

PROGRAMA

XVI REUNIÓN ENFERMEDADES MINORITARIAS

VII REUNIÓN ENFERMEDADES MINORITARIAS RESIDENTES

23 · 24 · 25 de ABRIL 2026
Granada

ÍNDICE

3

SALUDA

4

CRONOGRAMA

6

PROGRAMA

17

INFORMACIÓN
GENERAL

20

COLABORADORES

SALUDA

Queridos compañeros:

Entre el 23 y 25 de abril tendrá lugar en Granada la **XVI Reunión de nuestro GTEM y VII Reunión para Residentes**. Se abre una nueva oportunidad para compartir el aprendizaje sobre los temas de candente actualidad en el campo de las enfermedades minoritarias y también para debatir nuestras propias experiencias. En línea con reuniones precedentes daremos relevancia a los casos clínicos sin olvidar los formatos de participación de los expertos en forma de debates o mesas redondas. El programa es amplio y diverso y por ese motivo contará como ya es habitual con limitación en el tiempo de exposición; creemos que no solo los ponentes sino también la audiencia entenderá que de esta forma pretendemos alcanzar el objetivo de ejercer nuestra máxima difusión sin que decaiga el interés. Finalmente debemos recordar que un objetivo muy importante de esta reunión del Grupo es seguir reivindicando el papel central del internista en las enfermedades minoritarias.

A la espera de encontrarnos en la maravillosa ciudad de Granada, os envío a todos un fuerte abrazo.

!Un fuerte abrazo a todos y nos vemos en Alicante!

Jorge Francisco Gómez Cerezo
Coordinador del Grupo de Enfermedades Minoritarias SEMI



CRONOGRAMA

XVI Reunión Enfermedades Minoritarias

HORARIO		JUEVES 23 DE ABRIL
14:00 - 14:30		Entrega de documentación.
14:30 - 15:30		Casos Clínicos (1-6)
15:30 - 16:15		La transición a la adolescencia en las enfermedades raras: un nuevo rol para los internistas
16:15 - 17:00		De actualidad en la enfermedad de Fabry
17:00 - 17:20		Inauguración Oficial
17:20 - 17:50		La patología vascular en las EERR
17:50 - 18:10		PAUSA CAFÉ
18:10 - 18:25		Especial y novedoso en enfermedades raras: diagnóstico genético y tratamiento del Erdheim Chester
18:25 - 19:05		Desde la clínica al laboratorio: Mucopolisacaridosis y alfa mannosidosis
19:05 - 19:15		Información sobre GdT EEMM
19:15 - 19:25		Registro Histiocitosis: REDHIST
19:25 - 20:20		Casos Clínicos (7-11)
20:20 - 20:30		Acceso a los medicamentos Huérfanos. Errores frecuentes
HORARIO		VIERNES 24 DE ABRIL
08:30 - 09:15		Casos clínicos (12-16).
09:15 - 10:15		Encuentro con los expertos en enfermedades lisosomales
10:15 - 10:30		Top 5 del World Symposium 2026
10:30 - 11:15		Mesa redonda: Amiloidosis ATTR
11:15 - 11:45		PAUSA CAFÉ
11:45 - 12:15		Desde nuevas vías patogénicas...
12:15 - 13:00		En estas enfermedades la medicina interna es protagonista





CRONOGRAMA

13:00 - 13:15	Una nueva herramienta diagnóstica: la aplicación accelRare
13:15 - 13:30	CLAUSURA
13:30 - 15:00	COMIDA

