

SEFQ

**SOCIEDAD ESPAÑOLA DE
FIBROSIS QUÍSTICA**



Sociedad
Española
Fibrosis
Quística

HOTEL BARCELÓ MÁLAGA

13 - 15 DE NOVIEMBRE 2025



JUEVES, 13 DE NOVIEMBRE DE 2025

JUNTA DIRECTIVA

Presidenta:

Dra María Esther Quintana Gallego
Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla

Vicepresidenta:

Dra. Amparo Concepción Solé Jover
Hospital Universitario la Fe. Valencia

Secretaria:

Dra. Estela María Pérez Ruiz
Hospital Regional Universitario de Málaga

Vicesecretario:

Dr. Alejandro López Neyra
Hospital Universitario Niño Jesús. Madrid

Tesorera:

Dra. Silvia Castillo Corullón
Hospital Clínico Universitario. Valencia

Vicetesorero:

Dr. Pedro Enrique Mondejar López
Hospital Virgen de la Arrixaca. Murcia

Vocal Neumología Adultos:

Dr. Antonio Álvarez Fernández
Hospital Universitario Vall d'Hebron. Barcelona

Vocal Neumología Pediátrica:

Dra. Isabel Delgado Pecellin
Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla

Vocal Digestivo/Nutrición:

Dra. Saioa Vicente Santamaría
Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid

COMITÉ ORGANIZADOR LOCAL

**Unidad FQ Hospital Regional
Universitario de Málaga**

Presidenta del Congreso:

Dra. Estela Perez Ruiz

Vocales:

Dra. Pilar Caro Aguilera
Dr. Juan Carlos Ramos Díaz
Dr. Javier Blasco Alonso
Dra. Casilda Oliveira Fuster
Dr. Gabriel Oliveira Fuster
Dra. Raquel Yahyaoui
Dra. Pilar Ortiz Pérez
Dra. Encarnación Torcuato
Dr. Rafael Martín Masot
Dr. Marta García Ramírez
Dr. Jesús Fernández Martín
D.ª Fátima Jiménez Bejarano
D.ª María Victoria Girón Fernández

08:00

APERTURA DE LA SECRETARÍA DEL CONGRESO

08.30 | 11.00

CURSO DE ACTUALIZACIÓN EN FIBROSIS QUÍSTICA

Moderadores:

Javier Blasco Alonso. *Gastroenterología Pediátrica. H.R.U. de Málaga*

Silvia Castillo Corullón. *Neumopediatría. H. Clínico U. de Valencia*

08.30 | 09.00 **Valorando lo invisible. Evaluación morfofuncional y nutricional en Fibrosis quística**

Mar Ruperto López. *Dietista-Nutricionista. H.U. La Princesa. Madrid*

09.00 | 09.30 **¿Que nos aporta la Ecografía Pulmonar en la FQ?**

Cristina Ramos Hernández. *Neumología. H. Álvaro Cunqueiro. Vigo*

09.30 | 10.00 **Nueva luz en el hígado. Lo que necesitas saber**

Saioa Vicente Santamaría. *Gastroenterología Pediátrica. H.U. 12 de Octubre. Madrid*

10.00 | 11.00 **Inteligencia artificial aplicada a la Medicina**

Antonio J. Conejo Fernández. *Grupo Andaluz de Infectología pediátrica. PACAL Care Systems. Málaga*

11.00 | 11.30

TALLER. PATOLOGÍA RINOSINUSAL EN FQ. TÉCNICAS DE ACLARAMIENTO

Alejandro López Neyra. *Neumopediatría. H. U. Niño Jesús. Madrid*

11.30 | 12.00

PAUSA CAFÉ (Exposición comercial)

12.00 | 14.00

TALLERES SIMULTÁNEOS

Coordinadores:

