

# El Congreso Nacional de Sevilla rompe récords de inscritos y comunicaciones

En 2024 se diagnosticarán 29.000 casos de cáncer hematológico en España

Barcelona y Murcia se alzan con los premios a las mejores comunicaciones de #Hemato2023

## NOTICIAS



La RANM y la SEHH celebran su sesión científica conjunta.

## ENTREVISTA



Entrevistamos a la hematóloga Dolores Caballero.

## PACIENTES



#Hemato2023 sale a las calles de Sevilla.

## PREMIOS Y BECAS



José Luis Bello recibe el VI Premio Soledad Woessner.

## Editorial

## Noticias

- Se estima que en 2024 se diagnosticarán cerca de 29.000 casos de cáncer hematológico en España
- España acoge el mayor congreso mundial de Cardio-Oncología para mejorar la supervivencia cardiovascular de los pacientes con cáncer
- España lidera el desarrollo de la terapia CAR-T y consolida su modelo
- En el momento del diagnóstico, el 80% de los paciente con leucemia linfocítica crónica no presenta ninguna manifestación de su enfermedad
- Prevenir la aparición del mieloma múltiple sintomático podría ser una realidad en pocos años

## Entrevistas

- Dolores Caballero Barrigón, hematóloga del Hospital Universitario de Salamanca
- Secundino Sacristán Velasco, paciente con talasemia y directivo de la Asociación Española de Lucha contra las Hemoglobinopatías y Talasemias (ALHETA)

## Reportaje

- El Congreso Nacional de Sevilla rompe récords de inscritos y comunicaciones

## Hematología 2.0

- Las redes sociales se convierten en altavoz de #Hemato2023
- La SEHH apoya los días mundiales en twitter
- Nuestras redes...

## Lo último

## Pacientes

- #Hemato2023 sale a las calles de Sevilla con una campaña de concienciación y un viaje 3D por la sangre
- La fatiga es el síntoma más común en los pacientes con PTI, independientemente de la edad
- GEM/PETHEMA lidera la investigación en mieloma múltiple con una puerta abierta a la cura de la enfermedad
- AEAL lanza 'multiplicando las respuestas', una campaña informativa por el Día Mundial del Mieloma Múltiple

## Sector

## Premios y becas

- Barcelona y Murcia se alzan con los premios a las mejores comunicaciones de #Hemato2023
- José Luis Bello recibe el VI Premio Soledad Woessner

## Publicaciones

- La SEHH presenta las Guías en Cardio-Oncología 2022 para hematólogos
- Ya está disponible la última edición del informe "Avances en Cáncer Hematológico"

## Agenda

## Titulares

## Galería

- Congreso Nacional #Hemato2023
- Rueda de prensa 'Las cifras del cáncer hematológico en España'

## Junta Directiva

### Presidenta

M.<sup>a</sup> Victoria Mateos Manteca

### Vicepresidente primero

Armando López Guillermo

### Vicepresidente segundo

Víctor Jiménez Yuste

### Secretaria general

Marta Morado Arias

### Secretario adjunto

Carlos Solano Vercet

### Tesorero

Raúl Córdoba Mascuñano

### Contadora

Mariana Bastos Oreiro

### Vocales

María Luz Amigo Lozano

Lucrecia Yáñez San Segundo

Ramón Lecumberri Villamediana

Elvira Mora Casterá

José Manuel Puerta Puerta

Leonor Arenillas Rocha

Marta Sonia González Pérez

José F. Nomdedeu Guinot

### Contacto:

Departamento de Comunicación  
Aravaca, 12, 1.º. 28040 Madrid

+34 91 453 94 43

comunicacion@sehh.es

Queridos amigos,

Tal y como reza el titular de portada de este número del Boletín SEHH, nuestro último Congreso Nacional de Hematología, Hemoterapia, Trombosis y Hemostasia, #Hemato2023, ha batido récords con 2.336 inscritos y 1.015 comunicaciones aceptadas. El programa oficial ha contado con 64 ponentes y 39 coordinadores, repartidos entre 11 charlas educativas y 20 simposios. Además, se han celebrado 39 sesiones de comunicaciones orales, 30 simposios satélites y 11 encuentros con el experto.

Cifras aparte, han despuntado especialmente la V Conferencia Ciril Rozman, a cargo de Rafael Fonseca; la XXXV Lección Conmemorativa Antonio Raichs, como reconocimiento a la gran carrera profesional de Dolores Caballero, y la XXI



M.<sup>a</sup> Victoria Mateos Manteca  
Presidenta de la SEHH-FEHH

Lección Conmemorativa Ricardo Castillo-Antonio López Borrasca, de Javier Batlle, junto con el ya tradicional Premio Soledad Woessner, otorgado a José Luis Bello, la repartición de más de 20 ayudas a la investigación y una excelente sesión plenaria en la que se presentaron las seis mejores comunicaciones del Congreso, todas ellas de gran calidad.

Especial mención merece la celebración del III Congreso Iberoamericano de Hematología, un hito que está teniendo una enorme resonancia en todo el mundo iberoamericano. Solo se han celebrado dos reuniones más como esta en Sevilla, en 1992, y en Salamanca, en 1986. Nada más y nada menos que trece sociedades latinoamericanas han acudido a Sevilla desde Argentina, Bolivia, Chile, Colombia, Cuba, Ecuador, Guatemala, México, Panamá, Paraguay, Perú,

Uruguay y Venezuela, para continuar con la labor iniciada en la I Cumbre Iberoamericana de Hematología de Madrid, celebrada en 2019, e impulsar la creación de un Día Mundial de la Hematología, entre otros muchos asuntos. La sesión especial incluida en el programa de #Hemato2023 estuvo protagonizada por la heterogeneidad en el acceso a los estudios esenciales para el diagnóstico del cáncer de la sangre en Latinoamérica.

En la rueda de prensa de presentación de #Hemato2023, celebrada en la céntrica Plaza de la Encarnación de Sevilla, quise poner de manifiesto la gran apuesta que está haciendo la SEHH por acercar la medicina personalizada y de precisión a los pacientes hematológicos, en base a tres premisas fundamentales: mejora de las herramientas diagnósticas para que cada paciente y su enfermedad queden perfectamente caracterizados; optimización del acceso a los mejores y más innovadores tratamientos para cada paciente; y evaluación de la respuesta a dichos tratamientos mediante las herramientas de que disponemos los hematólogos hoy en día. Paralelamente, es fundamental contar con el apoyo de las nuevas herramientas de inteligencia artificial para evaluar todos estos datos y crear modelos predictivos que nos ayuden a identificar qué pacientes van a responder mejor a un tratamiento y, sobre todo, cuáles no.

En los últimos años ha llegado un gran número de innovaciones terapéuticas a nuestra especialidad, encabezadas por la inmunoterapia CAR-T. Afortunadamente, estas terapias avanzadas ya están disponibles en nuestro país para algunas enfermedades hematológicas, aunque no todas las deseables. Hay aprobaciones pendientes por parte del Ministerio de Sanidad. En la SEHH trabajamos para optimizar el acceso de las terapias CAR-T disponibles, tratando de dar una mayor relevancia a los centros que seleccionan y derivan al paciente, para conocer sus necesidades e inquietudes y optimizar este proceso, con el objetivo último de que ningún paciente candidato a recibir una determinada terapia CAR-T se quede sin recibirla en España.

Un abrazo para todos.

**Contacto:**

 Departamento de Comunicación  
 Aravaca, 12, 1.º. 28040 Madrid


+34 91 453 94 43



comunicacion@sehh.es

## LAS CIFRAS DEL CÁNCER HEMATOLÓGICO

# Se estima que en 2024 se diagnosticarán cerca de 29.000 casos de cáncer hematológico en España

La Red Española de Registros de Cáncer (REDECAN) estima que en 2024 se diagnosticarán 28.657 casos de neoplasias hematológicas en España, lo que representa una tasa de 55,9 casos por 100.000 habitantes y año. De esta cifra total, las neoplasias linfoides suman 19.900 casos y las neoplasias mieloides se concentran en 8.611 casos. Estos son algunos de los datos presentados en rueda de prensa por parte de HematoREDECAN, fruto del acuerdo marco firmado recientemente entre REDECAN y la SEHH, coincidiendo con el Mes del Cáncer Hematológico).

En la presentación han participado Rafael Marcos-Gragera, facultativo de la Unidad de Epidemiología y Registro de Cáncer de Girona, y coordinador de HematoREDECAN; M.<sup>a</sup> Victoria Mateos, presidenta de la SEHH; Alejandro Martín García-Sancho, secretario del Comité Científico de GELTAMO; y Josefina Serrano, hematóloga del Hospital Universitario Reina Sofía de Córdoba.

Las neoplasias linfoides son las más frecuentes, representando el 69% del total de



De izq. a dcha., Alejandro Martín García-Sancho, M.<sup>a</sup> Victoria Mateos, Josefina Serrano y Rafael Marcos-Gragera.

neoplasias hematológicas estimadas para 2024; y dentro de estas, las neoplasias linfoides de células B maduras representan el 80% del total, seguido del linfoma de Hodgkin (8%), las neoplasias de células T y

células NK (6%) y, finalmente, de las neoplasias linfoides de células precursoras (3%) y las neoplasias linfoides inespecíficas (3%).

Por su parte, en estas estimaciones para 2024, las neoplasias mieloides representarán el 30% del total de las neoplasias hematológicas, siendo las más frecuentes las neoplasias mieloproliferativas (36%) –la trombocitemia esencial, la policitemia vera y la mielofibrosis primaria–, los síndromes mielodisplásicos (28%) y las leucemias mieloides agudas (23%).



## Hematólogos y epidemiólogos se unen para estimar las cifras de los cánceres de la sangre en España

Septiembre es conocido como el Mes del Cáncer Hematológico porque en él se concentran los días mundiales más importantes de la hemato-oncología. Cada año, la SEHH se suma a todas estas celebraciones con el objetivo de concienciar a la población sobre los cánceres hematológicos, un grupo de enfermedades con características clínicas bien establecidas y perfiles muy heterogéneos. El conocimiento molecular y genómico de este grupo de enfermedades ha contribuido a que se afinen algunas definiciones y nomenclaturas, y a que se reconozcan nuevas entidades. En este contexto, la SEHH y REDECAN han firmado un acuerdo marco de colaboración con tres líneas estratégicas a desarrollar: la elaboración de estimaciones de incidencia, análisis de la supervivencia y detección de tendencias para los diferentes cánceres hematológicos en España, la realización conjunta de proyectos de alta resolución y la participación cruzada en eventos formativos de ambas entidades. Todo esto se vehiculará a través del grupo de trabajo HematoREDECAN.

CELEBRADO EN MADRID

# España acoge el mayor congreso mundial de Cardio-Oncología para mejorar la supervivencia cardiovascular de los pacientes con cáncer

Madrid ha acogido el Congreso Mundial de Cardio-Oncología, organizado por la Sociedad Internacional de Cardiología (ICOS), la Sociedad Española de Cardiología (SEC) a través de su Grupo de Trabajo de Cardio-Oncología, la Sociedad Española de Oncología Médica (SEOM) y la SEHH. El encuentro ha arrancado con una jornada sobre investigación básica y traslacional que se celebra en el Centro Nacional de Investigaciones Cardiovasculares (CNIC), con la participación de Valentín Fuster, y termina con una jornada específica para profesionales de enfermería. Como ha explicado Teresa López, coordinadora del Grupo de Trabajo de CardioOncología de la SEC, “la longevidad y calidad de vida de los supervivientes de cáncer ha mejorado drásticamente en los últimos años, debido en gran parte al desarrollo de nuevas opciones terapéuticas contra el cáncer.

