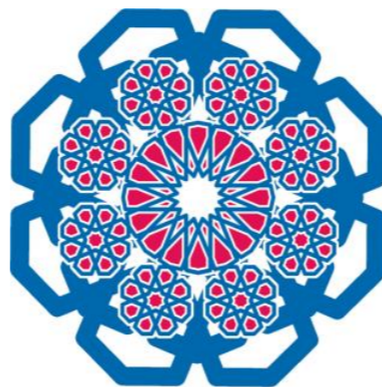


## PONENTES

Margarita Alberola. Hospital Universitari Vall d'Hebron. Barcelona.  
Eduardo Alcaraz. Hospital Universitario Morales Meseguer. Murcia.  
Ferrán Algaba. Fundació Puigvert. Barcelona.  
Aurelio Ariza. Hospital Germans Trias i Pujol. Barcelona.  
Alejandra Caminoa. Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid.  
Pablo Cannata. Hospital Universitario Fundación Jiménez Díaz. Madrid.  
Rosario Carrillo-Gijón. Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid.  
Esther Conde. Hospital Universitario HM Madrid Sanchinarro. Madrid.  
Miriam Cuatrecasas. Hospital Clinic. Barcelona.  
Ana Belén Enguita. Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid.  
Marcial García Rojo. Hospital Universitario Puerta del Mar. Cádiz.  
M<sup>re</sup> Carmen Gómez Mateo. Hospital Universitario. Donostia.  
Fernando López-Ríos. Hospital Universitario HM Madrid Sanchinarro. Madrid.  
Dolores Lozano. Clínica Universitaria de Navarra. Pamplona.  
Raquel Martín. Hospital Universitario HM Madrid Sanchinarro. Madrid.  
Empar Mayordomo. Hospital Universitari i politècnic Le Fé. Valencia.  
Cyoli Rivero. Hospital Universitaria. Guadalajara.  
José Luis Rodríguez Peralto. Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid.  
M<sup>re</sup> Socorro Rodríguez Pinilla. Hospital Universitario Fundación Jiménez Díaz. Madrid.  
Cleofé Romagosa. Hospital Universitari Vall d'Hebron. Barcelona.  
Maria-Rosa Bella. Hospital Universitari Parc Taulí. Sabadell.  
Rafael Sánchez. Hospital Universitario Reina Sofía. Córdoba.  
Julián Sanz. Hospital Clínico San Carlos. Madrid.  
Ana Suárez. Hospital Universitario HM Madrid Sanchinarro. Madrid.  
M<sup>re</sup> Paz Suárez Mier. Instituto Nacional de Toxicología y Ciencias Forenses. Madrid.  
Jordi Temprana. Hospital Universitari Val d'Hebron. Barcelona.



Abierto el plazo de inscripción y envío de comunicaciones



INTEGRANDO  
**Diagnósticos**  
de precisión para curar

DEL 22 AL 24 DE MAYO DE 2019  
PALACIO DE CONGRESOS DE GRANADA

CONGRESOS  
NACIONALES

XXIX SEAP-IAP  
XXIV SEC  
V SEPAF



XLII REUNIÓN  
**SeAP-IAP**

[Sociedad Española de Anatomía Patológica]  
[International Academy of Pathology]

Madrid, 7 y 8 de febrero de 2019 - Hotel Rafael Atocha

Coordinadores: José Palacios y Julián Sanz



Respuestas a preguntas que inquietan a los

**PATÓLOGOS**

SeAP-IAP  
Sociedad Española de Anatomía Patológica  
International Academy of Pathology

ciberonc  
Centro de Investigación Biomédica en Red  
Cáncer

## **JUEVES, 7 DE FEBRERO**

### **15:30.- PATOLOGÍA DE CABEZA Y CUELLO.**

- **HPV.-** ¿Cuándo detectar HPV en carcinomas epidermoides de cavidad oral y nasofaringe? ¿Son válidas las mismas técnicas que las utilizadas para cérvix?. **Margarita Alberola.**  
- **Displasias Orales.** Cómo distinguir la displasia de las lesiones reactivas de la mucosa oral  
- **Claves para distinguir displasia de cambios reactivos en mucosa oral y laríngea.** **Rosario Carrillo-Gijón.**  
- **Tallado de laringe (macroscopía).** **Jordi Temprana.**

### **16:15.- PATOLOGÍA ENDOCRINA.**

- **Controversias:** Concepto de NIFTP. Cambios en el sistema de clasificación de Bethesda para PAAF de tiroides. Estudio intraoperatorio de tiroides. Nódulo adenomatoide vs Adenoma folicular. Neoplasia folicular: infiltración capsular vs tabique fibroso intralesional. Cambio clasificación TNM en tiroides- Cuantificación Ki67 en neoplasia (neuro)endocrina. **Maria-Rosa Bella.**

### **17:00.- PATOLOGÍA MOLECULAR**

- **Controversias:** Uso de paneles de NGS en rutina diagnóstica, ¿es más coste-efectivo?. **Fernando López-Ríos.** Interpretación de marcadores moleculares, en patología pulmonar tipo PDL-1 o ROS1. **Esther Conde.** ¿Cómo se valora PDL-1 en tumores que no sean de pulmón? Carcinoma de mama. **Ana Suárez.**