VII Reunión Enfermedades Minoritarias Residentes

15:00 - 15:45	Avanzando en el manejo de la Fenilcetonuria en adolescentes y adultos
15:45 - 16:30	Casos clínicos con debate
16:30 - 17:15	De actualidad en inmunodeficiencias
17:15 - 17:45	Casos Clínicos (17-21)
17:45 - 18:10	PAUSA CAFÉ
18:10 - 18:40	Caso Clínico Cerrado
18:40 - 19:15	El internista en la organización de la atención a los pacientes con EERR
HORARIO SÁBADO 25 DE ABRIL	
08:30 - 08:50	Encuentro con el experto. Déficit de alfa 1 antitripsina
08:50 - 09:10	El impacto del retraso diagnóstico en el déficit de lipasa ácida lisosomal
09:10 - 09:30	Diagnóstico genético: Genoma completo, exoma, panel genético... ¿cuándo?
09:30 - 10:00	Diagnóstico y tratamiento de la Amiloidosis Cardiaca TTR
10:00 - 10:20	Qué es y cómo se trata: Nieman Pick tipo C y Gangliosidosis
10:20 - 10:35	Tratamiento nutricional en la homocistinuria
10:35 - 11:00	PAUSA CAFÉ
11:00 - 12:15	Casos (22-29).
12:15 - 12:30	ENTREGA DE PREMIOS Y CLAUSURA



PROGRAMA

XVI Reunión Enfermedades Minoritarias

Jueves 23 de abril

- 14:00 – 14:30 **ENTREGA DE DOCUMENTACIÓN.**
- 14:30 – 15:30 **Casos Clínicos (1-6)**
Moderador: **Nuria Puente**. *Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander.*
- 15:30 – 16:15 **La transición a la adolescencia en las enfermedades raras: un nuevo rol para los internistas.**
Modera:
Dr. Antoni Riera Mestre. *Hospital Universitario Bellvitge. Barcelona.*
- 15:35 – 15:45 **El proceso asistencial como modelo de una unidad de transición.**
Dr. Domingo González Lamuño. *Universidad de Cantabria. Hospital Marqués de Valdecilla. Santander.*
- 15:45 – 15:55 **Los retos en la transición a la adolescencia: la neurofibromatosis tipo 1.**
Dra. Giorgina Salgueiro Origlia. *Hospital Universitario La Paz. Madrid.*
- 15:55 – 16:05 **¿Hay evidencia de beneficios en las unidades de transición?**
Dra. María Camprodón Gómez. *Hospital Universitari Vall D´Hebrón. Barcelona.*
- 16:05 – 16:15 **Discusión.**
- 16:15 – 17:00 **De actualidad en la enfermedad de Fabry.**
Moderador: **Dr. Julián Fernández Martín**. *Hospital Universitario Álvaro Cunqueiro. Vigo.*
- 16:20 – 16:30 **Anticuerpos anti TRE, ¿alteran la eficacia y seguridad del tratamiento?**
Dra. Rosario Sánchez Martínez. *Hospital General Universitario Alicante.*
- 16:30 – 16:40 **La inmunogenicidad cuando se estudia en el laboratorio.**
Dra. Saïda Ortolano. *IIS Galicia Sur. Hospital Álvaro Cunqueiro. Vigo.*
- 16:40 – 16:50 **La enfermedad ¿mejora o se estabiliza con el tratamiento?**
Dra. Mónica López Rodríguez. *Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid.*
- 16:50 – 17:00 **Discusión.**

PROGRAMA

XVI Reunión Enfermedades Minoritarias

- 17:00 – 17:20 **INAUGURACIÓN OFICIAL.**
- 17:20 – 17:50 **La patología vascular en las EERR.**
Moderador: **Dr. Patxi Huici Polo.** *Hospital Universitario Miguel Servet. Zaragoza.*
- 17:25 – 17:35 **I Nuevos tratamientos en la Telangiectasia Hemorrágica Hereditaria.**
Dr. Antoni Riera Mestre. *Hospital Universitario Bellvitge. Barcelona.*
- 17:35 – 17:45 **I Síndromes Compresivos Vasculares.**
Dr. José Ángel Cuenca Gómez. *Hospital del Poniente Almería.*
- 17:50 – 18:10 **PAUSA CAFÉ.**
- 18:10 – 18:25 **Especial y novedoso en enfermedades raras: diagnóstico genético y tratamiento del Erdheim Chester.**
Moderadora: **Dra. Lucía Ordieres.** *Hospital Universitario Gregorio Marañón. Madrid.*
Ponente: **Dra. Lia García Formoso.** *Hospital Universitario Alvaro Cunqueiro. Vigo.*
- 18:25 – 19:05 **Desde la clínica al laboratorio: Mucopolisacaridosis y alfa manosidosis:**
Moderador: **Dr. Vicente Giner Galván.** *Hospital Virgen de los Lirios. Alcoy.*
- 17:25 – 17:35 **I Fenotipos similares.**
Dra. Mónica López Rodríguez. *Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid.*
- 17:35 – 17:45 **I El diagnóstico de laboratorio.**
Dr. Cristóbal Colón Mejeras. *Coordinador del Laboratorio de Metabolopatías. Complejo Hospitalario Universitario de Santiago de Compostela.*
- 19:05 – 19:15 **Información sobre GdT EEMM.**
Ponente: **Dr. Jorge Gómez Cerezo.** *Coordinador GTEM.*

