 Utilidad de la densitometría en la valoración de la enfermedad ósea de la enfermedad de Gaucher**  
Roca M<sup>[a]</sup>, Latre P<sup>[b]</sup>, Alfonso P<sup>[c]</sup>, Irún P<sup>[c]</sup>, Civeira I<sup>[d]</sup>, Meriño E<sup>[b]</sup>, Pocoví M<sup>[a,b]</sup>, Giraldo P<sup>[a,b]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Instituto Aragonés Ciencias de la Salud (I+CS). <sup>[b]</sup>FEETEG. <sup>[c]</sup>CIBERER. <sup>[d]</sup>CEINOS Zaragoza*
- PO-227 Eficacia y seguridad a largo plazo del tratamiento con Miglustat® en pacientes con enfermedad de Gaucher tipo 1. Proyecto ZAGAL**  
Giraldo P, Latre P, Acedo A, Alonso D, Barez A, Callis M, Martín A, Franco R, Fernández-Villamor A, Fernández-Galán MA, Martínez-Estefano E, Pocoví M  
*Grupo Español de Enfermedad de Gaucher*
- PO-228 Enfermedad de Gaucher y leucemia aguda mieloide, una rara asociación. A propósito de un caso**  
Rodríguez Ruiz M, Ocampo R, Fuentes L, Rivera A, Pazos N, Poderós C  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y Hemoterapia y <sup>[b]</sup>Medicina Interna. Complejo Hospitalario Universitario de Vigo*
- PO-229 Síndrome hemofagocítico secundario. A propósito de 11 casos**  
Piñán MA, Olazábal I, Álvarez MC, Amutio E, Floristán F, Hernández I, Dueñas M, Ojinaga MJ, Puente M, García Ruiz JC  
*Servicio de Hematología. Hospital de Cruces. Baracaldo (Vizcaya)*
- PO-230 Síndromes hemofagocíticos. Experiencia sobre 22 casos**  
Dapena JL, Bastida P, Llord A, Elorza I, Olivé T, Díaz de Heredia C, Sánchez de Toledo J  
*Servicio de Oncohematología Pediátrica. Hospital Materno-Infantil Vall d'Hebron. Barcelona*

## CONCEPTOS BÁSICOS EN HEMOSTASIA Y MÉTODOS DE DIAGNÓSTICO Y MARCADORES

### PO-231 Endometriosis y fibrinólisis: influencia del polimorfismo 4G/5G del gen del PAI-1

Ramón LA<sup>[a]</sup>, Gilabert-Estellés J<sup>[b]</sup>, Cosín R<sup>[a]</sup>, Gilabert J<sup>[c]</sup>, España F<sup>[a]</sup>, Castelló R<sup>[a]</sup>, Chirivella M<sup>[d]</sup>, Romeu A<sup>[b]</sup>, Estellés A<sup>[a]</sup>

<sup>[a]</sup>Centro de Investigación. <sup>[b]</sup>Hospital Maternal. <sup>[d]</sup>Departamento de Anatomopatología. Hospital Universitario La Fe. Valencia.

<sup>[c]</sup>Servicio de Ginecología. Hospital Arnau de Vilanova. Valencia

### PO-232 Efecto del envejecimiento sobre la expresión y glicosilación de PAI-1 en tejidos de rata. Implicaciones sobre el riesgo cardiovascular en estados de resistencia a insulina

Serrano R<sup>[a]</sup>, Orbe J<sup>[b]</sup>, Rodríguez JA<sup>[b]</sup>, Montori L<sup>[b]</sup>, Páramo JA<sup>[b,c]</sup>

<sup>[a]</sup>Laboratorio AECC. Complejo Hospitalario Universitario de Albacete.

<sup>[b]</sup>Laboratorio de Aterosclerosis. Área de Ciencias Cardiovasculares. Centro de Investigación Médica Aplicada. Pamplona. <sup>[c]</sup>Servicio de Hematología. Clínica Universitaria. Universidad de Navarra. Pamplona

### PO-233 Informe anual de resultados de los Programas de Evaluación Externa de la Calidad de Hematología-Coagulación, correspondientes a 2007

Gutiérrez G<sup>[a,b]</sup>, Reverter JC<sup>[a,b]</sup>, Jou JM<sup>[a,b]</sup>, Pérez A<sup>[a]</sup>, Domingo A<sup>[b]</sup>, Tassies D<sup>[a,b]</sup>, Remacha A<sup>[b]</sup>, Vacas M<sup>[b]</sup>, Merino A<sup>[a,b]</sup>

<sup>[a]</sup>Hospital Clínic i Provincial. Barcelona.

<sup>[b]</sup>Comité de Estandarización AEHH

### PO-234 Papel de la tromboelastografía rotacional (roTEG) en la monitorización de un paciente con hemofilia adquirida

García-Rodríguez MJ, Rodrigo E, Salvatierra G, Kerguelen A, Míguez C, Huertas G, Sanz S, Álvarez MT, Martín Salces M, Quintana M, Jiménez Yuste V, Hernández Navarro F

Servicio de Hematología. Hospital Universitario La Paz. Madrid

### PO-235 Puesta a punto de un método de determinación de la actividad de FVIII humano procedente de concentrados de FVIII/FVW en plasma de conejo

Nardi A, Granca S, Jorquera JI

Área de Investigación y Desarrollo. Instituto Grifols. Barcelona

### PO-236 Evaluación del efecto del FVW en la reactividad de anticuerpos dirigidos a la cadena ligera del FVIII mediante resonancia de plasmón de superficie

Ortiz A, Nardi A, Granca S, Jorquera JI

Área de Investigación y Desarrollo. Instituto Grifols. Barcelona

### PO-237 Aumento de la generación de trombina en mujeres con historia de complicaciones obstétricas

Lecumberri R, Zabalza N, García I, Panizo E, Hermida J, Páramo JA

Servicio de Hematología.

Clínica Universitaria. Universidad de Navarra. Pamplona

- PO-238** **¿Son necesarios los criterios explícitos (p. ej., de Wells) para evaluar el resultado del dímero-D y rechazar un episodio de tromboembolismo venoso? Estudio prospectivo pragmático de seguimiento**  
Casals FJ<sup>[a,c]</sup>, Bernaudo D<sup>[a,b]</sup>, Lozano N<sup>[a]</sup>, Jou JM<sup>[a,c]</sup>, Escolar G<sup>[a,c]</sup>  
<sup>[a]</sup>Unidad de Tromboembolismo (UFMATE). <sup>[b]</sup>Servicio de Hemoterapia y Hemostasia. Hospital Clínic i Provincial. Barcelona.  
<sup>[c]</sup>Universidad Federico II. Nápoles (Italia)
- PO-239** **Diferencias de género en el perfil trombogénico asociado a la obstrucción coronaria valorada**  
Vacas M<sup>[a]</sup>, Sáez Y<sup>[a]</sup>, Sagastagoitia JD<sup>[b]</sup>, Sáez de Lafuente JP<sup>[c]</sup>, Santos M, Molinero E<sup>[b]</sup>, Lafita M<sup>[a]</sup>, Iriarte JA<sup>[a]</sup>  
<sup>[a]</sup>Fundación para la Investigación y Docencia de las Enfermedades Cardiovasculares. Bilbao. <sup>[b]</sup>Servicio de Cardiología. Hospital de Basurto. Bilbao. <sup>[c]</sup>Escuela Universitaria de Enfermería. UPV/EHU. Bilbao
- PO-240** **Estudio evolutivo en pacientes con insuficiencia cardiaca. Diferencias entre marcadores de inflamación y coagulación en la fase aguda y después de tres meses de evolución**  
Vila V<sup>[a]</sup>, Martínez-Sales V<sup>[a]</sup>, Sánchez-Lázaro I<sup>[b]</sup>, Almenar L<sup>[b]</sup>, Reganon E<sup>[a]</sup>  
<sup>[a]</sup>Centro de Investigación. <sup>[b]</sup>Servicio de Cardiología. Hospital Universitario La Fe. Valencia
- PO-241** **Marcadores de coagulación, inflamación y angiogénesis en pacientes con glioblastoma**  
Martínez-Sales V<sup>[a]</sup>, Reynés G<sup>[b]</sup>, Vila V<sup>[a]</sup>, Parada A<sup>[a]</sup>, Martín M<sup>[b]</sup>, Fleitas T<sup>[b]</sup>, Reganon E<sup>[a]</sup>  
<sup>[a]</sup>Centro de Investigación. <sup>[b]</sup>Servicio de Oncología Médica. Hospital Universitario La Fe. Valencia
- PO-242** **Evaluación del kit DG-Chrom Hep (Diagnostic Grifols) para cuantificar la concentración de heparina no fraccionada o heparina de bajo peso molecular**  
Llamas P<sup>[a]</sup>, González E<sup>[a]</sup>, García-Raso A<sup>[a]</sup>, Moreno V<sup>[a]</sup>, Zurbano MJ<sup>[b]</sup>, Mínguez D<sup>[a]</sup>, Barchín MJ<sup>[a]</sup>, Mata R<sup>[a]</sup>, Soto C<sup>[a]</sup>, Outeiriño J<sup>[a]</sup>  
<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología. Fundación Jiménez Díaz. Madrid.  
<sup>[b]</sup>Diagnostic Grifols. Parets del Vallès (Barcelona)
- PO-243** **Agregometría plaquetar con múltiples electrodos, un nuevo método de estudio de la agregación plaquetar en sangre total**  
García Iglesias L, López Fernández F, Costa Pinto J, Iglesias T, Gestal P, Echeverría P, Batlle J  
Servicio de Hematología y Hemoterapia.  
Complejo Hospitalario Universitario de Vigo

## DIÁTESIS HEMORRÁGICA

**PO-244 Seroteca malagueña de pacientes hemofílicos: evaluación de la influencia de patógenos emergentes y riesgos infecciosos asociados al tratamiento sustitutivo tras dos años de seguimiento**

Mingot ME, García M, Fernández JA, Heiniger AI

*Servicio de Hematología y Hemoterapia.*

*Hospital Regional Universitario Carlos Haya. Málaga*

**PO-245 HemoGest: software de seguimiento y evaluación de pacientes con coagulopatías congénitas**

Jiménez D<sup>[a]</sup>, Mingot ME<sup>[b]</sup>, García M<sup>[a]</sup>, Trelles O<sup>[a]</sup>, Del Águila-Fernández I<sup>[c]</sup>, Heiniger AI<sup>[b]</sup>

<sup>[a]</sup>*Departamento de Estructura de Computadores.*

*ETS de Ingeniería Informática. Universidad de Málaga.*

<sup>[b]</sup>*Servicio de Hematología y Hemoterapia.*

*Hospital Regional Universitario Carlos Haya. Málaga.*

<sup>[c]</sup>*Asociación Malagueña de Hemofilia*

**PO-246 Determinación de los sitios de unión y subtipo de IgG de los inhibidores del FVIII en pacientes con hemofilia A**

Moret A<sup>[a]</sup>, Cortina VR<sup>[a]</sup>, Aznar JA<sup>[a]</sup>, Quintana M<sup>[b]</sup>, Jiménez-Yuste V<sup>[b]</sup>, Altisent C<sup>[c]</sup>, Parra R<sup>[c]</sup>, Pérez Garrido R<sup>[d]</sup>, López MF<sup>[e]</sup>, Giménez F<sup>[f]</sup>, Malcorra JJ<sup>[g]</sup>, Paloma MJ<sup>[h]</sup>, Prieto M<sup>[i]</sup>, Sedano C<sup>[j]</sup>, Soto I<sup>[k]</sup>, Gutiérrez Pimentel MJ<sup>[a]</sup>, Galmés B<sup>[m]</sup>, Canaro M<sup>[m]</sup>, González-Boullosa R<sup>[n]</sup>, Redondo C<sup>[n]</sup>

<sup>[a]</sup>*Hospital Universitario La Fe. Valencia.* <sup>[b]</sup>*Hospital Universitario La Paz.*

*Madrid.* <sup>[c]</sup>*Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona.* <sup>[d]</sup>*Hospitales*

*Universitarios Virgen del Rocío. Sevilla.* <sup>[e]</sup>*Complejo Hospitalario Juan*

*Canalejo. A Coruña.* <sup>[f]</sup>*Complejo Hospitalario Torrecárdenas. Almería.*

<sup>[g]</sup>*Hospital Universitario Materno-Infantil. Las Palmas de Gran Canaria.*

<sup>[h]</sup>*Hospital Virgen del Camino. Pamplona.* <sup>[i]</sup>*Hospital General Yagüe.*

*Burgos.* <sup>[j]</sup>*Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander.*

<sup>[k]</sup>*Hospital Central de Asturias. Oviedo.* <sup>[l]</sup>*Hospital Universitario Virgen*

*de las Nieves. Granada.* <sup>[m]</sup>*Hospital Universitario Son Dureta. Palma de*

*Mallorca.* <sup>[n]</sup>*Complejo Hospitalario Xeral Cies. Vigo.* <sup>[n]</sup>*Hospital de León*

**PO-247 Diagnóstico y frecuencia de hemorragias durante el periodo neonatal en niños con hemofilia A y B**

Pérez Garrido R, Núñez R, Digón J

*Servicio de Hematología y Hemoterapia.*

*Hospitales Universitarios Virgen del Rocío. Sevilla*

**PO-248 Abordaje terapéutico en hemofilia A de novo portador de una gran delección no descrita**

Soto I, Vicente JM, Corte JR, Fernández A, Urgellés M, Rodríguez C

*Hospital Universitario Central de Asturias. Oviedo*

- PO-249 Eficacia de la radiosinovectomía en el tratamiento de sinovitis crónica en pacientes con coagulopatías congénitas hemorrágicas**  
Ramírez DA<sup>[a]</sup>, Núñez R<sup>[a]</sup>, Pérez Garrido R<sup>[a]</sup>, Povedano J<sup>[b]</sup>, Agudo A<sup>[c]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología, <sup>[b]</sup>Reumatología y <sup>[c]</sup>Medicina Nuclear. Hospitales Universitarios Virgen del Rocío. Sevilla*
- PO-250 Revisión retrospectiva de la mortalidad del grupo hemofilia en la Comunidad Autónoma de Aragón de los años 1966 a 2008**  
Rubio Escuin R<sup>[a]</sup>, Rubio Martínez A<sup>[a]</sup>, Lucía JF<sup>[a]</sup>, Aguilar C<sup>[b]</sup>, Recasens V<sup>[a]</sup>, Montañés MA<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. <sup>[b]</sup>Hospital General de Soria*
- PO-251 Hemofilia adquirida: actualización de la experiencia con un protocolo inmunomodulador**  
Kerguelen A, García MJ, Salvatierra G, Rodrigo E, Rivas I, Álvarez MT, Martín Salces M, Quintana M, Jiménez Yuste V, Hernández Navarro F  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitario La Paz. Madrid*
- PO-252 Análisis de las causas de mortalidad en un centro de hemofilia en los últimos veinticinco años**  
Cid AR, Haya S, López-Aldeguer J, Querol F, Aznar JA  
*Unidad de Coagulopatías Congénitas. Hospital Universitario La Fe. Valencia*
- PO-253 Estudio genético en hemofílicos de la población aragonesa**  
Guillén Gómez M, Rubio Escuin R, Rubio Martínez A, Lucía JF, Giralt M  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza*
- PO-254 Revisión de los casos de inhibidores en hemostasia en las poblaciones de Aragón y Soria**  
Rubio Escuin R<sup>[a]</sup>, Lucía JF<sup>[a]</sup>, Aguilar C<sup>[b]</sup>, Rubio Martínez A<sup>[a]</sup>, Recasens Flores V<sup>[a]</sup>, Montañés Gracia MA<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. <sup>[b]</sup>Hospital General de Soria*
- PO-255 Uso del factor Villar en pacientes afectos de hemofilia A con inhibidor, sometidos o no a inmunotolerancia: experiencia de nuestro centro**  
Marrero C, León A, Jover S, Trujillo M, Hernanz N, Oliva A, Ríos M, Bello T, Herrera M, Cabello A, Breña J, García-Talavera J  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitario Ntra. Sra. de Candelaria. Santa Cruz de Tenerife*

- PO-256 Experiencia en profilaxis con rFVIIa en hemofilia con inhibidor**  
García F, Salido E, Berenguer M, Funes C, Moreno M, Majado MJ, Moraleda JM, Morales A  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia.  
Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia*
- PO-257 Impacto del cambio de concentrados plasmáticos y recombinantes a recombinante de tercera generación en hemofilia. Estudio retrospectivo II**  
Aznar JA<sup>[a]</sup>, Iruín G<sup>[b]</sup>, Parra R<sup>[c]</sup>, García F<sup>[d]</sup>, Mingot E<sup>[e]</sup>, Pérez R<sup>[f]</sup>, Campos R<sup>[g]</sup>  
<sup>[a]</sup>Hospital Universitario La Fe. Valencia. <sup>[b]</sup>Hospital de Cruces. Baracaldo (Vizcaya). <sup>[c]</sup>Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona. <sup>[d]</sup>Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia. <sup>[e]</sup>Hospital Universitario Carlos Haya. Málaga. <sup>[f]</sup>Hospitales Universitarios Virgen del Rocío. Sevilla. <sup>[g]</sup>Hospital General de Jerez
- PO-258 Seguridad a largo plazo de un concentrado del complejo protrombínico, derivado de plasma humano, pasteurizado y nanofiltrado (Beriplex®)**  
Joch Ch<sup>[a]</sup>, Aznar-Salatti J<sup>[b]</sup>, Thimme M<sup>[a]</sup>  
*CSL Behring. <sup>[a]</sup>Global Pharmacovigilance. Marburg (Alemania).  
<sup>[b]</sup>Asesoría Científica (Barcelona)*
- PO-259 Evaluación económica de la profilaxis con Fibrogammin P en la prevención de la hemorragia intracranial de pacientes afectos de déficit de factor XIII**  
León A, Marrero C, Oliva A, Trujillo M, Jover S, Herrera M, Bello T, Ríos M, García-Talavera J  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia.  
Hospital Universitario Ntra. Sra. de Candelaria. Santa Cruz de Tenerife*
- PO-260 Enfermedad von Willebrand autosómica dominante por la mutación C1149R. Novedades fenotípicas y sus implicaciones**  
Pérez-Rodríguez A<sup>[a]</sup>, Lourés E<sup>[a]</sup>, García-Rivero A<sup>[b]</sup>, Hernández Vizán EA<sup>[c]</sup>, Muñoz Montero JF<sup>[c]</sup>, Rodríguez Trillo A<sup>[a]</sup>, Batlle J<sup>[a]</sup>  
<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Hemoterapia. Complejo Hospitalario Universitario Juan Canalejo. A Coruña.  
<sup>[b]</sup>Centro Oncológico de Galicia. A Coruña.  
<sup>[c]</sup>Servicio de Hematología. Hospital da Costa Burela. Lugo
- PO-261 Revisión de siete casos de enfermedad von Willebrand adquirida**  
Álvarez MT, Jiménez V, Quintana M, Fernández I, Martín M, Salvatierra G, García MJ, Kerguelen A, Rodrigo E, Rivas I, Reinoso F, Muñoz I, Hernández F  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario La Paz. Madrid*
- PO-262 Déficit de factor VII. Correlación entre el fenotipo clínico y polimorfismos y mutaciones en el gen F7. Experiencia del Centro de Hemofilia-Centro Hospitalar Coimbra (Portugal)**  
Silva Pinto C, Fidalgo T, Martinho P, Marques D, Gonçalves E, Salvado R, Martins N, Ribeiro ML  
*Centro Hospitalar Coimbra. Portugal*

- PO-263 Afibrinogenemia congénita en la provincia de Santa Cruz de Tenerife**  
Marrero C, León A, Jover S, Mesa MC, Trujillo M, Bello T, Herrera M, Ríos M, García-Talavera J  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia.  
Hospital Universitario Ntra. Sra. de Candelaria. Sta. Cruz de Tenerife*
- PO-264 Déficit congénito del factor XIII: experiencia de nuestro centro**  
García-Talavera J, León A, Marrero C, Trujillo M, Jover S, Oliva A, Bello T, Herrera M, Mesa MC  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia.  
Hospital Universitario Ntra. Sra. de Candelaria. Santa Cruz de Tenerife*

## PLAQUETAS-ENDOTELIO

- PO-265 Análisis de los parámetros plaquetarios en una muestra de población española, con variaciones metodológicas específicas para reducir la infravaloración de las plaquetas macrocíticas**  
Pujol-Moix N<sup>[a]</sup>, Martínez A<sup>[a]</sup>, García-Dabrio C<sup>[a]</sup>, Pérez-Romero E<sup>[a]</sup>, Rojas E<sup>[b]</sup>, Simón M<sup>[a]</sup>, Souto JC<sup>[a]</sup>, Fontcuberta J<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Unitat d'Hemostàsia i Trombosi. <sup>[b]</sup>Servei d'Hematologia.  
Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona*
- PO-266 Aplicación de un score semicuantitativo preestablecido de sangrado en el diagnóstico de trombopatía congénita**  
Bermejo N, Arcos MJ, Bañas H, Prieto J, Carnicero F, Bergua JM  
*Servicio de Hematología. Hospital San Pedro de Alcántara. Cáceres*
- PO-267 Flavonoides como antagonistas del receptor de tromboxano A<sub>2</sub>: relación estructura-función**  
Navarro-Núñez L<sup>[a]</sup>, Castillo J<sup>[b]</sup>, Lozano ML<sup>[a]</sup>, Martínez C<sup>[a]</sup>, Vicente V<sup>[a]</sup>, Rivera J<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Oncología Médica.  
Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional de Hemodonación. Universidad de Murcia. <sup>[b]</sup>Furfural Español. Murcia*
- PO-268 Los mecanismos de secreción de las plaquetas equinas son independientes de la polimerización del citoesqueleto y ocurren por fusión de membranas**  
Pino M<sup>[a]</sup>, Brunso L<sup>[a]</sup>, Segura D<sup>[b]</sup>, Monreal L<sup>[b]</sup>, Escolar G<sup>[a]</sup>, Díaz-Ricart M<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hemoterapia y Hemostasia. CDB.  
Hospital Clínic i Provincial. IDIBAPS. Universitat de Barcelona.  
<sup>[b]</sup>Departament de Medicina i Cirurgia. Facultat de Veterinaria.  
Universitat Autònoma de Barcelona*
- PO-269 Púrpura trombocitopénica idiopática en la infancia: trastornos congénitos subyacentes en cinco casos de evolución atípica**  
Ramírez Duque DA, Martín Aguilera C, Montero MI, Pérez de Soto I, Núñez R, Pérez R  
*Servicio de Hematología. Hospitales Universitarios Virgen del Rocío. Sevilla*

- PO-270 Seguimiento evolutivo de la embolización de la arteria esplénica en nuestro centro (2003-2008)**  
Esteban Muñoz S<sup>[a]</sup>, González Sierra P<sup>[a]</sup>, Anguita Arance M<sup>[a]</sup>, López López JA<sup>[a]</sup>, Nieto Hernández MM<sup>[a]</sup>, Maza Montero E<sup>[b]</sup>, Alcalá Muñoz A<sup>[a]</sup>  
*[a]Servicio de Hematología. [b]Servicio de Radiología Intervencionista. Complejo Hospitalario de Jaén*
- PO-271 Microangiopatías trombóticas adquiridas. Revisión de 12 casos**  
Carnicero F, Martín Mateos ML, Bergua J, Arcos MJ, Bañas H, Bermejo N, Cabrera C, Pardal E, Prieto J  
*Servicio de Hematología. Hospital San Pedro de Alcántara. Cáceres*

## TROMBOSIS

- PO-272 Factor V Leiden sin resistencia a la proteína C activada. Descripción de un caso**  
Perera M, Rodríguez C, Balda I, Gómez-Casares MT, Molero T  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario de Gran Canaria Dr. Negrín. Las Palmas de Gran Canaria*
- PO-273 Déficit hereditario de antitrombina y embarazo**  
Iruin G, Ojinaga MJ, Hernández L, Olazábal I, Uresandi A, Puente M, Quintana R  
*Servicio de Hematología. Hospital de Cruces. Baracaldo (Vizcaya)*
- PO-274 Antitrombina Ala383Pro: una nueva variante identificada en una paciente con trombosis venosa**  
Tirado I, Borrell M, Llobet D, Vallvé C, Coll I, Orantes V, Mateo J, Fontcuberta J  
*Unidad de Hemostasia y Trombosis. Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona*
- PO-275 Automatización del análisis de las mutaciones factor V Leiden, F2 G20210A, F12 C46T y MTHFR C667T usando PCR en tiempo real**  
Coll I<sup>[a]</sup>, Tirado I<sup>[a]</sup>, Martínez-Sánchez E<sup>[a]</sup>, Souto JC<sup>[a]</sup>, Martí E<sup>[a]</sup>, Soria JM<sup>[a,b]</sup>, Fontcuberta J<sup>[a]</sup>  
*[a]Unitat de Hemostàsia i Trombosi. [b]Unitat de Genòmica de Malalties Complexes. Institut de Recerca. Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona*
- PO-276 Distribución del genotipo de ApoE en pacientes con trombosis venosa profunda**  
Moreno V<sup>[a]</sup>, López-Simón L<sup>[b]</sup>, García-Raso A<sup>[a]</sup>, Santos AB<sup>[a]</sup>, Paniagua C<sup>[a]</sup>, Askari E<sup>[a]</sup>, Prieto E<sup>[a]</sup>, Vizcarra E<sup>[a]</sup>, Garcés C<sup>[b]</sup>, Llamas P<sup>[a]</sup>  
*[a]Servicio de Hematología. [b]Unidad de Lípidos. Fundación Jiménez Díaz. Madrid*

