



Organiza:



Asociación Española de
Diagnóstico Prenatal



XVIII Congreso AEDP

Asociación Española de
Diagnóstico Prenatal



7 y 8 de noviembre de 2024

MADRID

LISTADO COMUNICACIONES

LISTADO COMUNICACIONES

MESA DE COMUNICACIONES

Comunicaciones Orales I

Fecha: 7 de noviembre de 2024

Hora: 13:00 h. | Sala: Plenaria

Modera:

Beatriz Herrero Ruiz

Hospital Universitario La Paz. Madrid

MIRAR A LOS PADRES PUEDE SER LA SOLUCIÓN. USO DE LA RESONANCIA MAGNÉTICA PARENTAL EN EL ASESORAMIENTO PRENATAL DE LAS MALFORMACIONES DEL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL

Ponente: Elena Moreno Pérez

Autores: Moreno Pérez, E. ; Rodó Rodríguez, C; Maíz Elizaran, N; Sánchez Durán, MA.; Farras Llobet, A.; Del Barco Martínez, E.; Dalmau Artal, M. ; Arévalo Martínez, S.; Carerras Moratonas, E.;

Centro de Trabajo: Hospital Universitari Vall d'Hebron. Barcelona

INTERRUPCIÓN LEGAL DE LA GESTACIÓN POR DEFECTOS CONGÉNITOS DIFERENCIAS EN LA GESTIÓN EMOCIONAL DE LAS FAMILIAS SEGÚN LA EDAD GESTACIONAL

Ponente: Yolanda Giménez Peñalba

Autores: Giménez Peñalba, Y; Borrell Vilaseca, T; Martinez Moreno, A; Martinez Crespo, JM; Gómez Del Rincón, O;

Centro de Trabajo: Hospital Clínic i Provincial de Barcelona. Barcelona

DISPLASIA MESENQUIMAL PLACENTARIA EN UNA QUIMERA CON

TRES LÍNEAS CELULARES: PROPUESTA DE UN NUEVO MECANISMO DE FORMACIÓN

Ponente: Mar Xunclà Lloret

Autores: Xunclà Lloret, M.; Sánchez Durán, M.A.; Camacho Soriano, J.; Plaja Rustein, A.; García Arumí, E.; Tizzano, E.F.;

Centro de Trabajo: Hospital Universitari Vall d'Hebron. Barcelona

INDICADORES DIRECTOS E INDIRECTOS DE LA GESTACIÓN PARA LA SOSPECHA DE SÍNDROMES EPIGENÉTICOS ESPECÍFICOS

Ponente: Núria Capdevila Atienza

Autores: Capdevila Atienza, N; Baena Diez, N; Lesmes Heredia, C; Comas Rovira, M; Brunet Vega, A; Trujillo Quintero, JP; Manso Bazús, C;

Centro de Trabajo: Corporació Sanitària Parc Taulí. Barcelona

MESA DE COMUNICACIONES

Comunicaciones Orales II

Fecha: 8 de noviembre de 2024

Hora: 12:10 h. | Sala: Plenaria

Modera:

Antoni Borrell Vilaseca

Hospital Clínic Barcelona

Concepción Villalón Vilarroel

Hospital Universitario Ramón y Cajal

AUMENTO DEL RENDIMIENTO DIAGNÓSTICO MEDIANTE LA IMPLEMENTACIÓN DE LA SECUENCIACIÓN EXÓNICA (WES) EN UNA SERIE DE 407 MUESTRAS FETALES

Ponente: Celia Rodríguez Solera

LISTADO COMUNICACIONES

Autores: Rodríguez Solera, C; Calvente García, M; De La Fuente Revenga, A; Cabral De Almeida Cardoso, L; Martín Gimeno, P; López Sánchez, Mj; García Hoyos, M; Álvarez De Andrés, S;

Centro de Trabajo: NIMGenetics. Madrid

MAPEO ÓPTICO DEL GENOMA / OPTICAL GENOME MAPPING (OGM). ASESORAMIENTO GENÉTICO PRENATAL EN GESTANTE PORTADORA DE INSERCIÓN CRÍPTICA CROMOSÓMICA

Ponente: Elena María Ruiz Ballesteros

Autores: Ruiz Ballesteros, E ; Toledo Pacheco, C; Peral Parrado, M V; Monge Lobo, I; Ortiz Cabrera, N V; Fernández Garoz, B; Calvente García, M;