Si bien esto ha aumentado el número de supervivientes de cáncer, también ha incrementado la incidencia y prevalencia de toxicidades relacionadas con los tratamientos antitumorales. Tanto es así que



Foto de familia de la inauguración del Congreso.

las toxicidades cardiovasculares relacionadas con los tratamientos antitumorales se han convertido en un desafío frecuente tanto para los pacientes como para los médicos”. Se sabe que al menos uno de cada tres pacientes con cáncer desarrolla toxicidad cardiovascular. Esto ha llevado al surgimiento de una nueva disciplina, la CardioOncología, que aborda las necesidades cardiovasculares de los pacientes con cáncer y optimiza su asistencia con un enfoque multidisciplinario.

“Se trata de una subespecialidad médica orientada a prestar una asistencia

cardiovascular integral a los pacientes con cáncer desde su diagnóstico hasta la supervivencia posterior”, ha aclarado Teresa López. Como representante de la SEHH, Raúl Córdoba Mascañano, miembro de su junta directiva, ha hecho hincapié en que “es necesario realizar un verdadero abordaje multidisciplinar en todos los pacientes con cáncer, sobre todo, en aquellos que serán largos supervivientes, en los que tenemos que cuidar de forma global su salud, tanto antes, durante como una vez finalizado el tratamiento”.



V CURSO DE INMUNOTERAPIA Y TERAPIA CELULAR EN ONCO-HEMATOLOGÍA

# España lidera el desarrollo de la terapia CAR-T y consolida su modelo

Según estimaciones REDECAN y la SEHH, en 2024 se diagnosticarán cerca de 29.000 casos de cáncer de la sangre en España. La buena noticia es que la inmunoterapia y terapia celular para luchar contra los diferentes cánceres hematológicos, encabezada por la terapia CAR-T, ya es una realidad para más de un millar de pacientes en nuestro país, aunque todavía hay muchas opciones de mejora y de futuro que van desde la llegada de nuevas indicaciones y dianas hasta la reducción progresiva de posibles efectos adversos, como la tormenta de citoquinas. España no solo está liderando el desarrollo de la terapia CAR-T, sino que también está consolidando su modelo gracias a la colaboración intergrupala y multidisciplinar.

Para analizar el presente y el futuro de estas terapias, la SEHH y la Red Española de Terapias Avanzadas, Terav, del Instituto de Salud Carlos III han organizado en Madrid el V Curso de Inmunoterapia y Terapia Celular en Onco-Hematología, en colabo-



De izq. a dcha., José M<sup>a</sup> Moraleda, Felipe Prósper y Manel Juan.

ración con la Sociedad Española de Inmunología (SEI) y bajo la coordinación de María Victoria Mateos Manteca, presidenta de la SEHH y hematóloga del Complejo Hospitalario Universitario de Salamanca; Felipe Prósper Cardoso, hematólogo de la Clínica Universidad de Navarra; José María Moraleda Jiménez, hematólogo del Hospital Clínico Universitario Virgen de la Arrixaca, de Murcia; y Manel Juan Otero, inmunólogo del Hospital Clínic de Barcelona y representante de la SEI. En este ámbito, Terav “está jugando un papel muy

relevante de cohesión de grupos científicos básicos y clínicos que trabajan en este campo dentro de nuestro país”, ha apuntado el doctor Moraleda.

La primera sesión del curso ha abordado los resultados clínicos con células CAR-T, que “vuelven a poner de manifiesto por qué España está liderando el impulso de la terapia CAR-T en el mundo”, ha señalado el doctor Juan. En este bloque, el Hospital Clínic de Barcelona ha presentado algu-

unos resultados preliminares de la terapia CAR-T frente a leucemia linfocítica crónica que tiene en investigación, y que “eliminaría otras intervenciones terapéuticas tras una única infusión”. Además, se han presentado dos nuevas y prometedoras terapias celulares adoptivas: una con una nueva diana de gran potencial (CXCR5, también conocido como CD185 o receptor de linfoma de Burkitt 1) y otra con nuevas células a modificar para ser introducidas como inmunoterapia (iNKT y MDSC).



## V CURSO PRÁCTICO PARA EL CONOCIMIENTO Y TRATAMIENTO DE LA LEUCEMIA LINFOCÍTICA CRÓNICA

# En el momento del diagnóstico, el 80% de los pacientes con leucemia linfocítica crónica no presenta ninguna manifestación de su enfermedad

La Universidad Internacional Menéndez Pelayo (UIMP) y el Grupo Español de Leucemia Linfocítica Crónica (GELLC), de la SEHH, han celebrado el 'V Curso práctico para el conocimiento y tratamiento de la leucemia linfocítica crónica' en Santander. "El objetivo de este curso es formar, de manera práctica, a hematólogos jóvenes en diferentes aspectos relacionados con la leucemia linfocítica crónica (LLC), tanto desde el punto de vista puramente científico como desde un punto de vista social, incluyendo la perspectiva de otras especialidades involucradas en su abordaje, como la Geriatria o la Cardiología", ha explicado Francesc Bosch, presidente del GELLC y jefe del Servicio de Hematología del Hospital Universitario Vall d'Hebron (Barcelona), y coordinador del curso junto con Lucrecia Yáñez, hematóloga del Hospital Universitario Marqués de Valdecilla (Santander).



Lucrecia Yáñez y Francesc Bosch.

"La LLC es la leucemia más frecuente de todos los tipos de leucemias que existen y hasta un 40-50% de los pacientes no necesitará recibir tratamiento, aunque sí un seguimiento", ha señalado la doctora Yáñez. "Para ese 50-60% de pacientes que sí tiene que tratarse, debe-

mos destacar que su tratamiento ha cambiado radicalmente en los últimos diez años". Gracias a estos avances terapéuticos, la LLC ya no se trata con quimioterapia, sino con tratamientos dirigidos específicamente a las alteraciones previamente detectadas a través de estudios biológicos. "Ahora conseguimos controlar mucho mejor la enfermedad, con menos efectos secundarios y diferentes a los que teníamos antes y, aproximadamente, el 80% de los pacientes no presenta ninguna manifestación de su enfermedad y puede llevar una vida plena y normal".

Según ha comentado el doctor Bosch, "ahora mismo, la investigación está centrada en conocer mejor qué produce la LLC para poder dirigir los tratamientos hacia la causa concreta que la ha originado. Este ha sido el gran avance".





SESIÓN CIENTÍFICA CONJUNTA SEHH-RANM

# Prevenir la aparición del mieloma múltiple sintomático podría ser una realidad en pocos años

El mieloma múltiple es el segundo cáncer de la sangre más frecuente, con una incidencia de 6 casos por cada 100.000 habitantes y año, lo que se traduce en 6.070 nuevos pacientes cada año, según los últimos datos de la Red Española de Registros de Cáncer (REDECAN). Su origen se encuentra en las células plasmáticas y los síntomas más comunes son dolores óseos y anemia. “Gracias a que vamos conociendo mejor la biología de la enfermedad y la aparición de nuevos fármacos, la supervivencia hoy en día está en torno a los 5-7 años”, ha explicado la Prof. Ana Villegas, académica de número de la Real Academia Nacional de Medicina de España (RANME), con motivo de la sesión científica conjunta de la SEHH y la RANME.

La jornada ha contado con las ponencias del Prof. José M<sup>a</sup> Fernández Rañada, académico correspondiente honorario de la RANME, sobre diagnóstico y pronóstico; Joaquín Martínez, hematólogo del Hospital Universitario 12 de Octubre (Madrid), sobre los avances en el estudio de la enfermedad medible residual en el mieloma múltiple; y Belén Íñigo, hematóloga



De izq. a dcha., Belén Íñigo, José M<sup>a</sup> Fernández Rañada, Ana Villegas, Joaquín Martínez y M<sup>a</sup> Victoria Mateos.

del Hospital Universitario Clínico San Carlos (Madrid), sobre terapéutica en mieloma de reciente diagnóstico. Por su parte, M<sup>a</sup> Victoria Mateos, presidenta de la SEHH, dedicó su charla a la inmunoterapia en el mieloma múltiple: terapia CAR-T y anticuerpos biespecíficos.

Según ha explicado la profesora Villegas, “el objetivo actual de los nuevos tratamientos es conseguir respuestas profundas y, sobre todo, duraderas. Para su evaluación, contamos con técnicas sensibles que detectan una célula plasmática entre 100.000 o un millón de células normales. Gracias a la segmentación de los

pacientes, basada en el riesgo, cada vez se pautan tratamientos más específicos y de duración adaptada a cada respuesta”. “Tanto la terapia CAR-T como los anticuerpos biespecíficos han empezado a revolucionar el abordaje del mieloma múltiple”, ha apuntado M<sup>a</sup> Victoria Mateos.

“Los retos pendientes en el ámbito del mieloma múltiple se derivan del objetivo principal, que es curar a nuestros pacientes. Este ambicioso objetivo solo será posible con concienciación, prevención, equidad y acceso a la innovación”, ha afirmado la presidenta de la SEHH.



“El trasplante  
hematopoyético  
sigue siendo  
eficaz y necesario”

**DOLORES CABALLERO  
BARRIGÓN**

HEMATÓLOGA DEL HOSPITAL UNIVERSITARIO DE SALAMANCA



Dolores Caballero ha sido la encargada de impartir la XXXV Lección Conmemorativa Antonio Raichs, en la última edición del Congreso Nacional de Hematología, Hemoterapia, Trombosis y Hemostasia, #Hemato2023. Se trata de un reconocimiento a toda una vida dedicada a los pacientes hematológicos en el Hospital Universitario de Salamanca. A lo largo de esta entrevista, hablamos con ella sobre el trasplante hematopoyético (generalmente conocido como trasplante de médula ósea), la terapia CAR-T o el relevo generacional en hematología, entre otras cuestiones.

### ¿Qué supone para ti impartir la Lección Conmemorativa Antonio Raichs?

Un gran reto y una gran responsabilidad, y un agradecimiento muy grande a las personas que propusieron mi nombre.

### ¿Con qué mensajes nos debemos quedar?

He intentado repasar la evolución del trasplante hematopoyético desde sus inicios, en la década de los cincuenta, tanto del trasplante alogénico como del trasplante autólogo. Quiero remarcar se trata de un procedimiento que cura a muchos enfermos y que sigue siendo necesario. En la primera parte de la charla me gustaría trasladar el mensaje de que el trasplante alogénico sigue siendo un procedimiento necesario, y que está sano. Hace poco, celebramos la realización de un millón de trasplantes alogénicos a nivel mundial.

Para los que nos puedan sentarse a escuchar la ponencia, les diría que se quedasen con que la mayoría de los enfermos que hoy necesitan un trasplante alogénico podrán contar con un donante y que el trasplante autólogo sigue siendo un procedimiento eficaz para muchos pacientes con linfoma, pero para aquellas personas que no son candidatos al trasplante, hoy contamos con otros tratamientos, que las células CAR-T. Mi mensaje es de optimismo.