- PO-277 Púrpura trombótica trombocitopénica. Estudio de las mutaciones y polimorfismos en el gen ADAMTS13**  
Fidalgo T, Martinho P, Salvado R, Silva Pinto C, Marques D, Gonçalves E, Martins N, Ribeiro ML  
*Departamento de Hematología.  
Unidad de Hemostasia. Centro Hospitalar de Coimbra. EPE. Portugal*
- PO-278 Estudio retrospectivo de trombofilia en mujeres remitidas desde la consulta de esterilidad. Experiencia en nuestro centro**  
Martínez Pons P, Clavel JM, Mas Esteve M, García Navarro I, Marco J, García Boyero R, Donato E, Mas Ochoa MC, Escolá A, Gozalbo T, Amela J, Cañigral G  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital General de Castellón*
- PO-279 Deficiencia homocigota de antitrombina tipo II (Leu99Phe)**  
Muñoz Novas C<sup>[a]</sup>, Pascual C<sup>[a]</sup>, Huerta AR<sup>[a]</sup>, Pérez Rus GR<sup>[a]</sup>, Sánchez Ramírez J<sup>[a]</sup>, Kwon M<sup>[a]</sup>, Corral J<sup>[b]</sup>, Martínez-Martínez I<sup>[b]</sup>, Ordóñez A<sup>[b]</sup>, Gómez-Pineda A<sup>[a]</sup>, Díez-Martín JL<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología. Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid. <sup>[b]</sup>Centro de Hemodonación. Universidad de Murcia*
- PO-280 Estudio de los polimorfismos IL-1 beta -551 C/T e IL-1A -889 C/T en un grupo de pacientes con ECVI**  
Moreno VP, García-Raso A, Mata R, Callejas C, Román A, Serrano C, Llamas P  
*Servicio de Hematología. Fundación Jiménez Díaz. Madrid*
- PO-281 Anticuerpos antifosfolipídicos en pacientes con enfermedad tromboembólica venosa asociada a cáncer**  
Reverter JC<sup>[a]</sup>, Font C<sup>[b]</sup>, Monteagudo J<sup>[a]</sup>, Espinosa G<sup>[c]</sup>, Visa L<sup>[b]</sup>, Cervera R<sup>[c]</sup>, Gascón P<sup>[b]</sup>, Tàssies D<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hemoterapia y Hemostasia, <sup>[b]</sup>Oncología Médica y <sup>[c]</sup>Enfermedades Autoinmunes Sistémicas.  
Hospital Clínic i Provincial. IDIBAPS. Barcelona*
- PO-282 Relación de los niveles de TAFI (Thrombin Activatable Inhibitor) y polimorfismos del gen del TAFI con los resultados obstétricos en las gestantes con síndrome antifosfolipídico**  
Tàssies D<sup>[a]</sup>, Martínez MA<sup>[b]</sup>, Monteagudo J<sup>[a]</sup>, Espinosa G<sup>[c]</sup>, Cervera R<sup>[c]</sup>, Carmona F<sup>[b]</sup>, Balasch J<sup>[b]</sup>, Reverter JC<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hemoterapia y Hemostasia, <sup>[b]</sup>Ginecología, Obstetricia y Neonatología, y <sup>[c]</sup>Enfermedades Autoinmunes Sistémicas.  
Hospital Clínic i Provincial. IDIBAPS. Barcelona*
- PO-283 Estudio de trombofilia en donante y receptor de trasplante hepático y el riesgo de trombosis venosa portal y trombosis de la arteria hepática**  
Ayala R, Grande S, Bustelos R, Martínez López J, Martín MA, Toledo T, Abradelos M, Moreno A, Menéu JC, Moreno E, Ribera C  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid*

**PO-284 Tromboembolismo venoso y esquí alpino: primera descripción de una posible nueva asociación**

Lecumberri R, García-Muñoz R, Rodríguez-Otero P, Panizo E, Pegenaute C, Panizo C, Páramo JA

*Servicio de Hematología. Clínica Universitaria de Navarra. Pamplona*

**PO-285 Trombosis venosa cerebral. Descripción de 13 casos**

Beltrame L, Balda I, Perera M, Rodríguez C, Gómez T, Molero T

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

## TRATAMIENTOS ANTITROMBÓTICOS

**PO-286 Manejo del tratamiento con warfarina antes de cirugía mayor ambulatoria**

Cuadrón MD, Yagüe N, Santamaría A, Martí E, Souto J, Mateo J, Fontcuberta J

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

**PO-287 La influencia de los polimorfismos de VKORC1 y CYP2C9 en el riesgo de hemorragia digestiva en pacientes anticoagulados con acenocumarol**

Hermida J<sup>[a]</sup>, Nantes O<sup>[b]</sup>, Alonso A<sup>[c]</sup>, Zozaya J<sup>[b]</sup>, Montes R<sup>[a]</sup>

*[a]Laboratorio de Trombosis y Hemostasia. CIMA de la Universidad de Navarra. [b]Servicio de Aparato Digestivo. Hospital de Navarra. [c]Division of Epidemiology and Community Health. School of Public Health. University of Minnesota. Minneapolis. MN (USA)*

**PO-288 Efecto de los niveles de descoagulación sobre la función plaquetar en pacientes tratados con anticoagulantes orales**

Tolosa A<sup>[a]</sup>, Pujol-Moix N<sup>[b]</sup>, Montserrat I<sup>[b]</sup>, Buil A<sup>[b]</sup>, Borrell M<sup>[b]</sup>, Vallvé C<sup>[b]</sup>, Souto JC<sup>[b]</sup>, Fontcuberta J<sup>[b]</sup>

*[a]Servicio de Hematología. Hospital Universitario Dr. Peset. Valencia.*

*[b]Unitat d'Hemostàsia. Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona*

**PO-289 Efecto del tratamiento anticoagulante oral sobre el factor von Willebrand y la trombomodulina en pacientes con fibrilación auricular**

Ferrando F<sup>[a]</sup>, Mira Y<sup>[a]</sup>, Vila V<sup>[b]</sup>, Martínez V<sup>[b]</sup>, Contreras MT<sup>[a]</sup>, Reganon E<sup>[b]</sup>

*[a]Unidad de Hemostasia. [b]Centro de Investigación.*

*Hospital Universitario La Fe. Valencia*

**PO-290 Tratamiento anticoagulante oral con acenocumarol en pacientes mayores de 85 años: análisis comparativo con anticoagulados de 60 a 70 años de edad**

Machado P<sup>[a]</sup>, Raya JM<sup>[a]</sup>, Pérez LM<sup>[a]</sup>, Martín T<sup>[a]</sup>, Morabito L<sup>[a]</sup>, González del Castillo LM<sup>[a]</sup>, Pérez SR<sup>[a]</sup>, Jiménez A<sup>[b]</sup>, Brito ML<sup>[a]</sup>, Hernández-Nieto L<sup>[a]</sup>, Rodríguez-Martín JM<sup>[a]</sup>

<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Hemoterapia. <sup>[b]</sup>Unidad de Investigación.  
Hospital Universitario de Canarias. La Laguna (Tenerife)

- PO-291 Anticoagulación oral en pacientes mayores de 90 años: experiencia en nuestro centro**  
Izquierdo I, Bonafonte E, Aulés Gavín O, Cornudella R  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia.  
Hospital Clínico Universitario Lozano Blesa. Zaragoza*
- PO-292 Estudio de pacientes en tratamiento anticoagulante oral en función a su estado en rango terapéutico**  
Cesar J, Avello AG, González VG, Delgado I, Laraña JG  
*Servicio de Hematología.  
Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid*
- PO-293 Estudio piloto para evaluar el grado de satisfacción del paciente con Sintromac-Web: una herramienta para el telecontrol de la terapia anticoagulante oral**  
Ferrando F<sup>[a]</sup>, Mira Y<sup>[a]</sup>, Contreras MT<sup>[a]</sup>, Aguado C<sup>[a]</sup>, Vayá A<sup>[a]</sup>, Ivars P<sup>[b]</sup>  
<sup>[a]</sup>Unidad de Hemostasia Clínica. Hospital Universitario La Fe. Valencia.  
<sup>[b]</sup>Grifols, S.A.
- PO-294 Análisis de tres modelos de gestión del control de la terapéutica anticoagulante oral en el Departamento 7 de la Comunidad Valenciana**  
Ferrando F, Contreras MT, Mira Y  
*Unidad de Hemostasia Clínica. Hospital Universitario La Fe. Valencia*
- PO-295 Valoración del control de calidad del tratamiento con anticoagulantes orales en el Área Sanitaria Bahía de Cádiz tras su descentralización a Atención Primaria**  
Cos Höhr C, Jiménez Bárcena R, Bengochea ML, Romero González MM, Garrido Ruiz R, Rodríguez Martorell FJ  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario Puerta del Mar. Cádiz*
- PO-296 Control de calidad asistencial del tratamiento anticoagulante oral en atención primaria y en hospitalaria**  
Orna E, Sancho E, Lloveras N, Salamero O, Grau J, Juncá J, Millá F, Roncalés FJ  
*Servicio de Laboratorio-Hematología. ICO.  
Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona)*
- PO-297 Control de la terapia anticoagulante oral: estudio comparativo entre los servicios de atención primaria y los servicios de hematología hospitalarios de Cantabria**  
Pérez-Montes R<sup>[a]</sup>, González-Mesones B<sup>[a]</sup>, Ruiz M<sup>[b]</sup>, Sedano C<sup>[a]</sup>, Núñez J<sup>[a]</sup>, Muruzábal MJ<sup>[b]</sup>, Iriondo A<sup>[a]</sup>

*Servicio de Hematología. <sup>[a]</sup>Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander. <sup>[b]</sup>Hospital Comarcal de Sierrallana. Torrelavega (Cantabria)*

**PO-298 Calidad del seguimiento del tratamiento anticoagulante oral en Cantabria: comparación entre atención primaria y hospital**

Ruiz M<sup>[b]</sup>, González-Mesones B<sup>[a]</sup>, Pérez-Montes R<sup>[a]</sup>, Sedano C<sup>[a]</sup>, Núñez J<sup>[a]</sup>, Muruzábal MJ<sup>[b]</sup>, Iriondo A<sup>[a]</sup>

*Servicio de Hematología. <sup>[a]</sup>Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander. <sup>[b]</sup>Hospital Comarcal de Sierrallana. Torrelavega (Cantabria)*

**PO-299 Telecontrol de la terapéutica anticoagulante oral**

Ferrando F<sup>[a]</sup>, Mira Y<sup>[a]</sup>, Contreras MT<sup>[a]</sup>, Aguado C<sup>[a]</sup>, Vayá A<sup>[a]</sup>, Ivars P<sup>[b]</sup>

*<sup>[a]</sup>Unidad de Hemostasia. Hospital Universitario La Fe. Valencia.*

*<sup>[b]</sup>Grifols, S.A.*

**PO-300 Estudio observacional en pacientes portadores de prótesis valvular mecánica e intervención odontológica o cirugía menor**

Rodríguez Gutiérrez JI, Arce O, Marco F, Márquez JA, Orkolaga K, Ortiz de Zárate I, Tellaetxe G, González L, Rodríguez García C, Echevarría ML, García Marquínez MV, López del Castillo E, Beltrán de Heredia JM

*Servicio de Hematología. Hospital de Basurto. Bilbao.*

*Facultad de Medicina. Universidad del País Vasco-EHU*

**PO-301 Estudio comparativo de las complicaciones en mujeres gestantes con trombofilia hereditaria. Indicación de HBPM**

Belilty M<sup>[b]</sup>, Andrés C<sup>[b]</sup>, Hernández G<sup>[b]</sup>, Maicas M<sup>[a]</sup>, Ontañón J<sup>[b]</sup>, Gómez García JC<sup>[a]</sup>

*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología. <sup>[b]</sup>Servicio de Análisis Clínicos<sup>[b]</sup>.*

*Hospital General Universitario de Albacete*

**PO-302 Evaluación del tratamiento de fase aguda de la enfermedad tromboembólica venosa. Valoración preliminar de niveles antiFXa**

Balda I<sup>[a]</sup>, Perera M<sup>[a]</sup>, Rodríguez C<sup>[a]</sup>, Beltrame L<sup>[a]</sup>, Molero T<sup>[a]</sup>, Malcorra JJ<sup>[b]</sup>

*Servicio de Hematología. <sup>[a]</sup>Hospital Universitario de Gran Canaria*

*Dr. Negrín. <sup>[b]</sup>Hospital Materno Infantil. Las Palmas de Gran Canaria*

**PO-303 Heparinas de bajo peso molecular en gestantes. Experiencia en nuestro centro**

Sánchez-Ramírez JM, Muñoz-Novas C, Rodríguez-Huerta A, Pascual C, Pérez-Rus G, Kwon M, Díez-Martín JL

*Servicio de Hematología y Hemoterapia.*

*Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid*

**PO-304 Terapia antitrombótica en pacientes cirróticos no neoplásicos con trombosis venosa portal. Evaluación de recanalización y seguridad**

Muñoz Novas C, Rodríguez Huerta A, Pascual C, Pérez Rus G, Sánchez Ramírez J, Kwon M, Díez-Martín JL

*Servicio de Hematología y Hemoterapia.*

*Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid*

**PO-305 Seguridad y eficacia del tratamiento antiagregante durante el periodo post coronariografía en pacientes con tratamiento anticoagulante oral**

Pérez Andreu V<sup>[a]</sup>, Marín F<sup>[b]</sup>, Manzano S<sup>[b]</sup>, López MJ<sup>[a]</sup>,  
Pastor F<sup>[b]</sup>, Vicente V<sup>[a]</sup>, Roldán V<sup>[a]</sup>

<sup>[a]</sup>*Servicio de Hematología y Oncología Médica.*

*Hospital Universitario Morales Meseguer.* <sup>[b]</sup>*Servicio de Cardiología.*

*Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia.*

**PO-306 Concentraciones residuales de TXA<sub>2</sub> producen agregación plaquetaria en pacientes con síndrome coronario agudo cuando se estimulan simultáneamente con epinefrina**

Moscardó A<sup>[a]</sup>, Santos MT<sup>[a]</sup>, Fuset MP<sup>[b]</sup>, Latorre A<sup>[a]</sup>, Ruano M<sup>[b]</sup>,  
Vallés J<sup>[a]</sup>

<sup>[a]</sup>*Centro de Investigación. Unidad de Aterosclerosis, Hemostasia,*

*Trombosis y Biología Vascul. <sup>[b]</sup>Servicio de Medicina Intensiva.*

*Hospital Universitario La Fe. Valencia*

**PO-307 Uso periparto de filtro de vena cava inferior en gestantes**

Rodríguez Martorell FJ<sup>[a]</sup>, Bengochea ML<sup>[a]</sup>, Romero González MM<sup>[a]</sup>,  
Jiménez Bárcenas<sup>[a]</sup>, Rodríguez Piñero A<sup>[b]</sup>, Garrido Ruiz R<sup>[a]</sup>,  
Fernández Roche JA<sup>[b]</sup>, de Cos C<sup>[a]</sup>

<sup>[a]</sup>*Servicio de Hematología. <sup>[b]</sup>Unidad de Radiología Vascul.*

*Hospital Universitario Puerta del Mar. Cádiz*

## ERITROPATOLOGÍA

- Pb-001 Frecuencia de la anemia inflamatoria crónica en pacientes ingresados con anemia normocítica no filiada**  
Matilla A, Montero A  
*Hospital Central de la Defensa Gómez Ulla. Madrid*
- Pb-002 Protocolo para la administración en régimen ambulatorio de hierro endovenoso para la corrección de la anemia ferropénica: datos preliminares**  
García-Erce JA<sup>[a]</sup>, Soria B<sup>[a]</sup>, Guillén M<sup>[a]</sup>, Muñoz M<sup>[b]</sup>, Cuenca J<sup>[c]</sup>, Izuel M<sup>[c]</sup>, Mayayo P<sup>[a]</sup>, Lucía JF<sup>[a]</sup>, Giralt M<sup>[a]</sup>  
*Servicios de <sup>[a]</sup>Hematología y Hemoterapia, <sup>[c]</sup>Cirugía Ortopédica y Traumatológica y <sup>[d]</sup>Farmacia. Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. <sup>[b]</sup>GIEMSA. Málaga*
- Pb-003 Hiperhomocisteinemia y déficit de B12: una relación bidireccional**  
Jiménez Bárcenas R, Romero González MM, Bengochea ML, Fdez. Valle MC, Garrido Ruiz R, de Cos Höhr C, Rodríguez Martorell FJ  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario Puerta del Mar. Cádiz*
- Pb-004 Experiencia con deferasirox en pacientes pediátricos**  
Pérez de Soto C, Pérez Hurtado JM, Puerta Roig A, Urbano Ispizua A  
*Hospitales Universitarios Virgen del Rocío. Sevilla*
- Pb-005 Utilización de deferasirox en pacientes con beta talasemia mayor e intermedia en un sólo centro**  
Beneitez D, Navarrete M, Durán Suárez JR  
*Unidad de Eritropatología, Hematología, Laboratorios Clínicos. Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona*
- Pb-006 Hemoglobina San Diego. A propósito de dos casos**  
Rodríguez Recio MC<sup>[a]</sup>, Herrera Díaz-Aguado A<sup>[a]</sup>, Bento C<sup>[b]</sup>, Alonso D<sup>[a]</sup>, Martín Noya A<sup>[a]</sup>, Urbano Ispizua A<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospitales Universitarios Virgen del Rocío. Sevilla. <sup>[b]</sup>Unidad de Hematología Molecular. Hospital Pediátrico. Coimbra (Portugal)*
- Pb-007 Terapia transfusional en hemoglobinopatías inestables; variante Génova**  
Cabanas B<sup>[a]</sup>, Rodríguez López MA<sup>[a]</sup>, Cabanas A<sup>[b]</sup>, Castro M<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Xeral. Vigo. <sup>[b]</sup>Servicio de Microbiología y Parasitología. Hospital Universitario Puerta de Hierro. Madrid*

## TRASPLANTE DE PROGENITORES HEMATOPOYÉTICOS Y TERAPIA CELULAR

### Pb-008 **Trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos en tándem en mieloma múltiple**

Albors M, Mirás F, García-Iglesias L, Noriega V, Debén G, Varela MR, Torres JP, Noya M, Amor M, Batlle FJ

*Servicio de Hematología y Hemoterapia.*

*Complejo Hospitalario Universitario Juan Canalejo. A Coruña*

### Pb-009 **Experiencia en nuestro centro del trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos en la leucemia mieloide aguda**

González Sierra P<sup>[a]</sup>, Anguita Arance M<sup>[a]</sup>, López López JA<sup>[a]</sup>, Nieto Hernández M<sup>[a]</sup>, Ramírez Huerta JM<sup>[a]</sup>, de Santis Scoccia C<sup>[a]</sup>, Escudero Piedra ML<sup>[a]</sup>, Durán Nieto S<sup>[a]</sup>, Trujillo Pérez M<sup>[b]</sup>, Carrero A<sup>[b]</sup>, Alcalá Muñoz A<sup>[a]</sup>

<sup>[a]</sup>*Servicio de Hematología.* <sup>[b]</sup>*Centro de Trasfusión Sanguínea.*

*Complejo Hospitalario de Jaén*

### Pb-010 **Viabilidad celular de los injertos de progenitores hematopoyéticos después de su congelación para autotrasplante. Experiencia del IPO-PORTO**

Ferreira S<sup>[a]</sup>, Rosales M<sup>[a]</sup>, Roncon S<sup>[a]</sup>, Ávila A<sup>[a]</sup>, Leal H<sup>[a]</sup>, Barbosa I<sup>[a]</sup>, Lopes S<sup>[a]</sup>, Bento MJ<sup>[b]</sup>, Campos A<sup>[c]</sup>, Carvalhais A<sup>[a]</sup>

<sup>[a]</sup>*Departamento Inmuno-Hemoterapia.* <sup>[b]</sup>*Servicio de Epidemiología.*

<sup>[c]</sup>*Servicio de Trasplante de Médula Ósea.*

*Instituto Português de Oncologia de Porto (Portugal)*

### Pb-011 **Eficacia de palifermina en la prevención de la mucositis oral en pacientes con linfoma no Hodgkin o mieloma múltiple tratados con terapia mieloablativa y trasplante autólogo de células progenitoras de sangre periférica**

Odriozola J<sup>[a]</sup>, Schwenkglens M<sup>[b]</sup>, Moraleda JM<sup>[c]</sup>, Solano C<sup>[d]</sup>, Sarra J<sup>[e]</sup>, Ribera JM<sup>[f]</sup>, González S<sup>[g]</sup>, Cushway T<sup>[h]</sup>, Gasquet JA<sup>[i]</sup>, Caballero D<sup>[j]</sup>

<sup>[a]</sup>*Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid.* <sup>[b]</sup>*Eur. Center*

*Pharmaceutical Med. University of Basel.* <sup>[c]</sup>*Hospital Universitario*

*Morales Meseguer. Murcia.* <sup>[d]</sup>*Hospital Clínico. Valencia.* <sup>[e]</sup>*Institut Català*

*d'Oncologia. Barcelona.* <sup>[f]</sup>*Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona*

*(Barcelona).* <sup>[g]</sup>*Complejo Hospitalario de Santiago. Santiago de Compostela.*

<sup>[h]</sup>*Amgen (Europe) GmbH, Zug.* <sup>[i]</sup>*Amgen (Spain) S.A., Barcelona.*

<sup>[j]</sup>*Hospital Clínico Universitario. Salamanca*

### Pb-012 **Supervivencia y factores pronósticos en los pacientes sometidos a trasplante de progenitores hematopoyéticos que han requerido ingreso en una unidad de cuidados intensivos**

Martínez C<sup>[a]</sup>, Carrillo A<sup>[b]</sup>, López E<sup>[a]</sup>, Pérez E<sup>[a]</sup>, Sánchez JJ<sup>[a]</sup>, Nieto J<sup>[a]</sup>, Heras I<sup>[a]</sup>, Vicente V<sup>[a]</sup>

<sup>[a]</sup>*Servicio de Hematología y Oncología Médica.* <sup>[b]</sup>*Unidad de Cuidados Intensivos. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia*

- Pb-013 Incompatibilidad ABO en los trasplantes alogénicos 1995-07. Impacto en la supervivencia**  
López E, Vaccaro A, Roldán V, Navarro N, Palacios S, Nieto J, Heras I, Vicente V  
*Servicio de Hematología y Oncología Médica.  
Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia*
- Pb-014 Infusión alogénica de progenitores hematopoyéticos tras acondicionamiento no convencional en hemopatías malignas en actividad: experiencia de un centro**  
Fernández Jiménez D, Montero Cuadrado MI, González Campos J, Espigado Tocino I, Tallón Ruiz I, Urbano Izpizua A  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla*
- Pb-015 Trasplante alogénico de progenitores hematopoyéticos de hermano HLA-idéntico con acondicionamiento mieloablativo en pacientes con leucemia mieloblástica aguda: mejores resultados en años recientes**  
Montava A, Sanz J, Montesinos P, Lorenzo I, Martín G, Martínez J, Jarque I, de la Rubia J, Moscardó F, Senent L, Pérez-Sirvent ML, Sempere A, Palau J, Saavedra S, Martínez S, Luna I, Scaff M, Romero M, Paciello ML, Sanz MA, Sanz G  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario La Fe. Valencia*
- Pb-016 La cuantificación del quimerismo en linfocitos activados (CD25+) incrementa la capacidad predictiva de complicaciones post-trasplante alogénico de progenitores hemopoyéticos**  
Buño I, Manzano C, Balsalobre P, Serrano D, Rodríguez G, Gómez-Pineda A, Díez-Martín JL  
*Servicio de Hematología.  
Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid*
- Pb-017 Evaluación de las diferencias entre la valoración clínica, endoscópica e histológica de la enfermedad de injerto contra huésped intestinal en pacientes tratados con trasplante alogénico de progenitores hemopoyéticos**  
Novelli S, Brunet S, Sureda A, Briones J, Martino R, Valcárcel D, Delgado J, Piñana JL, Facchini L, Sierra J  
*Servicio de Hematología Clínica.  
Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona*
- Pb-018 Deterioro de la función renal después del trasplante alogénico con acondicionamiento de intensidad reducida**  
Piñana JL\*, Valcárcel D, Martino R, Barba P, Moreno E, Facchini L, Vega M, Sureda A, Delgado J, Briones J, Brunet S, Sierra J  
*Servicio de Hematología Clínica. Hospital de la Santa Creu i Sant Pau.  
Universitat Autònoma de Barcelona.  
\*Instituto de Salud Carlos III. Madrid*