Centro de Trabajo: Complejo Hospitalario de Toledo. Toledo

DIAGNÓSTICO GENÉTICO PRENATAL DE FETOS CON ANOMALÍAS ESTRUCTURALES Y MARCADORES: EXPERIENCIA CLÍNICA EN UNA COHORTE DE 373 FETOS

Ponente: Ana Isabel Sánchez Barbero

Autores: Sánchez Barbero, Al; Trujillo Tiebas, MJ; Ávila Fernández, A; Sánchez Jimeno, C; López Grondona, F; Blanco Kelly, F; Swafiri , S; Álvaro Navidad, M; Plaza , FJ; Ayuso García, C; Rodríguez De Alba Freiría, M; Lorda Sánchez, MI;

Centro de Trabajo: Fundación Jiménez Díaz-UTE. Madrid

LA ANEUPLOIDÍA PATERNA EXISTE: INCIDENCIA Y PATRONES DE ANEUPLOIDÍA EN EMBRIONES HUMANOS PREIMPLANTACIONALES SEGÚN SU ORIGEN PARENTAL

Ponente: Estefania Toro Toro

Autores: Toro Toro, E; Giménez Sevilla, C; Campos Rodero, D; García Guixé, E; Guzmán Serrano, A; Martín Insa, A; Fernández Rodríguez, I; Álvarez Gómez, L; Ferrer Vilar, L; Afonso , S; Sandalinas Alabert, M;

Centro de Trabajo: DiNA science. Barcelona

TPNI MÁS ALLÁ DE LAS TRISOMÍAS COMUNES: ¿CÓMO ABORDAR CADA CASO?

Ponente: Marta Rodríguez de Alba de Freiria

Autores: Rodríguez De Alba Freiria, M; Sánchez Jimeno, C; Cardero Merlo, R; Horcajada Burgos, L; Infantes Barbero, F; Álvaro Navidad, M; Plaza Arranz, J; Blanco Kelly, F; Sánchez Barbero, Al; López Grondona, F; Swafiri , S; Lorda Sánchez, MI; Ayuso García, C;

Centro de Trabajo: Fundación Jiménez Díaz-UTE. Madrid

LISTADO DE PÓSTERS

01 A VECES, EL CARIOTIPO RESUELVE EL CASO!

Autores: Rodríguez Martínez, L; Barros Castro, E; Skaarup Murray, J;
Centro de Trabajo: Hospital de Madrid-Montepríncipe. Madrid

02 MOSAICISMO FETOPLACENTARIO DE TRISOMIA 21. A PROPÓSITO DE UN CASO

Autores: Barbancho López, C; Gonzalez Gonzalez, C; Gutierrez Serrano, M; Garcia Santiago, F; Antolin Alvarado, E; Herrero Ruiz, B; Garcia Riaño Garcia, T; Gallardo Jimenez, M;
Centro de Trabajo: Hospital Infanta Sofía San sebastian de los Reyes. Madrid. Madrid

03 DETECCIÓN PRENATAL DE ANOMALÍAS CROMOSÓMICAS MEDIANTE ADN LIBRE DE TODO EL GENOMA O DE CÉLULAS DIANA: PREFERENCIAS Y SATISFACCIÓN DE LAS MUJERES EMBARAZADAS

Autores: Viñals Canals, R; Ardiles Ruesjas, V; Madrigal Bajo, I; Pauta Puig, M; Borrell Vilaseca, A;
Centro de Trabajo: Hospital Clínic i Provincial de Barcelona. Barcelona

04 TRANSFERENCIA DE EMBRIONES MOSAICOS EN LA PRÁCTICA CLÍNICA: DESDE EL PGT-A AL NACIMIENTO

Autores: Sánchez Soler, M; Buitrago Calasanz, A I; Ochando Sánchez, I; Aragonés Esteve, A; Rubio Asensio, T; Urbano Carrillo, A;
Centro de Trabajo: Nuuma Genetics. Alicante

05 DISCREPANCIA FETOPLACENTARIA EN CITOGENÉTICA PRENATAL

Autores: Martín Grau, C; Monfort Membrado, S; Oltra Soler, S; Quiroga, R; Gómez Portero, R; Rubio Moll, J; Orellana Alonso, C; Roselló Piera, M;
Centro de Trabajo: Hospital Universitari i Politècnic La Fe. Valencia