Pilar Caro Aguilera. *Neumopediatría. HRU de Málaga*

Juan Carlos Ramos Díaz. *Neumopediatría. HRU de Málaga*



1. **Valoración Morfofuncional y Nutricional. Bioimpedancia y Ecografía muscular**
Mar Ruperto López. *Dietista-Nutricionista. H.U. La Princesa. Madrid*
Marina Padial Barranco. *Dietista-Nutricionista. H.R.U. de Málaga*
2. **Ecografía Pulmonar en Fibrosis quística**
Cristina Ramos Hernández. *Neumología. H. Álvaro Cunqueiro. Vigo*
Vanesa Rosa Camacho. *UCI Pediátrica. H.R.U de Málaga*
Marian Villar Álvarez. *Neumopediatría. H.U. de Basurto. Bilbao*
3. **Monitorización de Diabetes relacionada con la Fibrosis quística**
Leopoldo Tapia Ceballos. *Endocrinología Pediátrica. H.R.U de Málaga*
Gema Mª López Arguelles. *Enfermera Endocrinología y Nutrición. H.R.U de Málaga*
4. **TC pulmonar aplicado a composición corporal**
Virgina Soria Utrilla. *Endocrinología y Nutrición. HRU de Málaga*

14.00

COMIDA COCTEL PARA LOS INSCRITOS AL CURSO

JUEVES, 13 DE NOVIEMBRE DE 2025

MAÑANA

**I JORNADA PARA ENFERMERÍA
ADSCRITA A UNIDADES DE FIBROSIS QUÍSTICA**

09.30 | 10.30

REUNIÓN GENERAL DEL GRUPO

10.30 | 14.00

TALLERES

10.30 | 11.30 **Test del sudor**

11.30 | 12.00

PAUSA CAFÉ (Exposición comercial)

Continuación talleres:

12.00 | 13.00 **Terapias intravenosas domiciliarias y accesos venosos**

13.00 | 14.00 **Nuevos nebulizadores en antibioterapia inhalada.
Terapias respiratorias domiciliarias**

14.00

COMIDA COCTEL PARA LOS INSCRITOS A LAS JORNADAS



JUEVES, 13 NOVIEMBRE DE 2025
TARDE

15.00

RECOGIDA DE DOCUMENTACIÓN (Secretaría del Congreso)

15.30 | 16.00

REGISTRO EUROPEO Y ESPAÑOL DE FIBROSIS QUÍSTICA

María Dolores Pastor Vivero. *Coordinadora nacional ECFR. H. U de Cruces. Bilbao*
Silvia Lorca Mayor. *ECFR. Service Desk. H.U. Virgen de la Arrixaca. Murcia*

16.00 | 17.00

LO MÁS DESTACADO DE LOS CONGRESOS INTERNACIONALES FQ 2025

- **European Respiratory Society Annual Congress. Milán. Junio 2025**
Óscar Asensio de la Cruz. *Neumopediatría. HU Parc Tauli. Sabadell*
- **North American Cystic Fibrosis Conference. Seattle. Octubre 2025**
Pedro Mondéjar López. *Neumopediatría. HU la Arrixaca. Murcia*

17.00 | 18.00

CONFERENCIA INAUGURAL

Moderadora. Esther Quintana Gallego. *Neumología. HU Virgen del Rocío. Sevilla*

- **Avances en el tratamiento de la Fibrosis Quística para individuos no elegibles para los moduladores disponibles ¿Dónde estamos?**
Margarida Amarall. *Bioquímica y Genética. Catedrática BioISI Instituto de Biosistemas & Ciências Integrativas. Faculdade de Ciências, Universidade de Lisboa.*

18.00

INAUGURACIÓN DEL CONGRESO

- Excmo. Sr. Carlos Bautista Ojeda. *Delegado provincial de Sanidad.*
- José Antonio Domínguez Ortega. *Gerente del HRU de Málaga*
- Esther Quintana Gallego. *Presidenta de la Sociedad Española de Fibrosis quística*
- Estela Pérez Ruiz. *Presidenta del XVIII Congreso Nacional Sociedad Española de Fibrosis quística.*

VIERNES, 14 DE NOVIEMBRE DE 2025
MAÑANA

08.30 | 10.00

COMUNICACIONES ORALES 1 (Sala Andalucía)