- Pb-019 Administración conjunta de posaconazol y ciclosporina en trasplante alogénico: cinética de interacción, ajuste de dosis y perfil de seguridad**  
Villa J<sup>[a]</sup>, Caballero T<sup>[b]</sup>, Montes C<sup>[c]</sup>, Patiño B<sup>[a]</sup>, Arnan M<sup>[a]</sup>, Yáñez L<sup>[c]</sup>, Iriondo A<sup>[c]</sup>, Vázquez L<sup>[b]</sup>, Duarte RF<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>ICO. Hospital Duran i Reynals. Barcelona. <sup>[b]</sup>Hospital Clínico Universitario. Salamanca. <sup>[c]</sup>Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander*
- Pb-020 Posaconazol oral es superior a itraconazol oral e intravenoso para la profilaxis antifúngica en trasplante alogénico: experiencia de un centro**  
Arnan M<sup>[a]</sup>, de la Haza D<sup>[b]</sup>, Patiño B<sup>[a]</sup>, Peralta T<sup>[a]</sup>, Gudiol C<sup>[a]</sup>, Parody R<sup>[a]</sup>, Fernández de Sevilla A<sup>[a]</sup>, Andía E<sup>[b]</sup>, Duarte RF<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>ICO. Hospital Duran i Reynals. <sup>[b]</sup>Instituto Diagnóstico por la Imagen. Barcelona*
- Pb-021 Terapia celular en alo-trasplantes de progenitores hematopoyéticos por procesos oncohematológicos: uso de células mesenquimales, NK y linfocitos T CMV-específicos de donante auxiliar**  
Cabrera R<sup>[a]</sup>, Regidor C<sup>[a]</sup>, Gonzalo-Daganzo R<sup>[a]</sup>, Rico-Daza MA<sup>[a]</sup>, Sanjuán I<sup>[a]</sup>, Forés R<sup>[a]</sup>, García-Marco JA<sup>[a]</sup>, Bautista G<sup>[a]</sup>, Ojeda E<sup>[a]</sup>, Navarro B<sup>[a]</sup>, Krsnick I<sup>[a]</sup>, Gil S<sup>[a]</sup>, de Laiglesia A<sup>[a]</sup>, Palomo P<sup>[a]</sup>, Cartier J<sup>[a]</sup>, Sebrango A<sup>[a]</sup>, Vicuña I<sup>[a]</sup>, Serrano D<sup>[b]</sup>, Díez-Martín JL<sup>[b]</sup>, Fernández MN<sup>[a]</sup>  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia. <sup>[a]</sup>Hospital Universitario Puerta de Hierro. Universidad Autónoma de Madrid. <sup>[b]</sup>Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Universidad Complutense de Madrid*
- Pb-022 Infusión de linfocitos de donante en pacientes en recaída tras alo-trasplante de progenitores hematopoyéticos por leucemia mieloide crónica: experiencia de un centro**  
Walias D<sup>[a]</sup>, Amunárriz C<sup>[b]</sup>, Bermúdez A<sup>[a]</sup>, Romón I<sup>[b]</sup>, Insunza A<sup>[a]</sup>, Ontañón A<sup>[b]</sup>, Arroyo JL<sup>[b]</sup>, Iriondo A<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología. Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. <sup>[b]</sup>Banco de Sangre y Tejidos de Cantabria. Santander*
- Pb-023 Estudio multiparamétrico de las células “stem” mesenquimales obtenidas a partir de la cabeza femoral**  
Gómez del Cañizo M<sup>[a]</sup>, Blanco JF<sup>[b]</sup>, Sánchez-Guijo FM<sup>[a]</sup>, Cruz G<sup>[a]</sup>, Carrancio S<sup>[a]</sup>, Barbado MV<sup>[a]</sup>, López-Villar O<sup>[a]</sup>, Muntión S<sup>[a]</sup>, Hernández-Campo P<sup>[a]</sup>, Santamaría C<sup>[a]</sup>, Díez-Campelo M<sup>[a]</sup>, San Miguel JF<sup>[a]</sup>, Briñón JG<sup>[c]</sup>, del Cañizo MC<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicios de Hematología y <sup>[b]</sup>Traumatología. Hospital Clínico Universitario. Salamanca. <sup>[c]</sup>Departamento de Biología Celular y Patología. Universidad de Salamanca. Centro en Red de Medicina Regenerativa y Terapia Celular de Castilla y León*

- Pb-024 Alteraciones funcionales de las células stem mesenquimales en pacientes con púrpura trombocitopénica idiopática**  
Tabera S<sup>[a]</sup>, Díez-Cámpelo M<sup>[a]</sup>, Sánchez-Abarca LM<sup>[a]</sup>, Blanco B<sup>[a]</sup>, Gutiérrez-Cosío S<sup>[a]</sup>, Sarasquete M.ª E<sup>[a]</sup>, Chillón M.ª C<sup>[a]</sup>, Villarón EM<sup>[a]</sup>, Oterino E<sup>[a]</sup>, Barbado M.ª V<sup>[b]</sup>, López N<sup>[a]</sup>, Martín S.-Guijo F<sup>[a]</sup>, del Cañizo M.ª C<sup>[a]</sup>, San Miguel JF<sup>[a]</sup>, Pérez-Simón JA<sup>[a]</sup>  
*[a]Hospital Clínico Universitario. Salamanca. Centro de Investigación del Cáncer. [b]Departamento de Biología Celular y Patología. Salamanca*

## LEUCEMIAS AGUDAS Y SÍNDROMES MIELODISPLÁSICOS

- Pb-025 Leucemia aguda linfoblástica con eosinofilia**  
Dapena JL, Bastida P, Llorc A, Olivé T, Díaz de Heredia C, Elorza I, Sánchez de Toledo J  
*Servicio de Hematología y Oncología Pediátrica. Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona*
- Pb-026 Leucemias agudas mieloblásticas y tratamiento con Neulasta® (pegfilgrastim): estudio epidemiológico sobre su utilización en nuestro servicio de hematología desde septiembre de 2006 hasta la actualidad**  
González-López TJ, Colado E, Olazábal J, Martín J, Sebastián E, Caballero T, López L, Alonso J, Mateos MV, San Miguel JF  
*Servicio de Hematología. Hospital Clínico Universitario. Salamanca*
- Pb-027 Evaluación de la respuesta al tratamiento según protocolo PETHEMA-006 para mayores de 65 años**  
Martín-Aguilera C, de la Cruz F, Montero I, Cerezuela P, Gil E, Urbano A  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla*
- Pb-028 Valor pronóstico del estudio de la enfermedad residual en médula ósea en el periodo pre-transplante alogénico en pacientes con leucemia aguda mieloblástica**  
Amigo ML, Fernández A, López E, Osma MM, Roldán V, Heras I, Nieto J, Ortuño FJ, Vicente V  
*Servicio de Hematología y Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia*
- Pb-029 Leucemias agudas secundarias: experiencia de un centro**  
Carpio C, Gómez L, Pons V, Valvert F, Jaramillo A, Castillo N, Sánchez E, Purroy N, Iraheta S, Bueno J  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona*
- Pb-030 Leucemias extramedulares. Significado clínico**  
Cabanas B, Rodríguez Ruiz M, Rodríguez López MA, Rodil I, Plaza JP, Vázquez J, Fuentes L, Poderós C, Ocampo R, Albo C, Ares C, Martínez M  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Xeral Cies. Vigo*

- Pb-031 Leucemia megacarioblástica en el lactante, un diagnóstico genético: a propósito de dos casos**  
Ballesteros I, Rodríguez AI, Miranda I, Gonzalez Valentín ME, Heiniger AI  
*Servicio de Hematología. Hospital Regional Carlos Haya. Málaga*
- Pb-032 Eritroleucemia familiar: presentación de dos nuevos casos**  
Nieves Pla I<sup>[a]</sup>, Peri V<sup>[a]</sup>, Bosch JM<sup>[a]</sup>, Afonso Martín JL<sup>[b]</sup>, Caballero Gómez M<sup>[a]</sup>, Fernández Martín R<sup>[a]</sup>, González San Miguel JD<sup>[a]</sup>, Caballero Losada MC<sup>[a]</sup>, Tapia M<sup>[a]</sup>, Fernández Fuertes F<sup>[a]</sup>, Ruano J<sup>[a]</sup>, Soler S<sup>[a]</sup>, Díaz Cremades JM<sup>[a]</sup>  
*Servicios de <sup>[a]</sup>Hematología y <sup>[b]</sup>Anatomía Patológica. Hospital Insular. Las Palmas de Gran Canaria*
- Pb-033 Profilaxis antifúngica con posaconazol en pacientes con leucemia aguda. Experiencia en un único centro**  
Coll R, Guardia R, Herмосilla M, Fernández C, Gardella S, González Y, Roncero JM, Bustins A, Elicegui L, Gallardo D  
*Servicio de Hematología Clínica. Institut Català d'Oncologia. Girona*
- Pb-034 Ausencia de respuesta con lenalidomida en el síndrome mielodisplásico de bajo riesgo, tipo anemia refractaria sideroblástica, transfusión dependiente, sin alteración 5q**  
Osorio S, Escudero A, Kwon M, Muñoz C, Sánchez JM, Carretero F, Infante M, Díez-Martín JL  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid*
- Pb-035 Decitabina en pacientes con SMD de alto riesgo y leucemias secundarias. ¿Se abre una nueva perspectiva?**  
De Miguel D, García-Suarez J, Gil-Fernández JJ, Martín Y, Pascual T, Magro E, Calero MA, Burgaleta C  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario Príncipe de Asturias. Alcalá de Henares (Madrid)*
- Pb-036 Utilidad de los tratamientos hipometilantes en el síndrome mielodisplásico. Experiencia en el Hospital de Jerez de la Frontera**  
Hernández JC, Delgado F, Sánchez I, Guzmán JI, Rubio V, Romero R, Ramírez MJ, Jean Paul E, Herмосín L, Garzón S, Correa MA, Campos R, Blázquez C, León A  
*Servicio de Hematología. Hospital del SAS de Jerez de la Frontera. Cádiz*
- Pb-037 Experiencia en nuestro centro con desferasirox en síndrome mielodisplásico**  
Casanova M, Medina A, Mata M, de las Nieves MA, Rueda A  
*Unidad de Oncohematología. Hospital Costa del Sol. Marbella (Málaga)*
- Pb-038 Registro de quelación con deferasirox en síndrome mielodisplásico de bajo riesgo**  
Arrizabalaga B, Aragues P, Pérez de Mendiguren B, González AF, Remacha AF, Ramos Fernández de Soria, Cervero C, Muñoz JA, del Arco A, Erquiaga S  
*Grupo Español de Eritropatología*

**Pb-039 Mujer de 30 años con anemia hemolítica, trombopenia, dolor abdominal y cefalea**

González Sierra P, Anguita Arance M, López López JA, Durán Nieto MS, Alcalá Muñoz A

*Servicio de Hematología. Complejo Hospitalario de Jaén*

## SÍNDROMES MIELOPROLIFERATIVOS CRÓNICOS

**Pb-040 Abandono de imatinib en pacientes con leucemia mieloide crónica**

García V, Odriozola J, Herrera P, Calbacho M, China A, Vallés A, Blanchard MJ, Delgado I, Martín E, Villafuerte P, Velasco D, Jiménez M, Alonso JM, Fernández R

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

**Pb-041 Leucemia mieloide crónica con resistencia primaria a imatinib por mutación Y253H, y a dasatinib con sobreexpresión de BCR-ABL, y con respuesta parcial a dosis tope de dasatinib**

Osorio S<sup>[a]</sup>, Buño I<sup>[a]</sup>, García F<sup>[b]</sup>, Kwon M<sup>[a]</sup>, Muñoz C<sup>[a]</sup>, Sánchez JM<sup>[a]</sup>, Gómez-Pineda A<sup>[a]</sup>, Díez-Martín JL<sup>[a]</sup>

*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología. Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid. <sup>[b]</sup>Laboratorio de Histocompatibilidad. Centro Regional de Transfusión de Madrid*

**Pb-042 Resultados del tratamiento con dasatinib en 5 pacientes con LMC que presentan respuesta subóptima por resistencia al imatinib**

Molina JA, Marín F, Mompel A, Conesa V, Follana J, Gómez A

*Servicio de Hematología. Hospital General de Elche*

**Pb-043 Dasatinib en leucemia mieloide crónica. Inmunidad celular alterada**

Groiss J<sup>[a]</sup>, López MV<sup>[b]</sup>, Blesa A<sup>[a]</sup>, López-Santamaría C<sup>[a]</sup>, Delgado E<sup>[a]</sup>, Melero J<sup>[c]</sup>, Casado MS<sup>[a]</sup>, Rincón R<sup>[a]</sup>, Alonso N<sup>[a]</sup>, García M<sup>[a]</sup>, Vagace JM<sup>[a]</sup>, Elduayen R<sup>[a]</sup>, Fuentes I<sup>[a]</sup>, Díaz ME<sup>[a]</sup>, Vaca R<sup>[a]</sup>, Pedrosa L<sup>[a]</sup>, Bajo R<sup>[a]</sup>

*Servicios de <sup>[a]</sup>Hematología, <sup>[b]</sup>Farmacia e <sup>[c]</sup>Inmunología. Hospital Infanta Cristina. Badajoz*

**Pb-044 Joven con policitemia de difícil diagnóstico-identificación de la mutación R541-E543 delinsK en el exon 12**

Bento C<sup>[a]</sup>, Coucelo M<sup>[a]</sup>, Estevinho A<sup>[a]</sup>, Azevedo J<sup>[a]</sup>, Almeida H<sup>[a]</sup>, Nunes A<sup>[b]</sup>, Ribeiro ML<sup>[a]</sup>

*<sup>[a]</sup>Departamento de Hematología. Centro Hospitalar de Coimbra. E.P.E. Coimbra. <sup>[b]</sup>Serviço de Hematologia. IPO. Lisboa*

**Pb-045 Pérdida de la mutación JAK2-V617F en la transformación fibrótica de un caso de policitemia vera**

Navarro N, Beltrame L, Gómez MT, Luzardo H, Martín P, López J, Rodríguez C, Molero T

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

- Pb-046 Dasatinib en el tratamiento del síndrome hipereosinofílico primario. A propósito de un caso**  
Parente A, Aventín A, Sierra J, Sureda A  
*Departament d'Hematologia.*  
*Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona*
- Pb-047 Trascendencia del imatinib como terapia de inducción y mantenimiento en el síndrome hipereosinofílico**  
González Sierra P, Anguita Arance M, López López JA, Esteban Muñoz S, Escudero Piedra ML, Durán Nieto MS, Alcalá Muñoz A  
*Servicio de Hematología. Complejo Hospitalario de Jaén*
- Pb-048 Mastocitosis sistémica indolente: a propósito de 2 casos**  
Sánchez S, De Paz F, Castaño V, López E, Romero A  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia.*  
*Hospital General Universitario de Alicante*
- Pb-049 Coexistencia de neoplasia mieloproliferativa crónica y discrasia linfoplasmocitaria. Experiencia de nuestro centro**  
Govantes JV, Rubio S, Tapia M.<sup>a</sup>  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital General de La Palma*

## LINFOMAS

- Pb-050 Protocolos basados en el platino en el tratamiento de la enfermedad de Hodgkin en recaída o refractaria**  
Rodríguez JN, Martín E, Quesada JA, Moreno MV, Chacón A, Romero MJ, Gómez K, Diéguez JC, Amian A, Fernández-Jurado A  
*Servicio de Hematología. Hospital Univ. Juan Ramón Jiménez. Huelva*
- Pb-051 Experiencia con bevacizumab (Avastin®) y gemcitabina en el tratamiento del linfoma de Hodgkin refractario**  
Canales M<sup>[a,b]</sup>, Sanjurjo MJ<sup>[a]</sup>, de Paz R<sup>[a]</sup>, Lopez de la Guía A<sup>[a]</sup>, Martín Salces M<sup>[a]</sup>, Hernández Maraver D<sup>[a]</sup>, Hernández Navarro F<sup>[a,b]</sup>  
<sup>[a]</sup>*Servicio de Hematología y Hemoterapia.*  
*Hospital Universitario La Paz. Madrid.*  
<sup>[b]</sup>*Departamento de Medicina. Universidad Autónoma de Madrid*
- Pb-052 Terapia de rescate con Mini-BEAM y trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos en linfoma de Hodgkin refractario y en recaída: resultados y seguimiento a largo plazo**  
Rodrigo E, Rivas I, Salvatierra G, López de la Guía A, Hernández D, Sanjurjo MJ, Hernández Navarro F, Canales MA  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario La Paz. Madrid*
- Pb-053 Papel de la gemcitabina en pacientes con linfoma de Hodgkin y no Hodgkin. ¿Hay algo más allá?**  
De Miguel D, Gil-Fernández JJ, García-Suárez J, Martín Y, Magro E, Pascual T, Calero M, Burgaleta C  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario Príncipe de Asturias.*  
*Alcalá de Henares. Madrid*

- Pb-054 Zevalin® en el tratamiento del linfoma no Hodgkin en fase avanzada. Experiencia de un centro**  
Luján K, García A, García T, Marco V, Luaña A, Macià J  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitari Arnau de Vilanova. Universitat de Lleida*
- Pb-055 Neutropenia febril en quimioterapia de linfomas de grado medio de WF (cohorte de 199 pacientes)**  
Alonso JJ, Cánovas A, Barreiro G, Aguirre C  
*Servicio de Medicina Interna. Hospital de Cruces. Baracaldo (Vizcaya). UPV*
- Pb-056 Estudio observacional prospectivo sobre la incidencia de neutropenia inducida por quimioterapia en pacientes con linfoma**  
Salar A<sup>[a]</sup>, López A<sup>[b]</sup>, Pío Torres J<sup>[c]</sup>, López M.<sup>a</sup> D<sup>[d]</sup>, Prieto E<sup>[e]</sup>, Caballero F<sup>[f]</sup>, Giraldo P<sup>[g]</sup>, Batlle M<sup>[h]</sup>, Benedit P<sup>[i]</sup>, Garrido T<sup>[i]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Hospital del Mar. Barcelona <sup>[b]</sup>Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona. <sup>[c]</sup>Complejo Hospitalario Juan Canalejo. A Coruña. <sup>[d]</sup>Hospital Santa María del Rosell. Cartagena (Murcia). <sup>[e]</sup>Fundación Jiménez Díaz. Madrid. <sup>[f]</sup>Hospital Clínico Universitario. Salamanca <sup>[g]</sup>Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. <sup>[h]</sup>Hospital Germans Trias i Pujol. Barcelona. <sup>[i]</sup>Departamento Médico. Amgen, S.A. Barcelona*
- Pb-057 Doxorubicina liposomal no pegilada a dosis reducidas con ciclofosfamida, vincristina y prednisona ± rituximab como tratamiento de primera línea en pacientes > 60 años con linfoma agresivo no tributarios a tratamiento con quimioterapia estándar**  
Gimeno E<sup>[a]</sup>, Álvarez-Larrán A<sup>[a]</sup>, Pedro C<sup>[a]</sup>, Abella E<sup>[a]</sup>, Comín J<sup>[b]</sup>, Sánchez B<sup>[a]</sup>, Gimenez MT<sup>[a]</sup>, Besses C<sup>[a]</sup>, Salar A<sup>[a]</sup>  
*Servicios de <sup>[a]</sup>Hematología y <sup>[b]</sup>Cardiología. Hospital del Mar. Barcelona*
- Pb-058 Tratamiento de primera línea con rituximab combinado con fludarabina endovenosa u oral en pacientes con linfoma extranodal tipo MALT**  
Salar A<sup>[a]</sup>, Domingo-Domenech E<sup>[b]</sup>, Estany C<sup>[c]</sup>, Canales MA<sup>[d]</sup>, Servitge O<sup>[b]</sup>, Fraile G<sup>[e]</sup>, Pedro C<sup>[a]</sup>, Montalbán C<sup>[e]</sup>  
*Servicio de Hematología. <sup>[a]</sup>Hospital del Mar. <sup>[b]</sup>ICO-Hospitalet de Llobregat. <sup>[c]</sup>Hospital Mutua de Terrassa. Barcelona. <sup>[d]</sup>Hospital Universitario La Paz. <sup>[e]</sup>Servicio de Medicina Interna. Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid*
- Pb-059 Linfoma del manto de inmunofenotipo poco frecuente. Hallazgo de tres casos**  
Peria VL<sup>[a]</sup>, Nieves I<sup>[a]</sup>, Bosch Benítez JM<sup>[a]</sup>, Camacho MC<sup>[b]</sup>, González San Miguel JD<sup>[a]</sup>, Caballero Gómez M<sup>[a]</sup>, Fernández Martín R<sup>[a]</sup>, Fernández Fuerte F<sup>[a]</sup>, Tapia Martín M<sup>[a]</sup>, Ruano León JA<sup>[a]</sup>, Soler Martínez S<sup>[a]</sup>, Lozada MC<sup>[a]</sup>, Díaz Cremades JM<sup>[a]</sup>  
*Servicios de <sup>[a]</sup>Hematología y <sup>[a]</sup>Anatomía Patológica. Hospital Universitario Insular de Gran Canaria. Las Palmas de Gran Canarias*

- Pb-o6o Evaluación diagnóstica y clínica de dos casos con reordenamiento del C-MYC y BCL-2**  
Sánchez-Ramírez JM<sup>[a]</sup>, Muñoz-Novas C<sup>[a]</sup>, Kwon M<sup>[a]</sup>, Menárguez J<sup>[b]</sup>, Balsalobre P<sup>[a]</sup>, Gómez-Pineda A<sup>[a]</sup>, Buño I<sup>[a]</sup>, Díez-Martín JL<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Hemoterapia. <sup>[a]</sup>Servicio de Anatomía Patológica. Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid*
- Pb-o61 Características clínicas y evolutivas de 83 pacientes con linfoma T periférico agresivo. Ausencia de mejoría en la supervivencia en las últimas dos décadas**  
Gutiérrez-García G, Mercadal S, Díaz-Beyà M, Solórzano S, Martínez-Pozo A, Pratcorona M, Ghita G, Bosch F, Giné E, Villamor N, Colomer D, Camós M, Campo E, Montserrat E, López-Guillermo A  
*Servicio de Hematología. ICMHO. Hospital Clínic i Provincial. IDIBAPS. Barcelona*
- Pb-o62 Quimioterapia intensiva (“mega”-CHOP/ESHAP) seguida de trasplante autólogo de progenitores hemopoyéticos en pacientes con linfoma T periférico. Resultados finales del protocolo con largo seguimiento**  
Mercadal S<sup>[a]</sup>, Briones J<sup>[b]</sup>, Xicoy B<sup>[c]</sup>, Pedro C<sup>[d]</sup>, Escoda L<sup>[e]</sup>, Estany C<sup>[f]</sup>, Camós M<sup>[a]</sup>, Colomo L<sup>[a]</sup>, Espinosa Í<sup>[b]</sup>, Martínez S<sup>[e]</sup>, Ribera JM<sup>[c]</sup>, Martino R<sup>[b]</sup>, Montserrat E<sup>[a]</sup>, López-Guillermo A<sup>[a]</sup>  
*Departamentos de Hematología y Patología. <sup>[a]</sup>Hospital Clínic i Provincial. Barcelona. <sup>[b]</sup>Hospital de Sant Pau. Barcelona. <sup>[c]</sup>Hospital Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona). <sup>[d]</sup>Hospital del Mar. Barcelona. <sup>[e]</sup>Hospital Joan XXIII. Tarragona. <sup>[f]</sup>Hospital Mútua de Terrassa. Terrassa. Grup per l'Estudi dels Limfomes de Catalunya i Balears (GELCAB)*
- Pb-o63 LNH orbitario. Experiencia de un centro**  
Letamendi G<sup>[a]</sup>, Federio<sup>[b]</sup>, La fuente<sup>[b]</sup>, Atutxa K<sup>[a]</sup>, Cortés C<sup>[a]</sup>, de la Puerta E<sup>[a]</sup>, Esteban P<sup>[a]</sup>, Martínez Bilbao<sup>[a]</sup>, Ojanguren JM<sup>[a]</sup>, Carrascosa T<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología. <sup>[b]</sup>Servicio de Oftalmología. Hospital de Galdakao-Usansolo. Bizkaia*

## SÍNDROMES LINFOPROLIFERATIVOS CRÓNICOS Y GAMMAPATÍAS MONOCLONALES

### Pb-064 Nivel de estrés oxidativo en pacientes en estadios iniciales de leucemia linfática crónica

Ortín X<sup>[a]</sup>, Giralt M<sup>[b]</sup>, Romeu M<sup>[b]</sup>, Llord MR<sup>[b]</sup>, Sánchez-Martos V<sup>[b]</sup>, Rodríguez-Luaces M<sup>[a]</sup>, Font LI<sup>[a]</sup>

<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología. Hospital de Tortosa Verge de la Cinta. Tortosa.

<sup>[b]</sup>Unidad de Farmacología. Departament de Ciències Mèdiques Bàsiques. Facultat de Medicina i Ciències de la Salut. Universitat Rovira i Virgili. Reus

### Pb-065 Características clínicas y evolutivas en una serie de 255 pacientes diagnosticados de leucemia linfática crónica B

González Serna A<sup>[a]</sup>, Osma MM<sup>[b]</sup>, Jerez A<sup>[b]</sup>, Sánchez-Blanco JJ<sup>[b]</sup>, Pérez Ceballos E<sup>[b]</sup>, Cano H<sup>[a]</sup>, Ortuño FJ<sup>[b]</sup>, Vicente V<sup>[b]</sup>

Sección de Hematología. <sup>[a]</sup>Hospital Los Arcos. Murcia.

<sup>[b]</sup>Servicio de Hematología y Oncología Médica.

Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia

### Pb-066 Quimioterapia con antraciclinas (CHOP) en pacientes con leucemia linfática crónica refractaria o en progresión

Oliveira AC<sup>[a]</sup>, García N<sup>[a]</sup>, Encuentra M<sup>[a]</sup>, Domingo-Domenech E<sup>[a]</sup>, Fernández de Sevilla A<sup>[a]</sup>, Petit J<sup>[a]</sup>, Sarrá J<sup>[a]</sup>, González-Barca E<sup>[a]</sup>

<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología Clínica. ICO. Hospital Duran i Reynals.