### ¿Cómo valoras la llegada de la terapia CAR-T a los pacientes españoles? ¿Cuáles son los principales retos?

Considero que la incorporación de la terapia CAR-T en nuestro país, en el momento de su aprobación para el tratamiento de la leucemia aguda linfoblástica y del linfoma B difuso de célula grande en tercera línea, fue la adecuada. El Ministerio de Sanidad, junto con los profesionales, seleccionaron una serie de centros para que todos los enfermos pudieran recibir dicha terapia. Ahora, contamos con más centros.

---

La mayoría de los enfermos que hoy necesitan un trasplante alogénico podrán contar con un donante

---

Sin embargo, se están produciendo aprobaciones por parte de la Agencia Europea del Medicamento (EMA por sus siglas inglesas) de nuevas CAR-T que, desafortunadamente, no están llegando a nuestros pacientes por encontrarse a la espera de que el Ministerio de Sanidad les asigne precio.



### **De todos los avances que se han producido en el ámbito del cáncer hematológico, ¿con cuáles te quedarías?**

En primer lugar, que existen 40 millones de donantes de médula ósea en el mundo, que podemos llevar a cabo trasplantes gracias a donantes que no son idénticos, y que se utiliza menos cantidad de quimioterapia. Todo ello nos ha permitido trasplantar a muchos enfermos candidatos e, incluso, de edad

avanzada. En segundo lugar, la llegada de rituximab para el tratamiento de los linfomas B. Y ahora la aparición de las CAR-T.

### **¿Qué destacarías de tu carrera de hematóloga?**

Mi balance es muy positivo. He tenido la suerte de trabajar en varios centros españoles, la mayor parte del tiempo, en el Hospital Universitario de Salamanca, desarrollando

mi carrera en ámbitos de la Hematología que me han apasionado, como el trasplante de médula y el tratamiento de los linfomas. Me quedo con que la Hematología es una especialidad apasionante, que se puede desarrollar en nuestro país de una manera excelente, ya que contamos con servicios de hematología que son referentes nacionales e internacionales.

---

La Hematología es una especialidad apasionante, que se puede desarrollar en nuestro país de una manera excelente

---

### **¿Está asegurado el relevo generacional en la Hematología española?**

A pesar de lo complicado que es el acceso a las plazas de especialista después de la formación MIR, de conseguir una plaza en propiedad, etc., el relevo generacional está totalmente asegurado.

 *Entrevista completa* **en HemoTube,**  
**#EntrevistasEnMayúsculas**

“Los recortes en salud e investigación están empeorando el Sistema Nacional de Salud”

## SECUNDINO SACRISTÁN VELASCO

PACIENTE CON TALASEMIA Y DIRECTIVO DE LA ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE LUCHA CONTRA LAS HEMOGLOBINOPATÍAS Y TALASEMIAS (ALHETA)



Entrevistamos a Secundino Sacristán Velasco, un vallisoletano con talasemia que es miembro directivo de la Asociación Española de Lucha contra las Hemoglobinopatías y Talasemias (ALHETA) y Mérito Nacional a la Donación Altruista de Sangre 2023. Pone cara a los receptores de tantos y tantos donantes de sangre que hay en España, pues recibe dos bolsas de este líquido preciado cada tres semanas para poder seguir viviendo, literalmente, a sus ya casi sesenta años de edad. Además, el pasado mes de julio compartió su experiencia vital con los asistentes al 17º curso “Terapias Avanzadas. Base Científica y Usos Clínicos”, organizado por la Universidad de Murcia, en colaboración con la SEHH y la Red Española de Terapias Avanzadas del Instituto de Salud Carlos III.

### **¿Cuándo te detectaron la talasemia mayor que padeces y cómo cambió tu vida esa noticia?**

Tenía 6 años cuando me detectaron la enfermedad. Ahora no tardan tanto. Nunca fui un niño normal. No sabían lo que me pasaba y cada vez iba a peor. Estaba muy anémico cuando consiguieron dar con la causa y empezaron a hacerme transfusiones de sangre. Mi vida cambió radicalmente. Ya había dejado de ir al colegio y estuve entre médicos y hospitales la mayoría del tiempo, y con cuidados especiales de alimentación y ejercicio. Mi situación era muy delicada. Mi vida familiar y social también cambió radicalmente, pues apenas salía de casa.

### **¿Cómo valoras la atención recibida en el Sistema Nacional de Salud y su efectividad en el abordaje de tu enfermedad?**

La atención que me brindó el Sistema Nacional de Salud (SNS) siempre fue buena, pero apenas había información. Mi padre era agricultor y se gastó mucho dinero en médicos y hospitales antes de acogerse al régimen especial que había para este colectivo en aquellos tiempos. Los fármacos no empezaron ser financiados por la Administración sanitaria hasta unos pocos años después. Los recortes en salud e in-

vestigación, y los diferentes sistemas autonómicos, están empeorando el SNS.

### **¿Has detectado puntos de mejora en relación con el abordaje de tu enfermedad?**

Por supuesto. Nací en 1964 y 59 años después es todo muy distinto. Entonces te morías sin más, porque poco o nada se sabía de esta enfermedad. Incluso entrando el siglo XXI, en gran parte de las páginas web de entonces se hablaba de una enfermedad grave y mortal, con pocos años de vida por delante. Tuve mucha suerte a pesar de todo.

---

No es ético ni justo que, existiendo un tratamiento curativo, se esté poniendo el acento únicamente en lo meramente económico

---

Hoy en día, sigue habiendo algún paciente mal informado y nos cuentan alguna

barbaridad que otra, pero no es lo habitual. Dependemos de transfusiones constantes, contamos con buenos quelantes de hierro y la sangre que nos transfundimos es segura.

### ¿Qué es lo más duro de la enfermedad que padeces desde el punto de vista clínico?

Desde los puntos de vista clínico y social, sentimos que somos dependientes de todo: transfusiones, niveles de sangre y de hierro, hospitalizaciones y pruebas de todo tipo. Vivimos con dolor y se nos deterioran los huesos, el corazón, el hígado, los pulmones, los riñones y/o la vesícula, entre otros órganos. Sentimos impotencia por encontrarnos muy cansados y sentir que no somos válidos. Tenemos afán de superación, pero nos falta tiempo para vivir y nos cuesta mucho trabajar y levantarnos de la cama cada día. En Grecia, por ejemplo, los pacientes que padecen esta enfermedad han conseguido cobrar la jubilación total tras quince años cotizados.

### ¿Cómo valoras la evolución de las terapias en los últimos años y la llegada de la terapia génica en el tratamiento de esta enfermedad?

Venimos oyendo hablar de la terapia génica desde hace unos cuantos años. Estamos deseando que sea segura y



Secundino Sacristán con el Prof. Robert Sackstein.

que pueda aplicarse en todos los pacientes, pues la curación es la mejor solución, sin duda. Un paciente crónico con mi enfermedad le cuesta al SNS 8.000 euros al mes y cerca de 100.000 euros al año. En quince años, esta terapia estaría amortizada.

No es ético ni justo que, existiendo un tratamiento curativo, se esté poniendo el acento únicamente en lo meramente económico. En una sociedad como la nuestra no se debería permitir no curar a alguien porque un medicamento sea caro. ¿Cuánto vale una vida? La curación

de esta enfermedad también eliminaría las cargas familiares y laborales. ¿Cuánto vale estar sano y todo lo que ello conlleva?

### Como miembro directivo de ALHETA, ¿cuál es la razón de ser de esta asociación y con cuántos asociados cuenta a día de hoy?

Somos un centenar de asociados en ALHETA. Nuestra razón de ser son los pacientes y sus familiares. Entre otras cosas, les damos información clara sobre la enfermedad, les hablamos de tú a tú, escuchamos sus necesidades, les ayu-

damos a estar clínicamente controlados y vigilamos que estén adecuadamente atendidos.

Desde hace no muchos años, el cribado neonatal incluye el rasgo talasémico y es posible que nazcan niños sanos de padres portadores o con talasemia menor; a pesar de ello, siguen naciendo niños con talasemia mayor en España y en Europa. Con los conocimientos actuales, no podemos permitirlo. El consejo genético permite evitar la transmisión de los genes defectuoso de padres a hijos y esta es precisamente nuestra lucha constante en la que no vemos el final.

### ¿Se sabe cuántas personas con talasemia (mayor y menor) hay en España?

Se estima que el 2% de la población española es portadora o tiene algún rasgo genético defectuoso. En Castilla y León hay 1.500 pacientes portadores o con talasemia menor y, a nivel nacional, somos 200 personas con talasemia mayor (también llamados talasémicos dependientes de transfusiones periódicas -TDT-).

### ¿Qué proyectos actuales y de futuro destacas especialmente?

Básicamente, exigimos una atención equitativa para los pacientes con talase-

mia en cualquiera de las diecisiete comunidades autónomas de España. También pedimos más comprensión por parte de los profesionales sanitarios, así como una mejor información del médico al paciente en relación con su estado, evolución y causas de la enfermedad.

### ¿Qué supone para ti haber sido reconocido con el Mérito Nacional 2023 del donante de sangre? ¿Cuál es la razón de ser de este reconocimiento?

La noticia fue inesperada. Parece ser que he promovido las donaciones, aunque el mérito no es mío, sino de todos de esos donantes que nos dan la vida y hacen posible que muchas personas podamos seguir viviendo. Las donaciones hacen posible muchas operaciones, cirugías, trasplantes o tratamientos oncológicos, que requieren numerosas bolsas de sangre. Los donantes emplean buena parte de su tiempo y no piden nada a cambio; se merecen todo el respeto y admiración de la sociedad. A los pacientes con talasemia no nos pueden hacer un regalo mejor, como reza uno de los lemas de ALHETA. Les debemos la vida. Solo tenemos palabras de agradecimiento hacia ellos. Gracias y mil veces gracias. Animo a la población a que se haga donante de sangre, pues salva muchas vidas. La recompensa de este acto altruista es la satisfacción por el bien que se ha realizado.





SEVILLA HA ACOGIDO #HEMATO2023

# El Congreso Nacional de Sevilla rompe récords de inscritos y comunicaciones

El LXV Congreso Nacional de la Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia (SEHH) y XXXIX Congreso Nacional de la Sociedad Española de Trombosis y Hemostasia (SETH), #Hemato2023, ha tenido lugar en el Palacio de Congresos y Exposiciones de Sevilla, Fibes, del 26 al 28 de octubre, coincidiendo con la celebración del III Congreso Iberoamericano de Hematología. Los presidentes del Comité Organizador Local han sido José Antonio Pérez Simón, jefe del Servicio de Hematología y Hemoterapia del Hospital Universitario Virgen del Rocío, y Ramiro Núñez, jefe de la Sección de Trombosis y Hemostasia de ese mismo hospital. Ambos recuerdan que “nos encontramos ante un hito histórico con una enorme resonancia en todo el mundo iberoamericano. Solo se han celebrado dos reuniones más como esta: la última en Sevilla, en 1992, y la anterior en Salamanca, en 1986”.

En la rueda de prensa de presentación de #Hemato2023 ha participado Dorotea Fantl, ex presidenta de la Sociedad Ar-

gentina de Hematología, en representación de las trece sociedades latinoamericanas de Hematología que han acudido a la II Cumbre Iberoamericana de Hematología, celebrada también en Fibes. Es-

tas proceden de Argentina, Bolivia, Chile, Colombia, Cuba, Ecuador, Guatemala, México, Panamá, Paraguay, Perú, Uruguay y Venezuela. “Ahora somos más y, por lo tanto, más fuertes”, ha destacado.