34. **Efectos a largo plazo de Elexacaftor/Tezacaftor/ivacaftor en los resultados clínicos y la calidad de vida de adultos y adolescentes ≥ 12 años con Fibrosis Quística: resultados provisionales del Estudio Trajectory**
Amparo Solé Jover¹, Félix Ratjen², Carsten Schwarz³, Valeria Daccò⁴, Jamie Duckers⁵, Pilar Azevedo⁶, Molla Imaduddin Ahmed⁷, Fernanda Gamboa⁸
1. HUP La Fe, Valencia. 2. University of Toronto, Hospital for Sick Children, Toronto, ON, Canada, Toronto, Canadá. 3. Klinikum Westbrandenburg GmbH, Potsdam, Germany, Postdam, Alemania. 4. Ospedale Maggiore Policlinico, Fondazione IRCCS Ca' Granda, Milano MI, Italy, Milan, Italia. 5. University Hospital Llandough, Penarth, UK, Penarth, Reino Unido. 6. H. Santa Maria. Centro Hospitalar Lisboa Norte, Lisboa, Portugal, Lisboa, Portugal. 7. University Hospitals of Leicester NHS Trust, Leicestershire, UK, Leicestershire, Reino Unido. 8. Hospitais da Universidade de Coimbra, Coimbra, Portugal
39. **Utilidad de la determinación de anticuerpos IGG específica frente antígenos bacterianos en pacientes con FQ en la era de los moduladores**
Beatriz Gómez Crespo^{1,2}, Ainhoa Gómez Bonilla^{1,2}, María Dolores Pastor Vivero^{1,2}, Eva Carrillo Sigano¹, Raquel Pérez Garay^{3,2}, Miryam Pescador Casillas³, Borja Santos Zorroza², Beatriz Trastoy Bello²
1. Unidad de Fibrosis Quística. H deCruces, Barakaldo. 2. Biobizkaia Health Research Institute, Barakaldo. 3. Servicio de Análisis clínicos. H deCruces, Barakaldo
59. **Evolución microbiológica en una población con Fibrosis Quística pediátrica tras el tratamiento con moduladores de CFTR de alta eficacia**
Carlos Abad Baeza, Esther Fernández Mozo, Marta Bascuas Arribas, Verónica Sanz Santiago, Alejandro López Neyra
HIU Niño Jesús, Madrid
45. **Impacto de la terapia con Elexacaftor/Tezacaftor/Ivacaftor sobre la microbiología respiratoria en pacientes con Fibrosis Quística**
Pedro Mondéjar López, M. Victoria Téllez Trujillo, Silvia Lorca Mayor, Carlos Peñalver Mellado, María Del Mar Ortiz Romero, M. Fuensanta Vivancos Belmonte, Estefanía Martí Martín, Manuel Sánchez-Solís De Querol
Unidad de FQ. H Virgen de la Arrixaca, Murcia

9. Fagoterapia dirigida en pacientes con FQ e infección bronquial crónica por Mycobacterium Abscessus: una estrategia innovadora frente a un enemigo multirresistente

Almudena Felipe Montiel¹, Mireia Bernabéu Gimeno², Marco Pardo Freire², Antonio Álvarez Fernández¹, Alexandre Palou Rotger³, Òscar Asensio De La Cruz⁴, María Teresa Tórtola Fernández⁵, Pilar Domingo Calap²

1. Neumología. Unidad de Fibrosis Quística. HU Vall d'Hebron, Barcelona. 2. Institut de Biologia Integrativa de Sistemes. Universitat de València-CSIC, Valencia. 3. Neumología. Unidad de Fibrosis Quística. HU Son Espases, Palma De Mallorca. 4. Neumología. Unidad de Fibrosis Quística. CCS Parc Taulí, Sabadell. 5. Microbiología. HU Vall d'Hebron, Barcelona.

52. Cribado neonatal de Fibrosis Quística en Andalucía Oriental

Pilar Caro Aguilera¹, Juan Carlos Ramos Diaz¹, Javier Blasco Alonso¹, Raquel Yahyaoui Macías², Yolanda González Jimenez³, Esperanza Jiménez Nogueira⁴, Luz Martínez Pardo⁵, Estela Pérez Ruiz¹

1. Unidad Pediátrica de Fibrosis Quística. HRU de Málaga. 2. Unidad de Laboratorio. HRU de Málaga. 3. Neumología. H Virgen de las Nieves, Granada. 4. HU Torrecárdenas, Almería. 5. HU Jaén

5. Evolución clínica, funcional y radiológica tras un año de tratamiento con triple terapia moduladora en pacientes con Fibrosis Quística

Lucía Ortega Ruiz, Miguel Díez Román, Inés García Toledo, María Teresa Tejedor Ortiz, Clara Seghers Carreras, Begoña Peña Del Cura, Layla Diab Cáceres
H 12 de Octubre, Madrid