IDIBELL. L'Hospitalet de Llobregat (Barcelona)

### Pb-067 Estudio piloto de seguridad y tolerancia al tratamiento con pentostatina-ciclofosfamida ± rituximab en pacientes añosos diagnosticados de LLC-B, refractarios o en recaída

González-Serna A<sup>[b]</sup>, Jerez A<sup>[a]</sup>, Fernández A<sup>[a]</sup>, Sánchez-Blanco JJ<sup>[a]</sup>, Osma MM<sup>[a]</sup>, Ortuño FJ<sup>[a]</sup>, Vicente V<sup>[a]</sup>

<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Oncología Médica.

Hospital Universitario Morales Meseguer. Centro Regional

de Hemodonación. <sup>[b]</sup>Hospital Los Arcos. Universidad de Murcia

### Pb-068 Análisis de minimización de costes de fludarabina (Beneflur®) oral vs. intravenosa en España

Delgado J<sup>[a]</sup>, Febrer L<sup>[b]</sup>, Nieves D<sup>[c]</sup>, Piñol C<sup>[b]</sup>, Brosa M<sup>[c]</sup>

<sup>[a]</sup>Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona. <sup>[b]</sup>Bayer Schering

Pharma. Barcelona. <sup>[c]</sup>Oblikue Consulting. Barcelona

### Pb-069 Nelarabina en síndromes linfoproliferativos T en recaída

Manso F, Herrero S, Marín A, Ibáñez A, Romero JR, Santiago J, Rubio M, Algarra L, Ruiz FJ, Gómez JC

Servicio de Hematología. Complejo Hospitalario Univ. de Albacete

### Pb-070 Lenalidomida en pacientes afectos de mieloma múltiple en recaída o refractarios

Ramírez G<sup>[a]</sup>, Fernández-Ramos AM<sup>[b]</sup>, Caparrós I<sup>[a]</sup>, Gallardo A<sup>[a]</sup>, Segovia MJ<sup>[b]</sup>, Enguix A<sup>[b]</sup>

Servicios de <sup>[a]</sup>Hematología y <sup>[b]</sup>Análisis Clínicos.

Hospital Clínico Universitario Virgen de la Victoria. Malaga

- Pb-071 Lenalidomida/dexametasona como tratamiento de rescate en mieloma múltiple: experiencia de nuestro centro**  
Salvatierra MG, Rodrigo E, Rivas I, Muñoz I, De Paz R, Hernández Maraver D, Martín-Salces M, Sanjurjo MJ, Canales MA, López de la Guía A, Hernández Navarro F  
*Hospital Universitario La Paz. Madrid*
- Pb-072 Eficacia y seguridad de la lenalidomida (Revlimid®) en el tratamiento del mieloma múltiple con insuficiencia renal**  
Bonafonte E, Izquierdo I, Aulés A, Romero MS, Fuertes MA, Pérez B, Moreno JA, Palomera L  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Clínico Lozano Blesa. Zaragoza*
- Pb-073 La profilaxis con AAS no es suficiente en el mieloma múltiple en recidiva tratado con lenalidomida y dosis altas y prolongadas de dexametasona**  
Martin E, Blanchard MJ, López-Jiménez J, Villafuerte P, Delgado I, Vallés A, García V, China A, Calbacho M, Herrera P, García Laraña J  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid*
- Pb-074 Frecuencia del mieloma múltiple IgM y diagnóstico diferencial con la macroglobulina de Wäldestrom. Revisión casuística del servicio**  
Entrena L, Ríos R, De Pablos JM, Jurado M  
*Servicio de Hematología. Hospital Virgen de las Nieves. Granada*

## LABORATORIO BÁSICO Y BIOLOGÍA HEMATOLÓGICA

- Pb-075 Análisis de la correlación de los parámetros de hematimetría básica en los analizadores Advia 2120 y Sysmex KX 21**  
Ríos R, Pérez FJ, Castellón MI, Castillo R, Cabrera A, Jurado M  
*Laboratorio Hematología. Hospital Universitario Virgen de las Nieves. Granada*
- Pb-076 Valoración morfológica de la población de neutrófilos de forma automática en el equipo Coulter LH750. Utilidad diagnóstica y estandarización**  
Vega R, Redín ME  
*Ambulatorio Dr. Alejandro San Martín. Pamplona*
- Pb-077 Aplicaciones de la microscopia virtual para el examen de la morfología celular en sangre periférica, médula ósea y líquidos biológicos**  
Merino A<sup>[a,b]</sup>, Gutiérrez G<sup>[a,b]</sup>, Domingo A<sup>[b,c]</sup>, Jou JM<sup>[a,b]</sup>, Reverter JC<sup>[a,b]</sup>  
<sup>[a]</sup>Servei d'Hemoterapia-Hemostasia. Hospital Clínic. IDIBAPS. Barcelona  
<sup>[b]</sup>Comité de Estandarización en Hematología de la AEHH. <sup>[c]</sup>Servei d'Hematologia. Hospital Universitari de Bellvitge. IDIBELL. Barcelona

- Pb-078 IL-4 incrementa la actividad proapoptótica de interferones tipo I en líneas celulares leucémicas**  
Zamorano J<sup>[a]</sup>, Cortés JR<sup>[a]</sup>, Pérez M<sup>[a]</sup>, Rivas MD<sup>[a]</sup>, Prieto J<sup>[b]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Unidad de Investigación. <sup>[b]</sup>Servicio de Hematología.  
Hospital General San Pedro de Alcántara. Cáceres*
- Pb-079 La determinación de la expresión de CD64 en neutrófilos es un buen indicador de infección y sepsis**  
Jou JM<sup>[a,b]</sup>, Navalón F<sup>[a]</sup>, García R<sup>[b]</sup>, Brugués R<sup>[a,b]</sup>, Nicolás J<sup>[c]</sup>, Escolar G<sup>[a]</sup>, Díaz-Ricart M<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hemoterapia-Hemostasia. <sup>[b]</sup>Laboratorio Core.  
<sup>[c]</sup>Área de Vigilancia Intensiva. Hospital Clínic. IDIBAPS. Barcelona*
- Pb-080 Comparación de dos metodologías diferentes para el recuento de células CD34+ en productos de aféresis**  
López L<sup>[a]</sup>, Juncà J<sup>[a]</sup>, Barberà A<sup>[a]</sup>, Ester A<sup>[b]</sup>, Morgades M<sup>[a]</sup>, Azqueta C<sup>[c]</sup>, Martin-Henao G<sup>[c]</sup>, Grífols JR<sup>[b]</sup>  
*<sup>[a]</sup>ICO. <sup>[b]</sup>Banc de Sang i Teixits. Hospital Universitari Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona).  
<sup>[c]</sup>ICO. Hospital Duran i Reynals. L'Hospitalet de Llobregat (Barcelona)*
- Pb-081 Detección de linfocitos B clonales en la sangre periférica de pacientes con linfoma no Hodgkin sin linfocitosis**  
Orero M<sup>[a]</sup>, Collado R<sup>[a]</sup>, Martínez A<sup>[a]</sup>, Beltrán S<sup>[a]</sup>, Oliver I<sup>[a]</sup>, Del Rey A<sup>[a]</sup>, Hueso J<sup>[b]</sup>, Miguel A<sup>[a]</sup>, Pérez PL<sup>[a]</sup>, Sánchez M<sup>[a]</sup>, Linares M<sup>[a]</sup>, Regadera A<sup>[c]</sup>, Ibáñez F<sup>[c]</sup>, Carbonell F<sup>[a]</sup>  
*Servicio de Hematología. <sup>[a]</sup>Consorcio Hospital General. Valencia.  
<sup>[b]</sup>Hospital Virgen de los Lirios. Alcoy (Alicante). <sup>[c]</sup>Hospital de Requena*
- Pb-082 Trisomía 6 como única alteración en patologías mieloides**  
González T<sup>[a]</sup>, Díaz J<sup>[b]</sup>, Sobas M<sup>[b]</sup>, Abuín I<sup>[b]</sup>, Quinteiro C<sup>[a]</sup>, Hernández JM<sup>[c]</sup>, Calasanz MJ<sup>[d]</sup>, Luño E<sup>[e]</sup>, Xandri M<sup>[f]</sup>, Bello JL<sup>[b]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Fundación Pública Galega de Medicina Xenómica.  
Servicio de Hematología. <sup>[b]</sup>Hospital Universitario de Santiago de Compostela. <sup>[c]</sup>Hospital Clínico Universitario. Salamanca.  
<sup>[d]</sup>Departamento de Genética. Universidad de Navarra. Pamplona.  
Servicio de Hematología. <sup>[e]</sup>Hospital Universitario Central de Asturias. Oviedo. <sup>[f]</sup>Hospital Universitario Germans Trias i Pujol. Badalona (Barcelona)*
- Pb-083 Relación entre las técnicas de citogenética convencional y PCR cuantitativa en tiempo real en pacientes con leucemia mieloide crónica Ph+**  
Sánchez J, Martí E, Cedeño R, Sánchez-Ortega I, Marco A, Sureda A, Nomdedéu JF, Aventín A  
*Departamento de Hematología.  
Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona*
- Pb-084 Comparación de tres métodos de cuantificación de BCR/ABL para el seguimiento de pacientes con leucemia mieloide crónica**  
Martínez-Sánchez P, García Perela B, Gil Sanz E, Liz Paciello M, Martínez-López J  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid*

**Pb-o85 Comparación entre citogenética convencional, FISH y QR-PCR en seguimiento de EMR de pacientes con LMC tratados con imatinib: ¿puede no utilizarse alguna de estas técnicas?**

Rey D<sup>[a]</sup>, Ferro M<sup>[a]</sup>, Talavera M<sup>[a]</sup>, Cabello P<sup>[a]</sup>, Ramos L<sup>[b]</sup>, Herrera P<sup>[b]</sup>, Odriozola J<sup>[b]</sup>

Servicio de <sup>[a]</sup>Genética Médica y <sup>[b]</sup>Hematología.  
Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid

**Pb-o86 Frecuencia de la mutación V617F JAK2 en síndromes mieloproliferativos crónicos BCR-ABL negativos**

Caparrós I<sup>[a]</sup>, Lendínez A<sup>[b]</sup>, Serrano A<sup>[b]</sup>, Gallardo Al<sup>[a]</sup>, Campos A<sup>[a]</sup>, Del Castillo S<sup>[a]</sup>, García Delgado R<sup>[a]</sup>, García Sánchez R<sup>[a]</sup>, Moreno MJ<sup>[a]</sup>, Pérez I<sup>[a]</sup>, Queipo de Llano MP<sup>[a]</sup>, Rosell A<sup>[a]</sup>, De la Torre S<sup>[a]</sup>, Ramírez G<sup>[a]</sup>

Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y Hemoterapia y <sup>[b]</sup>Análisis Clínicos.  
Hospital Clínico Universitario Virgen de la Victoria. Málaga

**Pb-o87 Anomalías citogenéticas en médula ósea en la anemia de Fanconi**

Talavera M<sup>[a]</sup>, Ferro MT<sup>[a]</sup>, Rey D<sup>[a]</sup>, Cabello P<sup>[a]</sup>, García-Miguel P<sup>[b]</sup>, Sevilla J<sup>[c]</sup>, San Román C<sup>[a]</sup>

<sup>[a]</sup>Servicio de Genética Médica. Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid. Servicio de Oncología Pediátrica. <sup>[b]</sup>Hospital Universitario La Paz. Madrid. <sup>[c]</sup>Hospital Universitario Infantil Niño Jesús. Madrid

## BANCO DE SANGRE Y PRÁCTICA TRANSFUSIONAL

**Pb-o88 Estudio de 4 casos de anticuerpos anti-JMH y revisión de la literatura**

Delgado F<sup>[a]</sup>, Hernández JC<sup>[a]</sup>, Boto N<sup>[b]</sup>, Salgado M<sup>[b]</sup>, Muñoz E<sup>[b]</sup>

<sup>[a]</sup>Hospital del SAS de Jerez. Cádiz.

<sup>[b]</sup>Banc de Sang i Teixits. Barcelona

**Pb-o89 Anti-U. Detección y manejo transfusional. A propósito de un caso**

Ramiro L<sup>[a]</sup>, Callao V<sup>[a]</sup>, García-Arroba J<sup>[b]</sup>, Contreras E<sup>[a]</sup>

<sup>[a]</sup>Banc de Sang i Teixits. Hospital Universitari Joan XXIII. Tarragona.

<sup>[b]</sup>Banc de Sang i Teixits. Hospital Universitari Sant Joan. Reus

**Pb-o90 Control y seguimiento de la incompatibilidad feto-materna detectada en gestantes Rh positivo: ¿realmente necesario?**

Castaño V, Romero A, Sánchez S, López Abadía E, Verdú JJ, De Paz F, Marco P, Verdú JJ

Servicio de Hematología y Hemoterapia.  
Hospital General Universitario de Alicante

**Pb-o91 Aloinmunización eritrocitaria: valor predictivo de la presencia de anti-HLA**

Ghita G, Sanz C, Franquet C, Vidal L, Martínez I, Pereira A

Servicio de Hemoterapia y Hemostasia.  
Hospital Clínic i Provincial. Barcelona

- Pb-092 Valoración de un nuevo hemoglobímetro portátil en la selección de donantes de sangre en colectas con equipos móviles**  
Gómez-Simón A, Plaza E, Rocha S, Lozano ML, Navarro-Núñez L, Ferrer F, Vicente V, Rivera J  
*Servicio de Hematología y Oncología Médica. Centro Regional de Hemodonación. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia*
- Pb-093 Promoción de la donación de plasma por plasmaféresis en donantes de grupo AB**  
Zamora M, Álvarez Nuño R, Cuevas Ruiz B, Goñi Imícoz M, Santoro T  
*Complejo Hospitalario de Burgos*
- Pb-094 Resultados de cultivos microbiológicos a hemoderivados caducados o asociados a reacciones transfusionales en el periodo 2002-2008 en un servicio de transfusión de un hospital comarcal insular**  
Govantes JV, Tapia M, Rubio S  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital General de La Palma*
- Pb-095 Análisis de los “casi incidentes” transfusionales en un hospital universitario**  
García de Coca A, Cuello R, Cebeira MJ  
*Hospital Clínico Universitario. Valladolid*
- Pb-096 Hemovigilancia en la autonomía asturiana: análisis de los años 2006 y 2007**  
Rodríguez-Vicente P<sup>[a]</sup>, Buelga JA<sup>[b]</sup>, Chamorro C<sup>[c]</sup>, Colunga C<sup>[d]</sup>, Fernández C<sup>[e]</sup>, García JM<sup>[a]</sup>, Martínez E<sup>[f]</sup>, Medina J<sup>[g]</sup>, Muñoz C<sup>[h]</sup>, Rosón C<sup>[i]</sup>, Vargas M<sup>[j]</sup>, San Román F<sup>[k]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Hospital Central de Asturias. Oviedo. <sup>[b]</sup>Hospital Monte Naranco. Oviedo. <sup>[c]</sup>Hospital de Arriondas. <sup>[d]</sup>Hospital de Jove. Gijón. <sup>[e]</sup>Hospital de Cabueñes. Gijón. <sup>[f]</sup>Hospital Cangas del Narcea. <sup>[g]</sup>Hospital San Agustín. Avilés. <sup>[h]</sup>Hospital Cruz Roja. Gijón. <sup>[i]</sup>Hospital Valle del Nalón. Riaño-Langreo. <sup>[j]</sup>Hospital de Jario. Coaña*
- Pb-097 Rentabilidad del procedimiento de notificación y estudio de casos de edema agudo de pulmón no cardiogénico asociado a la transfusión en la Comunidad Autónoma de la Región de Murcia**  
Ferrer F<sup>[a]</sup>, Rivera J<sup>[a]</sup>, Muro M<sup>[b]</sup>, Lozano M<sup>[c]</sup>, Sanz E<sup>[d]</sup>, Español I<sup>[e]</sup>, Candela MJ<sup>[a]</sup>, Cascales A<sup>[a]</sup>, Vicente V<sup>[c]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología. Centro Regional de Hemodonación. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia. <sup>[b]</sup>Servicio de de Inmunología. Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia. <sup>[c]</sup>Servicio de Oncología Médica. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia. <sup>[d]</sup>Servicio de Hematología. Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia. <sup>[e]</sup>Servicio de Hematología. Hospital Virgen del Rosell. Cartagena*

- Pb-098 Edema pulmonar no cardiogénico (TRALI). A propósito de 2 casos de diferente inmunología**  
Mas Esteve M, Martínez Pons P, Clavel JM, García Navarro I, Marco J, García Boyero R, Donato E, Mas Ochoa MC, Escolá A, Gozalbo T, Amela J, Cañigral G  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital General de Castellón*
- Pb-099 ¿Es frecuente el consumo de hemoderivados en los hospitales de segundo nivel?**  
Quintana M<sup>[a]</sup>, Sánchez Casado M<sup>[b]</sup>, Taberna MA<sup>[c]</sup>, Fabra S<sup>[d]</sup>  
<sup>[a]</sup>Servicio de Urgencias General. Hospital Universitario La Paz. Madrid.  
<sup>[b]</sup>Servicio de Medicina Intensiva. Hospital Virgen de la Salud. Toledo.  
<sup>[c]</sup>Unidad de Cuidados Intensivos. Hospital Nuestra Señora del Prado. Talavera. <sup>[d]</sup>Servicio de Urgencias General. Hospital Universitario La Paz. Madrid
- Pb-100 Programa educacional del comité de transfusión de un hospital terciario para el uso óptimo de componentes sanguíneos**  
Recaséns V<sup>[a]</sup>, Bustamante E<sup>[b]</sup>, Lucía-Cuesta JF<sup>[a]</sup>, García S<sup>[c]</sup>, Laglera S<sup>[d]</sup>, Velilla J<sup>[e]</sup>, Vela M<sup>[f]</sup>, García-Mata JR<sup>[f]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y Hemoterapia, <sup>[b]</sup>Urgencias, <sup>[c]</sup>Digestivo, <sup>[d]</sup>Anestesia y <sup>[e]</sup>Medicina Interna, <sup>[f]</sup>Unidad de Calidad Asistencial. Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza*
- Pb-101 Implantación de programa ahorro de sangre en nuestro hospital**  
Hernández R<sup>[a]</sup>, Mendizabal A<sup>[a]</sup>, González R<sup>[a]</sup>, Barrachina B<sup>[b]</sup>, Aguirre A<sup>[a]</sup>, Oiarzabal I<sup>[a]</sup>, Guinea JM<sup>[a]</sup>, Menchaca C<sup>[a]</sup>, Ardanaz MT<sup>[a]</sup>, Uresandi A<sup>[a]</sup>, Pérez Clausell C<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y Hemoterapia y <sup>[b]</sup>Anestesia y Reanimación. Hospital Txagorritxu. Vitoria*
- Pb-102 Impacto de la implantación de un protocolo de ferroterapia intravenosa sobre el consumo de concentrados de hematies en el área de urgencias de un hospital comarcal**  
Piñero L, Ruiz Arredondo JJ, Galán MC  
*Servicio de Hematología. Hospital Comarcal de Antequera. Granada*
- Pb-103 Anemia y déficit de hematinicos (hierro, vitamina B<sub>12</sub> y ácido fólico) en cirugía programada**  
García-Erce JA<sup>[a]</sup>, Salvador-Osuna C<sup>[a]</sup>, Soria B<sup>[a]</sup>, Guillén M<sup>[a]</sup>, Villar I<sup>[a]</sup>, Cuenca J<sup>[a]</sup>, Izuel M<sup>[a]</sup>, Muñoz M<sup>[b]</sup>, Giralt M<sup>[a]</sup>.  
<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología. Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. <sup>[b]</sup>GIEMSA. Universidad de Málaga
- Pb-104 Análisis del consumo de hemoderivados en by-pass coronario con y sin circulación extracorpórea**  
García Álvarez-Coque S, Beltrán S, Benlloch A, Sánchez Campos MH, Gil O, Vázquez Sánchez A  
*Consorcio Hospital General Universitario. Valencia*

- Pb-105 Drenajes postoperatorios en cirugía protésica de rodilla. Revisión de 50 casos**  
Nebro MM, Ortega E, Recuerda MJ, Lobato N, Mérida de la Torre FJ  
*Unidad de Gestión Clínica de Laboratorio.  
Área de Gestión Sanitaria de la Serranía de Ronda. Málaga*
- Pb-106 Eficacia del tratamiento con eritropoyetina en pacientes sometidos a cirugía protésica de rodilla**  
Beltrán A, Sánchez Campos MH, Vidal E, Benlloch A, García Álvarez-Coque S  
*Consorcio Hospital General Universitario. Valencia*
- Pb-107 Efectividad y seguridad del uso del recuperador postoperatorio en la cirugía de cadera. Estudio piloto**  
Guillén M<sup>[a]</sup>, García-Erce JA<sup>[a]</sup>, Iglesias D<sup>[a]</sup>, Cuenca J<sup>[b]</sup>, Muñoz M<sup>[c]</sup>, Herrera A<sup>[a]</sup>, Giralte M<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y <sup>[b]</sup>Cirugía Ortopédica y Traumatológica.  
Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza. <sup>[c]</sup>GIEMSA. Málaga*

## GESTIÓN-ORGANIZACIÓN Y MISCELÁNEA

- Pb-108 Hospital General de Almansa, modelo hospitalario comarcal de la comunidad de Castilla-La Mancha: primer año de experiencia del Servicio de Hematología y Hemoterapia**  
Breña BS<sup>[a]</sup>, Vera HJ<sup>[b]</sup>, Gómez BS<sup>[b]</sup>, Algarra AL<sup>[a]</sup>, Serrano SE<sup>[c]</sup>, Gómez CD<sup>[c]</sup>, Rivera GV<sup>[d]</sup>, Aroca CV<sup>[d]</sup>, Ruiz F<sup>[a]</sup>, Santiago J<sup>[a]</sup>, Marín A<sup>[a]</sup>, Gómez GJ<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Hemoterapia. <sup>[b]</sup>Servicio de Análisis Clínicos.  
<sup>[c]</sup>DUE. <sup>[d]</sup>TEL. Hospital General de Almansa. Complejo Hospitalario Universitario de Albacete*
- Pb-109 El servicio de hematología en el hospital comarcal. Primer año de experiencia del Hospital General de Villarrobledo**  
Algarra L<sup>[a]</sup>, Pons A<sup>[a]</sup>, Castillo J<sup>[a]</sup>, Cano ML<sup>[a]</sup>, Breña S<sup>[b]</sup>, Ruiz F<sup>[b]</sup>, Santiago J<sup>[b]</sup>, Marín A<sup>[b]</sup>, Gómez JC<sup>[b]</sup>  
*Servicio de Hematología. <sup>[a]</sup>Hospital General de Villarrobledo. Albacete.  
<sup>[b]</sup>Hospital General Universitario de Albacete*
- Pb-110 La organización de un laboratorio de hematología en un hospital comarcal**  
Espinoza J<sup>[a]</sup>, Barrios M<sup>[a]</sup>, Moreno M<sup>[b]</sup>, Garcés M<sup>[b]</sup>, Flores I<sup>[a,b]</sup>, Abreu M<sup>[a,b]</sup>, Espinosa J<sup>[a,b]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y Hemoterapia y <sup>[b]</sup>Análisis Clínicos.  
Hospital Insular Nuestra Señora de los Reyes. Valverde (El Hierro)*
- Pb-111 Análisis del gasto farmacéutico del Servicio de Hematología del Complejo Hospitalario Universitario de Albacete durante 2007**  
Gómez JC<sup>[a]</sup>, Hernández M<sup>[b]</sup>, Aldaz R<sup>[b]</sup>, Moya A<sup>[b]</sup>, Ibáñez A<sup>[a]</sup>, Maicas M<sup>[a]</sup>, Manso F<sup>[a]</sup>, Marín A<sup>[a]</sup>, Romero JR<sup>[a]</sup>, Rubio M<sup>[a]</sup>, Santiago J<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y <sup>[b]</sup>Farmacia.  
Complejo Hospitalario Universitario de Albacete*