PROGRAMA

XVI Reunión Enfermedades Minoritarias

- 19:15 – 19:25 **Registro Histiocitosis: REDHIST.**
Ponente:
Dr. Xavier Solanich. *Hospital Universitari Bellvitge. Barcelona.*
- 19:25 – 20:20 **Casos Clínicos (7-11).**
Moderadora: **Dra. María Luisa Pérez García.** *Complejo Asistencial
Universitario de Salamanca.*
- 20:20 – 20:30 **Acceso a los medicamentos Huérfanos. Errores frecuentes.**
Dr. Joaquín Escobar. *Hospital Universitario Virgen de las Nieves.
Granada.*

PROGRAMA

XVI Reunión Enfermedades Minoritarias

Viernes 24 de abril

08:30 – 09:15

Casos Clínicos (12-16).

Moderador: **Dra. M^a Teresa Herranz Marín.** Hospital General Universitario Morales Meseguer, Murcia.

09:15 – 10:15

Encuentro con los expertos en enfermedades lisosomales.

Moderador: **Dra. Leticia Ceberio Hualde.** Hospital Universitario Cruces. Bilbao.

09:20 – 09:30

I **Importancia del diagnóstico temprano en Gaucher tipo 3.**
Dr. Agustín Pijierro Amador. Hospital Universitario de Badajoz.

09:30 – 09:40

I **Pompe: Formas late onset en adultos ¿cuándo diagnosticarlo?**
Dra. María Camprodón. Hospital Universitari Vall D´Hebrón. Barcelona.

09:40 – 09:50

I **La enfermedad pulmonar intersticial en ASMD.**
Dr. Enrique Calderón Sandubete. Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla.

09:50 – 10:00

I **Impacto del tratamiento en ASMD.**
Dr. Jesús Villarrubia Espinosa. Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid.

10:00 – 10:15

I **Discusión.**

10:15 – 10:30

Top 5 del World Symposium 2026.

Ponente:

Dra. Miguel Ángel Barba Romero. Complejo Hospitalario y Universitario de Albacete.

PROGRAMA

XVI Reunión Enfermedades Minoritarias

10:30 – 11:15

Mesa redonda: Amiloidosis ATTR.

Moderador: **Dr. Ferrán Martínez Valle.** *Hospital Universitari Vall D'Hebrón. Barcelona.*

10:35 – 10:45

I Biomarcadores.

Dr. Julián Fernández Martín. *Hospital Universitario Álvaro Cunqueiro. Vigo.*

10:45 – 10:55

I Portadores o enfermos, ¿Dónde está el límite?

Dr. Juan Moreno. *Hospital Son Llàtzer. Palma de Mallorca.*

10:55 – 11:05

I Novedades terapéuticas.

Dra. Inés Losada López. *Hospital Son Llàtzer. Palma de Mallorca.*

11:05 – 11:15

I Discusión.

11:15 – 11:45

PAUSA CAFÉ.

11:45 – 12:15

Desde nuevas vías patogénicas...

Moderadora: **Dra. Montserrat Morales Conejo.** *Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid.*

11:50 – 12:00

I Nuevos tratamientos en Neurofibromatosis tipo 1 y 2.

Dra. Isabel Solares. *Clínica Universitaria de Navarra. Pamplona.*

12:00 – 12:10

I Birt Hog Dubbé.