19. Efectos a nivel respiratorio tras el uso de la triple terapia moduladora en pacientes de 2-5 años con Fibrosis Quística

Carmen Rico Pérez, Joana Quaresma Vásquez, Enrique Blitz Castro, Ana Morales Tirado, Diana San Miguel, Concepción Marina López Cárdenes
HU Ramón y Cajal, Madrid

43. Medicina personalizada en Fibrosis Quística: efecto de los moduladores CFTR altamente efectivos sobre la microbiota respiratoria tras 12 meses de seguimiento

Mari Nieves Balaguer Cartagena¹, Laura Carrasco Hernandez², Esther Quintana Gallego², Rosa Girón Moreno³, Teresa Alarcón Caverio⁴, Casilda Oliveira Fuster⁵, María Victoria Girón Fernández⁵, Amparo Solé Jover¹

1. Unidad de Trasplante Pulmonar y Fibrosis Quística. HUP la Fe, Valencia. 2. Unidad de Fibrosis Quística. H Virgen del Rocío, Sevilla. 3. Unidad de Fibrosis Quística. H de La Princesa, Madrid. 4. Servicio Microbiología. H de La Princesa, Madrid. 5. Unidad de Fibrosis Quística. HRU de Málaga

16. Impacto radiológico del tratamiento con Kaftrio en pacientes adultos con Fibrosis Quística: análisis en vida real

Ester Zamarrón De Lucas¹, Ela De Dios Blasco¹, María Fernández-Velilla Peña², Rodolfo Álvarez-Sala Walther¹, Marta Ruiz De Valbuena³, Lucía Esteban Balloira¹, Cristina De Manuel Gómez³, Concepción Prados Sánchez¹

1. Servicio de Neumología. HU La Paz, Madrid. 2. Servicio de Radiodiagnóstico. HU La Paz, Madrid. 3. Servicio de Pediatría. HU La Paz, Madrid

COMUNICACIONES ORALES 2 (Sala Trinidad 1)

53. Evaluación de la calidad de vida en niños con Fibrosis Quística tras tratamiento con moduladores del CFTR

Juan Carlos Ramos Diaz¹, María González Roldán², Verónica Echeverría Briones², Pilar Caro Aguilera¹, Isabel Leiva Gea², Estela Pérez Ruiz¹

1. Unidad de Fibrosis Quística. HRU de Málaga. 2. Unidad de Pediatría. HRU de Málaga

26. Estudio de costo-efectividad de dos formas de administrar vitaminas liposolubles en pacientes pediátricos afectados de Fibrosis Quística

Javier Blasco Alonso, Marta García Ramírez, Pilar Ortiz Pérez, Encarnación Torcuato Rubio, Rafael Martín Masot, Víctor Navas López, Estela Pérez Ruiz
HRU de Málaga

28. Modificación de la insuficiencia pancreática exocrina con el empleo de moduladores de CFTR en pacientes pediátricos con FQ

Javier Blasco Alonso, Encarnación Torcuato Rubio, Marta García Ramírez, Pilar Ortiz Pérez, Carlos Trillo Bellizón, Rafael Martín Masot, Víctor Navas López, Estela Pérez Ruiz

HRU de Málaga

55. Presentación de los resultados de la primera encuesta sobre falsos negativos del programa de cribado neonatal para la Fibrosis Quística en España

Silvia Gartner Gartner¹, Estela Pérez Ruiz², Carlos Martín de Vicente³, Joan Figuerola Mullet⁴, Valle Velasco Gonzalez⁵, María Jesús Cabero Perez⁶, Carmen Luna Paredes⁷, Pedro Mondéjar Lopez⁸, María Dolores Pastor Vivero⁹, Laura Moreno Galarraga¹⁰, Mercedes García Reina¹¹, Cristóbal Colón Mejeras¹², Sonia Lareu Vidal¹³

1. Unidad de Fibrosis Quística y neumología pediátrica. HU Vall d'Hebron., Barcelona. 2. Unidad de Neumología. HRU de Málaga. 3. Unidad de Neumología. H Carlos Haya, Málaga. 4. Unidad de Neumología. HU Miguel Servet., Zaragoza. 5. Unidad de Neumología. HU Son Espases., Palma De Mallorca. 6. Unidad de Neumología. HU de Canarias, Tenerife. 7. Unidad de Neumología. HU Marqués de Valdecilla,