De izq. a dcha., José Antonio Pérez Simón, Jesús San-Miguel, Santiago Bonanad, Joan Carles Reverter, María Victoria Mateos y Dorotea Fantl.

“Nuestra prioridad sigue siendo la homogeneización del contenido de la especialidad, teniendo en cuenta la heterogeneidad de las leyes que rigen en los países aquí presentes”, ha añadido. Entre otras acciones de futuro, “se consensuará un manifiesto y se intentará crear un Día Mundial de la Hematología”.

Además de la II Cumbre Iberoamericana de Hematología, “se ha incluido en el programa oficial una sesión especial del III Congreso Iberoamericano de Hematología”, en el que se ha abordado la heterogeneidad en el acceso a los estudios esenciales para el diagnóstico del cáncer de la sangre en Latinoamérica, entre otros asuntos, y que ha contado con la moderación de los dos presidentes del Comité Científico: Jesús San-Miguel, coordinador del Grupo de Mieloma del Programa Español de Tratamientos en Hematología (GEM-PETHEMA), y Santiago Bonanad, jefe de la Unidad de Trombosis y Hemostasia del Hospital Universitario y Politécnico La Fe, de Valencia.

### Retos de futuro

M<sup>a</sup> Victoria Mateos, presidenta de la SEHH, ha demandado “un mayor acceso a las terapias innovadoras y avanzadas, como la terapia CAR-T, y la implantación de la inteligencia artificial (IA) para optimizar el ma-

nejo de pacientes con cáncer de la sangre y posibilitar una medicina personalizada de precisión”. En el caso concreto el mieloma múltiple, el segundo cáncer de la sangre más frecuente, la IA “aportará un carácter predictivo a su abordaje futuro, priorizando los tratamientos más eficaces y optimizando los acontecimientos adversos que un paciente puede desarrollar a partir de la administración de las diferen-

---

En #Hemato2023  
se ha demandado  
un mayor acceso  
a las terapias  
innovadoras, así como  
la implantación de la  
inteligencia artificial

---

tes terapias disponibles”, ha explicado. Asimismo, “es probable que se pueda predecir el riesgo potencial de desarrollar mieloma múltiple en aquellos pacientes que presenten un componente monoclonal habitual en más del 5% de la población mayor de 70 años”.

Para Joan Carles Reverter, presidente de la SETH, el área de Trombosis y Hemostasia “ha avanzado mucho” en los últimos años, debido fundamentalmente al desarrollo de nuevos tratamientos disruptivos, como la terapia génica, que abre la posibilidad de “curar la hemofilia mediante la modificación del genoma”, afirma. No obstante, la aparición de la terapia génica acarrea una serie de desafíos y algunas incertidumbres, “como la durabilidad de la expresión del factor, la necesidad de controlar los efectos adversos mediante corticoides durante un tiempo nada despreciable o la posibilidad de recibir una nueva dosis en el futuro, que por ahora no se contempla”. Todo ello, “junto con la existencia de alternativas terapéuticas eficaces y seguras, y el previsible alto coste de dicha terapia, suponen un reto a la hora de considerarla como una opción de tratamiento”.

El profesor San-Miguel opina de la hematología española que “goza de buena salud y tiene un claro reconocimiento a nivel internacional”. No obstante, “existe cierto desequilibrio entre algunas áreas, y creo que es responsabilidad de todos potenciar aquellas que están más debilitadas, así como seguir impulsando el trabajo en red en los grupos cooperativos de investigación”, ha señalado. Además,

los estudios de estos grupos “no pueden centrarse únicamente en aspectos terapéuticos, sino que también deben incluir investigaciones traslacionales, que enriquecen sobremanera los resultados clínicos”. Como experto en mieloma múltiple, sueña “con que las nuevas estrategias terapéuticas logren una importante tasa de curación en los pacientes de nuevo diagnóstico”.

Por su parte, el doctor Bonanad ha destacado el valor de los sistemas de predicción de trombosis. En este sentido, “se analizará la utilidad de los datos de cerca de 11.000 adultos noruegos que participan en una gran encuesta poblacional denominada estudio Tromso, que se realiza periódicamente en Noruega”, ha afirmado. El experto ha recordado que, cada minuto, una persona es diagnosticada de trombosis en el mundo y, cada seis minutos, otra fallece como consecuencia de esta enfermedad. “A pesar de la crudeza de estos datos, la trombosis suele ser desconocida por la población”, ha señalado. La trombosis puede ser venosa o arterial, en función del lugar en el que se produce el coágulo sanguíneo. El tromboembolismo venoso “puede afectar a personas de todas las edades, razas y etnias, y puede manifestarse tanto en hombres como en mujeres”.

El doctor Pérez Simón ha puesto de relieve “la amplia experiencia en trasplante de médula ósea de la hematología andaluza”, que cuenta con algunos de los centros con más actividad trasplantadora en España, así como con una notable actividad en terapias avanzadas, como las terapias CAR-T. Sin

---

La hematología española 'goza de buena salud y tiene un claro reconocimiento a nivel internacional'; no obstante, 'existe cierto desequilibrio entre algunas áreas, que es necesario subsanar entre todos'

---

duda, “esto pone de manifiesto el óptimo trabajo cooperativo en red que se realiza en Andalucía”, ha afirmado. Sobre la convivencia de ambos procedimientos terapéuticos, el experto dice del trasplante de médula ósea que “no

solo goza de buena salud, sino que sus resultados de supervivencia y mejor calidad de vida le vaticinan una larga vida”. Además, “no está claro que la terapia CAR-T vaya a generar un menor número de trasplantes de médula ósea, pero sí podría mejorar sus resultados. Disponer de diferentes opciones es siempre una excelente noticia para todos los pacientes”.

### **Visión transversal**

Según el doctor Núñez, “durante el Congreso Nacional se intenta aportar una visión transversal y actualizada de todo lo que abarca la especialidad de Hematología y Hemoterapia”. En el área de conocimiento de Trombosis y Hemostasia, destacan los recientes avances en el abordaje de las coagulopatías hemorrágicas, y muy especialmente de la hemofilia, donde “están apareciendo novedades terapéuticas muy significativas, como la terapia génica”. Como representante del Comité Organizador Local de #Hemato2023, “ha sido un orgullo y una gran responsabilidad hacerse cargo de un encuentro científico de este calado, en el que se han recibido un total de 1.014 comunicaciones (801 de la SEHH y 213 de la SETH), la cifra más alta lograda hasta ahora”

La cita científica nacional más importante de la hematología española ha estado apoyada por una plataforma 'on line' dirigida a aquellos congresistas que no pueden acudir físicamente a la capital andaluza, y ha recibido más de 2.300 inscripciones de profesionales de la hematología, tanto nacionales como internacionales. Se ha optado por mantener una estructura muy similar a la de anteriores congresos, con un programa compuesto de 11 charlas educativas, 3 lecciones conmemorativas, 2 sesiones especiales, 20 simposios oficiales (14 de la SEHH, 5 de la SETH y 1 conjunto), 39 sesiones de comunicaciones orales, incluyendo la sesión plenaria en la que se presentan las seis mejores, 30 simposios satélites y 11 encuentros con el experto, a fecha de hoy. En el programa oficial están implicados 64 ponentes y 39 coordinadores.

Dentro del programa científico del Congreso se han abordado temas de gran interés, como las cifras del cáncer hematológico, tratamiento personalizado del mieloma múltiple, diagnóstico y tratamiento del linfoma de células del manto, novedades en la terapia con células CAR-T en las neoplasias linfoides, manejo clínico del anciano con síndrome mielodisplásico, avances en el abordaje de la macroglobulinemia de Waldens-



José Luis Arroyo.

tröm, retos del trasplante de médula ósea y desarrollo de la terapia CAR-T, utilización de fármacos según guías de práctica clínica 'versus' informes de posicionamiento terapéutico, medicina transfusional segura, hemoterapia en el siglo XXI, avances en el abordaje de las anemias congénitas, usos de la inteligencia artificial en Hematología, coagulopatías congénitas y adquiridas, avances y novedades en el abordaje de la hemofilia y de la enfermedad de von Willebrand, coagulopatía obstétrica aguda durante la hemorragia posparto, plaquetas como biomarcador diagnóstico, valor de los sistemas de predicción de trombosis veno-

sa y arterial, actualización de las estrategias de tratamiento antitrombótico, o laboratorio de Trombosis y Hemostasia.

### Medicina transfusional

José Luis Arroyo, responsable de Gestión de Calidad del Banco de Sangre y Tejidos de Cantabria, ha participado en el Programa Educativo de #Hemato2023, revisando los avances científicos y tecnológicos que han tenido lugar en las últimas décadas en el campo de la medicina transfusional, y su implicación en la actividad de los centros y servicios de transfusión actuales.

“Como en otras ramas de la Hematología, en la medicina transfusional se han producidos avances extraordinarios en los últimos años, tanto desde el punto de vista del conocimiento teórico como de aspectos tecnológicos y su aplicación en la práctica clínica”, ha señalado el doctor Arroyo. “Dichos avances giran en torno a tres líneas de investigación: la disponibilidad de sangre y componentes sanguíneos, mayor calidad y seguridad de los componentes disponibles, y uso óptimo de la sangre”.

En este sentido, Arroyo explica que, “sin ninguna duda, la sangre es más segura que nunca, en gran medida, gracias a las mejoras de detección de enfermedades



Peter Collins y Rachel Collis.



Dolores Caballero y Javier Batlle.

víricas transmisibles”. Recientemente, los esfuerzos se están centrando en la contaminación bacteriana de las plaquetas y en los riesgos no infecciosos, los errores durante el proceso de transfusión o las actuaciones ante enfermedades emergentes.

### Coagulopatía obstétrica aguda

Por otra parte, diferentes sesiones del Congreso han abordado aspectos relacionados con la hemostasia, la trombosis y la mujer, especialmente durante el embarazo y el posparto. Los profesores Peter Collins y Rachel Collis, del Hospital Universitario de Gales, y ponentes también del Programa Educativo, han puesto de re-

lieve los beneficios de una detección rápida de la coagulopatía obstétrica aguda durante la hemorragia posparto. Como han detallado, “la hemorragia posparto suele controlarse con intervenciones obstétricas, pero, en algunos casos, la alteración hemostática puede empeorar la hemorragia”.

### Otros asuntos destacados

El Congreso Nacional ha contado con la V Conferencia “Ciril Rozman”, que tiene por objetivo reconocer a un hematólogo foráneo que haya hecho contribuciones científicas de alto nivel y que haya mantenido vínculos estrechos con los especialistas españoles. Para la tercera edición de esta

conferencia se ha elegido a Rafael Fonseca, de la Clínica Mayo en Phoenix (Arizona, Estados Unidos), quien ha hablado sobre el “Tratamiento del mieloma en forma personalizada: el historial de la t (11;14)”.

Las lecciones conmemorativas Antonio Raichs y Ricardo Castillo-Antonio López Borrasca, de gran relevancia dentro de este congreso, por el reconocimiento a la trayectoria científica y profesional de sus ponentes, han tratado temas de vanguardia: “Del trasplante a la terapia CAR-T”, a cargo de Dolores Caballero, del Hospital Universitario de Salamanca; y “En busca de un hobby: la enfermedad de von Willebrand”, a cargo de Javier Batlle, del Complejo Hospitalario Universitario A Coruña.