06 EXPLORANDO EL FENOTIPO PRENATAL DE LAS DISTROGLICANOPATÍAS: DOS NUEVOS CASOS EN LA MISMA FAMILIA

Autores: Ros Peña, A; Hurtado Lupianez, I; Monlleó Neila, L; Masotto, B; Pauta Puig, M; Comas Gabriel, M; Blanco Guillermo, I; Zientalska, A;
Centro de Trabajo: H. Universitari Germans Trias i Pujol. Barcelona

07 ANHIDRAMNIOS Y DISPLASIA RENAL COMO PRESENTACIÓN CLÍNICA DE ALTERACIONES EN EL GEN NPHP3: A PROPÓSITO DE DOS CASOS EN LA MISMA FAMILIA

Autores: Zientalska, A; Hurtado Lupianez, I; Masotto, B; Hernandez Leon, L; Garcia Jimenez, B; Comas Gabriel, M; Blanco Guillermo, I; Ros Peña, A;
Centro de Trabajo: H. Universitari Germans Trias i Pujol. Barcelona

08 TEST PRENATAL NO INVASIVO Y MOSAICO DE MUY BAJA EXPRESIÓN

Autores: Afonso Hernández, S.; Esquivel Vázquez, B.; Coloma Escribano, M.; Álvarez De La Rosa, M.; Plasencia, W.;
Centro de Trabajo: Hospital Universitario de Canarias. Santa Cruz de Tenerife

LISTADO DE PÓSTERS

09 SÍNDROME DE MICRODUPLICACIÓN 16P11.2 “DE NOVO”: IMPORTANCIA ASESORAMIENTO PRENATAL

Autores: Benito López, MC; Franco Freire, S; Coma Nieto, AG; García De Burgos, M; Mérida De La Torre, FJ; Yahyaoui Macías, R; Pujol Escobar, N; Centro de Trabajo: Hospital Materno Infantil. Málaga

10 FALSO NEGATIVO PARA UNA TRISOMIA 21 EN EL CRIBADO PRENATAL CON ADN FETAL LIBRE CIRCULANTE EN SANGRE MATERNA

Autores: Martorell Riera, MR; Hernández Rodríguez, J; Argente Del Castillo Rodríguez, P; Ruiz De Gopegui Valero, RM; Ortiz Montero, R; Pastor López, A; Pérez Granero, A; Martínez López, I; Centro de Trabajo: Hospital Universitari Son Espases. Illes Balears

11 ASESORAMIENTO GENÉTICO REPRODUCTIVO EN PAREJAS CON ENFERMEDADES GENÉTICAS: A PROPÓSITO DE UN CASO

Autores: Delgado De Mora, L; Gómez Cano, MA; De Dios Blazquez, L; Ruz Caracuel, B; Rodriguez Antolin, C; Ortega Patrón, C; Rikeros Orozco, E; Centro de Trabajo: Hospital Universitario la Paz. Madrid

12 CONTRIBUCIÓN DE LA ISODISOMÍA UNIPARENTAL PATERNA DEL CROMOSOMA 19 EN UN PACIENTE CON DEFICIENCIA DE PROLIDASA

Autores: Muñoz Siles, R; Carreño Hidalgo, M; Carreño Gago, L; López González, V; Armengol Dulcet, Ll; Centro de Trabajo: Quantitative Genomic Medicine Laboratories, S.L. (qGenomics). Barcelona

13 RENDIMIENTO DEL TEST DE ADN-LC PARA EL DIAGNÓSTICO DE ANEUPLOIDÍAS DE CROMOSOMAS SEXUALES, ANEUPLOIDÍAS CROMOSÓMICAS AUTOSÓMICAS RARAS Y MICRODELECCIONES/MICRODUPLICACIONES

Autores: Estévez Alonso, A; Del Campo Real, A; Gibbone, E; García Manuz, R; Ortiz Salinas, P; Otero De Torre, F; Llano Rivas, I; Centro de Trabajo: Hospital de Cruces. Vizcaya