- Santander. 7. Unidad de Neumología Pediátrica y Fibrosis Quística. HU 12 de Octubre, Madrid. 8. Unidad de Neumología Pediátrica y Fibrosis Quística. HU Virgen de la Arrixaca, Murcia. 9. Unidad de Fibrosis Quística y neumología pediátrica. HU Cruces. Barakaldo. 10. Unidad de Fibrosis Quística y neumología pediátrica. CH de Navarra. Navarra. 11. Centro Regional de Cribado. Servicio extremeño de salud. Extremadura. 12. HCU de Santiago de Compostela. Santiago de Compostela. 13. Servicio de Neonatología. HU Central de Asturias. Oviedo
- 49. Tratamiento con Elexacaftor-Tezacaftor-Ivacaftor: experiencia en pacientes pediátricos de 2-5 años con Fibrosis Quística de la unidad pediátrica del Hospital Vall d'Hebron**
Sandra Rovira Amigo¹, Silvia Gartner Gartner¹, María Carmen Soto Perez¹, María Ruiz Lara¹, Maynor Bravo Lopez¹, Marina Álvarez Bertran², Ana Díez Izquierdo¹, Paola Cortés Jesús¹
1. Unidad de Fibrosis Quística y neumología pediátrica. HU Vall d'Hebron., Barcelona. 2. Unidad de Gastroenterología y soporte nutricional de pediatría. HU Vall d'Hebron., Barcelona.
- 30. Evolución nutricional y función pancreática exocrina en los primeros seis meses de triple terapia moduladora CFTR en pacientes pediátricos con Fibrosis Quística de 2-6 años**
CM López Cárdenes¹, S. Vicente Santamaría¹, A. Tabares González¹, C. Gascón Galindo¹, E. Blitz Castro¹, J. Quaresma Vazquez¹, A. Morales Tirado¹, M. Garriga García¹, JR Gutiérrez Martínez², M. Álvarez Merino², M. Suarez González², A. Rodríguez Martínez², A. Muñoz Alonso³, C. Martín-Fernández⁴, A. de la Mano Hernández⁴, D. González Jiménez² y Grupo de trabajo de FQ y páncreas de la SEGHNP
1. HU Ramón y Cajal. Madrid. 2. HU Central de Asturias. Oviedo. 3. HU Virgen del Rocío. Sevilla. 4. HU Niño Jesús. Madrid
- 41. Evaluación no invasiva de la esteatosis y fibrosis hepática en pacientes adultos con Fibrosis Quística**
Ángeles Pizarro Moreno, Ana Piñar Gutiérrez, Silvia García Rey, María Del Carmen Roque Cuellar, Silvia Gato, Francisco Javier Castell Monsalve, Manuel Romero Gómez, Pedro Pablo García Luna
HU Virgen del Rocío, Sevilla
- 24. Más allá del IMC: la bioimpedancia eléctrica en el análisis clínico multidimensional de la Fibrosis Quística**
Anick Baca Yopez, Marinieves Balaguer Cartagena, Maria Jose Selma Ferrer, Juan Pablo Reig Mezquida, Amparo Sole Jover
H La Fe, Valencia