# Las redes sociales se convierten en altavoz de #Hemato2023

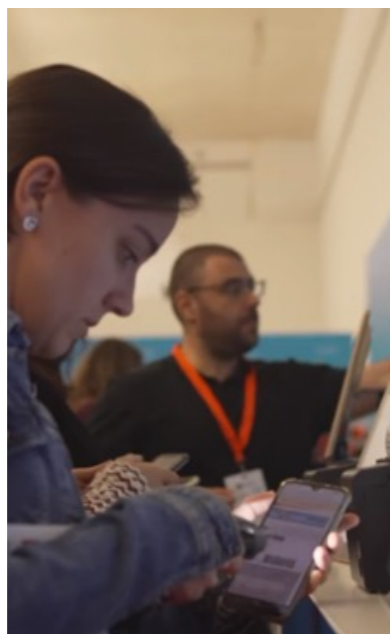
Un año más, las redes sociales de la SEHH han ejercido como altavoz de la última edición del Congreso Nacional de Hematología, Hemoterapia, Trombosis y Hemostasia, #Hemato2023, celebrado en Sevilla.

La red social en la que más repercusión ha tenido la difusión de los contenidos recogidos durante el Congreso ha sido X, cuyos

usuarios han interactuado más que los de otras redes sociales, consiguiendo generar una conversación digital en torno a la cita más importante de la Hematología española. La etiqueta #Hemato2023 superó los 20.000 € de valor económico y casi alcanza los 10 millones de impactos potenciales. En Instagram, los 'reels' han sido las publicacio-

nes que más alcance han conseguido debido a su contenido dinámico y atractivo. Los posts referidos a #Hemato2023, han conseguido 1.362 'likes' y 25 comentarios. Por su parte, el contenido compartido en el perfil de LinkedIn de la SEHH, ha logrado 315 'likes' y se ha compartido 36 veces.

HemoTube, el canal YouTube de los hematólogos, ha recogido todos los 'highlights' del Congreso, además de varias #EntrevistasEnMayúsculas, con un total de 39 vídeos en la lista de reproducción #Hemato2023.



sociedad\_espanoladehematologia  
Audio original

sociedad\_espanoladehematologia #Hemato2023 | El primer día de nuestro encuentro ha abarcado temas tan relevantes como la 'Conferencia Ciril Rozman'.

Seguimos disfrutando de nuestro congreso hasta el 28 de octubre

#Hematología #Medicina #Science #Congreso.

7 sem

linfoma\_folicular\_grupo ❤️❤️  
7 sem 1 Me gusta Responder

mariapov Eventazo 🙌  
7 sem 1 Me gusta Responder

Ver insights Promocionar publicación

Les gusta a ajsantiagom y 94 personas más

26 de octubre

Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia... • Siguiendo  
Servicios de bienestar y mantenimiento físico

#Hemato2023 | Este año, nuestros comités científico y organizador han vuelto a plantear tres intensos días en los que ciencia y la formación serán las protagonistas. Pero nuestros congresos no están al margen de las actividades sociales y culturales. Y, precisamente, en la capital andaluza dispondremos de un marco incomparable, un entorno amable, alegre y acogedor, para reencontrarnos con nuestros colegas y compañeros de especialidad.

¡Nos vemos pronto!  
Inscripciones: <https://goo.su/b5AAsz>

#SEHH #Sede #Hematologia #Hematology #science

#Hemato2023 26 -28 | OCT | 2023 SEVILLA

LXV Congreso Nacional SEHH  
XXXIX Congreso Nacional SETH  
III Congreso Iberoamericano de Hematología



#Hemato2023 ▶ Reproducir todo

CLAVES Lidiane K. Andino 0:47

CLAVES Javier Delgado Serrano 1:56

CLAVES Virginia Callao Molina 1:45

Resumen #Hemato2023 2:38

Sábado 28 Octubre 2:13

Viernes 27 Octubre 1:59

Claves #Hemato2023 - Lidiane K. Andino - II Cumbre... 21 visualizaciones • hace 1 mes

Claves #Hemato2023 - Javier Delgado - Ixazomib como... 42 visualizaciones • hace 1 mes

Claves #Hemato2023 - Virginia Callao - Cuidado de... 26 visualizaciones • hace 1 mes

#Hemato2023 - Video resumen del Congreso... 245 visualizaciones • hace 1 mes

#Hemato2023 - Videonoticia del Congreso de Hematolog... 74 visualizaciones • hace 1 mes

#Hemato2023 - Videonoticia del Congreso de Hematolog... 259 visualizaciones • hace 1 mes

@sehh\_es @sehh\_es

#Hemato2023 | El caso clínico galardonado ha sido:

➡ 'Caso clínico 3. Varón de 64 años con síndrome constitucional y pancitopenia' expuesto por el Dr. Fernando Martín Moro (@Fer\_martinmoro)

¡Enhorabuena! [pic.twitter.com/8FDDFR7IQf](https://pic.twitter.com/8FDDFR7IQf)





# La SEHH apoya los días mundiales en sus redes sociales

## Día Mundial de Leucemia Linfocítica Crónica

1 de septiembre

**@sehh\_es** @sehh\_es Promocionar

Hoy nos sumamos a la celebración del **#WCLLD23** Día Mundial de la **#Leucemia** Linfocítica Crónica, uno de los **#cánceres** de la **#sangre** más desconocidos para la población (solo 1 de cada 6 españoles lo conoce), pese a ser el tipo de **#leucemia** más común en adultos

## Día Mundial del Mieloma Múltiple

5 de septiembre

**@sehh\_es** @sehh\_es · 5 sept.

En el **#DíaMundialMielomaMúltiple** damos a conocer cifras de incidencia (estimaciones 2024) y supervivencia de este **#cáncer** de la sangre en **#España**.

Fuente: REDECAN. Proyecto HematoRedecan

## Día Mundial de la Trombosis

13 de septiembre

**@sehh\_es** @sehh\_es Promocionar

Hoy conmemoramos el **#DíaMundialDeLaTrombosis** con el lanzamiento de un nuevo podcast. 🩸

Averigua más sobre la trombosis, un desafío médico que afecta a personas de todas las edades.

Únete a nosotros en **#UnViajePorLaSangre** [go.ivoox.com/rf/117630906](https://go.ivoox.com/rf/117630906) para descubrir más.

## Día Mundial de las Neoplasias Mieloproliferativas

14 de septiembre

**@sehh\_es** @sehh\_es · 14 sept.

Hoy nos unimos al Día Mundial de las Neoplasias Mieloproliferativas, compartiendo algunas estimaciones de incidencia y supervivencia para 2024\* 📌

**@mpnspain\_ #MPNsm #MPNAwarenessDay**

\*Fuente: Red Española de Registros de Cáncer (REDECAN).



## Día Mundial del Linfoma

15 de septiembre

**@sehh\_es** @sehh\_es · 15 sept.

**#Podcast** | Hoy, en el **#DíaMundialDelLinfoma**, rendimos nuestro particular homenaje a pacientes y familiares. Y lo hacemos divulgando sobre esta enfermedad.

En este episodio de **#UnViajePorLaSangre**, hablamos de **#linfoma**.

**#cáncer #medicina #diagnostico #tratamiento**



### Día Mundial de la Leucemia Mieloide Crónica

22 de septiembre

**@seh\_es** @seh\_es · 22 sept.  
 Hoy nos sumamos al **#DíaMundialLMC**, compartiendo esta infografía con las estimaciones de

- ✓ Incidencia para 2024
- ✓ Supervivencia 2002-2013

**#CuraDeLaLMC #leucemia #cáncer #WCMLD23 #CureCML #Leukemia**



### Día Mundial de la Investigación en Cáncer

24 de septiembre

**@seh\_es** @seh\_es · 24 sept.  
 En el **#WorldCancerResearchDay**, resaltamos la importancia de la **#investigación** continua en la lucha contra el **#linfoma** y otros tipos de cánceres hematológicos.

Escucha nuestro podcast sobre linfomas [bit.ly/48neAsO](https://bit.ly/48neAsO)

**#UnViajePorLaSangre**

Escucha nuestro **Podcast**

**UN VIAJE POR LA SANGRE**

Episodio 7  
**Linfomas**  
 ¿Qué tipos hay? ¿Cómo se diagnostica? ¿Qué tratamientos hay disponibles?

## Nuestras redes...

**¡Síguenos!**



**SEHH** 10.798 seguidores ↑ 141

joven **SEHH** 2.046 seguidores ↑ 39

**YouTube** HemoTube 3.840 suscriptores ↑ 110

**in** 4.547 seguidores ↑ 142

**Instagram** 1.688 seguidores ↑ 120



# EL PAÍS

## La agencia del medicamento de EE. UU. abre la puerta al primer tratamiento con edición genética CRISPR

La revolucionaria edición genética CRISPR se ha presentado al exigente examen de la agencia del medicamento estadounidense (FDA). Tras una audiencia de siete horas, el regulador sanitario pareció más cerca de aprobar un tratamiento basado en esa técnica y bautizado como exa-cel. El permiso lo solicitaban los laboratorios Vertex Pharmaceuticals, con sede en Boston, y el suizo CRISPR Therapeutics. Juntos han diseñado una terapia basada en la edición del genoma contra una enfermedad de la sangre: la anemia de células falciformes, una malformación genética responsable de la deformación de los glóbulos rojos. Es una de las más frecuentes del mundo, y afecta a millones de personas, 100.000 solo en EE. UU. También promete mejorar las perspectivas de los pacientes con betatalasemia, que obliga a recibir transfusiones de por vida.

[ver noticia ➔](#)

# El Confidencial

EL DIARIO DE LOS LECTORES INFLUYENTES

## Menos riesgo de cáncer hematológico tras la cirugía bariátrica

Está bien establecido que la obesidad se asocia con comorbilidades graves, como la diabetes tipo 2 y las enfermedades cardiovasculares, según constatan algunos estudios, por ejemplo, el publicado en el *European Journal of Cardiology*. En las últimas décadas, también se ha hecho cada vez más evidente que la obesidad es un factor de riesgo de neoplasias malignas. Según el Grupo de Trabajo de la Agencia Internacional para la Investigación del Cáncer de la Organización Mundial de la Salud (OMS), hay pruebas suficientes en humanos de que la obesidad está relacionada con 13 formas específicas de cáncer, y así se revela en un trabajo recogido en *The New England Journal of Medicine*. De ellos, el mieloma múltiple es la única neoplasia maligna hematológica que se considera, actualmente, relacionada con la obesidad.

[ver noticia ➔](#)

# SIGLO XXI

Diario digital independiente, plural y abierto

## El cribado neonatal es esencial para detectar la anemia de células falciformes y tratarla precozmente, según expertos

La anemia de células falciformes es una enfermedad rara que puede llegar a afectar “a todos los órganos”, por lo que los expertos coinciden en que es esencial detectarla precozmente a través del cribado neonatal para poder controlar su progresión y mejorar la calidad de vida de los pacientes, según han señalado durante el I Seminario sobre Anemia de células falciformes, organizado por la compañía biotecnológica Vertex, en colaboración con la Asociación Nacional de Informadores de la Salud. “En el cribado neonatal con la prueba del talón se detectan unas 20 enfermedades y, entre ellas, se encuentra la anemia de células falciformes porque, detectada a tiempo, se puede mejorar la calidad de vida disminuir la mortalidad”, ha explicado la jefa de Sección de Oncología y Hematología Pediátricas en el H.G.U. Gregorio Marañón, la doctora Elena Cela.