- Pb-112 Protocolización de la hemorragia crítica en un hospital de tercer nivel**  
Aragonés-Manzanares R<sup>[a]</sup>, Álvarez-Montero L<sup>[a]</sup>, Fernández-Zamora MD<sup>[a]</sup>, Mingot ME<sup>[b]</sup>, Martín-Cerezo A<sup>[a]</sup>, Medina-Arteaga A<sup>[c]</sup>, Delgado M<sup>[a]</sup>, Muñoz J<sup>[a]</sup>, Cabrera A<sup>[a]</sup>, Heiniger A<sup>[b]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Unidad de Cuidados Intensivos. <sup>[b]</sup>Servicio de Hematología. <sup>[c]</sup>Servicio de Anestesia.  
Hospital Regional Universitario Carlos Haya. Málaga*
- Pb-113 El registro de hemopatías de la Comunidad de Aragón como fuente de información para la detección de hemopatías emergentes**  
Franco-García E, Palomera L, Serena J, González N, Perella M, Giraldo P  
*Fundación para el Estudio de la Hematología y Hemoterapia en Aragón*
- Pb-114 Tipo y prevalencia de gérmenes en pacientes hematológicos**  
Valdés MJ<sup>[b]</sup>, Marín A<sup>[a]</sup>, Robles L<sup>[c]</sup>, Esteso M<sup>[b]</sup>, Simarro E<sup>[b]</sup>, Romero JR<sup>[a]</sup>, Riquelme E<sup>[c]</sup>, Blas J<sup>[c]</sup>, Santiago J<sup>[a]</sup>, Crespo MD<sup>[c]</sup>, Navarro L<sup>[b]</sup>, Gómez JC<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología, <sup>[b]</sup>Análisis Clínicos y <sup>[c]</sup>Microbiología. Complejo Hospitalario Universitario de Albacete*
- Pb-115 Patrón de resistencias y microorganismos aislados en urocultivos de pacientes oncohematológicos en un hospital general**  
Pereda A<sup>[a]</sup>, Pujana MI<sup>[a]</sup>, Achaerandio MA<sup>[a]</sup>, Dos Santos MJ<sup>[a]</sup>, Canut A<sup>[b]</sup>, Labora A<sup>[b]</sup>, García San Vicente B<sup>[c]</sup>, González Redondo N<sup>[a]</sup>  
*Secciones <sup>[a]</sup>Hematología, <sup>[b]</sup>Microbiología y <sup>[c]</sup>Análisis Clínicos. Hospital Santiago Apóstol. Vitoria-Gasteiz*
- Pb-116 Registro de infección en una unidad de neoplasias hematológicas**  
Marco V<sup>[a]</sup>, García T<sup>[a]</sup>, García A<sup>[a]</sup>, Luaña A<sup>[a]</sup>, Barcenilla J<sup>[b]</sup>, Jover A<sup>[b]</sup>, Macía J<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología. <sup>[b]</sup>Unidad de Infecciones Nosocomiales. Hospital Universitario Arnau de Vilanova. Lleida*
- Pb-117 Pegfilgrastim: a veces, menos es más**  
Callejas M<sup>[a]</sup>, Román A<sup>[a]</sup>, Lobo F<sup>[b]</sup>, Martín I<sup>[b]</sup>, Castillo E<sup>[c]</sup>, Prieto E<sup>[a]</sup>, Askari E<sup>[a]</sup>, Mata R<sup>[a]</sup>, Soto C<sup>[a]</sup>, Outeiriño J<sup>[a]</sup>, Llamas P<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología, <sup>[b]</sup>Oncología y <sup>[c]</sup>Farmacia. Fundación Jiménez Díaz. Madrid*
- Pb-118 Fracaso renal agudo severo tras el tratamiento con MTX a altas dosis en adultos con hemopatías malignas: incidencia y factores de riesgo. Revisión retrospectiva**  
De Miguel D, García-Suárez J, Martín Y, Gil-Fernández JJ, Magro E, Pascual T, Calero M, Burgaleta C  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitario Príncipe de Asturias. Alcalá de Henares (Madrid)*

- Pb-119 Estudio descriptivo de los aspirados de médula ósea realizados durante un año en nuestro centro**  
Símarro E<sup>[b]</sup>, Fernández L<sup>[b]</sup>, Esteso M<sup>[b]</sup>, Marín A<sup>[a]</sup>, Romero JR<sup>[a]</sup>, Santiago J<sup>[a]</sup>, Ruiz F<sup>[a]</sup>, Valdés MJ<sup>[b]</sup>, Algarra L<sup>[a]</sup>, Navarro L<sup>[b]</sup>, Gómez JC<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y <sup>[b]</sup>Análisis Clínicos.  
Complejo Hospitalario Universitario de Albacete*
- Pb-120 Hallazgos en médula ósea en la esplenomegalia malárica hiperreactiva**  
Martín Hernández MP<sup>[a]</sup>, De la Vega E<sup>[a]</sup>, Navarro B<sup>[a]</sup>, Curiel G<sup>[a]</sup>, González J<sup>[a]</sup>, García M<sup>[a]</sup>, Puente S<sup>[b]</sup>, Subirats M<sup>[c]</sup>, Ramírez G<sup>[b]</sup>, Rivas P<sup>[b]</sup>, Benito JM<sup>[d]</sup>  
*Srvicio de <sup>[a]</sup>Hematología y Hemoterapia, <sup>[b]</sup>Enfermedades Tropicales, <sup>[c]</sup>Microbiología y <sup>[d]</sup>Enfermedades Infecciosas. Hospital Carlos III. Madrid*

## PLAQUETAS-ENDOTELIO, MÉTODOS DE DIAGNÓSTICO Y MARCADORES

- Pb-121 Disfunción endotelial y mutación MTHFR en pacientes diagnosticados de migraña con aura**  
Tejedor A<sup>[a]</sup>, Iturbe T<sup>[a]</sup>, Pérez JA<sup>[b]</sup>, García MC<sup>[a]</sup>, Español JI<sup>[a]</sup>, Martínez A<sup>[a]</sup>, López MD<sup>[a]</sup>, Ibáñez J<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y <sup>[b]</sup>Neurología.  
Hospital Santa María del Rosell. Cartagena (Murcia)*
- Pb-122 El polimorfismo A147T del gen del TAFI y el síndrome coronario agudo)**  
Gutiérrez-Tous MR, Vilorio MM, Valdivielso A, Gil R, Almeida C, Fernández-Palacín A, Sáinz I  
*Hospital Universitario Nuestra Señora de Valme. Sevilla*
- Pb-123 Alteraciones hemorreológicas en el paciente obeso. Efecto de la asociación al síndrome metabólico**  
Vayá A<sup>[a]</sup>, Solá E<sup>[b]</sup>, Hernández-Mijares A<sup>[b]</sup>, Martínez-Triguero ML<sup>[a]</sup>, Martínez-Sales V<sup>[c]</sup>, Reganon E<sup>[c]</sup>, Vila V<sup>[c]</sup>, Corella D<sup>[d]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Unidad de Trombosis y Hemostasia. HU La Fe. Valencia. <sup>[b]</sup>Unidad de Endocrinología. Hospital Universitario Doctor Peset. Valencia. <sup>[c]</sup>Centro de Investigación. Hospital Universitario La Fe. Valencia. <sup>[d]</sup>Servicio de Epidemiología. Facultad de Medicina. Universidad de Valencia*
- Pb-124 Papel de la tromboelastografía rotacional en la monitorización de pacientes hemofílicos con inhibidor en tratamiento con FEIBA**  
García Rodríguez MJ, Rodrigo E, Salvatierra G, Kerguelen A, Míguez C, Huertas G, Sanz S, Álvarez MT, Martín Salces M, Quintana M, Jiménez Yuste V, Hernández Navarro F  
*Servicio de Hematología. Hospital Universitario La Paz. Madrid*

- Pb-125 Comparación de tres métodos para detectar el anticoagulante lúpico**  
Llobet D, Vallvé C, Felices R, Santamaría A, Orantes V, Borrell M, Fontcuberta J

*Unitat de Hemostàsia i Trombosi.*

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

## DIÁTESIS HEMORRÁGICA

- Pb-126 Eficacia del tratamiento con rituximab en pacientes con púrpura trombocitopénica idiopática crónica en la edad pediátrica**

De la Cruz F, Pérez de Soto I, Pérez Hurtado JM, Martínez Puentes ML, Urbano-Ispizua A

*Servicio de Hematología y Hemoterapia.*

*Hospitales Universitarios Virgen del Rocío. Sevilla*

- Pb-127 Afibrinogenemia congénita en un recién nacido con hemorragia intracraneal**

Jiménez Segura R<sup>[a]</sup>, Moreno de Gusmao B<sup>[a]</sup>, Esteban I<sup>[b]</sup>, Vila V<sup>[c]</sup>, Roldán V<sup>[a]</sup>, Herrera MP<sup>[a]</sup>, Feliú J<sup>[a]</sup>, Réganon E<sup>[c]</sup>, Calavia J<sup>[a]</sup>, Nájera MJ<sup>[a]</sup>, Perera C<sup>[a]</sup>, Rabasa MP<sup>[a]</sup>

*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología-Hemoterapia y <sup>[b]</sup>Pediatría.*

*Hospital de San Pedro. Logroño (La Rioja). <sup>[c]</sup>Centro de Investigación.*

*Hospital Universitario La Fe. Valencia*

- Pb-128 Neutropenia tardía (*late-onset neutropenia*) en un paciente con hemofilia A moderada e inhibidor tratado con rituximab**

Bautista AM, Canaro M, Galmés B, Ballester C, Besalduch J

*Servicio de Hematología y Hemoterapia.*

*Hospital Universitario Son Dureta. Palma de Mallorca*

- Pb-129 Persistencia de inhibidor a título alto en paciente con hemofilia A**

Sánchez Crespo A, Castellanos M, García Pérez MJ, Domínguez Cruz B, Gimenez F, Clavero C, Torres N, Salgado W, Domínguez del Castillo I, Mellado A, Gracia A

*Servicio de Hematología. Complejo Hospitalario Torrecárdenas. Almería*

- Pb-130 Inmunotolerancia de rescate en paciente hemofílico A grave con inhibidor de alta respuesta tras fracaso de tres inmunotolerancias**

Quintana M, Álvarez MT, Jiménez V, Romero JA, Hernández F

*Servicio de Hematología y Hemoterapia. Centro de Coagulopatías.*

*Hospital Universitario La Paz. Madrid*

- Pb-131 Tratamiento de inmunotolerancia en un paciente con hemofilia A moderada y desarrollo de inhibidores de cinética compleja: a propósito de un caso**  
Bautista AM<sup>[a]</sup>, Galmés B<sup>[a]</sup>, Canaro M<sup>[a]</sup>, Ballester C<sup>[a]</sup>, Cortina V<sup>[b]</sup>, Besalduch J<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitario Son Dureta. Palma de Mallorca. <sup>[b]</sup>Unidad de Coagulopatías Congénitas. Hospital Universitario La Fe. Valencia*
- Pb-132 Hemofilia adquirida: una forma grave de diátesis hemorrágica**  
Salvado R, Caetano G, Francisco L, Marques D, Gonçalves E, Fidalgo T, Martins N, Ribeiro ML  
*Departamento de Hematologia. Centro Hospitalar de Coimbra. EPE. Portugal*
- Pb-133 Inhibidor adquirido del FVIII**  
Guerola DN, Bourgeois M, Medina L, Cuello R  
*Hospital Clínico Universitario. Valladolid*
- Pb-134 Profilaxis de sangrado en pacientes con enfermedad de Von Willebrand con sintomatología severa**  
Meschengieser SS<sup>[a]</sup>, Campregher HG<sup>[a]</sup>, Sánchez Luceros A<sup>[a]</sup>, Del Corral M<sup>[b]</sup>, Woods AI<sup>[a]</sup>, Grosso S<sup>[a]</sup>, Lazzari MA<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Hemostasia y Trombosis. Instituto de Investigaciones Hematológicas. Academia Nacional de Medicina, Buenos Aires. <sup>[b]</sup>Hematología Pediátrica. Policlínico Posadas, Buenos Aires*
- Pb-135 Valoración de la administración del rFVIIa en sangrado masivo resistente a tratamiento convencional**  
Mingot ME<sup>[a]</sup>, Aragonés-Manzanares R<sup>[b]</sup>, Martín-Cerezo A<sup>[a]</sup>, Medina-Arteaga A<sup>[c]</sup>, Álvarez-Montero A<sup>[b]</sup>, Fernández-Zamora MD<sup>[b]</sup>, Heiniger AI<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hematología. <sup>[b]</sup>Unidad de Cuidados Intensivos. <sup>[c]</sup>Servicio de Anestesia. Hospital Regional Universitario Carlos Haya. Málaga*

## TROMBOSIS Y TRATAMIENTO ANTITROMBÓTICO

- Pb-136 Déficit de vitamina B<sub>12</sub>, hiperhomocisteinemia y enfermedad tromboembólica**  
Remacha AF<sup>[a]</sup>, Souto JC<sup>[a]</sup>, Piñana JL<sup>[a]</sup>, Sardà MP<sup>[a]</sup>, Royo MT<sup>[a]</sup>, Carrascosa C<sup>[b]</sup>, Queraltó JM<sup>[b]</sup>, Martí-Fabregas J<sup>[c]</sup>, García-Moll X<sup>[d]</sup>, Canals C<sup>[a]</sup>, Fontcuberta J<sup>[a]</sup>  
*Departamento de <sup>[a]</sup>Hematología, <sup>[b]</sup>Bioquímica, <sup>[c]</sup>Neurología y <sup>[d]</sup>Cardiología. Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona*
- Pb-137 Estudio de la relación entre los parámetros férricos y la enfermedad tromboembólica**  
Remacha AF<sup>[a]</sup>, Souto JC<sup>[a]</sup>, Piñana JL<sup>[a]</sup>, Sardà MP<sup>[a]</sup>, Royo MT<sup>[a]</sup>, Carrascosa C<sup>[b]</sup>, Queraltó JM<sup>[b]</sup>, Martí-Fabregas J<sup>[c]</sup>, García-Moll X<sup>[d]</sup>, Canals C<sup>[a]</sup>, Fontcuberta J<sup>[a]</sup>  
*Departamentos de <sup>[a]</sup>Hematología, <sup>[b]</sup>Bioquímica, <sup>[c]</sup>Neurología y <sup>[d]</sup>Cardiología. Hospital de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona*
- Pb-138 Niveles de homocisteína en pacientes con trombosis venosa profunda sin defectos trombofílicos**  
Vayá A<sup>[a]</sup>, Gómez I<sup>[a]</sup>, Mira Y<sup>[a]</sup>, Ferrando F<sup>[a]</sup>, Plumé G<sup>[a]</sup>, Corella D<sup>[b]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Unidad de Trombosis y Hemostasia. Hospital Universitario La Fe. Valencia. <sup>[b]</sup>Servicio de Epidemiología. Facultad de Medicina. Universidad de Valencia*
- Pb-139 Estudio del polimorfismo C677T del gen MTHFR y las concentraciones plasmáticas de homocisteína en enfermedad tromboembólica**  
Fernández Domínguez LM<sup>[a]</sup>, Martínez López R<sup>[a]</sup>, Maicas M<sup>[b]</sup>, Portero M<sup>[b]</sup>, Simarro E<sup>[a]</sup>, Gómez García JC<sup>[b]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Análisis Clínicos y <sup>[b]</sup>Hematología y Hemoterapia. Complejo Hospitalario Universitario de Albacete*
- Pb-140 Trombofilia en pacientes con tromboembolismo pulmonar idiopático versus asociado a factores de riesgo**  
Iruin G<sup>[a]</sup>, Uresandi F<sup>[b]</sup>, Cabriada V<sup>[b]</sup>, Ojinaga MJ<sup>[a]</sup>, Hernández L<sup>[a]</sup>, Uresandi A<sup>[a]</sup>, Puente M<sup>[a]</sup>, Marina N<sup>[b]</sup>, Quintana R<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y <sup>[b]</sup>Neumología. Hospital de Cruces. Baracaldo (Vizcaya)*
- Pb-141 Niveles elevados de factor VIII y homocisteína en pacientes con enfermedad tromboembólica con mutación del gen MTHFR**  
Martínez López R<sup>[a]</sup>, Fernández Domínguez LM<sup>[a]</sup>, Maicas M<sup>[b]</sup>, Vicente L<sup>[a]</sup>, Portero M<sup>[b]</sup>, Gómez García JC<sup>[b]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Análisis Clínicos, <sup>[b]</sup>Hematología y Hemoterapia. Complejo Hospitalario Universitario de Albacete*
- Pb-142 Análisis retrospectivo de niveles de factor VIII y enfermedad tromboembólica venosa. Resultados de un centro**  
Guillén M, Fernández-Mosteirín N, Torres M, Salvador-Osuna C, Padrón N, Godoy A, Soria B, Sevil F, Lucía JF, Giralt M  
*Servicio de Hematología y Hemoterapia. Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza*

- Pb-143 Anticuerpos antiprotrombina. A propósito de un caso clínico**  
Caetano G<sup>[a]</sup>, Marques D<sup>[a]</sup>, Carvalho C<sup>[b]</sup>, Rezende T<sup>[b]</sup>, Pimenta R<sup>[a]</sup>, Fidalgo T<sup>[a]</sup>, Salvado R<sup>[a]</sup>, Martins N<sup>[a]</sup>, Ribeiro ML<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Centro Hospitalar de Coimbra. EPE. Portugal. <sup>[b]</sup>Hospital Santo Andre. Leiria (Portugal)*
- Pb-144 Niveles de actividad procoagulante asociada a factor tisular circulante en patologías de elevado riesgo cardiovascular**  
Hernández MR<sup>[a]</sup>, Navalón F<sup>[a]</sup>, López-Vílchez I<sup>[a]</sup>, Guasch E<sup>[b]</sup>, Heras M<sup>[b]</sup>, Reverter JC<sup>[a]</sup>, Gastó C, Bosch X<sup>[b]</sup>, Escolar G<sup>[a]</sup>  
*<sup>[a]</sup>Servicio de Hemoterapia-Hemostasia. CDB. Hospital Clínic i Provincial. IDIBAPS. Barcelona. <sup>[b]</sup>Servicio de Cardiología. ICT. Hospital Clínic. Barcelona. <sup>[c]</sup>Servicio de Psiquiatría. ICN. Hospital Clínic. Barcelona*
- Pb-145 Síndrome de Sneddon ¿una enfermedad sistémica diferenciada?**  
Romero MM<sup>[a]</sup>, Jiménez R<sup>[a]</sup>, Garrido R<sup>[a]</sup>, Bengochea ML<sup>[a]</sup>, Rodríguez Hernández C<sup>[b]</sup>, De Cos Höhr C<sup>[a]</sup>, Rodríguez Martorell FJ<sup>[a]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología e <sup>[b]</sup>Inmunología. Hospital Universitario Puerta del Mar. Cádiz*
- Pb-146 Trombocitopenia inducida por heparina tipo II: a propósito de un caso en la unidad de cuidados intensivos pediátrica**  
Gaona M, De Vicente P, Álvarez R, Casanova F, Santoro T, Ramos-Sánchez N, García-Fernández M  
*UCI Pediátrica. Complejo Asistencial de Burgos*
- Pb-147 Modelo de control del tratamiento anticoagulante oral, descentralizado, en conexión on-line, entre especialista hospitalario y centros de primaria, en el Hospital Comarcal de Inca**  
Romero P<sup>[a]</sup>, Guanyabens C<sup>[a]</sup>, Caparros M<sup>[a]</sup>, Ribot M<sup>[b]</sup>, Seguí R<sup>[b]</sup>, Calderón D<sup>[b]</sup>, Simó M<sup>[b]</sup>, González JM<sup>[b]</sup>, Cañellas R<sup>[b]</sup>, Sansó FS<sup>[b]</sup>, Capó FS<sup>[b]</sup>, Moragues MA<sup>[b]</sup>  
*Servicio de <sup>[a]</sup>Hematología y <sup>[b]</sup>Enfermería de Áreas Básicas. Hospital Comarcal de Inca. Mallorca*

Murcia 50<sup>a</sup>  
Reunión Nacional AEHH  
2008  
XXIV Congreso Nacional SETH

# SIMPOSIOS SATÉLITE





XXXII Reunión Nacional de Hematología y Hemoterapia



XXXI Reunión Nacional de la Asociación Española de Hematología y Hemoterapia



XXXI Congreso Nacional de Hematología y Hemoterapia



PROGRAMA

17-18 de octubre 2004



XXXII Reunión Nacional de Hematología y Hemoterapia



XXXII Reunión Nacional de Hematología y Hemoterapia

14:00-15:30 h

**SALA NARCISO YEPES (Edificio A)**

## **AVANCES TERAPÉUTICOS EN LOS SÍNDROMES MIELODISPLÁSICOS**

Moderador: G. Sanz (Valencia)

### **Introducción**

G. Sanz

*Hospital Universitario La Fe. Valencia*

### **Fisiopatología de los síndromes mielodisplásicos y su relación con los nuevos fármacos**

V. Santini

*Hospital Careggi. Florencia (Italia)*

### **Actualización de los resultados clínicos con azacitidina**

P. Fenaux

*Hôpital Avicenne. París (Francia)*

### **Actualización de los resultados clínicos con lenalidomida**

A. List

*Hospital Lee Moffit. Florida (EE UU)*

### **Debate y conclusiones**

*Con la colaboración de Celgene*

viernes, 24 de octubre

14:00-15:30 h

## AUDITORIO MIGUEL ANGEL CLARÉS (Edificio A)

### HEPARINAS DE BAJO PESO MOLECULAR EN LA PREVENCIÓN Y EL TRATAMIENTO DEL TEV EN EL EMBARAZO Y EL PUERPERIO

Moderador: J. Fontcuberta (Barcelona)

#### Introducción

J. Fontcuberta

*Hospital Sant Pau. Barcelona*

#### Prevención y tratamiento del TEV en el embarazo y el puerperio. Seguridad de tinzaparina (Registro Español)

A. Santamaría

*Grupo de Trombosis y Mujer de la SETH*

#### Tinzaparina en la prevención y el tratamiento del TEV en el embarazo y el puerperio. Estudio retrospectivo de la seguridad de tinzaparina en el embarazo (UK/IE Registry)

J. Stinson

*Leo Pharma. Irlanda*

#### Efectos biológicos no anticoagulantes de las HBPM en el embarazo

N. Di Simone

*Universidad Sagrado Corazón. Roma (Italia)*

#### Debate y conclusiones

*Con la colaboración de Leo Pharma*

14:00-15:30 h

**SALA 1 + 2 (Edificio A)**

## **¿SEGUIMOS AVANZANDO EN EL TRATAMIENTO Y SEGUIMIENTO DE LOS PACIENTES CON LEUCEMIA MIELOIDE CRÓNICA?**

Moderadores: J.L. Steegmann (Madrid)  
J. Román (Córdoba)

### **Del laboratorio a la clínica: mecanismos de resistencia a TKIs e impacto clínico**

A. Jiménez

*Hospital Clínico Virgen de la Victoria. Málaga*

### **Resultados a largo plazo con TKIs de 2.<sup>a</sup> generación: beneficio clínico de la intervención precoz**

A. Sureda

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

### **Optimización del tratamiento con TKIs de 2.<sup>a</sup> generación**

J.C. Hernández Boluda

*Hospital Clínico Universitario. Valencia*

### **Debate y conclusiones**

*Con la colaboración de Bristol-Myers Squibb*

viernes, 24 de octubre

14:00-15:30 h

## Sala 3 ( Edificio A)

### TRATAMIENTO DE LOS EPISODIOS HEMORRÁGICOS EN PACIENTES CON INHIBIDORES

Moderador: M. Moreno (Murcia)

#### **En hemofilia congénita. Tratamiento intensivo de los hemartros en pacientes con inhibidor. Control clínico y ecográfico**

F. Querol

*Hospital Universitario La Fe. Universidad de Valencia*

#### **En hemofilia adquirida. Propuesta de Guía Europea para el tratamiento en hemofilia adquirida. Málaga. Estado del Registro EACH2**

E. Mingot

*Hospital Universitario Carlos Haya. Málaga*

#### **En trombopatía de Glanzmann. Tratamiento de los episodios hemorrágicos en trombopatías**

F. García Candel

*Hospital Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia*

#### **Conferencia magistral. Mecanismo de acción del rVIIa. Interacción con el endotelio y las plaquetas**

A. Galán

*Hospital Clínic i Provincial. Barcelona*

#### **Debate y conclusiones**

*Con la colaboración de Novo Nordisk*

14:00-15:30 h

## SALA 10 (Edificio B)

### **NUEVAS POSIBILIDADES EN EL TRATAMIENTO DEL MIELOMA MÚLTIPLE**

Moderadores: J.F. San Miguel (Salamanca)  
J. Bladé (Barcelona)

#### **Presentación**

J.F. San Miguel

*Hospital Clínico Universitario. Salamanca*

#### **Novedades en la utilización de bortezomib en pacientes con mieloma múltiple no candidatos a trasplante**

M.<sup>a</sup> V. Mateos

*Hospital Clínico Universitario. Salamanca*

#### **Nuevas posibilidades de tratamiento en pacientes con mieloma múltiple candidatos a trasplante**

M.<sup>a</sup> T. Cibeira

*Hospital Clínic i Provincial. Barcelona*

#### **Optimización de las terapias de rescate de los pacientes con mieloma múltiple**

M.<sup>a</sup>A. Cuesta

*Hospital Universitario Carlos Haya. Málaga*

#### **Debate y conclusiones**

*Con la colaboración de Janssen Cilag*

viernes, 24 de octubre

# Simposios satélite, 'viernes noche'

18:45-20:15 h

**Sala NARCISO YEPES (Edificio A)**

## **NUEVAS TENDENCIAS EN EL TRATAMIENTO DE LA LEUCEMIA MIELOIDE CRÓNICA**

Moderador: F. Cervantes (Barcelona)

### **Bienvenida e Introducción**

F. Cervantes

*Hospital Clínic i Provincial. Barcelona*

### **Glivec-Gold Standard. Nuevos datos en el manejo de pacientes en primera línea**

F. Cervantes

*Hospital Clínic i Provincial. Barcelona*

### **Tasigna: una terapia selectiva de Bcr-Abl para pacientes resistentes o intolerantes a Glivec®**

O. Ottmann

*Clínica Universitaria de Frankfurt*

### **Avances en el manejo de pacientes con LMC**

G. Rosti

*Hospital Universitario de Bologna*

### **Debate y conclusiones**

*Con la colaboración de Novartis Oncology*

viernes, 24 de octubre

# Simposios satélite, 'viernes noche'

18:45-20:15 h

## AUDITORIO MIGUEL ANGEL CLARÉS (Edificio A)

### DABIGATRÁN. PRESENTE Y FUTURO DEL TRATAMIENTO ANTITROMBÓTICO

Moderador: E. Rocha (Pamplona)

