



Organiza:

aedp

Asociación Española de
Diagnóstico Prenatal



XVIII Congreso AEDP

Asociación Española de
Diagnóstico Prenatal



7 y 8 de noviembre de 2024

MADRID

**PROGRAMA
DEFINITIVO**

Querido soci@, querido amig@,

Como presidente de la Asociación Española de Diagnóstico Prenatal quiero daros la bienvenida, en nombre de nuestra directiva, al **XVIII CONGRESO DE LA AEDP** que celebramos en Madrid.

Este congreso supone un gran reto y una inmensa alegría para nosotros, porque recuperamos una iniciativa necesaria en estos momentos, ya que la formación multidisciplinar en diagnóstico prenatal es fundamental, precisamente ahora que tiene la mayor relevancia con el auge de la genómica y las necesidades obstétricas, es algo imprescindible para la buena práctica de nuestra disciplina.

Como sabes, la AEDP apuesta en los últimos años por una actividad formativa continua y eficaz, generando talleres monográficos, construyendo guías clínicas o visibilizando retos éticos o tecnológicos. Este congreso supone aunar dichas iniciativas en una reunión presencial de calidad, dando a conocer los últimos avances clínicos y tecnológicos reuniendo a los mayores expertos en éste área. Todo desarrollado para los profesionales del diagnóstico prenatal, incluyendo obstetras, genetistas, analistas clínicos, matronas y otros profesionales del sector. Así mismo, el Congreso es una gran oportunidad para fomentar el networking y la relación social y profesional entre compañeros.

Confiamos que este congreso sea del máximo interés para todos vosotros y que nos sirva para actualizar conocimientos y estrechar lazos entre compañeros.

Recibid un afectuoso saludo.

Javier Suela Rubio
Presidente de AEDP



COMITÉ ORGANIZADOR Y CIENTÍFICO

PRESIDENTE

JAVIER SUELA RUBIO

Sanitas Hospitales. Madrid

VICEPRESIDENTE

ANTONI BORRELL VILASECA

Hospital Clínic Barcelona

SECRETARIA

CRISTINA GONZÁLEZ GONZÁLEZ

Hospital Universitario Infanta Sofía. Madrid

TESORERO

FCO. JAVIER FERNÁNDEZ MARTÍNEZ

Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid

VOCAL

FE AMALIA GARCÍA SANTIAGO

Hospital Universitario La Paz. Madrid

BEATRIZ HERRERO RUIZ

Hospital Universitario La Paz. Madrid

CARLOTA RODÓ RODRÍGUEZ

Hospital Universitari Vall d'Hebron. Barcelona

PROGRAMA

7 DE NOVIEMBRE DE 2024

- 09:00 h. Entrega de documentación
- 09:30 h. **Inauguración Oficial**
Pilar Sanchez-Pobre Bejarano
Gerente Adjunta de Ordenación Asistencial e Innovación Organizativa del SERMAS
Marta Carmona Osorio
Diputada y Portavoz de Sanidad en la Asamblea por MAS MADRID
Javier Suela Rubio
Presidente de la AEDP
- 09:45 h. **Bloque Ecografía I**
Moderan:
Eugenia Antolín
Hospital Universitario La Paz. Madrid
Carlota Rodó Rodríguez
Hospital Universitari Vall d'Hebron. Barcelona
- Anomalías del SNC**
Itxaso Martí Carrera
Hospital Universitario Donostia. San Sebastián
- Interpretación de las dismorfias faciales**
Olga Gómez del Rincón
Hospital Clínic Barcelona
- Cardiopatías congénitas**
Teresa Álvarez Martín
Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid
- Disminución de la movilidad fetal**
Nerea Maíz Elizaran
Hospital Universitari Vall d'Hebron. Barcelona
- 11:30 h. *Pausa Café. VISITA EXPOSICIÓN COMERCIAL*

PROGRAMA

- 12:00 h. **Bloque Ecografía II**
Moderan:
Beatriz Herrero Ruiz
Hospital Universitario La Paz. Madrid
Carmen Barbancho López
Hospital Universitario Infanta Sofía. Madrid
- Sobrecrecimiento fetal**
Inés Tamarit Degenhardt
Delta Ecografía. Madrid
- Ontología HPO en la medicina fetal**
Carlota Rodó Rodríguez
Irene Valenzuela Palafoff
Hospital Universitari Vall d'Hebron. Barcelona
- 13:00 h. **Comunicaciones Orales I** (Véase pág. 9)
Modera:
Beatriz Herrero Ruiz
Hospital Universitario La Paz. Madrid
- 13:45 h. *Almuerzo de trabajo. VISITA EXPOSICIÓN COMERCIAL*
- 15:00 h. **Controversias I:**
Test genéticos preconcepcionales y no invasivos
Modera:
Fe Amalia García Santiago
Hospital Universitario La Paz. Madrid
- Estudios preconcepcionales y ética prenatal**
Usos actuales del TPNI en ADNlc: test universal, GW, pérdida gestacional
María Luisa Pancorbo Lerma
Hospital Universitario Vall D'Hebron. Barcelona IVF
Irene Madrigal
Hospital Clínic Barcelona
Fco. Javier Fernández Martínez
Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid

PROGRAMA

- 16:45 h. *Pausa Café. VISITA EXPOSICIÓN COMERCIAL*
- 17:15 h. **Controversias II**
Test genéticos invasivos
Modera:
Cristina González González
Hospital Universitario Infanta Sofía. Madrid
- Estudios genéticos en técnica invasiva para otra indicación (CMV, otros)**
Exoma prenatal sin anomalías ecográficas
Lluís Armengol
qGenomics. Barcelona
María Fenollar Cortés
Hospital Universitario Clínico San Carlos. Madrid
Antoni Borrell Vilaseca
Hospital Clínic Barcelona
- 19:00 h. Fin Jornada
- 19:00 h. **ASAMBLEA AEDP**
- 21:30 h. **Cena Oficial** (Con cuota aparte)
Acto al que está previsto la asistencia de:
Juan Cruz Cigudosa
Secretario de Estado de Ciencia, Innovación y Universidades

PROGRAMA

8 DE NOVIEMBRE DE 2024

09:30 h.