- 14. Impacto del tratamiento modulador del CFTR en la microbiota intestinal**
Natalia Bastón Paz^{1,2}, Carmen García Durán³, María Asunción Garriga García⁴, Luis Máiz Carro⁵, Saioa Vicente Santamaría⁶, María Concepción Gil García^{3,7}, Rafael Cantón Moreno^{1,2,8}, Juan De Dios Caballero Pérez^{1,2,8}
1. Servicio de Microbiología, HU Ramón y Cajal, Madrid. 2. Instituto Ramón y Cajal de Investigación Sanitaria, Madrid. 3. Departamento de Microbiología y Parasitología, Universidad Complutense de Madrid, Madrid. 4. Servicio de Endocrinología y Nutrición, Unidad de Fibrosis Quística, HU Ramón y Cajal, Madrid. 5. Servicio de Neumología, Unidad de Fibrosis Quística, HU Ramón y Cajal, Universidad de Alcalá de Henares, Madrid. 6. Servicio de Pediatría, Unidad de Fibrosis Quística, HU Ramón y Cajal, Madrid. 7. Unidad de Proteómica, Universidad Complutense de Madrid, Madrid. 8. Centro de Investigación Biomédica en Red Enfermedades Infecciosas (CIBERINFEC), Instituto de Salud Carlos III, Madrid
- 11. Función pancreática exocrina en pacientes pediátricos tras dos años de triple terapia moduladora ¿recuperar la función pancreática es posible?**
Concepción Marina López Cárdenes¹, Saioa Vicente Santamaría¹, Ruth García Romero², Ana Tabares González¹, Celia Gascón Galindo¹, Enrique Blitz Castro¹, J. Quaresma Vázquez^{1,9}, A. Morales Tirado^{1,9,10}, M. Garriga García^{1,12}, JR Gutiérrez Martínez³, M. Álvarez Merino³, E. Torcuato Rubio⁴, P. Ortiz Pérez⁴, L. Peña-Quintana⁵, A. Reyes-Domínguez⁵, S. Sierra San Nicolás⁶, M. Murray Hurtado⁶, R. del Brio Castillo⁶, M. De los Santos Mercedes⁷, C. García Volpe⁷, M. Álvarez Beltrán⁸, S. Mesonero Cavia⁸, C. Viñas Torne⁸, David González Jimenez²
1. HU Ramón y Cajal, Madrid. 2. H Miguel Servet, Zaragoza. 3. HU Central de Asturias, Oviedo. 4. Unidad de Fibrosis Quística. HRU de Málaga. 5. Unidad de Fibrosis Quística. CHU Insular-Materno Infantil. CIBEROBN ISCIII. Universidad de Las Palmas de Gran Canaria. 6. Unidad de Fibrosis Quística. HU de Canarias (Santa Cruz de Tenerife). 7. Unidad de Fibrosis Quística. H San Joan de Deu (Barcelona). 8. Unidad de Fibrosis Quística. HU Vall D'Hebron (Barcelona). 9. Ramón y Cajal Institute of Sanitary Research (IRYCIS), 28034 Madrid, Spain. 10. Department of Medicine and Medical Specialities, Faculty of Medicine and. 11. Health Sciences, University of Alcalá, 28801 Alcalá de Henares, Spain. 12. Servicio de Endocrinología y Nutrición. HU Ramón y Cajal. Madrid

COMUNICACIONES ORALES 3 (Sala Andalucía II+III)

- 21. Diferencias por sexo en estado nutricional, función respiratoria y tomografía de tórax en Fibrosis Quística**
Ester Zamarrón De Lucas, Lucía Esteban Baloira, Carlos Carpio Segura, Samara Palma Milla, Alberto Mangas Moro, Pablo Mariscal Aguilar, Rodolfo Álvarez-Sala Walther, Concepción Prados Sánchez
HU La Paz, Madrid

31. Afectación hepática en Fibrosis Quística y respuesta a moduladores CFTR: a propósito de un caso

Elena Esparza Isasa, Sofía Bassy Navarro, Elvira Cañedo Villarroja, Agustín De La Mano Hernández, Rosa Ana Muñoz Codoceo, Alejandro López Neyra, Marta Bascuas Arribas, Verónica Sanz Santiago
 HIU Niño Jesús, Madrid

7. Impacto del tratamiento con Elexacaftor/Tezacaftor/Ivacaftor en la ingesta dietética, ajuste de unidades de lipasa y en la composición corporal en pacientes pediátricos de 2 a 5 años con Fibrosis Quística

María Garriga García¹, Saioa Vicente Santamaria², Ana Tabares Gonzalez¹, Celia Gascón Galindo¹, Enrique Blitz Castro¹, Ana Morales Tirado¹, Alfonso Muriel García¹, Concepción Marina López Cárdenes¹
 1. HU Ramón y Cajal, Madrid. 2. HU 12 de octubre, Madrid.