Dra. Sabela Castañeda Pérez. *Complejo Hospitalario de Pontevedra.*

12:10 – 12:15

I Discusión.

PROGRAMA

XVI Reunión Enfermedades Minoritarias

- 12:15 – 13:00** En estas enfermedades la medicina interna es protagonista.
Moderador: **Dr. José Hernández Rodríguez.** *Hospital Clínic Barcelona.*
- 12:20 – 12:30** | Fiebre mediterránea familiar: ¿que nos aporta el estudio genético?
Dr. Ángel Robles Marhuenda. *Hospital Universitario La Paz. Madrid.*
- 12:30 – 12:40** | Paciente de 36 años afecta de aftosis y fiebre de repetición desde la infancia.
Dra. Verónica Gómez-Caverzaschi. *Hospital Clínic. Barcelona.*
- 12:40 – 12:50** | SURF ¿un cajón de sastre o una entidad propia?
Dr. Andrés González García. *Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid.*
- 12:50 – 13:00** | Discusión.
- 13:00 – 13:15** Una nueva herramienta diagnóstica: la aplicación accelRare.
Moderador: **Dr. Miguel Ángel Barba Romero.** *Complejo Hospitalario Universitario de Albacete.*
- 13:15 – 13:30** **CLAUSURA.**
- 13:30 – 15:00** **COMIDA.**

PROGRAMA

VII Reunión Enfermedades Minoritarias Residentes

Viernes 24 de abril

- 15:00 – 15:45** Avanzando en el manejo de la Fenilcetonuria en adolescentes y adultos.
Moderadora: **Dra. Montserrat Morales Conejo**. Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid.
- 15:05 – 15:15** | Nuevos tratamientos farmacológicos y dietéticos.
Dr. Álvaro Hermida Ameijeiras. CSUR Enfermedades Metabólicas Congénitas. Complejo Hospitalario Universitario de Santiago.
- 15:15 – 15:25** | Las claves del tratamiento nutricional en el manejo de las comorbilidades.
Dra. Mónica López Rodríguez. Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid.
- 15:25 – 15:35** | El ejercicio físico como herramienta para la adherencia al tratamiento nutricional.
Dr. Domingo González Lamuño. Hospital Universitario Marqués de Valdecilla. Santander.
- 15:35 – 15:45** | Discusión.
- 15:45 – 16:30** **Casos clínicos con debate.**
Moderadora: **Dra. Nuria López Osle**. Servicio de Medicina Interna. Hospital Universitario de Cruces. Bilbao.
- 15:50 – 16:00** | ¿Realmente es un Castleman?
Dr. Andrés González García. Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid.
- 16:00 – 16:10** | Esta linfadenopatía, ¿es únicamente de asiáticos?
Dr. Ángel Robles Marhuenda. Hospital Universitario La Paz. Madrid.
- 16:10 – 16:20** | Sí, este caso es un Kikuchi.
Dr. Fernando Tornero Romero. Hospital Fundación Jiménez Díaz. Madrid.
- 16:20 – 16:30** | Discusión.

PROGRAMA

VII Reunión Enfermedades Minoritarias Residentes

- 16:30 – 17:15** **De actualidad en inmunodeficiencias**
Moderador: **Dr. Ángel Robles Marhuenda.** *Hospital Universitario La Paz. Madrid.*
- 16:35 – 16:45** **I Consenso nacional sobre cribado de neoplasias en pacientes con inmunodeficiencia común variable.**
Dr. Pedro del Moral. *Hospital Universitario La Fe. Valencia.*
- 16:45 – 16:55** **I Terapia génica y trasplante de progenitores hemopoyéticos: ¿tratamientos definitivos para las inmunodeficiencias primarias en adultos?**
Dra. Dafne Cabañero Navalón. *Hospital Universitario La Fe. Valencia.*
- 16:55 – 17:05** **I Un caso atípico de angioedema hereditario.**
Dr. Arnau Antolín Gil. *Hospital Universitario Bellvitge. Barcelona.*
- 17:05 – 17:15** **I Discusión.**
- 17:15 – 17:45** **Casos Clínicos (17-21).**
Moderador: **Dr. Alfonso Gutiérrez Macías.** *Hospital Universitario Basurto. Bilbao.*
- 17:45 – 18:10** **PAUSA CAFÉ.**
- 18:10 – 18:40** **Caso Clínico Cerrado.**
Moderador: **Dr. Alberto Rivera.** *Hospital Universitario Álvaro Cunqueiro. Vigo.*
Ponente:
Dr. Jorge Maza Ortiz. *Hospital Universitario Infanta Sofía. Madrid.*