#### Introducción

E. Rocha

*Facultad de Medicina. Universidad de Navarra. Pamplona*

#### Epidemiología de la ETV en España: nuevos retos

J.I. Arcelus

*Hospital Universitario Virgen de las Nieves. Granada*

#### Revolución: una aproximación a dabigatrán

J. Mateo

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

#### Profilaxis del tromboembolismo en cirugía ortopédica con dabigatrán: resultados ensayos RE-NOVATE y RE-MODEL

E. Castellet

*Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona*

#### Debate y conclusiones

*Con la colaboración de Boehringer Ingelheim*

viernes, 24 de octubre

# Simposios satélite, 'viernes noche'

18:45-20:15 h

## SALA 2 (Edificio A)

### HOY Y MAÑANA EN EL TRATAMIENTO DE LA HEMOFILIA

Moderador: M. Moreno (Murcia)

#### Inhibidores en Hemofilia: valoración de riesgo

E. Mingot

*Hospital Universitario Carlos Haya. Málaga*

#### Hemofilia B: ¿una asignatura pendiente?

F.J. Rodríguez Martorell

*Hospital Universitario Puerta del Mar. Cádiz*

#### BDDrFVIII AF: ¿un paso definitivo en la seguridad del recombinante?

C. Altisent

*Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona*

#### Debate y conclusiones

*Con la colaboración de Wyeth Farma*

viernes, 24 de octubre

# Simposios satélite, 'viernes noche'

18:45-20:15 h

## SALA 3 (Edificio A)

### IMiDs EN LAS HEMOPATÍAS LINFOPROLIFERATIVAS

Moderador: J.F. San Miguel (Salamanca)

#### Introducción

J.F. San Miguel

*Hospital Clínico Universitario. Salamanca*

#### Actualización de los resultados de talidomida en MM

J. Bladé

*Hospital Clínic i Provincial. Barcelona*

#### Actualización de resultados de lenalidomida en MM

J.F. San Miguel

*Hospital Clínico Universitario. Salamanca*

#### Efectos secundarios en el MM: manejo práctico

M.<sup>a</sup> V. Mateos

*Hospital Clínico Universitario. Salamanca*

#### IMiDs en otros síndromes linfoproliferativos: LNH y LLC

M.Á. Canales

*Hospital Universitario La Paz. Madrid*

#### Debate y conclusiones

*Con la colaboración de Celgene*

viernes, 24 de octubre

# Simposios satélite, 'viernes noche'

18:45-20:15 h

## Sala 10 (Edificio B)

### RITUXIMAB. NUEVOS PARADIGMAS EN EL TRATAMIENTO DE LA LEUCEMIA LINFÁTICA CRÓNICA

Moderador: F. Bosch (Barcelona)

#### **Bienvenida**

F. Bosch

*Hospital Clínic i Provincial. Barcelona*

#### **Guías de tratamiento y diagnóstico de LLC**

M.<sup>ª</sup>J. Terol

*Hospital Clínico Universitario. Valencia*

#### **Tratamiento en primera línea de la LLC**

J. Gribben

*Institute of Cancer Barts and The London School of Medicine. London*

#### **Tratamiento en recaídas de LLC**

E. Ríos

*Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla*

#### **Debate y conclusiones**

*Con la colaboración de Roche*

viernes, 24 de octubre

# Simposios satélite, 'viernes noche'

18:45-20:15 h

## SALA 15 (Edificio B)

### LA TROMBOCITEMIA ESENCIAL A DEBATE

Moderador: V. Vicente (Murcia)

#### Diagnóstico y factores pronóstico de la trombocitemia esencial

##### Criterios diagnósticos y factores pronóstico clásicos

L. Hernández Nieto

*Hospital Universitario de Canarias. Tenerife*

##### Nuevos criterios diagnósticos. Diagnóstico molecular

B. Bellosillo

*Hospital del Mar. Barcelona*

##### Discusión

##### Tratamiento citorreductor con citostáticos vs. tratamiento no quimioterápico

##### Tratamiento citorreductor con citostáticos

C. Besses

*Hospital del Mar. Barcelona*

##### Tratamiento citorreductor no quimioterápico

G. Ramírez

*Hospital Clínico Universitario Virgen de la Victoria. Málaga*

##### Debate y conclusiones

*Con la colaboración de Shire Pharmaceuticals*

viernes, 24 de octubre

14:00-15:30 h

## AUDITORIO MIGUEL ANGEL CLARÉS (Edificio A)

### UN PASO MÁS EN LA PREVENCIÓN DE LA MORBIMORTALIDAD POR ENFERMEDAD TROMBOEMBÓLICA: RIVAROXABAN

Moderadores: P. Marco (Alicante)  
J. Fontcuberta (Barcelona)

#### Rivaroxaban: mecanismo de acción. Farmacocinética y farmacodinámica

P. Marco  
*Hospital General Universitario de Alicante*

#### Importancia de la inhibición directa sobre el factor Xa *versus* inhibición de la trombina

S. Haas  
*Institut für Experimentelle Onkologie und  
Therapieforschung, Technische Universität München*

#### Programa RECORD: eficacia y seguridad de rivaroxaban en cirugía ortopédica

M.R. Lassen  
*Department of Clinical Research,  
Hørsholm (Denmark)*

#### Perspectivas de futuro en terapia antitrombótica

J. Fontcuberta  
*Hospital de la Santa Creu i Sant Pau, Barcelona*

#### Debate y conclusiones

*Con la colaboración de Bayer Schering Pharma*

14:00-15:30 h

## SALA 2 (Edificio A)

### EVIDENCIA CLÍNICA Y HEMOFILIA

Moderador: V. Jiménez Yuste (Madrid)

#### How to measure joint status?

R. Ljung

*University Hospital Malmö. Suecia*

#### Tromboelastometría y test de generación de trombina. Su utilidad en la monitorización de los agentes bypass

V. Jiménez Yuste

*Hospital Universitario La Paz. Madrid*

#### Aportación del estudio Advate PASS al tratamiento de la hemofilia

C. Altisent

*Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona*

#### Debate y conclusiones

*Con la colaboración de Baxter*

# Simposios satélite, sábado

14:00-15:30 h

## SALA 3 (Edificio A)

### AGENTES MULTIFUNCIONALES EN HEMOPATÍAS MALIGNAS INDOLENTES

Moderador: J.A. García Marco (Madrid)

#### Nuevas estrategias en linfomas de célula B

M. Rummel

*Hospital Universitario de Giessen. Alemania*

#### Avances en quimioterapia: bendamustina en la leucemia linfática crónica

W. Knauf

*Krankenhaus Bethanien. Frankfurt*

#### Papel de bendamustina en el mieloma múltiple

M.ªV. Mateos

*Hospital Clínico Universitario. Salamanca*

#### Debate y conclusiones

*Con la colaboración de MundiPharma*

Sábado, 25 de octubre

14:00-15:30 h

**SALA 10 (Edificio B)**

## **NOVEDADES TERAPÉUTICAS EN EL TRATAMIENTO ANTIFÚNGICO**

Moderador: E. Carreras (Barcelona)

### **Combinación de antifúngicos**

I. Jarque

*Hospital Universitario La Fe. Valencia*

### **Epidemiología**

M. Cuenca

*Hospital Clínico San Carlos. Madrid*

### **Incidencia de infección fúngica en el paciente de alto riesgo**

E. Carreras

*Hospital Clínic i Provincial. Barcelona*

### **Debate y conclusiones**

*Con la colaboración de Gilead*

Sábado, 25 de octubre

14:00-15:30 h

## SALA 15 (Edificio B)

### RECONSTITUCIÓN INMUNE Y POSIBILIDADES DE ACCIONES INMUNOTERÁPICAS EN LOS TRASPLANTES ALOGENICOS DE PROGENITORES HEMATOPOYÉTICOS

Moderador: M.N. Fernández (Madrid)

Presidencia:

**M.N. Fernández**

*Hospital Universitario Puerta de Hierro. Madrid*

**S. Querol**

*Instituto de Investigación Anthony Nolan.  
Londres (Reino Unido)*

#### Introducción

**M.N. Fernández**

*Hospital Universitario Puerta de Hierro. Madrid*

#### Overview of the role of the NK cells in the interplay of innate and adaptive immunity and in the immunotherapeutic effects of allogeneic stem cell transplantation

**L. Ruggeri**

*Universidad de Perugia. Italia*

#### Immunotherapeutic strategies using antigen-specific T cells in the context of allogeneic stem cell transplantation

**I. Jedema**

*Centro Médico de la Universidad de Leiden*

#### Debate y conclusiones

*Con la colaboración de la Cátedra de Mecenazgo  
"AlloStem-AirProducts", Universidad Autónoma de Madrid.*

# BECAS Y PREMIOS



III REUNIÓN ANUAL  
XXV CONGRESO S.A.T.M.



A Conferencia Internacional



XXV

Reunión  
Nacional de la Asociación  
Española de  
Hematología  
y Hemoterapia



XXXI Congreso Nacional  
de la Asociación Española  
de Hematología y Hemoterapia



PROGRAMA

17-18 de octubre  
2004



Programa

XXV

XXIV Reunión  
Nacional ASHHE  
XXVI Congreso  
Nacional S.E.T.H.



17-18 octubre 2004  
Palacio de Congresos  
Barcelona

XXVI  
Reunión Nacional  
de la  
Asociación  
de  
Hematología

www.aehh.es

## BECAS DE INVESTIGACIÓN FUNDACIÓN ESPAÑOLA DE HEMATOLOGÍA Y HEMOTERAPIA

### 1. Objetivo

Las tres becas van dirigidas a médicos especialistas en Hematología y Hemoterapia y a licenciados en Biología, Farmacia, Química o Veterinaria, miembros de la Asociación Española de Hematología y Hemoterapia, que deseen realizar un proyecto de investigación en un centro español, en el ámbito de las áreas que conforman la especialidad.

### 2. Requisitos

#### Referentes del candidato

- Cumplir alguna de las siguientes condiciones:
  - a) Médicos especialistas en Hematología y Hemoterapia.
  - b) Médicos especialistas en Pediatría que acrediten una formación específica en Hematología y Hemoterapia superior a 3 años.
  - c) MIR de Hematología y Hemoterapia en el último semestre de su formación.
  - d) Licenciado en Biología, Farmacia, Química o Veterinaria que acredite un periodo de formación específica en Hematología y Hemoterapia superior a 3 años.
- No haber transcurrido más de 10 años desde la finalización de la licenciatura.
- No poseer una ocupación profesional remunerada estable y a tiempo completo. El jurado valorará individualmente la situación laboral de cada aspirante.
- Ser socio de la AEHH.

#### Referentes al centro receptor del becario

- Ser un centro español y hallarse acreditado para la docencia de acuerdo a la normativa definida al respecto por la Comisión Nacional de la Especialidad de Hematología y Hemoterapia.
- Acreditar la experiencia en el campo elegido por el becario

### 3. Plazo de solicitud

La fecha límite para la solicitud de la beca es el 15 de septiembre de 2008.

## 4. Duración

El período de disfrute de la beca será de 12 meses y podrá ser prorrogado un año más en función de la memoria realizada por el becario. Se requerirá, a su vez, un informe del director del centro receptor en el que se detalle la labor desarrollada por el becario.

## 5. Importe

El importe anual de la beca será de 15.000 euros, distribuidos del siguiente modo:

- 13.200 euros para el becario.
- 1.800 euros para el centro receptor.

## 6. Documentación

La solicitud deberá ir acompañada de la documentación que se enumera a continuación, ordenada e identificada con las letras que se indican:

- a) Fotocopia del DNI.
- b) Currículum vitae detallado del candidato.
- c) Memoria del proyecto de investigación que desee realizar, la cual contendrá los siguientes apartados:
  - Título del proyecto
  - Resumen del proyecto
  - Introducción (interés, antecedentes y estado actual del tema)
  - Hipótesis de trabajo
  - Objetivos
  - Material y métodos
  - Procedimientos estadísticos
  - Resultados esperados
  - Utilidad del estudio
  - Bibliografía comentada
  - Calendario de trabajo
  - Instalaciones y técnicas disponibles para la realización del proyecto
  - Descripción del centro elegido
- d) Declaración de la situación profesional.
- e) Informe de aceptación del candidato por parte del centro receptor, así como de la duración de la estancia y el plan de trabajo.
- f) Informe científico sobre el centro investigador o grupo de trabajo en el que se piensa realizar la estancia. Máximo: dos folios.
- g) Dos avales de dos socios de la AEHH que hayan tenido contacto académico o profesional con el candidato, apoyando su proyecto.
- h) Declaración de otras ayudas a la investigación previstas durante el periodo de la beca, indicando la cantidad neta mensual y la procedencia.

La falta de cualquiera de estos documentos dará lugar a la exclusión de la solicitud.

Se deberá enviar el original y una copia electrónica de la documentación.

## 7. Selección de candidatos

- La selección será realizada por una comisión científica designada por el Patronato de la Fundación Española de Hematología y Hemoterapia.
- Los candidatos podrán ser convocados para una entrevista personal.
- La decisión adoptada por la comisión científica será inapelable.

## 8. Solicitud de prórroga

La solicitud de prórroga deberá presentarse a la FEHH antes de cumplirse los 9 primeros meses de disfrute de la beca. Para ello, los becarios deberán enviar, junto con la solicitud de prórroga, una memoria relativa a la labor realizada y el proyecto a desarrollar en el caso de serles concedida dicha prórroga, acompañada de un informe del director del centro receptor.

## 9. Obligaciones de los becarios

- Cumplir las distintas etapas del plan de investigación presentado.
- Presentar antes del 30 de septiembre del año de disfrute de la beca una memoria sobre la evolución del proyecto.
- Presentar una memoria sobre el trabajo realizado y sus resultados al final del periodo de disfrute de la beca. Máximo: 1.000 palabras.
- Mencionar, en las publicaciones que se deriven del proyecto, la ayuda recibida de la FEHH.

## 10. Composición del Jurado

Será determinada por el Patronato de la FEHH. Los dos elementos fundamentales para la evaluación serán el currículum vitae del candidato y la memoria del proyecto de investigación.

## 11. Fecha de la adjudicación

La fecha de adjudicación de las tres becas se hará pública durante la cena del Congreso Nacional de la AEHH que se celebrará el mes de octubre en Murcia.

## Becas y premios

Las solicitudes deben dirigirse a:

Fundación Española de Hematología y Hemoterapia

Grupo Acción Médica

c/ Balcells, 21-25, bajos, local 1

08024 Barcelona

Tfno.: 93 285 75 55 • Fax: 93 285 75 56

Correo-e: [aejh@aejh.org](mailto:aejh@aejh.org)

## **BOLSAS DE VIAJE PARA LA INCORPORACIÓN DE NUEVAS TECNOLOGÍAS. FUNDACIÓN ESPAÑOLA DE HEMATOLOGÍA Y HEMOTERAPIA**

### **1. Objetivo**

Las bolsas de viaje van dirigidas a médicos especialistas en Hematología y Hemoterapia, y a licenciados en Biología, Farmacia, Química o Veterinaria, miembros de la Asociación Española de Hematología y Hemoterapia que deseen realizar una estancia de corta duración (entre 1 y 3 meses) en otra institución, española o extranjera, para la adquisición de técnicas específicas, en el ámbito de las áreas que conforman la especialidad.

### **2. Requisitos**

#### **Referentes al candidato**

- Ser socio de la AEHH
- Estar ocupando una plaza remunerada en un servicio o laboratorio de Hematología-Hemoterapia o centro de transfusión.

#### **Referentes al centro receptor del becario**

Se valorará ser un centro español o extranjero de reconocida solvencia, con experiencia en el área de conocimiento en el que se aplicará la técnica que incorporará el becario.

### **3. Plazo de solicitud**

El plazo de presentación de solicitudes permanecerá abierto todo el año.

### **4. Duración**

La estancia podrá oscilar entre uno y tres meses. En ninguna circunstancia podrá prorrogarse la estancia concedida.

### **5. Importe**

El importe de las bolsas de viaje oscilará entre 1.500 y 4.500 euros, dependiendo la dotación económica de la ubicación del elegido. La dotación final a conceder será decisión de la Comisión Científica elegida por la FEHH a tal efecto.

El importe disponible para el año 2008 por la FEHH para bolsas de viaje es de 18.000 euros.

## 6. Documentación

La solicitud deberá ir acompañada de la documentación que se enumera a continuación, ordenada e identificada con las letras que se indican:

- a) Fotocopia del DNI.
- b) Currículum vitae.
- c) Justificación detallada de la técnica a aprender, junto con los beneficios previsibles que pueden derivarse en su centro de trabajo con la incorporación de la nueva técnica. Máximo: dos folios.
- d) Declaración de la situación profesional.
- e) Informe de la aceptación del candidato por parte del centro receptor, así como de la duración de la estancia y fechas previstas para el desplazamiento.
- f) Justificación sobre el criterio de elección del centro elegido. Máximo: un folio.
- g) Visto bueno del jefe de servicio o responsable de la unidad de procedencia.
- h) Declaración de otras ayudas a la investigación previstas durante ese periodo, indicando la cantidad neta mensual y la procedencia.

La falta de cualquiera de estos documentos dará lugar a la exclusión de la solicitud. Se deberá enviar el original en papel y una copia electrónica de la documentación, con una antelación mínima de un mes a la realización de la estancia.

## 7. Selección de candidatos

- La selección será realizada por una comisión científica designada por el Patronato de la FEHH.
- Los candidatos podrán ser convocados a una entrevista personal.
- La decisión adoptada por la comisión científica será inapelable.

## 8. Obligaciones de los becarios

- El disfrute de la bolsa de viaje se iniciará en los siguientes 6 meses de su concesión. En caso de no ser así, se presentará la renuncia o la justificación razonada para solicitar su demora.
- Finalizada la estancia, en el plazo máximo de un mes, se entregará una memoria del trabajo realizado (máximo: 1.000 palabras), así como el informe del director del centro receptor en el que se detalle la labor desarrollada.

## 9. Composición del comité científico

Será designado por el Patronato de la FEHH.

## 10. Presentación de solicitudes y fechas de adjudicación

- Dado que el plazo de presentación de solicitudes está abierto durante todo el año, se realizarán cuatro resoluciones: 30 de marzo, 30 de junio, 30 de septiembre y 30 de diciembre.
- La resolución se comunicará directamente a los solicitantes.

### Las solicitudes deben dirigirse a:

Fundación Española de Hematología y Hemoterapia  
Grupo Acción Médica  
c/ Balcells, 21-25, bajos, local 1  
08024 Barcelona  
Tfno.: 93 285 75 55 • Fax: 93 285 75 56  
Correo-e: [aejh@aejh.org](mailto:aehh@aejh.org)

## **BOLSAS DE VIAJE PARA AMPLIACIÓN DE FORMACIÓN DE RESIDENTES. FUNDACIÓN ESPAÑOLA DE HEMATOLOGÍA Y HEMOTERAPIA**

### **1. Objetivo**

Las bolsas de viaje van dirigidas a médicos residentes de Hematología y Hemoterapia, miembros de la Asociación Española de Hematología y Hemoterapia que deseen realizar una estancia de corta duración (entre 1 y 3 meses) en otra institución, española o extranjera, para incrementar su formación en el ámbito de alguna de las áreas que conforman la especialidad.

### **2. Requisitos**

#### **Referentes del candidato**

- Ser socio de la AEHH.
- Estar ocupando una plaza de residente de Hematología y Hemoterapia de 3.<sup>er</sup> o 4.<sup>o</sup> año, en un hospital docente español.

#### **Referentes al centro receptor del becario**

Ser un centro español o extranjero de reconocida solvencia, con experiencia en el área de la especialidad solicitada por el becario.

### **3. Plazo de solicitud**

El plazo de presentación de solicitudes permanecerá abierto todo el año.

### **4. Duración**

La estancia podrá oscilar entre 1 y 3 meses. En ninguna circunstancia podrá prorrogarse la estancia concedida.

### **5. Importe**

El importe de las bolsas de viaje oscilará entre 1.500 y 4.500 euros. La dotación final a conceder será decisión de la comisión científica elegida por la FEHH a tal efecto. El importe disponible para el año 2008 para estas bolsas de viaje es de 18.000 euros.

El 80% del importe total de la ayuda se entregará en el momento de la concesión y el 20% una vez recibida la memoria de la estancia realizada.

## 6. Documentación

La solicitud deberá ir acompañada de la documentación que se enumera a continuación, ordenada e identificada con la letras que se indican:

- a) Fotocopia del DNI.
- b) Currículum vitae.
- c) Explicación detallada de la formación a realizar.
- d) Declaración de la situación profesional.
- e) Informe de aceptación del candidato por parte del centro receptor, así como de la duración de la estancia y fechas previstas para el desplazamiento.
- f) Justificación sobre el criterio de elección del centro escogido. Máximo: un folio.
- g) Visto bueno del jefe de servicio o responsable del tutor de residentes del centro.
- h) Declaración de otras ayudas a la investigación previstas durante ese periodo, indicando la cantidad neta mensual y la procedencia.
- i) Declaración de ser socio de la AEHH.

La falta de cualquiera de estos documentos dará lugar a la exclusión de la solicitud.

## 7. Selección de candidatos

- La selección será realizada por una comisión científica designada por el Patronato de la FEHH.
- Los candidatos podrán ser convocados a una entrevista personal.
- La decisión adoptada por la comisión científica será inapelable.

## 8. Obligaciones de los becarios

- El disfrute de la bolsa de viaje se iniciará en los siguientes 6 meses de su concesión. En caso de no ser así, se presentará la renuncia o la justificación razonada para solicitar su demora.
- Finalizada la estancia, en el plazo máximo de un mes, se entregará una memoria del trabajo realizado (máximo: 1.000 palabras), así como el informe del director del centro receptor en el que se detalle la labor desarrollada.

## 9. Composición del Comité Científico

Será designado por el Patronato de la FEHH.

## 10. Presentación de solicitudes y fechas de adjudicación

- Dado que el plazo de presentación de solicitudes está abierto durante todo el año, se realizarán cuatro resoluciones: 31 de marzo, 30 de junio, 30 de septiembre y 31 de diciembre.
- La resolución se realizará directamente a los solicitantes.

## Becas y premios

Las solicitudes deben dirigirse a:

Fundación Española de Hematología y Hemoterapia

Grupo Acción Médica

c/ Balcells, 21-25, bajos, local 1

08024 Barcelona

Tfno.: 93 285 75 55 • Fax: 93 285 75 56

Correo-e: [aejh@aejh.org](mailto:aejh@aejh.org)

## AYUDAS PARA FORMACIÓN CONTINUADA DE MÉDICOS HEMATÓLOGOS DE HOSPITALES COMARCALES. FUNDACIÓN ESPAÑOLA DE HEMATOLOGÍA Y HEMOTERAPIA

### 1. Objetivo

Las ayudas para formación continuada van dirigidas a médicos especialistas en Hematología y Hemoterapia que desarrollan su actividad asistencial en hospitales comarcales, que deseen realizar una estancia de corta duración (1 o 2 meses) en otra institución hospitalaria de mayor nivel asistencial, con el objetivo de mantener al día conocimientos de algunas de las áreas que conforman la especialidad.

### 2. Requisitos

#### Referentes del candidato

- Ser socio de la AEHH.
- Estar ocupando una plaza remunerada en un servicio de hematología o laboratorio de un hospital comarcal.

#### Referentes al centro receptor del becario

Ser un centro español acreditado para la docencia de posgrado.

### 3. Plazo de solicitud

El plazo de presentación de solicitudes permanecerá abierto todo el año.

### 4. Duración

La estancia podrá oscilar entre 1 y 2 meses. En ninguna circunstancia podrá prorrogarse la estancia concedida.

### 5. Importe.

- El importe de las ayudas oscilará entre 1.200 y 2.400 euros, dependiendo la dotación económica de la ubicación del centro elegido. En su caso, dicho importe podrá ser aumentado hasta equipararlo al salario asignado al sustituto del solicitante de la ayuda.
- Estas ayudas serán compatibles con el sueldo de la institución hospitalaria.
- La dotación final a conceder será decisión de la Comisión Científica elegida por la FEHH a tal efecto.

- El importe disponible para el año 2008 por la FEHH destinada a Ayudas de Formación Continuada para Médicos Hematólogos de Hospitales Comarcales es de 18.000 euros.

## 6. Documentación

La solicitud deberá ir acompañada de la documentación que se enumera a continuación, ordenada e identificada con las letras que se indican:

- a) Fotocopia del DNI.
- b) Currículum vitae.
- c) Justificación y objetivos a cumplir durante el periodo solicitado. Máximo: dos folios.
- d) Declaración de la situación profesional.
- e) Informe de aceptación del candidato por parte del centro receptor, así como de la duración de la estancia y fechas previstas para el desplazamiento.
- f) Justificación sobre el criterio de elección del centro elegido. Máximo: un folio.
- g) Visto bueno del jefe de servicio o responsable de la unidad de procedencia.

La falta de cualquiera de estos documentos dará lugar a la exclusión de la solicitud.

Se deberá enviar el original en papel y una copia electrónica de la documentación.

## 7. Selección de candidatos

- La selección será realizada por una comisión científica designada por el Patronato de la FEHH.
- Los candidatos podrán ser convocados a una entrevista personal.
- La decisión adoptada por la comisión científica será inapelable.