Bloque Avances tecnológicos I

Moderan:

Javier Suela Rubio

Sanitas Hospitales. Madrid

Fco. Javier Fernández Martínez

Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid

Inteligencia artificial para ecografía

Alba Farràs Llobet

Hospital Universitari Vall d'Hebron. Barcelona

PGT-A no invasivo

Elena Carrillo de Albornoz Ríaza

Hospital Ruber Internacional. Madrid

Exoma no invasivo

Ieva Miceikaite

University of Southern Denmark

Exoma urgente neonatos - puente con el diagnóstico prenatal

María Iascone

Azienda Ospedaliera Papa Giovanni XXIII

11:15 h.

Pausa Café. VISITA EXPOSICIÓN COMERCIAL

11:45 h.

Bloque Avances tecnológicos II

Moderan:

Antoni Borrell Vilaseca

Hospital Clínic Barcelona

Concepción Villalón Vilarroel

Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid

Guía NGS prenatal

Javier Suela Rubio

Sanitas Hospitales. Madrid

PROGRAMA

- 12:10 h. **Comunicaciones Orales II** (Véase pág. 9)
Moderan:
 Antoni Borrell Vilaseca
 Hospital Clínic Barcelona
 Concepción Villalón Vilarroel
 Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid
- 13:15 h. **Acto de Clausura y Entrega del Premio Mejor
Comunicación Oral**

PREMIOS

MEJOR COMUNICACIÓN ORAL

Otorgado por el Comité Científico con una dotación económica de **300€**

Patrocinado por: **BGI Genomics**



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: Estefanía 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; Álvarez 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 Rodero, 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

EXPOSITORES Y COLABORADORES



AUSPICIOS CIENTÍFICOS



INFORMACIÓN GENERAL

SEDE

COEM (Colegio Oficial de Odontólogos y Estomatólogos de la Primera Región)

C. de Mauricio Legendre, 38. Chamartín, 28046 Madrid.

ORGANIZA



Asociación Española de
Diagnóstico Prenatal

ACREDITACIÓN DE FORMACIÓN CONTINUADA

Actividad acreditada con 0.9 créditos por la Comisión de Formación Continuada de las Profesiones Sanitarias de Aragón con nº de expediente: 02 0005 24 0001 B.

Las personas interesadas en obtener el certificado de créditos deberán cumplir los siguientes requisitos:

- Asistir al 100% del programa lectivo, compuesto por conferencias y mesas redondas.
- Cumplimentar la Encuesta de Créditos, que estará disponible en el apartado "CRÉDITOS" de la web, al que podrá acceder con las claves de usuario y contraseña que le hemos enviado por email. **Podrán cumplimentarlo durante los días del congreso y hasta el día 15 de noviembre como fecha límite.** Habrá control de asistencia en los accesos a las sesiones científicas. Una vez resuelta la acreditación y cumplidos los requisitos, y les en-

viaremos un correo, para la descarga de los certificados a través de la página web del congreso.

DIPLOMAS DE ASISTENCIA

Los diplomas de asistencia se podrán descargar desde el apartado "CERTIFICADOS" de la web, accediendo con su usuario y contraseña, una vez cumplimentada la Encuesta de Satisfacción, **a partir del 11 de noviembre.**

El diploma incluye un QR de autenticación de las Jornadas, cada diploma tiene un QR personal e intransferible.

CERTIFICADOS COMUNICACIONES Y POSTERS

Los certificados de comunicaciones orales y posters, se podrán descargar desde el apartado "DESCARGA DE CERTIFICADOS DE COMUNICACIONES" de la web, accediendo con su usuario y contraseña, **a partir del 11 de noviembre.** Podrá descargar el certificado el primer firmante del mismo.

Los certificados incluyen un QR de autenticación de las Jornadas, cada certificado tiene un QR personal e intransferible.

ENCUESTA DE SATISFACCIÓN

Para poder descargar el certificado de asistencia deberá cumplimentar necesariamente la encuesta de satisfacción disponible en el apartado "CERTIFICADOS" de la página web. Sus opiniones nos serán de gran utilidad para futuras ediciones.

INFORMACIÓN GENERAL

EXPOSICIÓN DE POSTERS DIGITALES

Todos los posters permanecerán expuestos en el apartado de comunicaciones de la página web y en los soportes habilitados en la sede, para su visita por parte de los asistentes.

REDES SOCIALES

Síguenos a través de las redes sociales de la AEDP y comparte toda la información de las Jornadas con el hashtag:

#aedprenatal

Se ruega puntualidad en todas las actividades del programa.

SECRETARÍA TÉCNICA

SANICONGRESS®



Entidad Acreditada
con el sello Ético de Fenin

Tel. +34 687 982 671

e-mail: sanicongress@congresoaedp2024.com



Sanitas

Parte de Bupa

Laboratorio Sanitas

Conectados a la salud del futuro

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