[ver noticia ➔](#)



## Un nuevo modelo celular ayudará a buscar tratamiento contra una de las leucemias más frecuentes en lactantes

La leucemia linfoblástica aguda de células B (LLA-B) es uno de los cánceres pediátricos más frecuentes. Su tasa de supervivencia es, en general, de más del 80%, pero no en todos los subtipos; en la leucemia de mayor incidencia en lactantes, en concreto, no llega al 40%. Para este subtipo específico, de mal pronóstico, investigadores del Instituto de Investigación contra la Leucemia Josep Carreras y del Centro Nacional de Investigaciones Oncológicas (CNIO) han logrado el primer modelo celular que simula la enfermedad en pacientes. El nuevo modelo reproduce lo que ocurre en las células de los niños, frecuentemente, recién nacidos. Es una herramienta considerada esencial en la investigación para desarrollar nuevas estrategias terapéuticas, y por ello se publica en *Blood*, una revista científica de referencia en hematología.

[ver noticia](#) ➔



## Alianza Harmony ya cuenta con registros de más de 107.000 pacientes de toda Europa

Más de 100 expertos de más de veinte países se han reunido en la Universidad de Salamanca para conocer los últimos avances en la recogida de información de los proyectos Harmony sobre diferentes neoplasias hematológicas, así como para actualizar y establecer la hoja de ruta de proyectos de investigación en marcha y conocer nuevas herramientas informáticas para el acceso y el análisis a la plataforma más grande de datos en Hematología. Durante esta Asamblea General se ha aboradado también la puesta en marcha de la nueva Fundación Alianza Harmony “como garantía de continuidad” a la base de datos que se ha ido generando durante los últimos 7 años y que ya cuenta con registros de 107.000 pacientes de toda Europa, tal y como ha explicado el coordinador del proyecto, Jesús María Hernández Rivas.

[ver noticia](#) ➔



## Investigadores de la Universidad de Murcia descubren qué fármacos, ya comercializados, podrían tener un nuevo uso en el tratamiento de las anemias congénitas

El grupo de investigación de Inmunidad, Inflamación y Cáncer de la Universidad de Murcia (UMU), junto con el Instituto Murciano de Investigación Biosanitaria (IMIB) y el Ciberer, ha descubierto una nueva ruta molecular que controla la formación de las células sanguíneas. Este hallazgo tiene una gran relevancia clínica, ya que abre la puerta al empleo de fármacos ya comercializados con nuevos fines para tratar anemias congénitas. El medicamento en concreto, nilotinib, se comercializa para tratar la leucemia mieloide crónica. Ahora, gracias a este estudio, se podría emplear para enfermedades raras como la anemia de Blackfan-Diamond (DBA), una patología que puede aparecer a los dos meses de vida y que se asocia a la falta de producción de glóbulos rojos.

[ver noticia](#) ➔

CAMPAÑA “ACÉRCATE A LA HEMATOLOGÍA. CONOCEMOS TU SANGRE, ¿NOS CONOCES TÚ?”

## #Hemato2023 sale a las calles de Sevilla con una campaña de concienciación y un viaje 3D por la sangre

Con el objetivo de que la población conozca mejor su sangre y a los médicos que la estudian (los hematólogos), así como los principales avances (presentes y futuros) de su especialidad, #Hemato2023 ha salido a las calles de Sevilla con la campaña “Acércate a la hematología. Conocemos tu sangre, ¿nos conoces tú?”, una actividad de concienciación promovida por la SEHH, la SETH y la Sociedad Española de Transfusión Sanguínea, con el apoyo de BeiGene y Roche, y que ha tenido lugar en la Plaza de la Encarnación del 25 al 28 de octubre.

El elemento central de esta campaña ha vuelto a ser una gran carpa de la especialidad de Hematología y Hemoterapia, donde se ha podido realizar un viaje 3D por la sangre para conocer mejor los componentes de este líquido vital y cómo se desarrolla un cáncer hematológico. También se ha informado a la población de las diferentes enfermedades de la sangre que existen, así como de la actividad que desempeñan diariamente los hematólogos y asociaciones de pacientes tales como la Asociación Española de Amiloidosis (AMILO); la Asociación de Personas Trasplantadas de Médula Ósea y Enfermedades de la Sangre



Juan Francisco Bueno (en el centro), segundo teniente de alcalde y responsable del Área de Hacienda, Turismo, Participación Ciudadana y Transformación Digital del Ayuntamiento de Sevilla, inauguró la campaña “Acércate a la Hematología”.

(ATMOS); la Asociación “Marco Luna”; la Asociación de Donantes de Sangre, Tejidos y Órganos de Sevilla; AEAL, Asociación Española de Afectados por Linfomas, Mielomas y Leucemias; la Asociación Andaluza de Hemofilia (ASANHEMO); y la Asociación de Padres de Niños con Cáncer de Andalucía (ANDEX). Además, diferentes profesionales de AEAL, Centro de Transfusión, Tejidos y Células de Sevilla, Hospital Universitario Virgen del Rocío, Instituto de Biomedicina de Sevilla y Hospital Universitario Virgen Macarena, han impartido unas charlas a la población para tratar de

responder diferentes cuestiones relacionadas con la hematología: conviviendo con un cáncer hematológico; a quién ayudas cuando donas tu sangre; en qué consiste la donación y el trasplante de médula ósea; qué es y en qué consiste la revolucionaria terapia CAR-T contra el cáncer; tipos de anemia; anticoagulantes y sus cuidados; qué sabemos de la leucemia infantil; en qué consisten los ensayos clínicos; y sangrado anormal y mujer.

Por su parte, el Centro de Transfusión, Tejidos y Células de Sevilla ha coordinado una colecta de sangre en la propia carpa. A lo lar-

go de dos jornadas, 70 personas acudieron para donar su sangre. En el marco de la carpa, también se ha desarrollado el III Observatorio de Hematología (ODH), un coloquio socio-sanitario en el que se analizan diversos asuntos de interés y/o actualidad relacionados con la especialidad de Hematología y Hemoterapia, y con

Con motivo del Día Mundial de la Amiloidosis, la carpa “Acércate a la Hematología”, ha acogido una jornada informativa, organizada por la SEHH y la Asociación Española de Amiloidosis (AMILO), en la que se ha explicado en qué consiste esta enfermedad, las diferentes tipologías que existen y la estrecha relación que hay con el mieloma múltiple, entre otros asuntos de interés. La presidenta de la SEHH, M.<sup>a</sup> Victoria Mateos, junto a la presidenta de AMILO, M.<sup>a</sup> del Carmen Nadal, han sido las encargadas de inaugurar la jornada, en la que han participado varios hematólogos, como Ramón Lecumberri, vocal de la junta directiva de la SEHH.

impacto en los pacientes hematológicos y sus familias. Bajo el título “Vivir con leucemia linfocítica crónica (LLC)”, este encuentro ha contado con la participación de Fátima de la Cruz, del Hospital Universitario Virgen del Rocío; Adela Salvador, paciente con LLC; y Belén Gómez del Pino, periodista especializada en salud y ciencia.

## DÍA MUNDIAL DE LA PTI

# La fatiga es el síntoma más común en los pacientes con PTI, independientemente de la edad

En septiembre se celebra el Día Mundial de la Trombocitopenia Inmune (PTI), una enfermedad autoinmune que provoca una disminución en el número de plaquetas (trombocitopenia), afectando a la coagulación sanguínea. “La causa principal de esta disminución es la destrucción acelerada por anticuerpos producidos por el sistema inmune y una bajada de su producción en la médula ósea”, ha explicado Cristina Pascual, presidenta del Grupo Español de Trombocitopenia Inmune (GEPTI), de la SEHH.

La PTI puede presentarse en forma aguda o crónica. “En el primer caso, los síntomas aparecen de manera repentina y pueden resolverse por sí solos, especialmente en los niños, aunque a veces requieran tratamien-



Cristina Pascual.

to, mientras que, en la forma crónica, más común en los adultos, la afección persiste a largo plazo y puede requerir varios tipos de tratamiento para controlarla”. Los síntomas más frecuentes incluyen la aparición de he-

matomas espontáneos en cualquier parte del cuerpo, puntos de sangrado subcutáneo, sangrado de encías o nariz, sangrado menstrual abundante en mujeres, o hemorragias graves (menos comunes). “La PTI afecta física y emocionalmente a las personas que la padecen”, ha señalado Cristina Pascual. “Provoca fatiga, el síntoma más común en estos pacientes, independientemente de la edad, dificultad para llevar a cabo actividades cotidianas, reducción en el ejercicio físico, depresión y ansiedad. Referente a esta última, muchos pacientes han manifestado sufrir ansiedad ante el recuento de plaquetas, por un posible empeoramiento de su enfermedad e, incluso, por la posibilidad de morir”.



## GEM/PETHEMA lidera la investigación en mieloma múltiple con una puerta abierta a la cura de la enfermedad

Setenta hospitales españoles y casi 500 pacientes es el objetivo del ensayo clínico más ambicioso en Hematología desarrollado en España en mieloma múltiple hasta la fecha. Lo está desarrollando el Grupo Español de Mieloma (GEM-PETHEMA), red de investigación cooperativa sustentada por la Fundación del mismo nombre, bajo el paraguas de la SEHH. Con motivo del Día Mundial del Mieloma Múltiple, GEM-PETHEMA recuerda que España está en el top mundial de investigación en esta enfermedad y que trabaja por su curación.

La investigación puntera que desarrolla el Grupo Español de Mieloma se traduce en años de vida. Para la presidenta de la SEHH, M.<sup>a</sup> Victoria Mateos, también coordinadora del GEM, “nuestro grupo cooperativo ha realizado aportaciones muy relevantes en investigación en Hematología que han supuesto acercar la innovación a los pacientes españoles y contribuir a generar conocimiento y evidencia científica, tanto clínica como biológica, a



Juan José Lahuerta.

través de sus trabajos de investigación”. Juan José Lahuerta, co-coordinador de GEM-PETHEMA, recuerda los inicios del grupo: “El primer gran estudio GEM, en pa-

cientes con Mieloma Múltiple de Nuevo Diagnóstico (MMND), fue el protocolo observacional Mieloma 2000. En 2005 logramos iniciar nuestro primer ensayo clínico fase III”.

“Cuando empezamos, a finales de los años 90, en los pacientes incluidos en el Registro Español de Trasplante Autólogo en Mieloma Múltiple, la mediana de supervivencia libre de progresión (SLP) se había incrementado de 15 a 35 meses. Con el ensayo GEM12menos65, la SLP ha superado los 80 meses de mediana y tenemos la esperanza de acercarnos a la curación en los pacientes incluidos en nuestro más reciente ensayo clínico fase III”, ha subrayado. GEM21menos65 sucede al fase III GEM12menos65, ensayo clínico cuyos resultados, -aún pendientes de una nueva evaluación con mayor seguimiento-, se dieron a conocer en 2022 en la Sesión Plenaria del 19 Congreso de la International Myeloma Society. GEM12menos65.