14 RENDIMIENTO DIAGNÓSTICO DEL EXOMA PRENATAL EN ANOMALÍAS DEL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL

Autores: Mansilla Aparicio, ME; García Santiago, F; Campos Barros, A; Fernández García Moya, L; Tenorio Castaño, J; Nevado Blanco, J; Vallcorba Gomez Del Valle, I; Herrero Ruiz, B; Sotillo Mallo, L; Lucas Castro, E; Rodríguez Jimenez, C; Arroyo Moreno, C; Antolin Alvarado, E; Heath, H; Centro de Trabajo: Hospital Universitario la Paz. Madrid

15 ¿ES POSIBLE EL DIAGNÓSTICO PRENATAL DE LA ATROFIA MEDULAR ESPINAL?

Autores: Moreno Pérez, E.; Rodó Rodríguez, C.; Sánchez Durán, MA.; Farras Llobet, A.; Maíz Elizaran, N.; Del Barco Martínez, E.; Dalmau Artal, M.; Arévalo Martínez, S.; Carreras Moratonas, E; Centro de Trabajo: Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona

16 RIESGOS DE LA CONSANGUINIDAD EN DIAGNÓSTICO PRENATAL: A PROPOSITO DE UN CASO DE SÍN-

LISTADO DE PÓSTERS

DROME DE ROBERTS

Autores: Gonzalez Gonzalez, M C; Gu-
tierrez Serrano, M; Barea Calero, V;
Morero Perea, R; Rodriguez Mogollón,
B; Ramiro Garrido, J; Queipo Rojas, A;
Gonzalez Milla, P; Blazquez Santama-
ria, D; Merino Ponce, MD; Gonzalez
Martinez, M; Castro Del Alamo, R; Pra-
da Nespral, B; Martínez García, M;
Centro de Trabajo: HOSPITAL INFAN-
TA SOFIA. Madrid

17 DIAGNÓSTICO PRENATAL DEL SÍNDROME DE NOONAN (A PROPÓSITO DE UN CASO)

Autores: Coca Hidalgo, AC; Atienza
Asenjo, L;
Centro de Trabajo: Complejo Hospita-
lario de Toledo. Toledo

18 CONFIRMACIÓN DE LA PRESENCIA DE UN MOSAICISMO CONFINADO A LA PLACENTA EN EL ESTUDIO CITOGENÉTICO CONVENCIONAL DE UN LÍQUIDO AMNIÓTICO

Autores: Villalón Villarroel, MC; Abarca
Martínez, L; Pelayo Delgado, I; Sancho
Saucó, J; García Galloway, E; Sánchez
López, A; Gutiérrez Rojas, A; Moreno
Pelayo, MA;
Centro de Trabajo: Hospital Ramón y
Cajal. Madrid

19 DELECIÓN INTERSTICIAL EN 11P DETECTADA MEDIANTE TEST PRENATAL NO INVASIVO

Autores: Sánchez Gutiérrez, ME; Car-
bonell Pérez, JM; Sáenz Hurtado, J;
Centro de Trabajo: Complejo H. Uni-
versitario de Badajoz. Badajoz

20 CIR SEVERO PRECOZ SIN CAUSA PLACENTARIA O MATERNA APA-RENTE. ¿QUÉ ESTUDIOS GENÉTICOS REALIZAR?

Autores: Garcia Santiago, F A; Mansilla
Aparicio, M E; Herrero, B; Antolin Al-
varado, E; Nevado Blanco, J; Campos
Barros, A; Tenorio, J A; Vallcorba Gó-
mez Del Valle, I; Sotillo, L; Lapunzina
Badia, P; Heath, K;
Centro de Trabajo: Hospital Universi-
tario la Paz. Madrid

21 NGS Y DIAGNÓSTICO PRENATAL: DE LOS INICIOS A LA EXPERIENCIA CONTADA A TRAVÉS DE TRES CASOS

Autores: Trujillo Tiebas, MJ; Ávila Fer-
nández, A; Martín Mérida, I; Sawfiri
Sawfiri, S; López Grondona, F; Blanco
Kelly, F; Sánchez Jimeno, C; Belar Orte-
ga, MJ; Savirón Cornudella, R; Sánchez
Barbero, AI; Rodríguez De Alba Freiría,
M; Lorda Sánchez, I; Ayuso García, C;
Centro de Trabajo: Fundación Jiménez
Díaz-UTE. Madrid