22. Impacto del tratamiento con Kaftrio® en el perfil metabólico y clínico de pacientes adultos con Fibrosis Quística

Ester Zamarrón De Lucas¹, Irene Aguilera García², Noemi González Pérez De Villar², Samara Palma Milla², Ángela Pérez Cuadrado³, Amalia Coca Barbado³, Sara Navarro Carrera¹, Concepción Prados Sánchez¹
 1. Servicio de Neumología. HU La Paz, Madrid. 2. Servicio de Endocrinología y Nutrición. HU La Paz, Madrid. 3. Universidad Autónoma de Madrid. HU La Paz, Madrid

54. Variantes con asociaciones complejas: evolución fenotípica de R117H-7T/9T, a propósito de un caso

Natalia Muñoz Sánchez, Carmen Rico Pérez, Enrique Blitz Castro, Celia Gascón Galindo, Ana Tabares González, Ana Morales Tirado, María Garriga García, Joana Quaresma Vázquez
 HU Ramón y Cajal, Madrid

48. Remodelado óseo en pacientes con Fibrosis Quística en tratamiento con fármacos moduladores del CFTR

Claudia Andrade Díaz¹, Vanessa Granados Prieto¹, María José Moreno Varela¹, María Esther Quintana Gallego², Carmen Delgado Pecellín³, Isabel Delgado Pecellín¹
 1. Servicio de Neumología, Alergia y Fibrosis Quística Infantil. HU Virgen del Rocío, Sevilla. 2. Servicio de Neumología. HU Virgen del Rocío, Sevilla. 3. Servicio de Bioquímica Clínica. HU Virgen del Rocío, Sevilla.

51. Cambios en la tomografía computarizada de tórax en personas con Fibrosis Quística de 6 a 11 años tratados con Elexacaftor-Tezacaftor-Ivacaftor

Maynor Bravo López¹, Silvia Gartner Tizzano¹, Luis Riera Soler², Sandra Rovira Amigo¹, Lucía Riaza Martín², Erick Flores Francia¹, Ruth Zayas Vallejos¹, Ana Díez Izquierdo¹

1. Unidad de Fibrosis Quística Pediátrica y neumología pediátrica. HU Vall d'Hebron, Barcelona. 2. Servicio de diagnóstico por imagen y medicina nuclear, radiología pediátrica. HU Vall d'Hebron. Instituto de diagnóstico por imagen, Barcelona

50. Cambios en la tomografía computarizada de tórax en personas con Fibrosis Quística de 12 a 17 años tratados con Elexacaftor-Tezacaftor-Ivacaftor

Maynor Bravo López¹, Silvia Gartner Tizzano¹, Luis Riera Soler², Sandra Rovira Amigo¹, Lucía Riaza Martín², Erick Flores Francia¹, Ana Díez Izquierdo¹
 1. Unidad de Fibrosis Quística Pediátrica y neumología pediátrica. HU Vall d'Hebron, Barcelona. 2. Servicio de diagnóstico por imagen y medicina nuclear, radiología pediátrica. HU Vall d'Hebron. Instituto de diagnóstico por imagen, Barcelona

47. El papel de la enfermería de práctica avanzada en la fagoterapia frente a Mycobacterium Abscessus

Laia Verdejo Salvador¹, Almudena Felipe Montiel¹, Diego Romero López¹, Laura Rodríguez García¹, Alexandre Palou Rotger², Òscar Asensio De La Cruz³, Miguel García González³, Antonio Álvarez Fernández⁴
 1. Neumología. Unidad de Fibrosis Quística. HU Vall d'Hebron, Barcelona. 2. Neumología. Unidad de Fibrosis Quística. HU Son Espases (Palma de Mallorca), Mallorca. 3. Neumología Pediátrica. Unidad de Fibrosis Quística. Consorci Corporació Sanitària Parc Taulí (Sabadell), Sabadell. 4. Neumología. Unidad de Fibrosis Quística. HU Vall d'Hebron (Barcelona)

23. Perfil hematológico e inflamatorio en pacientes con Fibrosis Quística según tratamiento con Kaftrio®

Ester Zamarrón De Lucas¹, Lucía Esteban Balloira¹, Alberto Mangas Moro¹, Rodolfo Álvarez-Sala Walther¹, María Aguilar Moreno¹, Cristina De Manuel Gómez², Marta Ruiz De Valbuena Maiz², Concepción Prados Sánchez¹
 1. Servicio de Neumología. HU La Paz, Madrid. 2. Servicio de Pediatría. HU La Paz, Madrid

37. Fibrosis Quística con hipotensión ortostática grave y malestar: una causa atípica

Alejandro López Neyra¹, Alejandro Domarco Manrique¹, Nuria Gil Villanueva², Santiago Mencía Bartolomé², Marta Bascuas Arribas¹, Verónica Sanz Santiago¹
 1. HIU Niño Jesús, Madrid. 2. HU Gregorio Marañón, Madrid.