## 8. Obligaciones de los beneficiarios de las ayudas

- El disfrute de las ayudas se iniciará en los siguientes 6 meses de su concesión. En caso de no ser así, se presentará la renuncia o la justificación razonada para solicitar su demora.
- Finalizada la estancia, en el plazo máximo de un mes, se entregará una memoria del trabajo realizado (máximo: 1.000 palabras), así como el informe del director del centro receptor en el que se detalle la labor desarrollada.

## 9. Composición del Comité Científico

Será designado por el Patronato de la FEHH.

## 10. Presentación de solicitudes y fechas de adjudicación

- Dado que el plazo de presentación de solicitudes está abierto durante todo el año, se realizarán cuatro resoluciones: 30 de marzo, 30 de junio, 30 de septiembre y 30 de diciembre.
- La resolución se comunicará directamente a los solicitantes.

### Las solicitudes deben dirigirse a:

Fundación Española de Hematología y Hemoterapia  
Grupo Acción Médica  
c/ Balcells, 21-25, bajos, local 1  
08024 Barcelona  
Tfno.: 93 285 75 55 • Fax: 93 285 75 56  
Correo-e: [aejh@aejh.org](mailto:aehh@aejh.org)

## PREMIO FEHH ASTRA ZENECA 2008

### 1. Dotación

4.000 euros.

### 2. Tema

Mejor artículo publicado en la sección Original Articles de la revista *Haematologica* durante el periodo comprendido entre julio de 2007 y junio de 2008.

### 3. Bases

- Los autores de los trabajos que opten al premio deberán ser médicos especialistas en Hematología y Hemoterapia, o en periodo de formación de esta especialidad, con la condición de que sus autores, o como mínimo la mitad de los firmantes, sean miembros de la AEHH.
- La entrega del Premio se realizará en la cena de clausura de la L Reunión Nacional de la AEHH que se celebrará en Murcia.

### Jurado

- El Jurado estará constituido por tres miembros nombrados por el Patronato de la FEHH y un representante de Astra Zeneca con voz, pero sin voto.
- El Jurado se reunirá y dictará resolución, antes del 15 de octubre de 2008.
- El Premio, si el Jurado lo estima oportuno, podrá ser declarado desierto, en cuyo caso, el importe se reservará para la siguiente convocatoria.
- Las decisiones del Jurado se consideran inapelables.

## **PREMIO CONJUNTO DE LA FUNDACIÓN ESPAÑOLA DE HEMATOLOGÍA Y HEMOTERAPIA Y LA FUNDACIÓN ESPAÑOLA DE TROMBOSIS Y HEMOSTASIA, A LA MEJOR COMUNICACIÓN PRESENTADA A LA REUNIÓN NACIONAL DE LA AEHH Y AL CONGRESO NACIONAL DE LA SETH**

### **1. Candidatos**

Comunicaciones elegidas por el Comité de Selección de la Reunión Nacional de la AEHH y del Congreso Nacional de la SETH, entre todas las presentadas para ser expuestas en la Sesión Plenaria y que hayan sido realizadas por un miembro de la AEHH o de la SETH en un hospital español.

### **2. Dotación**

El importe del premio es de 3.000 euros (un mismo trabajo sólo puede optar a un premio).

### **3. Constitución del Jurado y entrega del Premio**

- El Jurado estará compuesto por el presidente de la AEHH, el presidente de la SETH y el presidente y vicepresidente del Comité Científico de la Reunión Nacional de la AEHH y del Congreso Nacional de la SETH.
- Este Premio no podrá ser declarado desierto.
- Tras la presentación de las ocho comunicaciones en la Sesión Plenaria, el Jurado por votación concederá el premio a la que considere de mayor relevancia científica.
- Se entregará el premio al primer firmante de la comunicación seleccionada durante la cena de clausura de la Reunión Nacional de la AEHH y del Congreso Nacional de la SETH.

## **BECA DE LA FUNDACIÓN ESPAÑOLA DE TROMBOSIS Y HEMOSTASIA PARA MIEMBROS DE LA SETH PARA FORMACIÓN EN TROMBOSIS Y HEMOSTASIA (BECARIO DE LA FETH)**

### **1. Objetivo**

La Fundación Española de Trombosis y Hemostasia convoca una beca personal para realizar un proyecto de investigación en un centro nacional o extranjero sobre un tema relacionado con la hemostasia.

### **2. Requisitos**

- Los candidatos deben ser miembros de la SETH, menores de 35 años, que en el periodo de disfrute de la beca no tengan ninguna otra remuneración fija.
- El centro receptor debe acreditar experiencia en el campo elegido por el becario.
- Las personas premiadas con esta beca en dos convocatorias consecutivas anteriores (2006 y 2007) no podrán solicitarlo por tercera vez en la presente convocatoria.

### **3. Plazo de solicitud**

La fecha límite de solicitud es el 5 de septiembre de 2008.

### **4. Duración**

El periodo de disfrute de la beca será de 1 año.

### **5. Dotación**

El importe de la beca será de 12.000 euros.

### **6. Documentación**

La solicitud deberá ir acompañada de la documentación siguiente:

1. Currículum vitae detallado del candidato
2. Memoria del proyecto, que debe incluir los siguientes apartados:
  - Título y resumen del proyecto.
  - Introducción (antecedentes y estado actual del tema, con bibliografía más relevante).
  - Hipótesis.
  - Objetivos.
  - Material y métodos.
  - Plan de trabajo.
  - Utilidad práctica de los resultados.

- Experiencia sobre el tema del centro receptor o grupo de trabajo en donde se desea realizar la estancia y relación de las publicaciones más relevantes del grupo en los últimos 5 años.
  - Medios disponibles para la realización del proyecto.
3. Carta de aceptación del centro receptor o grupo de trabajo en donde se vaya a realizar el proyecto.

## 7. Valoración de los candidatos

- La valoración será realizada por una comisión científica designada por la Junta Directiva de la SETH.
- Los candidatos podrán ser convocados a una entrevista.
- La Comisión podrá declarar desierta la beca. Las decisiones de la Comisión responderán a criterios de independencia, objetividad y se considerarán inapelables.
- Para su concesión se valorará el currículum vitae del candidato y la calidad científica del proyecto, su originalidad y viabilidad, especialmente la adecuación de los medios y experiencia del servicio a las necesidades del proyecto.

## 8. Obligaciones del becario

- Cumplir las distintas etapas del plan de investigación presentado.
- Presentar una memoria sobre el trabajo realizado y sus resultados en un plazo inferior a 3 meses a partir del final del periodo de disfrute de la beca.
- Mencionar en las publicaciones que se deriven del proyecto la ayuda recibida de la Fundación Española de Trombosis y Hemostasia.

## 9. Seguimiento del desarrollo del proyecto

La SETH se reserva el derecho de realizar un seguimiento del desarrollo del proyecto galardonado.

## 10. Fecha de adjudicación

La adjudicación se realizará durante el XXIV Congreso Nacional de la SETH y L Reunión Nacional de la AEHH (Murcia, 23-25 de octubre de 2008).

## 11. Solicitudes

Las solicitudes deben enviarse por correo electrónico a:

secretariatecnica@seth.es

## Becas y premios

El correo electrónico debe contener toda la documentación como documentos adjuntos en formato pdf. Las solicitudes que no cumplan este requisito serán rechazadas. El nombre de cada uno de los archivos debe comenzar con el primer apellido del solicitante, seguido de una abreviatura del tipo de información que contiene y del premio solicitado (p.ej., Smith\_cartaaccept\_Becario).

Asimismo, el correo electrónico debe incluir un escrito en el que se haga constar que se presenta para optar a la “Beca de la Fundación Española de Trombosis y Hemostasia para miembros de la SETH para formación en Trombosis y Hemostasia (becario de la FETH)”, y en el que se refleje el nombre y lugar de trabajo de todos los miembros del equipo investigador.

## **PREMIO ANTONIO LÓPEZ BORRASCA PARA PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN BÁSICA O CLÍNICA RELACIONADOS CON LA HEMOSTASIA. CON EL PATROCINIO DE NOVO NORDISK PHARMA**

### **1. Objetivo**

La Sociedad Española de Trombosis y Hemostasia, a través de la Fundación Española de Trombosis y Hemostasia, y con el patrocinio de Novo Nordisk Pharma, S. A., convoca un premio de investigación básica o clínica relacionada con la hemostasia, dotado con 12.000 euros.

### **2. Requisitos**

- Proyectos sobre hemostasia, cuyos firmantes sean profesionales relacionados con la hemostasia, con la condición de que al menos uno de los tres primeros firmantes sea miembro de la SETH.
- Podrán optar al Premio aquellos proyectos de investigación originales o en curso, siempre que no hayan sido subvencionados en su totalidad por otra ayuda de Investigación.
- Las personas que hayan obtenido este Premio en las dos convocatorias consecutivas anteriores (2006 y 2007) no podrán solicitarlo por tercera vez en la presente convocatoria.

### **3. Plazo de solicitud**

La fecha límite de solicitud es el 5 de septiembre de 2008.

### **4. Duración**

La duración del Proyecto será de un año desde la fecha de su concesión.

### **5. Dotación**

El importe del Premio será de 12.000 euros.

### **6. Documentación**

La Solicitud deberá ir acompañada de la documentación siguiente:

1. Currículum vitae detallado de los componentes del equipo investigador.
2. Memoria del proyecto que debe incluir los siguientes apartados:
  - Título y resumen del proyecto.
  - Introducción (antecedentes y estado actual del tema, con bibliografía más relevante).
  - Hipótesis.
  - Objetivos.

- Material y métodos.
- Plan de trabajo.
- Utilidad práctica de los resultados.
- Experiencia sobre el tema del grupo de trabajo en donde se desea realizar el Proyecto y relación de las publicaciones más relevantes del grupo en los últimos cinco años.
- Medios disponibles para la realización del Proyecto.

## 7. Valoración

- La valoración será realizada por una comisión científica designada por la Junta Directiva de la SETH. En el Jurado habrá un miembro designado por Novo Nordisk Pharma, S. A., con voz pero sin voto.
- La Comisión podrá declarar desierto el Premio cuando considere que los proyectos presentados no reúnen calidad suficiente. Las decisiones de la Comisión responderán a criterios de independencia, objetividad y se considerarán inapelables.
- Para su concesión se valorará la calidad científica del Proyecto, su originalidad y viabilidad, especialmente la adecuación de los medios y experiencia del equipo investigador.

## 8. Seguimiento del desarrollo del Proyecto

La SETH se reserva el derecho de realizar un seguimiento del desarrollo del proyecto galardonado.

## 9. Comunicación de resultados

Los autores se comprometen a presentar al menos una comunicación en el Congreso Nacional de la SETH del año 2009 o del 2010, haciendo constar la mención de este Premio. Los autores a los que ha sido concedida la ayuda se comprometen a presentar una memoria final del proyecto dentro del primer trimestre del año 2010. Los solicitantes se comprometen a hacer constar la ayuda recibida en todas las publicaciones que se deriven del proyecto.

## 10. Fecha de adjudicación

La adjudicación será durante la L Reunión Nacional de la AEHH y XXIV Congreso Nacional de la SETH (Murcia, 23-25 de octubre de 2008).

## 11. Solicitudes

Las solicitudes deben dirigirse por correo electrónico a la Secretaría de la SETH:

secretariatecnica@seth.es

El correo electrónico debe contener toda la documentación como documentos adjuntos en formato pdf. Las solicitudes que no cumplan este requisito serán rechazadas. El nombre de cada uno de los archivos debe comenzar con el primer apellido del solicitante seguido de una abreviatura del tipo de información que contiene y del premio solicitado (p. ej., Smith\_memoria\_LBorrasca).

Las solicitudes deben acompañarse de un escrito en el que se haga constar que se presenta para optar al “Premio Antonio López Borrasca de la SETH y la FETH en colaboración con Laboratorios Novo Nordisk Pharma para proyectos de investigación básica o clínica relacionados con la hemostasia”, y en el que conste el nombre y lugar de trabajo de todos los miembros del equipo investigador.

## **PREMIO DE LA SETH Y LA FETH, CON LA COLABORACIÓN DE IZASA, AL MEJOR ARTÍCULO PUBLICADO SOBRE TROMBOSIS Y HEMOSTASIA**

### **1. Objetivo**

La Sociedad Española de Trombosis y Hemostasia y la Fundación Española de Trombosis y Hemostasia en colaboración con IZASA, S. A., convocan un Premio de Investigación sobre Trombosis y Hemostasia dotado con 3.000 euros para el mejor artículo publicado durante el periodo del 1 de julio de 2006 al 30 de junio de 2007 sobre un tema relacionado con la trombosis y hemostasia.

### **2. Requisitos**

- Trabajos de investigación relacionados con la trombosis y hemostasia.
- Los trabajos deben haberse publicado de forma impresa o en la página web de la revista en versión definitiva durante el periodo 1 de julio de 2007 al 30 de junio de 2008.
- Al menos uno de los tres primeros firmantes y el autor de correspondencia sean miembros de la SETH.
- Debe ser un trabajo original y realizado en España.
- Un mismo trabajo solamente puede presentarse en una ocasión a este premio.

### **3. Plazo de solicitud**

La fecha límite de solicitud es el 5 de septiembre de 2008.

### **4. Dotación**

El importe del premio será de 3.000 euros.

### **5. Documentación**

Se enviará una separata del artículo en formato pdf.

### **6. Valoración**

- La valoración será realizada por una comisión científica designada por la Junta Directiva de la SETH. En el Jurado habrá un miembro designado por IZASA, S. A., con voz pero sin voto.
- La Comisión podrá declarar desierto el premio cuando considere que los proyectos presentados no reúnen calidad suficiente. Las decisiones de la Comisión responderán a criterios de independencia, objetividad y se considerarán inapelables.
- Para su concesión se valorará la calidad científica del Proyecto y su originalidad.

## 7. Fecha de adjudicación

La adjudicación se realizará durante el XXIV Congreso Nacional de la SETH y L Reunión Nacional de la AEHH (Murcia, 23-25 de octubre de 2008).

## 8. Solicitudes

Las solicitudes deben dirigirse por correo electrónico a la Secretaría de la SETH:

secretariatecnica@seth.es.

El correo electrónico debe contener toda la documentación como documentos adjuntos en formato pdf. Las solicitudes que no cumplan este requisito serán rechazadas. El nombre de cada uno de los archivos debe comenzar con el primer apellido del solicitante seguido de una abreviatura del tipo de información que contiene y del premio solicitado (p. ej., Smith\_articulo\_mejorarticulo).

Las solicitudes deben acompañarse de un escrito en el que se haga constar que se presenta para optar al “Premio de la SETH y la FETH al mejor artículo publicado sobre Trombosis y Hemostasia con la colaboración de Izasa, S. A.”, y en el que conste el nombre y lugar de trabajo de todos los miembros firmantes del artículo.

## **AYUDAS DE LA FUNDACIÓN ESPAÑOLA DE TROMBOSIS Y HEMOSTASIA PARA MIEMBROS DE LA SETH PARA ASISTENCIA A CONGRESOS O EVENTOS RELACIONADOS CON LA TROMBOSIS Y HEMOSTASIA**

### **1. Objetivo**

La Fundación Española de Trombosis y Hemostasia convoca bolsas de viaje para asistencia a congresos o eventos relacionados con la Trombosis y Hemostasia para miembros de la SETH, que se celebren durante el año 2008 y siempre que se presente un trabajo original.

### **2. Requisitos**

Miembros de la SETH, menores de 35 años.

### **3. Plazo de solicitud**

La fecha límite de solicitud es el 5 de septiembre de 2008.

### **4. Dotación**

Las bolsas de viaje tienen una cuantía total de 6.000 euros. El importe de cada una de las bolsas de viaje dependerá del lugar de celebración del evento.

### **5. Documentación**

La solicitud deberá ir acompañada de la documentación siguiente:

1. Currículum vitae detallado del candidato.
2. Resumen de la comunicación a presentar o copia de la comunicación presentada.
3. Justificante de la aceptación de la misma o compromiso de que se enviará antes de la entrega del importe de la bolsa de viaje.
4. Certificado acreditativo de la asistencia y participación o compromiso de que se enviará antes de la entrega del importe de la bolsa de viaje.
5. Justificante del desplazamiento o compromiso de que se enviará antes de la entrega del importe de la bolsa de viaje.

### **6. Valoración**

- La valoración será realizada por una comisión científica designada por la Junta Directiva de la SETH.
- La decisión adoptada será inapelable.
- La Comisión podrá declarar total o parcialmente desiertas las bolsas de viaje. Las decisiones de la Comisión responderán a criterios de independencia y objetividad, y se considerarán inapelables.

Para su concesión se valorará el currículum vitae del candidato, la relevancia científica del evento y la calidad de la actividad que se propone.

## **7. Fecha de adjudicación**

La adjudicación se realizará durante el XXIV Congreso Nacional de la SETH y L Reunión Nacional de la AEHH (Murcia, 23-25 de octubre de 2008).

## **8. Abono de las ayudas**

Para el abono de la bolsa de viaje se precisará:

1. Certificado acreditativo de la asistencia y participación.
2. Justificación del desplazamiento.
3. Copia de la comunicación presentada.

## **9. Solicitudes**

Las solicitudes deben dirigirse por correo electrónico a la Secretaría de la SETH:

secretariatecnica@seth.es

El correo electrónico debe contener toda la documentación como documentos adjuntos en formato pdf. Las solicitudes que no cumplan este requisito serán rechazadas. El nombre de cada uno de los archivos debe comenzar con el primer apellido del solicitante seguido de una abreviatura del tipo de información que contiene y del premio solicitado (p. ej., Smith\_CV\_bolsaviaje; smith\_resumen\_bolsaviaje).

Las solicitudes deben acompañarse de un escrito en el que se haga constar que se presentan para optar a las “Ayudas de la Fundación Española de Trombosis y Hemostasia a Miembros de la SETH para asistencia a congresos o eventos relacionados con la trombosis y hemostasia”, y en el que conste el nombre y lugar de trabajo del solicitante.

## **BECA DE LA FUNDACIÓN ESPAÑOLA DE TROMBOSIS Y HEMOSTASIA PARA PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN BÁSICA O CLÍNICA RELACIONADOS CON LA FIBRINOLISIS, CON LA COLABORACIÓN DE ROCHE DIAGNOSTICS**

### **1. Objetivo**

La Fundación Española de Trombosis y Hemostasia, en colaboración con Roche Diagnostics, S. L., convoca una beca de investigación básica o clínica relacionada con la fibrinólisis.

### **2. Requisitos**

- Proyectos de Investigación sobre fibrinólisis, con la condición de que al menos uno de los tres primeros firmantes de la solicitud sea miembro de la Sociedad Española de Trombosis y Hemostasia.
- Podrán optar a la beca Roche aquellos proyectos de investigación originales o en curso, siempre que no hayan sido subvencionados en su totalidad por otra ayuda de investigación.

### **3. Plazo de solicitud**

La fecha límite de solicitud es el 5 de septiembre de 2008.

### **4. Duración**

El periodo de disfrute de la beca será de 1 año.

### **5. Dotación**

El importe de la beca será de 5.000 euros.

### **6. Documentación**

La solicitud deberá ir acompañada de la documentación siguiente:

1. Currículum vitae detallado del equipo investigador.
2. Memoria del proyecto, que debe incluir los siguientes apartados:
  - Título y resumen del proyecto.
  - Introducción (antecedentes y estado actual del tema, con bibliografía más relevante).
  - Hipótesis.
  - Objetivos.
  - Material y métodos.
  - Plan de trabajo.
  - Utilidad práctica de los resultados.
  - Experiencia sobre el tema del equipo investigador.
  - Medios disponibles para la realización del proyecto.

## 7. Valoración

- La selección y valoración del proyecto serán realizadas por una comisión científica designada por la Junta Directiva de la SETH. En el Jurado habrá un miembro designado por Roche Diagnostics, S. L., con voz pero sin voto.
- La Comisión podrá declarar desierta la beca cuando considere que los proyectos presentados no reúnen los requisitos suficientes, acumulándose el importe del mismo para el año siguiente. Las decisiones de la Comisión responderán a criterios de independencia, objetividad y se considerarán inapelables.
- Para su concesión se valorará la calidad científica del Proyecto, su originalidad y viabilidad, y especialmente la adecuación de los medios y experiencia del equipo investigador.

## 8. Seguimiento del Proyecto

La SETH realizará un seguimiento del desarrollo del Proyecto galardonado. En caso de incumplimiento por parte de los autores de alguna de las bases de esta convocatoria, la SETH se reserva el derecho de reclamar a los perceptores de la beca la devolución de la beca.

## 9. Comunicación de resultados y publicación

Los autores se comprometen a presentar al menos una comunicación en el Congreso Nacional de la SETH del año 2009 o 2010, haciendo constar la mención de esta beca. Los autores a los que les ha sido concedida la ayuda se comprometen a presentar una memoria final del Proyecto en el plazo inferior a 3 meses a partir de la finalización del Congreso Nacional de la SETH-AEHH del año 2009.

## 10. Fecha de adjudicación

La adjudicación se realizará durante el XXIV Congreso Nacional de la SETH y L Reunión Nacional de la AEHH (Murcia, 23-25 de octubre de 2008).

## 11. Solicitudes

Las solicitudes deben enviarse por correo electrónico a:

secretariatecnica@seth.es

El correo electrónico debe contener toda la documentación como documentos adjuntos en formato pdf. Las solicitudes que no cumplan este requisito serán rechazadas. El nombre de cada uno de los archivos debe comenzar con el primer apellido del solicitante seguido de una abreviatura del tipo de información que contiene y del premio solicitado (p. ej., Smith\_CV\_BecaRoche).

Las solicitudes deben acompañarse de un escrito en el que se haga constar que se presenta para optar a la “Beca de la Fundación Española de Trombosis y Hemostasia para Proyectos de Investigación básica o clínica relacionados con la fibrinólisis, con la colaboración de Roche Diagnostics”, y en el que se refleje el nombre y lugar de trabajo de todos los miembros del equipo investigador.

## **PREMIO DE LA SETH Y LA FETH, CON LA COLABORACIÓN DE LA REAL FUNDACIÓN VICTORIA EUGENIA, A LA MEJOR COMUNICACIÓN ORAL SOBRE COAGULOPATÍAS CONGÉNITAS HEMORRÁGICAS PRESENTADA AL XXIV CONGRESO NACIONAL DE LA SETH**

### **1. Objetivo**

La Sociedad Española de Trombosis y Hemostasia y la Fundación Española de Trombosis y Hemostasia, en colaboración con la Real Fundación Victoria Eugenia, convocan un premio a la mejor comunicación oral sobre coagulopatías congénitas hemorrágicas presentada al XXIV Congreso Nacional de la SETH.

### **2. Requisitos**

- Optarán al Premio todas las comunicaciones sobre coagulopatías congénitas hemorrágicas elegidas por el Comité Científico para su presentación oral en el XXIV Congreso Nacional de la SETH.
- Al menos dos de los tres primeros firmantes y el autor de correspondencia deben ser miembros de la SETH.

### **3. Dotación**

El importe del premio será de 600 euros.

### **4. Valoración**

- La valoración será realizada por una comisión científica designada por la Junta Directiva de la SETH.
- La Comisión podrá declarar desierto el premio cuando considere que las comunicaciones presentadas no reúnen calidad suficiente. Las decisiones de la Comisión responderán a criterios de independencia, objetividad y se considerarán inapelables.

### **5. Fecha de adjudicación**

La adjudicación se realizará durante el XXIV Congreso Nacional de la SETH y L Reunión Nacional de la AEHH (Murcia, 23-25 de octubre de 2008).

## **PREMIO CONFIHE PARA PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN E INICIATIVAS DESTINADAS AL AVANCE Y LA INNOVACIÓN EN EL ÁREA DE LA HEMOFILIA, CON EL PATROCINIO DE BAXTER**

### **1. Objetivo**

La Sociedad Española de Trombosis y Hemostasia, a través de la Fundación Española de Trombosis y Hemostasia, y con el patrocinio de Baxter, convoca un premio para proyectos de investigación e iniciativas destinadas al avance y la innovación en el área de la hemofilia, dotado con 6.000 euros.

### **2. Requisitos**

Proyectos e iniciativas sobre hemofilia que hayan sido presentados para participar en el proyecto CONFIHE 2008, y que hayan sido aceptados y evaluados por su Comité Evaluador.

### **3. Dotación**

El importe del Premio será de 6.000 euros.

### **4. Valoración**

- Todas las Iniciativas presentadas al proyecto CONFIHE serán incluidas para su evaluación. Dicha evaluación será realizada por una comisión científica designada por la Junta Directiva de la SETH. En el Jurado habrá un miembro designado por Baxter, con voz pero sin voto.
- La Comisión podrá declarar desierto el premio cuando considere que los proyectos presentados no reúnen calidad suficiente. Las decisiones de la Comisión responderán a criterios de independencia, objetividad y se considerarán inapelables.
- Para su concesión se valorará la calidad científica del proyecto, su originalidad y viabilidad, especialmente la adecuación de los medios y experiencia del equipo investigador.

### **5. Seguimiento del desarrollo del proyecto**

La SETH se reserva el derecho de realizar un seguimiento del desarrollo del proyecto galardonado.

### **6. Comunicación de resultados**

Los autores se comprometen a presentar al menos una comunicación en el Congreso Nacional de la SETH del año 2010 o del 2011, haciendo constar la mención de este premio. Los autores a los que les haya sido concedida la ayuda se comprometen a presentar una memoria final del proyecto dentro del primer trimestre del año 2011. Los solicitantes se comprometen a hacer constar la ayuda recibida en todas las publicaciones que se deriven del proyecto.