22 DIAGNÓSTICO PRENATAL DE MU- COLIPIDOSIS TIPO II

Autores: Coma Nieto, A G; Rodriguez
Gil, D; Rico Gil, C; Rodriguez Lopez, O;
Gómez Herranz, D; Benito Lopez, C;
Centro de Trabajo: Complejo Hospita-
lario Regional Carlos Haya. Málaga

23 HALLAZGO INCIDENTAL DE UN CROMOSOMA MARCADOR EN UNA VELLOSIDAD CORIAL

Autores: Martínez González, L; Martí-
nez González, L; Pérez Casas, I; Lallave
Hernández, C; Bastida Lertxundi, N;
Murguerza Iraola, R; Crettaz, JS;
Centro de Trabajo: Hospital Donos-
tia-Donostia Ospitalea. Guipúzcoa

LISTADO DE PÓSTERS

24 HALLAZGOS SECUNDARIOS DETECTADOS POR ARRAY-CGH EN MUESTRAS PRENATALES. ANÁLISIS DEL RENDIMIENTO DEL ARRAY-CGH Y DE LA PATOGENICIDAD DE LOS GENES DE LA LISTA ACMG

Autores: Soler Sanchez, G; Bafalliu Vidal, JA; Vera Carbonell, A; Lopez Exposito, I; Centro de Trabajo: Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia

25 NUEVA VARIANTE IDENTIFICADA EN EL GEN ACTA1 EN UN FETO CON SECUENCIA ACINESIA/HIPOCINESIA FETAL Y RETRASO EN EL DESAROLLO CORTICAL

Autores: Martínez Diago, C; Mademont Soler, I; Bonmati, A; Rodó, C; Alberch, A; Obon, M; Maroto, A; Centro de Trabajo: Hospital Universitario de Girona Dr. Josep Trueta. Girona

26 TEST DE CRIBADO DE PORTADORES ¿CUÁNDO REVISAR LAS VARIANTES DE SIGNIFICADO INCIERTO?

Autores: Sánchez Soler, MJ; Ballesta Martínez, MJ; Doval Calvo, D.; López González, V; Serrano Antón, AT; Domínguez Jimenez, M; Guillén Navarro, E; Centro de Trabajo: Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia

27 IMPORTANCIA DEL DIAGNÓSTICO PRENATAL Y EL ASESORAMIENTO GENÉTICO EN UN CASO DE CATA-RATAS CONGÉNITAS HEREDITARIAS

Autores: Álvaro Sánchez, S; Molina Flórez, M; Rodríguez Martín, MO; Ordás Álvarez, P; Cubo Nava, A; Villalba Yarza, A; Goenaga Sánchez, FJ; Centro de Trabajo: Complejo Asistencial de Salamanca. Salamanca

28 TETRASOMÍA 18P EN MOSAICO DE BAJO GRADO TRAS RESULTADO NIPT ALTO RIESGO PARA SÍNDROME DE EDWARDS. CUANDO LA VIEJA GENÉTICA DA LA RESPUESTA

Autores: Paumard Hernández, B; Ruiz Solis, M; Ibáñez Ordóñez, B; Ferrer Moure, C; Villaroel Chira, NC; Yelamo Casañola, F; Pasalodos Sánchez, S; Díaz De Terán Martínez Bergán, E; Suela Rubio, J; Centro de Trabajo: Laboratorio Central Sanitas Hospitales. Madrid

29 ANÁLISIS PRENATAL DE VARIANTES DEL NÚMERO DE COPIAS BASADO EN LA SECUENCIACIÓN DEL GENOMA COMPLETO A BAJA COBERTURA (LP-WGS)

Autores: Gómez Manjón, I; Pascual Pérez, C; Mayo, S; Delmiro, A; Escribano, D; Fernández Martínez, FJ; Centro de Trabajo: Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid

30 ARRAY CGH: CÓMO SUPERAR EL LÍMITE DE RESOLUCIÓN DE LAS ALTERACIONES EN MOSAICO EN MUESTRAS PRENATALES

Autores: Calvente García, M; Sánchez Álvarez, R; Calderita Ucas, G; Sánchez, J; Oancea Ionescu, R; Barcelo, R; García Hoyos, M; Alvarez De Andres, S; Centro de Trabajo: nimgenetics. Madrid