PROGRAMA

VII Reunión Enfermedades Minoritarias Residentes

- 18:40 – 19:15 El internista en la organización de la atención a los pacientes con EERR.
Moderador: **Dra. Rosario Sánchez Martínez**. *Hospital General Universitario Alicante.*
- 18:45 – 18:55 I ¿Qué diferencia hay entre un CSUR y una Red europea?
Dra. Leticia Ceberio Hualde. *Hospital Universitario Cruces. Bilbao.*
- 18:55 – 19:05 I El referente en enfermedades raras ¿un nuevo rol para el internista.
Dr. Jorge Francisco Gómez Cerezo. *Hospital Universitario Infanta Sofía. Madrid.*
- 19:05 – 19:15 I Discusión.

PROGRAMA

VII Reunión Enfermedades Minoritarias Residentes

Sábado 25 de abril

- 08:30 – 08:50** **Encuentro con el experto. Déficit de alfa 1 antitripsina.**
Ponente:
Dr. Miguel Ángel Torralba Cabeza. *Hospital Universitario Lozano Blesa. Zaragoza.*
- 08:50 – 09:10** **El impacto del retraso diagnóstico en el déficit de lipasa ácida lisosomal.**
Ponente:
Dr. Jorge Francisco Gómez Cerezo. *Hospital Universitario Infanta Sofía. Madrid.*
- 09:10 – 09:30** **Diagnóstico genético: Genoma completo, exoma, panel genético... ¿cuándo?**
Ponente:
Dra. Ángela Gutiérrez Rojas. *Hospital General Universitario Gregorio Marañón. Madrid.*
- 09:30 – 10:00** **Diagnóstico y tratamiento de la Amiloidosis Cardíaca TTR.**
Moderador: **Dr. Julián Fernández Martín.** *Hospital Universitario Álvaro Cunqueiro. Vigo.*
Ponente:
Dra. Paula Hernández Sanjuán. *Hospital Universitario Infanta Sofía. Madrid.*
- 10:00 – 10:20** **Qué es y cómo se trata: Nieman Pick tipo C y Gangliosidosis.**
Moderador: **Dr. Álvaro Hermida Ameijeiras.** *CSUR Enfermedades Metabólicas Congénitas. Complejo Hospitalario Universitario de Santiago.*
Ponente:
Dra. Laura López de Frutos. *Bióloga.*

PROGRAMA

VII Reunión Enfermedades Minoritarias Residentes

10:20 – 10:35

Tratamiento nutricional en la homocistinuria.

Moderador: **Dr. Román Fernández Guitián**. *Hospital Universitario
Puerta de Hierro Majadahonda. Madrid.*

Ponente:

Dr. Álvaro Hermida Ameijeiras. *CSUR Enfermedades
Metabólicas Congénitas. Complejo Hospitalario Universitario
de Santiago.*

10:35 – 11:00

PAUSA CAFÉ.

11:00 – 12:15

Casos (22-29).

Moderador: **Dr. Ramiro López Menchaca**. *Hospital Universitario
Infanta Sofía. Madrid.*

12:15 – 12:30

Entrega de Premios y Clausura.

INFORMACIÓN GENERAL

ORGANIZA Y CONVOCA

**Sociedad Española de Medicina
Interna (SEMI) – Grupo de Trabajo
Enfermedades Minoritarias**
C/ Pintor Ribera, 3
28016 Madrid



SECRETARÍA TÉCNICA

**Viajes El Corte Inglés, S.A. - MICE
Congresos** Científico Médicos
minoritarias.semi@viajeseci.es
Tel.: + 34 913 300 565

VIAJES *El Corte Inglés*
CONGRESOS

DATOS GENERALES

FECHA

23, 24 y 25 de Abril de 2026.