17.30 H.- **Café.**

### **18:00.- INMUNOHISTOQUÍMICA**

- **Controversias:** ¿Cómo se valora PDL-1 en tumores que no sean de pulmón? Carcinoma de mama. **Ana Suárez.** Toma de muestras para estudios de PCR y/o de FISH en PAAF? **Alejandra Caminoa.** Estudios inmunohistoquímicos en piezas fijadas mediante macrobloques. **Alejandra Caminoa.**

### **18:30.- PATOLOGÍA DE PARTES BLANDAS.**

- **Controversias:** Tumor fibroso solitario. Clasificar como benigno, maligno o con criterios sugestivos de comportamiento maligno?. Evaluar el FISH en sarcomas: biólogo o el patólogo? - Diagnóstico diferencial de sarcomas mixoides de bajo grado.¿GIST sin expresión- mutación de c-kit y PDGFRA?. Técnicas de inmunohistoquímica e histoquímica en el sarcoma pleomórfico indiferenciado. Marcadores para neuroblastoma indiferenciado. **Cleofé Romagosa y Empar Mayordomo.**

### **19:00.- PATOLOGÍA ÓSEA**

- **Controversias:** Diagnóstico de osteosarcomaparoosteal, sin datos clínico-radiológicos. Técnicas para identificar el osteoide en osteosarcomas. Inmunohistoquímica y/o molecular para tumores indiferenciados de hueso y Ewing-like?. **Cleofé Romagosa y Empar Mayordomo.**

## **VIERNES, 8 DE FEBRERO**

### **09:00.- TRABAJO MULTIDISCIPLINAR**

**Controversias:** Sobrecargas en el programa Prevecolon. Guías de informes. Comités multidisciplinares. Consultas a subespecialistas. **Miriam Cuatrecasas y Mª Carmen Gómez Mateo.**

### **10:30.- FORMACIÓN DE RESIDENTES**

**Controversias:** Curvas de aprendizaje. Quinto año. **Empar Mayordomo y Aurelio Ariza.**

### **11:00. PATOLGÍA AUTÓPSICA**

**Controversias:** Peligro de desaparición de la autopsia clínica. Manejo de la muerte súbita cardiaca. **Rafael Sánchez Sánchez y Mª Paz Suárez Mier.**

11:30 H.- **Café.**

### **12:00. CITOLOGÍA**

**Controversias:** Procesamiento de muestras citológicas y hematológicas. Bloques celulares. Muestras en fresco para estudios hematológicos. **Lola Lozano.**

### **12:15.- PATOLOGÍA DIGITAL, SISTEMAS INFORMÁTICOS Y REDES SOCIALES.**

**Controversias:** La SEAP y los sistemas informáticos inteligentes. **Marcial García Rojo.** Biomarcadores: valoración en preparaciones digitales mediante software; análisis de imagen vs estimación semicuantitativa (ki67 y otros). **Marcial García Rojo.** Patología digital vs Microscopía óptica en las distintas subespecialidades. **Marcial García Rojo.** Fuga digital de trabajo al extranjero. **Eduardo Alcaraz.** El patólogo y redes sociales. **Eduardo Alcaraz.**

### **13:00.- DERMATOPATOLOGÍA**

**Controversias:** Lesiones melanocíticas:- Algoritmo diagnostico, IHQ y molecular en lesiones-melanocíticas complejas. Diagnóstico diferencial: de Melanomas in situ, Nevus de Spitz, melanomas nevoides o melanomas spitzoides.¿Estudio mutacional de BRAF, RAS y KIT siempre? Distinguir melanoma dérmico puro de metástasis dérmica de melanoma. ¿Se puede medir

el Breslow en un melanoma intradérmico?. ¿Es la regresión en un melanoma un factor de mal pronóstico?. ¿Cómo estudiar los infiltrados linfoides polimorfos en la piel?. **José Luis Rodríguez Peralto.**

### **13:45.- PATOLOGÍA LINFOIDE**

**Controversias:** Sospecha de síndrome linfoproliferativo: biopsia escisional o PAAF?. En linfomas B difuso de células grandes y MYC, ¿IHQ y/o FISH?. Diagnóstico diferencial entre “pseudolinfoma” cutáneo y linfoma marginal. **Mª Socorro Rodríguez Pinilla.**

14:15 H.- **Comida libre**

### **16:00.- PATOLOGÍA PULMONAR**

**Controversias:** ¿La determinación de ALK por inmunohistoquímica?. Ki67 en tumores neuroendocrinos en muestras de PAAF. Gestión de muestras para estudios moleculares. **Anabel Enguita.**

### **16:30.- UROPATOLOGÍA**

**Controversias:** Clasificación molecular del cáncer de vejiga. Actualización de dianas terapéuticas en Uropatología. Adenocarcinoma de próstata incidental. ¿Cuántos bloques de parafina se deben estudiar de la próstata?. **Julián Sanz y Cyoli Rivero.**

### **17:00.-UROPATOLOGÍA**

**Controversias:** TNM en RTU Vesical, con infiltración lamina propia que NO CONTIENE representación de capa muscular propia.Carcinoma atrófico de próstata. Proliferación microcinar atípica (ASAP) vs adenocarcinoma prostático. **Ferrán Algaba.**

### **17:30.-NEFRO-UROPATOLOGÍA**

**Controversias:** C4d por inmunohistoquímica o inmunofluorescencia en glomerulopatías membranosas. ¿Existe alguna prueba molecular que nos permita tipificar las citologías de orina diagnosticadas como atipia de significado incierto, para separar benignas de displasia?. **Pablo Cannata.**

**18:00.- PREGUNTAS LIBRES.** **Julián Sanz.**