31 RETOS EN LA INTEGRACIÓN DEL CONCEPTO DE FAMILIA EN LOS DATOS GENÓMICOS ASOCIADOS AL DIAGNÓSTICO PRENATAL. GENOGRAMA INTELIGENTE COMO HERRAMIENTA DE APOYO: GENODRAW

Autores: Fernández Martínez, FJ; Paraiso Medina, S; Alonso Calvo, R; Gó-

LISTADO DE PÓSTERS

mez Manjón, I; Maojo García, V;
Centro de Trabajo: Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid

32 EL FENOTIPADO EXHAUSTIVO AMPLÍA EL CONOCIMIENTO SOBRE LAS MANIFESTACIONES FETALES EN EL SÍNDROME DE MECKEL

Autores: Baena Díez, N; Capdevila Atienza, N; Trujillo Quintero, JP; Ferreres Piñas, JC; Lesmes Heredia, C; Brunet Vega, A; Martinez Gonzalez, VM;
Centro de Trabajo: Hospital Universitario Parc Taulí. Barcelona

33 DIAGNÓSTICO PRENATAL DEL SÍNDROME ROTHMUND-THOMSON TIPO 3

Autores: Rodríguez López, Ó; Rico Gil, C; Salazar Palacio, M; Fernández Buitrón, M; Gavilán Castellero, G; Rodríguez Mesa, N; Gómez Herranz, D;
Centro de Trabajo: Cerba Internacional SAE. Barcelona

34 INCIDENCIA DE DISOMÍA UNIPARENTAL EN EMBRIONES PREIMPLANTACIONALES

Autores: Toro Toro, E; Sandalinas Alabert, M; García Guixé, E; Guzman Serrano, A; Campos Roderó, D; Martín Insa, A; Fernández Rodríguez, I; Alvarez Gómez, L; Afonso, S; Ferrer Vilar, L; Gimenez Sevilla, C;
Centro de Trabajo: DiNA science, S.A.. Barcelona

35 CARDIOPATÍA FAMILIAR: A PROPÓSITO DE UN CASO

Autores: Román Duque, M; Aparicio Ramírez, M; Vilar Cánovas, A; Senosiain Echarte, R M;
Centro de Trabajo: Fundación Jiménez Díaz-UTE. Madrid

36 RENDIMIENTO DEL EXOMA CLÍNICO PRENATAL EN LA SECCIÓN DE GENÉTICA MÉDICA DE UN HOSPITAL DE TERCER NIVEL

Autores: Doval Calvo, D; Ballesta Martínez, M; Sánchez Soler, MJ; Serrano Antón, AT; López González, V; Domínguez Jiménez, M; María Dolores Sánchez, C;

Centro de Trabajo: Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca. Murcia

38 TPNI: MÁS ALLÁ DEL BENEFICIO PRENATAL, A PROPÓSITO DE UN CASO

Autores: Vilar Cánovas, A; Aparicio Ramírez, M; Román Duque, M; Senosiain Echarte, R;

Centro de Trabajo: Fundación Jiménez Díaz-UTE. Madrid

39 "CRANEOSINOSTOSIS: UN CASO DE SÍNDROME DE SAETHRE-CHOTZEN Y SU IMPLICACIÓN GENÉTICA"

Autores: Aparicio Ramírez, M; Vilar Cánovas, A; Román Duque, M; Senosiain Echarte, R; Soler Gabaldón, S;

Centro de Trabajo: Fundación Jiménez Díaz-UTE. Madrid

40 RED DE TRABAJO TELEMÁTICA MULTIDISCIPLINAR EN MALFORMACIONES CONGÉNITAS DE LA CCAA DE ARAGON

Autores: Berdun Pueyo, J; Pascual Mancho, J; Narváez, M; Lerma, D; Guede, D; Sanchez Marin, JP; Montañes, P; Stanic, A.; Rodrigo, MP; Abril, N; Tajada Duaso, MC;

Centro de Trabajo: Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza

XVIII Congreso AEDP

Asociación Española de
Diagnóstico Prenatal



7 y 8 de noviembre de 2024

MADRID

#aedprenatal



Secretaría Técnica:

SAN+CONGRESS®

Tel.: +34 687 982 671

sanicongress@congresoaedp2024.com

www.congresoaedp2024.com