SEDE

Hotel Barceló Granada Congress 5*
C. Maestro Montero, 12, Ronda, 18004
Granada

WEB

<https://www.reunionminoritarias-semi.com/MINORITARIAS2026>

ACREDITACIÓN

Solicitada acreditación a la Comisión de Formación Continuada de las Profesiones Sanitarias de la Comunidad de Madrid.

El control de asistencia para la obtención de créditos se realizará mediante control de firmas a la llegada y salida la reunión.

INFORMACIÓN PARA SEDE

RECOGIDA DE LA DOCUMENTACIÓN DEL CONGRESO

Se entregará en el mostrador de Secretaría Técnica a partir del jueves 23 de abril desde las 14:00 horas.

IDENTIFICATIVOS DE LOS ASISTENTES AL CONGRESO

Es imprescindible llevar siempre la tarjeta identificativa de forma visible para acceder a la sede de la reunión y a cualquiera de sus dependencias, así como cafés y almuerzos.

CERTIFICADOS

Los certificados de asistencia, así como los diplomas de Caso Clínico, Ponentes, Moderadores y Comités podrán descargarse en el apartado "CERTIFICADOS" del área personal "MI CONGRESO" de la página web.

ENTREGA DE PRESENTACIONES

La presentación se entregará en la Secretaría de Audiovisuales hasta un máximo de 2 horas antes de la exposición.
Se entregará en soporte USB, con los archivos incluidos en una carpeta para cada presentación en la que estarán incluidos la presentación en PowerPoint y todos los vídeos asociados.
La carpeta se nombrará de la siguiente manera:

Nombre de la sesión.

Día

Hora de la presentación

Nombre del 1^{er} autor (Nombre_
Apellido_Apellido)

Ejemplo:

*Conferencia_12_03_2026_9´00_
Nombre_Apellido_Apellido*

NORMAS GENERALES CASOS CLÍNICOS

El Comité Organizador ha elaborado estas normas para los autores de Casos Clínicos:

- Para el envío de los resúmenes el primer autor debe estar inscrito en la reunión.
- Los autores figurarán con nombre y apellidos en formato "Tipo Título". Al menos uno de los autores deberá ser médico y ser miembro del Grupo de Trabajo de Enfermedades Minoritarias (para formar parte del Grupo de Trabajo deberá acceder a su área personal dentro de la página <https://www.internistas.eu/> en la pestaña "Actividades de la sociedad" deberá seleccionar el Grupo de Trabajo y guardar la selección.
- Solo se aceptarán casos clínicos originales relacionados con la Enfermedades Minoritarias en sus vertientes clínica, investigadora, social, etc., sin importar que hayan sido publicados o presentados en otras reuniones o congresos.
- El idioma oficial de las publicaciones de la reunión es el castellano.
- Cuando un autor desee incluir imágenes de los pacientes y de otras personas, deberá obtener los permisos, consentimientos y cesiones apropiados. El autor deberá conservar los consentimientos por escrito, pero

no es necesario que envíe copias de los mismos a la reunión

- Las imágenes no podrán contener nombres ni información confidencial del paciente.
- No deben aparecer los datos personales del autor o autores y la procedencia / centro de trabajo en el texto del resumen. En caso de aparecer, el resumen será denegado de forma automática.
- Los Casos Clínicos deben ser presentados a través de la plataforma de envío de resúmenes facilitada en la web de la reunión en la que el/ los autores deben estar registrados. NO se admitirán Casos Clínicos presentados por otra vía diferente a dicha plataforma.
- Los Casos Clínicos se enviarán del 26 de enero al 27 de febrero de 2026. Durante estas fechas se pueden enviar y realizar modificaciones en los resúmenes enviados.
- Los Casos Clínicos se estructurarán como: Antecedentes patológicos, Enfermedad actual, Exploración física, Exploraciones complementarias destacadas, Diagnóstico y Tratamiento instaurado.
- Se valorará la adecuación a las normas de envío, redacción, presentación, discusión y originalidad del caso.
- Los miembros del Comité Organizador serán los encargados de evaluar los Casos Clínicos desconociendo la identidad de los autores y su procedencia. En caso de aparecer, el resumen será denegado de forma automática.
- Se notificará la aceptación de los Casos Clínicos a partir del 11 de marzo de 2026.
- Los Casos Clínicos aceptados en la reunión se publicarán en el Libro Oficial de Casos Clínicos de la reunión que constará de ISBN.