## DÍA MUNDIAL DEL MIELOMA MÚLTIPLE

## AEAL lanza 'multiplicando las respuestas', una campaña informativa por el Día Mundial del Mieloma Múltiple



Con motivo del Día Mundial del Mieloma Múltiple (MM), AEAL, Asociación Española de Afectados por Linfoma, Mieloma y Leucemia, ha lanzado la campaña "Multiplicando las respuestas". Se trata de una

campaña de información y formación, con la que la asociación quiere destacar la importancia del trabajo multidisciplinar y la colaboración entre todos los agentes del sistema de salud, como respuestas claves para mejorar el abordaje de la enfermedad.

"El mayor conocimiento de este cáncer de la sangre, así como los avances en las terapias dirigidas CAR-T, está propiciando un diagnóstico cada vez más temprano y una mayor eficacia de los tratamientos disponibles. Pero debemos seguir trabajando por ofrecer una información veraz a los pacientes y un abordaje multidisciplinar para seguir mejorando la calidad de la atención hematooncológica", ha señalado Begoña Barragán, presidenta de AEAL.

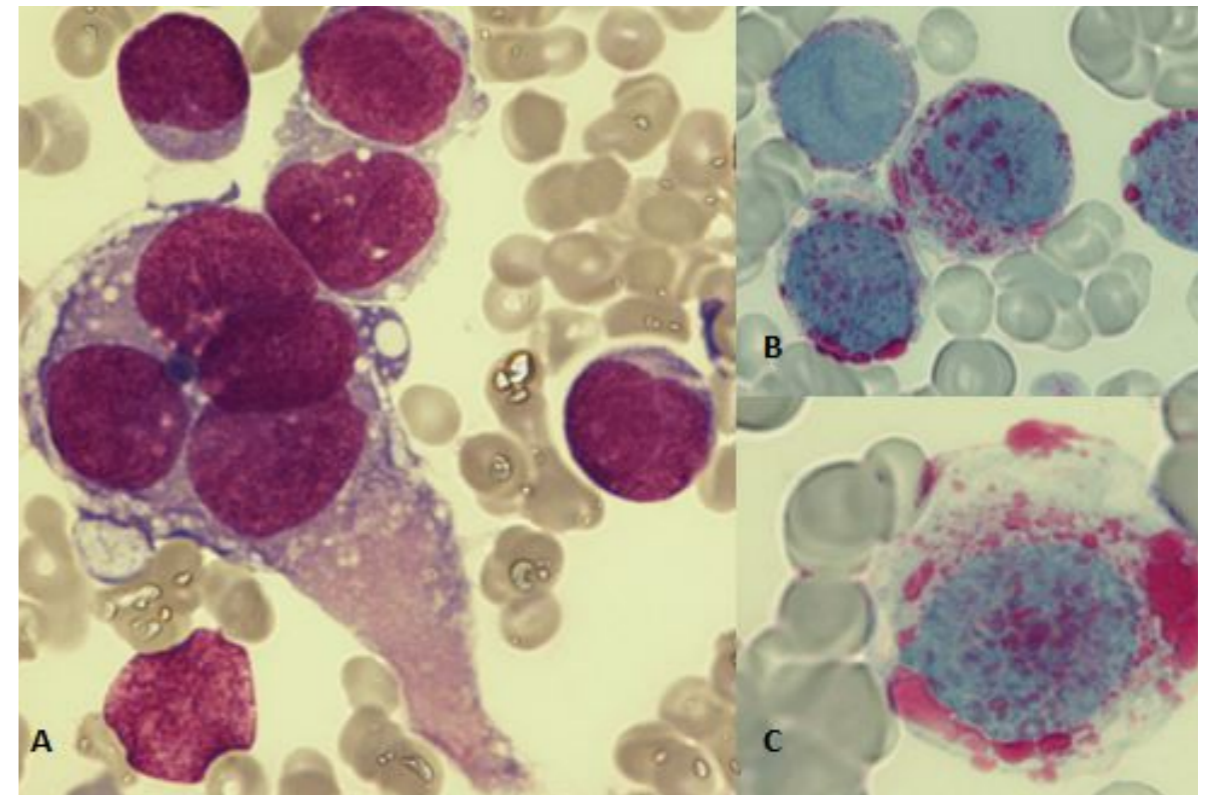
Por todo ello, para que la iniciativa llegue a toda la sociedad, desde AEAL han organizado tres seminarios online gratuitos para pacientes con este tipo de cáncer en la sangre y sus familiares, en los que han participado varios especialistas, como el hematólogo Jesús San Miguel.

# SANGRE

## Trabajos en Hematología y Terapia Celular

Volumen 41, Número 2, Octubre-Diciembre 2022 | [www.revistasangre.com](http://www.revistasangre.com)

ISSN: 0036-4355



Sociedad Española de  
Hematología y Hemoterapia



PERMANYER  
[www.permanyer.com](http://www.permanyer.com)

**SIGLO XXI**  
Diario digital independiente, plural y abierto**diariofarma**  
La información clave de la farmacia y del medicamento**redacción médica**

## El Foro de la Profesión Médica pide la publicación urgente de los programas formativos actualizados de las especialidades

El Foro de la Profesión Médica quiere mostrarse unánime en la reclamación de una publicación urgente de los programas formativos actualizados de las especialidades médicas. Después de la última reunión organizada por la Federación de Asociaciones Científico Médicas de España (Facme), se puso de manifiesto la “anomalía” que supone que haya especialidades cuyos programas no se han actualizado oficialmente desde hace más de 25 años. Asimismo, el 70 por ciento de los programas oficiales tienen más de 15 años de antigüedad, “todo ello pese a los trabajos de actualización realizados por muchas de las comisiones de las especialidades médicas”. El Foro considera que esta situación de “parálisis” no es acorde con un funcionamiento normal de la Administración Pública.

[ver noticia](#) ➔

## FACME recomienda la vacunación frente a la Covid con las vacunas adaptadas a XBB.1.5

El Grupo de Vacunas frente al Covid-19 de Facme ha contado con la participación activa de 18 sociedades científicas en la elaboración del documento ‘Recomendaciones FACME para nueva dosis de recuerdo vacuna Covid-19 otoño 2023’. Su objetivo, informar a los médicos que atienden a pacientes de riesgo sobre las recomendaciones de las autoridades sanitarias españolas de inocular una nueva dosis de recuerdo, así como ayudar a conocer las evidencias científicas que avalan la vacunación y la composición elegida para dicha dosis. La elaboración del documento ha sido liderada por Esther Redondo, de la Sociedad Española de Médicos de Atención Primaria (Semergen), e Isabel Jimeno, de la Sociedad Española de Médicos de Generales y de Familia (Semg).

[ver noticia](#) ➔

## Se concede el Premio Nobel de Medicina 2023 a los padres de la vacuna contra el Covid-19

Katalin Karikó y Drew Weissman han sido los dos especialistas premiados con el Premio Nobel de Medicina por parte del Instituto Karolinska de Esto”colmo. Los investigadores de origen húngaro y estadounidense, respectivamente, han sido premiados por sus descubrimientos ligados a las modificaciones de bases nucleótidas que permitieron el desarrollo de la efectividad de ARN mensajero, abriendo la puerta a desarrollar las vacunas de Pfizer/BioNTech y Moderna. El principal hallazgo descubierto fue que la modificación de la base del ARNm permitía bloquear la activación de reacciones inflamatorias y aumentar la producción de proteínas cuando se le administraba a la célula.

[ver noticia](#) ➔

# Barcelona y Murcia se alzan con los premios a las mejores comunicaciones de #Hemato2023

Julia Montoro, del Servicio de Hematología y Hemoterapia del Hospital Universitario Vall d’Hebron, de Barcelona, y Julia Peñas, del Servicio de Hematología y Oncología Médica del Hospital Universitario Morales Meseguer, de Murcia, han recibido el Premio a la Mejor Comunicación del LXV Congreso Nacional de la SEHH y el Premio a la Mejor Comunicación del XXXIX Congreso Nacional de la SETH, respectivamente, por sus proyectos titulados “Evaluación del impacto pronósti-

co del estado mutacional del gen ‘TP53’ en pacientes con síndrome mielodisplásico con delección aislada del cromosoma 5” y “Efecto antiproliferativo, antiangiogénico y antiinvasivo de la antitrombina sobre el glioblastoma multiforme”.

Asimismo, en el marco de #Hemato2023, la Fundación Española de Hematología y Hemoterapia (FEHH) y la Fundación Española de Trombosis y Hemostasia (FETH), han hecho entrega de sus ayudas a la investigación.



De izq. a dcha., Julia Montoro, M.<sup>a</sup> Victoria Mateos, Julia Peñas y Joan Carles Reverter.



M.<sup>a</sup> Victoria Mateos hizo entrega de las ayudas a la investigación de la FEHH.



Joan Carles Reverter hizo entrega de las ayudas a la investigación de la FEHH.



## José Luis Bello recibe el VI Premio Soledad Woessner



José Luis Bello y Mª Victoria Mateos.

#Hemato2023 también ha acogido la entrega del VI Premio Soledad Woessner a la Trayectoria Profesional y Humana, que ha recaído en la persona de José Luis Bello, hematólogo jubilado que ha ejercido su labor asistencial como jefe del Servicio de Hematología del Complejo Hospitalario Universitario de Santiago de Compostela.

Durante el acto inaugural del Congreso, se reprodujo un emotivo vídeo en el que numerosos compañeros del doctor Bello le dedicaron palabras de cariño y reconocimiento a su carrera como hematólogo.

Organiza:



Sociedad Española de Hematología y Hemoterapia

Fundación Española de Hematología y Hemoterapia

#postASH\_ES

CONCLUSIONES

# 65<sup>th</sup> ASH ANNUAL MEETING AND EXPOSITION

Jueves y viernes, 11 y 12 de enero de 2024  
Palacio de Congresos de ZARAGOZA

Coordinadores:

**Dra. María Díez Campelo**

Hospital Universitario de Salamanca

**Dr. Ramón Lecumberri Villamediana**

Clínica Universidad de Navarra, Pamplona



# La SEHH presenta las Guías en Cardio-Oncología 2022 para hematólogos

La SEHH ha presentado las Guías en Cardio-Oncología 2022 para hematólogos, durante un acto avalado por la International Cardio-Oncology Society (IC-OS), con la colaboración de AstraZeneca. “El objetivo principal de estas guías es recoger toda la evidencia científica disponible, hoy en día, para trasladar las recomendaciones al especialista sobre cómo cuidar la salud cardiovascular de los pacientes con cáncer. Concretamente, estas guías no sólo van destinados a cardiólogos, sino también a hematólogos, oncólogos médicos y radioterápicos”, ha ex-



Raúl Córdoba.

plicado Raúl Córdoba, hematólogo del Hospital Universitario Fundación Jiménez Díaz (Madrid) y miembro de la Junta Directiva de la SEHH.

En el documento, desarrollado por el grupo de trabajo de Cardio-Oncología de la European Society of Cardiology, en colaboración con la European

Hematology Association, la European Society for Therapeutic Radiology y la IC-OS, se dan las pautas de actuación antes de iniciar un tratamiento anti-neoplásico y evaluar el riesgo individual de cada paciente de desarrollar una complicación cardiovascular, cómo se debe monitorizar la aparición de posibles efectos adversos cardiovasculares durante el tratamiento oncológico y qué se tiene que vigilar una vez finalizado el mismo. En definitiva, tal y como apunta el doctor Córdoba, “se trata de prevenir complicaciones cardiovasculares, identificarlas de manera precoz, realizar un tratamiento dirigido y hacer un seguimiento a largo plazo”.



