

Implicaciones del sistema del complemento en el Síndrome Hemolítico Urémico (SHU) y en la Enfermedad por Depósitos Densos (EDD)

Curso de actualización

Fecha: 20 de enero de 2012.

Lugar: Salón de Actos del Hospital General del Hospital Universitario La Paz

10-10.15. Recepción y bienvenida.

Sesiones de la mañana

Sesión 1: Revisión y actualización de la intervención del sistema del complemento en SHU y EDD

10.15-10.45 Significado clínico y biológico del sistema del complemento en Síndrome Hemolítico Urémico (SHU) y enfermedad por depósitos densos (EDD). Santiago Rodríguez de Córdoba

10.45-11.15. Aportaciones diagnósticas: marcadores inmunológicos y genéticos. Pilar Sánchez-Corral Gómez y Margarita López Trascasa

11.15-11.30. Discusión

Sesión 2: Pautas terapéuticas en SHU atípico y EDD

Moderadora: **Mercedes Navarro Torres**

11.45-12.45.

Indicaciones y beneficios de la plasmaféresis.

Marta Melgosa Hijosa.

Tratamiento inmunosupresor.

Jorge Martínez Ara.

Terapia biológica: Eculizumab, Rituximab, gammaglobulina intravenosa.

Teresa Olea Tejero.

Sesión 3: Casos prácticos I

Modera: **Laura Espinosa Román**

12:45-13:45.

Pacientes con autoanticuerpos anti-factor H

Gema Ariceta Iraola, Laura Espinosa Román, Meritxell Ibernón Vilaró

Pacientes con C3Nef.

Ana Sánchez Moreno, Antonia Peña Carrión, Jorge Martínez Ara

13.45-14. Discusión

Sesiones de la tarde

Sesión 4: Experiencias y retos ante el trasplante.

Moderan: **Rafael Selgas Gutiérrez y Jorge Martínez Ara**

15.15-15.45. Trasplante renal en SHU y EDD. Fernando Escuin Sancho

15.45-17.30 Casos prácticos II

Trasplante hepato-renal en un paciente con mutación en factor B.

Ángel Alonso Melgar.

Trasplante renal en paciente con autoanticuerpos anti-Factor H

Laura Espinosa Román

Trasplante renal en un paciente con mutación en factor H

María José Sanahúja Ibáñez

Trasplante renal en un paciente con mutaciones en factor I y MCP.

Josep María Cruzado Garrit.

Trasplante renal en un paciente con mutación en C3.

Francisco Valdés Cañedo

Ponentes

Ángel Alonso Melgar. Servicio de Nefrología Infantil. Hospital Universitario La Paz. Madrid

Gema Ariceta Iraola. Servicio de Nefrología Pediátrica. Hospital de Cruces. Barakaldo (Vizcaya).

Josep María Cruzado Garrit. Servicio de Nefrología, Hospital Universitario de Bellvitge. Hospitalet de Llobregat (Barcelona).

Fernando Escuín Navarro. Servicio de Nefrología. Hospital Universitario La Paz. Madrid.

Laura Espinosa Román. Servicio de Nefrología Infantil. Hospital Universitario La Paz. Madrid.

Meritxell Ibernón Vilaró. Servicio de Nefrología. Hospital German Trias i Pujol. Badalona (Barcelona).

Margarita López Trascasa. Unidad de Inmunología. Hospital Universitario La Paz. CIBERER U754. Madrid.

Jorge Martínez Ara. Servicio de Nefrología. Hospital Universitario La Paz. Madrid.

Marta Melgosa Hijosa. Servicio de Nefrología Infantil. Hospital Universitario La Paz. Madrid.

Mercedes Navarro Torres. Servicio de Nefrología Infantil. Hospital Universitario La Paz. Madrid.

Teresa Olea Tejero. Servicio de Nefrología. Hospital Universitario La Paz. Madrid.

Antonia Peña Carrión. Servicio de Nefrología Infantil. Hospital Universitario La Paz. Madrid.

Santiago Rodríguez de Córdoba. Centro de Investigaciones Biológicas. Consejo Superior de Investigaciones Científicas (CSIC). CIBERER U738. Madrid.

María José Sanahúja Ibáñez. Servicio de Nefrología Pediátrica. Hospital Universitario La Fe. Valencia.

Ana Sánchez Moreno. Servicio de Nefrología Pediátrica. Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla.

Pilar Sánchez-Corral Gómez. Unidad de Investigación. Hospital Universitario la Paz. CIBERER U754. Madrid.

Rafael Selgas Gutiérrez. Servicio de Nefrología. Hospital Universitario La Paz. Madrid.

Francisco Valdés Cañedo. Servicio de Nefrología. Hospital Juan Canalejo. A Coruña.