VII REUNIÓN ENFERMEDADES
MINORITARIAS RESIDENTES

- De entre todos los Casos Clínicos aceptados en la reunión, los 5 mejores se presentarán de forma oral en la sesión "Casos Clínicos". Desde Secretaría Técnica se notificará a los autores correspondientes.
- La presentación de los Casos Clínicos se realizará en formato PowerPoint y constará de un máximo de 6 diapositivas siguiendo la siguiente estructura: Introducción, Desarrollo y Conclusiones.
- El tiempo de exposición será de 14 minutos (11 minutos de presentación seguidos de 3 minutos de ruegos y preguntas).
- Todos los contactos entre el Comité Organizador y los autores se realizarán por correo electrónico y/o a través de la Secretaría Técnica.
- El envío de un Caso Clínico presupone la aceptación íntegra de estos criterios. El Comité Organizador podrá rechazar los casos que no se adapten a las normas expuestas.

**NORMAS ELABORACIÓN CASOS
CLÍNICOS**

El envío de resúmenes constará de las siguientes partes:

1. **Título:** Debe ser breve y específico sin abreviaturas y no indicar procedencia que lo haga identificable.
2. **Autores:** deben indicarse con nombre, apellidos, centro de trabajo, lugar y correo electrónico. **Se admiten un número máximo de 6 autores.** El autor principal será el ponente y por tanto quien presente el Caso Clínico. A efectos de la organización será el responsable del trabajo y quien recibirá la correspondencia y notificaciones en su área personal "MI CONGRESO" de la página web de la reunión. Es imprescindible para poder presentar el Caso Clínico, una

vez seleccionada por el Comité, que el autor principal esté inscrito en la reunión.

3. **Resumen:** el texto no debe tener una extensión superior a **1500 palabras**. Si desea emplear caracteres gráficos no usuales como >, <, +, /... siga las instrucciones de la aplicación de envío de resúmenes. Está permitido incluir referencias bibliográficas, gráficos, tablas y figuras.

Dado que las evaluaciones de los resúmenes se hacen de forma anónima, los datos personales del autor o autores y la procedencia no deben aparecer en el texto del resumen. En caso de aparecer, el resumen será denegado de forma automática.

4. **Estructura del resumen:**

- Antecedentes patológicos
- Enfermedad actual
- Exploración física
- Exploraciones complementarias destacadas
- Diagnóstico
- Tratamiento instaurado

Aspectos a tener en cuenta:

Se establecerá comunicación únicamente con el autor principal, para lo cual debe facilitar una dirección de correo electrónico operativa.

Una vez finalizado el plazo de envío de resúmenes **NO se admitirán cambios de autores**. En el certificado aparecerán los autores en el mismo orden y formato que en el resumen enviado.

Para cualquier consulta que necesite realizar, no dude en ponerse en contacto con la Secretaría Técnica.

XVI REUNIÓN
ENFERMEDADES MINORITARIAS

VII REUNIÓN ENFERMEDADES
MINORITARIAS RESIDENTES

23 · 24 · 25 de ABRIL 2026
Granada



COLABORADORES

XVI REUNIÓN
ENFERMEDADES MINORITARIAS

VII REUNIÓN ENFERMEDADES
MINORITARIAS RESIDENTES

23 · 24 · 25 de ABRIL 2026
Granada

VIAJES *El Corte Inglés*

CONGRESOS CIENTÍFICO-MÉDICOS

Viajes El Corte Inglés, S.A. – MICE Congresos
C/ San Severo, 10 – Planta baja · 28042 Madrid
Tlf. (+34) 91 330 05 65
E-mail: minoritarias.semi@viajeseci.es