Murcia 50<sup>a</sup> Reunión Nacional AEHH  
2008  
XXIV Congreso Nacional SETH

# PLANOS



XXVI CONGRESO NACIONAL  
DE NEFROLOGÍA Y DIÁLISIS



Reunión Nacional de la Asociación Española de Hematología y Hemoterapia



XXXI Congreso Nacional de la Asociación Española de Hematología y Hemoterapia



PROGRAMA

17-18 de octubre 2004



Programa

XXV

XXVI Reunión Nacional de Nefrología y Diálisis

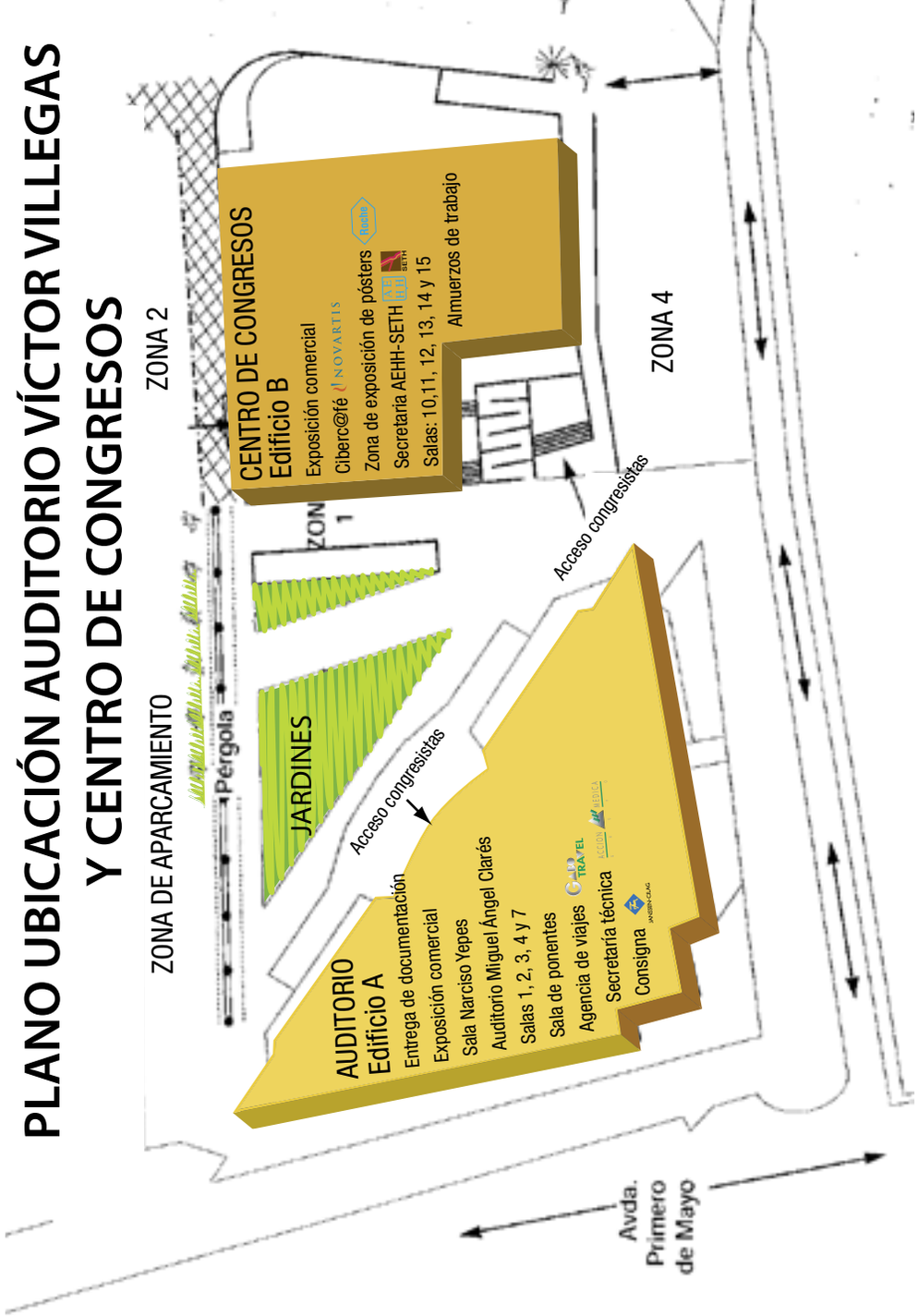


17-18 octubre 2004  
Palacio de Congresos  
Ferrol

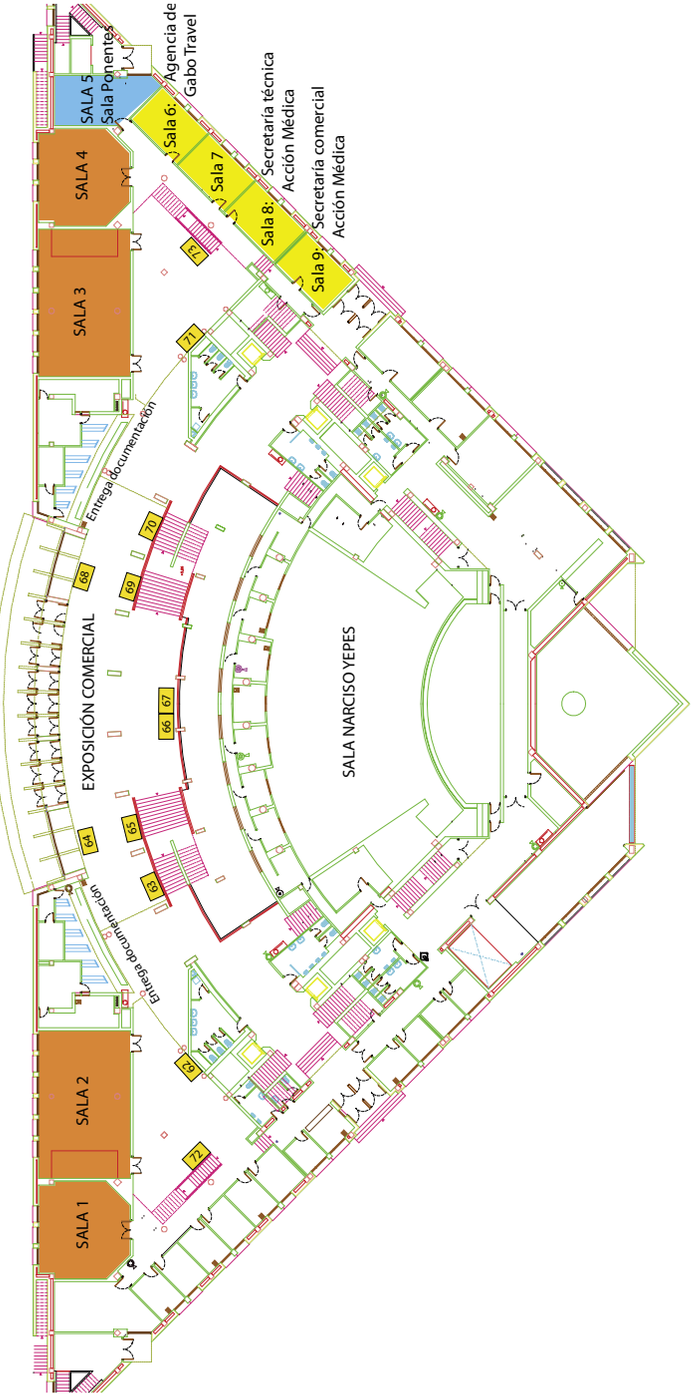
XXVI  
Reunión Nacional de Nefrología y Diálisis

17-18 octubre 2004

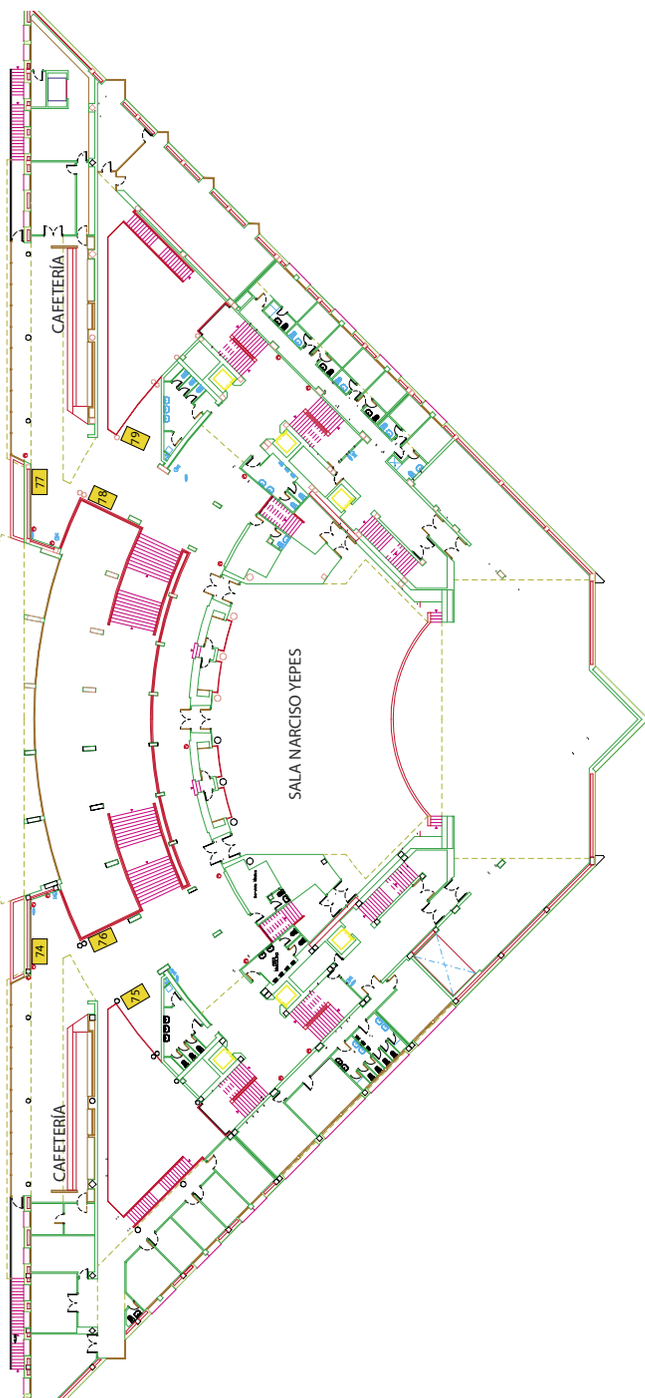
# PLANO UBICACIÓN AUDITORIO VÍCTOR VILLEGAS Y CENTRO DE CONGRESOS



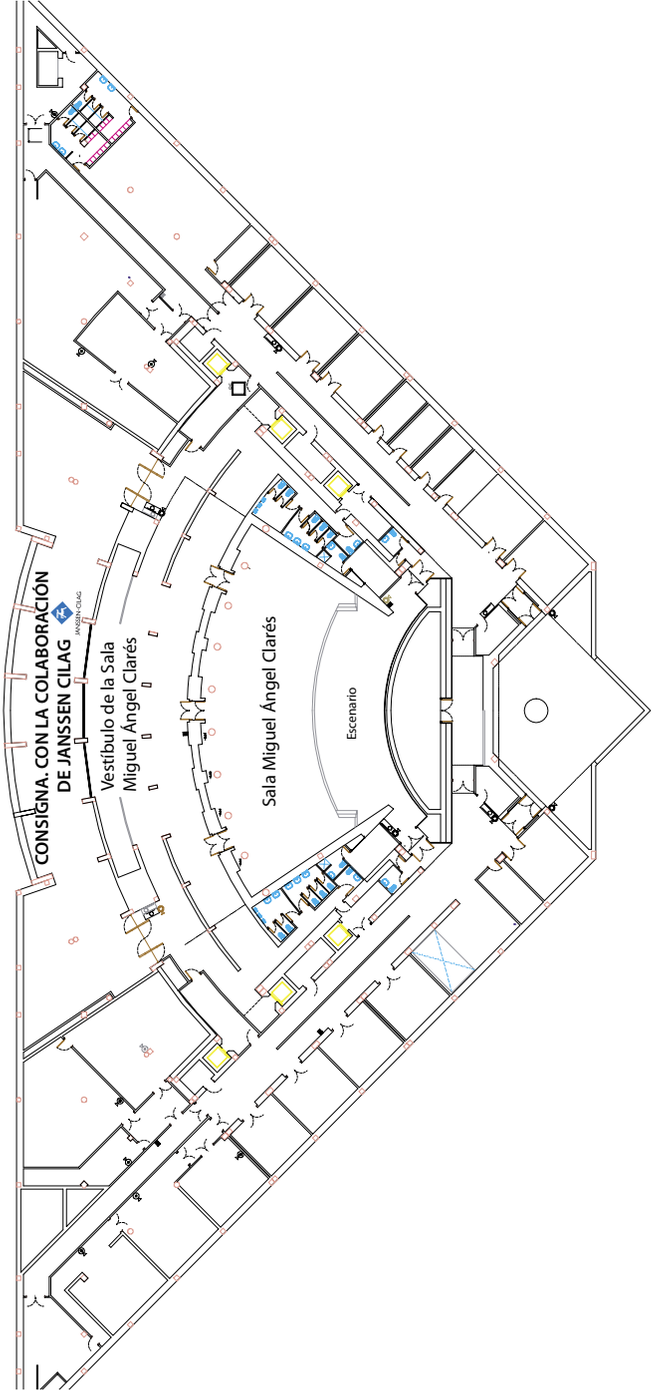
## PLANO AUDITORIO VÍCTOR VILLEGAS. EDIFICIO A. PLANTA 0



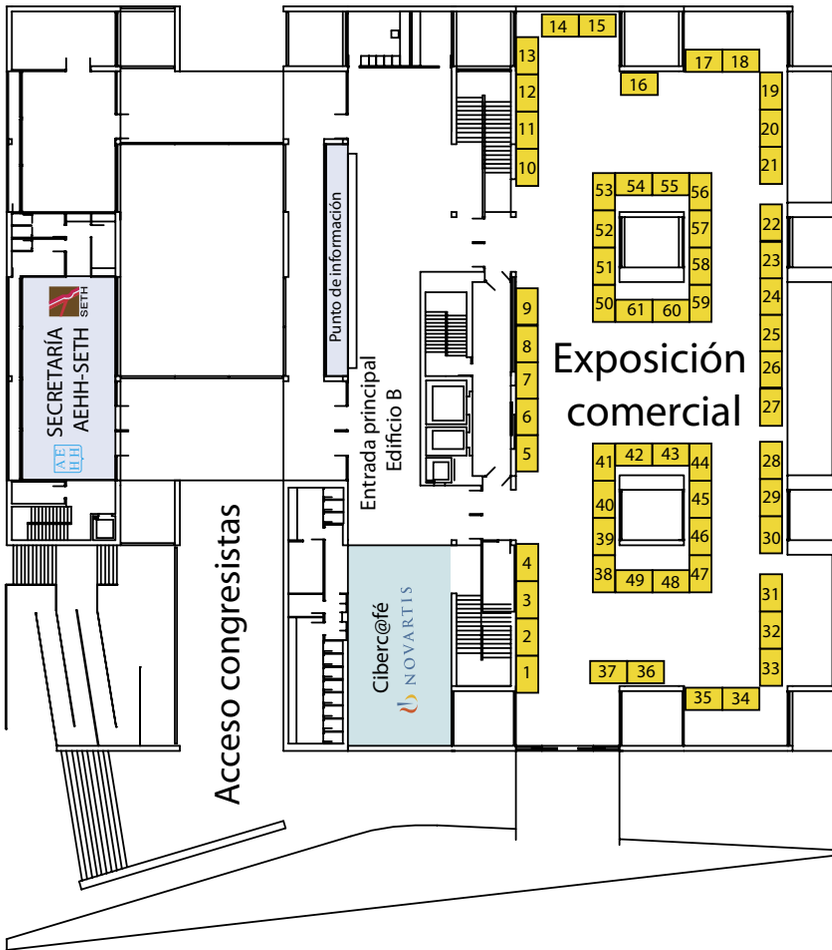
PLANO AUDITORIO VÍCTOR VILLEGAS. EDIFICIO A.  
PLANTA 1.ª



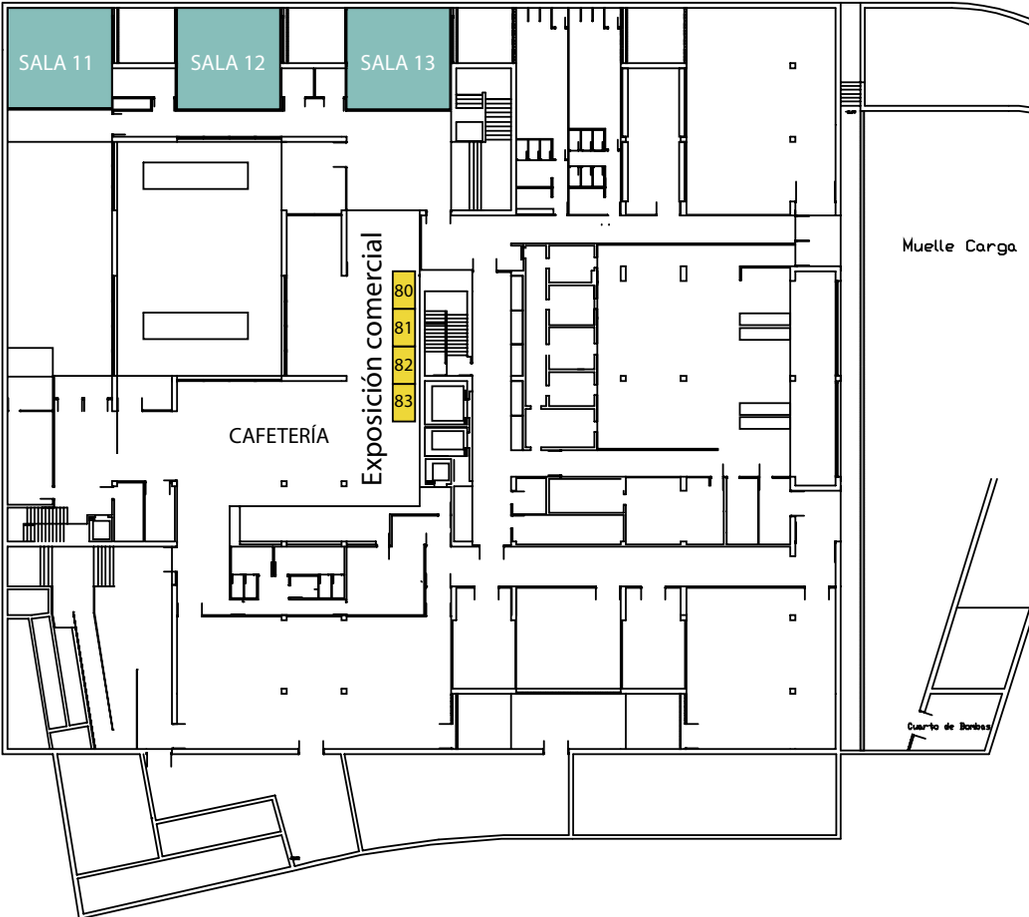
PLANO AUDITORIO VÍCTOR VILLEGAS. EDIFICIO A.  
PLANTA SÓTANO



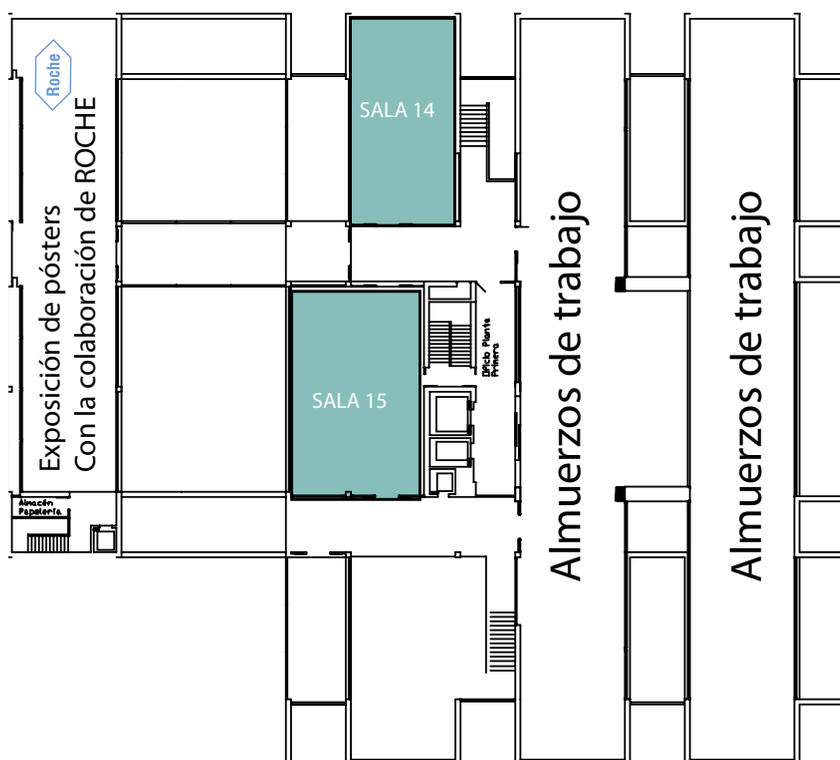
PLANO CENTRO DE CONGRESOS.  
EDIFICIO B. PLANTA BAJA



## PLANO CENTRO DE CONGRESOS. EDIFICIO B. PLANTA SÓTANO



PLANO CENTRO DE CONGRESOS.  
EDIFICIO B. PLANTA 1.<sup>a</sup>

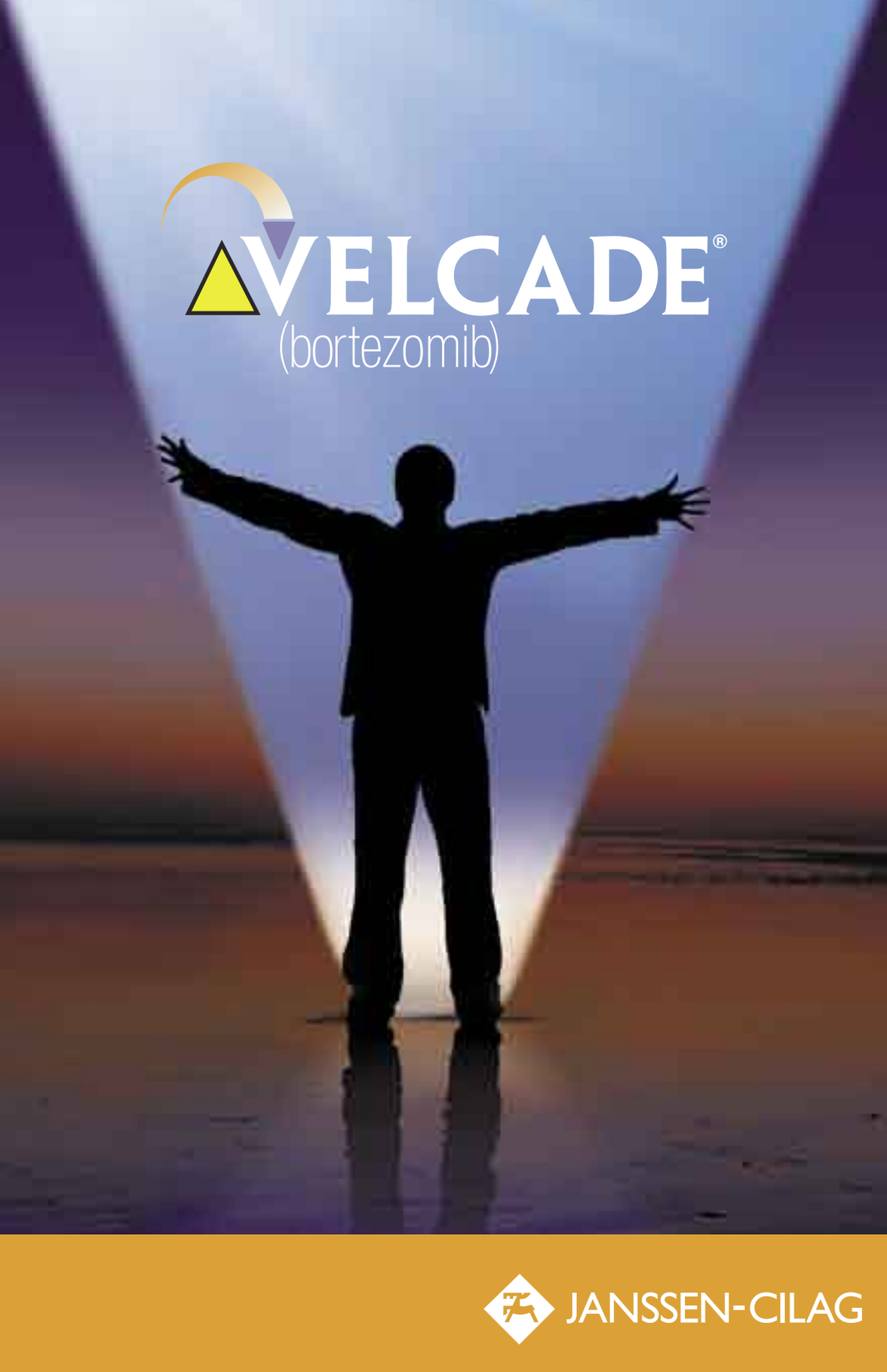












 **VELCADE**<sup>®</sup>  
(bortezomib)