## Ya está disponible la última edición del informe “Avances en Cáncer Hematológico”

La SEHH ha publicado una nueva edición del informe “Avances en Cáncer Hematológico”, que se actualiza cada tres años. En este documento se revisan e incorporan los avances producidos

en el abordaje de los diferentes tipos de cáncer de la sangre, con el objetivo de consolidar una guía de referencia y consulta para los periodistas y población general.



## IV JORNADAS DE CARDIO-ONCO-HEMATOLOGÍA

**Fecha:**  
3 y 4 de noviembre de 2023

**Lugar:**  
Hotel Sevilla Center  
(Av. de la Buhaira, 24, 41018 Sevilla)

**Organiza:**  
GT COH de la Sociedad Andaluza de Cardiología

Programa

## TIF INTERNATIONAL CONFERENCE 2023

**Fecha:**  
del 3 al 5 de noviembre de 2023

**Lugar:**  
Grand Hyatt Kuala Lumpur (Malaysia)

**Organiza:**  
Thalassaemia International Federation (TIF)

Más información

## III JORNADA NACIONAL [HÍBRIDA] DIRIGIDA A PACIENTES CON TROMBOCITOPENIA INMUNE 'COMPRENDIENDO LA PTI'

**Fecha:**  
8 de noviembre de 2023

**Lugar:**  
Hospital Universitario Virgen del Rocío (Sevilla)

**Organiza:**  
SEHH y GEPTI

**Más información:**  
Laura López de Ayala  
([laura.lopezdeayala@sehh.es](mailto:laura.lopezdeayala@sehh.es))

Inscripciones

Programa

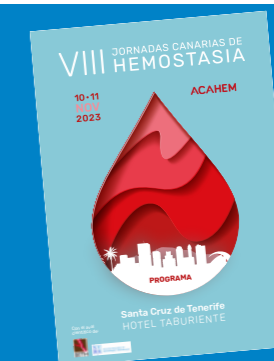
## VIII JORNADAS CANARIAS DE HEMOSTASIA

**Fecha:**  
10 y 11 de noviembre de 2023

**Lugar:**  
Hotel Taburiente (Santa Cruz de Tenerife)

**Organiza:**  
Asociación Canaria de Hematología y Hemoterapia (ACAHEM)

Programa



## V JORNADAS DE INVESTIGADORES DEL GRUPO ANDALUZ DE SÍNDROMES MIELODISPLÁSICOS (GASMD)

**Fecha:**  
10 de noviembre de 2023

**Lugar:**  
Hotel AC Córdoba  
(Av. de la Libertad, 24, 14006 Córdoba)

**Organiza:**  
Asociación Andaluza de Hematología y Hemoterapia (AAHH)

[Programa](#)

## WEBINAR GELMC: MIRANDO HACIA EL FUTURO Y OPTIMIZANDO EL PRESENTE EN LA LMC

**Fecha:**  
13 de noviembre de 2023

**Organiza:**  
Grupo Español de Leucemia Mieloide Crónica (GELMC)

[Inscripciones](#)  
[Programa](#)

## PROGRAMA DE FORMACIÓN EN HEMATOLOGÍA - MÓDULO 2: HEMATOLOGÍA CLÍNICA NO NEOPLÁSICA

**Fecha:**  
14 de noviembre de 2023

**Lugar:**  
Sede de la SEHH  
(C/Aravaca, 12, 1ºB, 28040 Madrid)

**Organiza:**  
SEHH

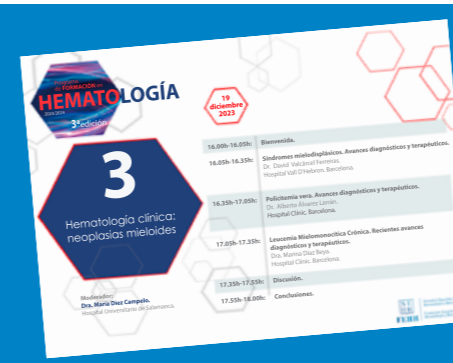
[Inscripciones](#)  
[Programa](#)

## WEBINARS PARA PACIENTES: "MPN. COMPARTIENDO EXPERIENCIAS"

**Fecha:**  
20 de noviembre de 2023

**Organiza:**  
GEMFIN

[Inscripciones](#)  
[Programa](#)



## WEBINAR “ANTICUERPOS BIESPECÍFICOS EN MIELOMA MÚLTIPLE EN RECAÍDA Y REFRACTARIO. MANEJO DE LAS INFECCIONES”

**Fecha:**

21 de noviembre de 2023

**Organiza:**

SEHH-FEHH

**Más información:**

Victoria Rodríguez

([victoria.rodriguez@sehh.es](mailto:victoria.rodriguez@sehh.es))

Incripciones

Programa

## II REUNIÓN oPTImad

**Fecha:**

28 de noviembre de 2023

**Hora:**

16:30 h

**Lugar:**

Salón de actos de la SEHH  
(C/ Aravaca, 12, 1º, 28040 Madrid)

**Organiza:**

SOBI

Programa

## XX CURSO MIR DE HEMATOLOGÍA Y HEMOTERAPIA

**Fecha:**

22 de noviembre de 2023

**Horario:**

10:00-19:00 h

**Lugar:**

Salón de Actos del Hospital Universitario La Princesa  
(C/ Diego de León, 62, 28006 Madrid)

**Organiza:**

Fundación Leucemia y Linfoma (FLL)

**Inscripción:**

[alba.caviedes@sehh.es](mailto:alba.caviedes@sehh.es)

**Secretaría técnica:**

[carmen.gonzalez@sehh.es](mailto:carmen.gonzalez@sehh.es)

Programa

## ACTO DE ENTREGA DEL 3er PREMIO ANTONIO RAICHS

**Fecha:**

29 de noviembre de 2023

**Lugar:**

Salón de actos de la SEHH  
(C/ Aravaca, 12, 1º, 28040 Madrid)

**Organiza:**

SEHH

Incripciones

Programa



## VI JORNADA DEL GRUPO ESPAÑOL DE ENFERMEDADES DE DEPÓSITO LISOSOMAL (GEEDL)

**Fecha:**

23 de noviembre de 2023

**Hora:**

17:00 h

**Organiza:**

GEEDL

**Conexión:**

[acceso a Zoom](#) / ID de reunión: 827 3999 7030  
**Código de acceso:** 792858

**Más información:**

programa

Programa

## UN VIAJE AL INTERIOR DE LA HEMATOLOGÍA

**Fecha:**

24 y 25 de noviembre de 2023

**Lugar:**

Auditorio 400 del Museo Reina Sofía (Madrid)

**Organiza:**

Janssen

Programa

## HEMA+. CONECTANDO PUNTOS DE VISTA EN HEMATOLOGÍA

**Fecha:**

1 de diciembre de 2023

**Lugar:**

Impact Hub Gobernador (C/ del Gobernador, 26, Madrid)

**Organiza:**

AMGEN

Programa

## 65th ASH ANNUAL MEETING & EXPOSITION

**Fecha:**

del 9 al 12 de diciembre de 2023

**Lugar:**

San Diego (Estados Unidos)

**Organiza:**

American Society of Hematology (ASH)

Inscripciones

Programa



## PROGRAMA DE FORMACIÓN EN HEMATOLOGÍA MÓDULO 3: HEMATOLOGÍA CLÍNICA. NEOPLASIAS MIELOIDES

**Fecha:**

19 de diciembre de 2023

**Lugar:**

Sede de la SEHH  
(C/Aravaca, 12, 1ºB, 28040 Madrid)

**Organiza:**

SEHH

[Inscripciones](#)

[Programa](#)

## FORMACIÓN VIRTUAL ACREDITADA “TRASTORNOS DE SERIE ROJA Y PLAQUETARIA”

**Fecha:**

1ª edición: del 13 de noviembre de 2023 al 12 de marzo de 2024

**2ª edición:** del 13 de marzo al 11 de julio de 2024

**3ª edición:** del 12 de julio al 11 de noviembre de 2024

**Organiza:**

Editorial Glosa

[Inscripciones](#)

[Programa](#)

## 4º CURSO TEÓRICO-PRÁCTICO “ESTUDIO MOLECULAR EN LEUCEMIA LINFOCÍTICA CRÓNICA”

**Fecha:**

del 13 de noviembre de 2023 al 11 de febrero de 2024

**Organiza:**

Grupo Español de Leucemia Linfocítica Crónica (GELLC)

**Más información:**

programa

[Programa](#)



## infosalus.com

En 2024 se diagnosticarán 29.000 casos de cáncer hematológico en España

[ver noticia →](#)

## IMMÉDICO

Reclamo por un mejor acceso a las terapias avanzadas

[ver noticia →](#)

España lidera el desarrollo de la terapia CAR-T

[ver noticia →](#)

Congreso Hematología: Redescubriendo la traslocación 11;14 en mieloma múltiple

[ver noticia →](#)

## LA RAZÓN

La tercera revolución terapéutica del mieloma múltiple que España todavía no financia

[ver noticia →](#)

## La Voz de Galicia

El tromboembolismo venoso, responsable de más muertes anuales que el cáncer de mama y el VIH juntos

[ver noticia →](#)

## Sanidad

lo mejor de la sanidad

Dra. Lucrecia Yáñez: "Más del 40% de los pacientes con leucemia linfocítica crónica no necesitan tratamiento"

[ver noticia →](#)

## EL MUNDO

"En el futuro, veo a los jóvenes guardando sus células para usarlas como regeneradoras en la vejez"

[ver noticia →](#)

## LA PROVINCIA

DIARIO DE LAS PALMAS

Día Mundial del Linfoma: así es el cáncer de sangre más frecuente que no se puede prevenir

[ver noticia →](#)

## servimedia

LÍDER EN INFORMACIÓN SOCIAL

La mortalidad de los pacientes con aTTP se reduce gracias a los nuevos fármacos

[ver noticia →](#)

## EFE: SALUD

Trombocitopenia inmune: Cuando las plaquetas de la sangre están demasiado bajas

[ver noticia →](#)



## Diario de Sevilla

**Piden un mayor acceso a terapias avanzadas en Hematología**

[ver noticia →](#)

## redacción médica

**María Victoria Mateos, el sueño investigador de la España vaciada**

[ver noticia →](#)

**La radiómica marca el compás del diagnóstico en riesgo trombótico arterial**

[ver noticia →](#)



**asan hemo**  
ASOCIACIÓN ANDALUZA DE HEMOFILIA

**La importancia que ha tenido la campaña Acércate a la hematología. Conocemos tu sangre, ¿nos conoces tú?**

[ver noticia →](#)

## GACETA MEDICA

**Establecer una escala de riesgo contribuye a anticipar complicaciones cardiovasculares en pacientes de cáncer**

[ver noticia →](#)

**#Hemato2023: acercar la medicina personalizada y de precisión a las enfermedades hematológicas**

[ver noticia →](#)

Salamanca <sup>rtv</sup> **AL DÍA**.es

**La profesional de Salamanca que figura en la lista de los mejores médicos de España**

[ver noticia →](#)

**oksalud**

**Este año se van a diagnosticar más de 28.000 casos de cáncer hematológico en España**

[ver noticia →](#)

# Congreso Nacional #Hemato2023



# Congreso Nacional #Hemato2023



# Congreso Nacional #Hemato2023



# Rueda de prensa “Las cifras del cáncer hematológico en España”





Sociedad Española de  
Hematología y Hemoterapia