27. Prevalencia y características de los trastornos gastrointestinales, uso de medicamentos e intervenciones diagnósticas orientadas al aparato digestivo en pacientes pediátricos con Fibrosis Quística

Javier Blasco Alonso¹, Pilar Ortiz Pérez¹, Encarnación Torcuato Rubio¹, Marta García Ramírez², Rafael Martín Masot¹, Carlos Trillo Bellizón², Víctor Navas López², Estela Pérez Ruiz²
 1. HRU de Málaga. 2. HRU de Málaga

58. Acceso precoz a tratamiento modulador del CFTR con Elexacaftor-Tezacaftor-Ivacaftor (ETI) en lactantes <2 años

Silvia Castillo Corullón^{1,2}, Elena Frances Jorda¹, Elena Crehua Gaudiza¹
1. HCU de Valencia, Valencia. 2. INCLIVA, Valencia

36. Infección bronquial por Mycobacterium Abscessus a una edad temprana: desafíos diagnósticos y terapéuticos

Esther Fernández Mozo, Carlos Abad Baeza, Marta Bascuas Arribas, Verónica Sanz Santiago, Alejandro López Neyra
HIU Niño Jesús, Madrid

18. CFSPID singular. Posible predictor de enfermedad futura y retrospectiva

Pilar Caro Aguilera¹, Verónica Echeverría Briones², María González Roldán², Juan Carlos Ramos Díaz¹, Estela Pérez Ruiz¹
1. Unidad Pediátrica de FQ. HRU de Málaga. 2. HRU de Málaga

10.00 | 10.30

TRABAJOS BECADOS POR LA FUNDACIÓN ESPAÑOLA DE FIBROSIS QUÍSTICA

Moderadores:

Enrique Salcedo Lobato. *Digestivo-Nutrición Pediátrica. HU 12 de Octubre. Madrid*
Isabel Delgado Pecellin. *Neumopediatria. HU Virgen del Rocío. Sevilla*

- **Medicina personalizada. Efecto de los moduladores CFTR altamente efectivos y dieta mediterránea sobre la microbiota respiratoria e intestinal en Fibrosis Quística y evolución clínica en la vida real**
María Nieves Balaguer Cartagena. *Instituto de Investigación de la Fe. Valencia*
- **Estimación del gasto energético en reposo en pacientes pediátricos con fibrosis quística en diferentes fases de la enfermedad y su tratamiento. Evaluación de la validez de las ecuaciones predictivas**
Juan Carlos Ramos Díaz. *Neumopediatria. HRU de Málaga*

10.30 | 11.30 **SYMPOSIUM VERTEX®**

FUNCIONALIDAD DE LA PROTEÍNA CFTR EN PACIENTES CON FIBROSIS QUÍSTICA. UNA REVISIÓN MULTIORGÁNICA

Moderadora: Dra. Estela Pérez Ruiz. *HRU de Málaga*

10.30 | 10.40 **Introducción**

Estela Pérez Ruiz. *HRU de Málaga*

10.40 | 11.00 **Mecanismos de la FQ. Función y Disfunción de la proteína CFTR**

Antonio Álvarez Fernández. *HU Vall d'Hebron. Barcelona*

11.00 | 11.20 **Manifestaciones multiorgánicas de la FQ. Más allá del pulmón**

Dra. Saioa Vicente Santamaría. *HU 12 de Octubre. Madrid*

11.20 | 11.30 **Preguntas y Respuestas**

11.30 | 12.00

PAUSA CAFÉ (Exposición comercial)

12.00 | 14.00 **MESA REDONDA**

NUEVOS ESCENARIOS EN LA ERA DE MODULADORES CFTR ALTAMENTE EFICACES

Moderadores:

Gabriel Oliveira Fuster. *Endocrinología. HRU de Málaga*

Concepción Prados Sánchez. *Neumología. HU la Paz. Madrid*

- **Historia de un cambio: Ser madre con fibrosis quística. Ayer y hoy**
Rosa Girón Moreno. *Neumología. HU la Princesa. Madrid*
- **Infecciones por microorganismos multiresistentes**
Marina Blanco Aparicio. *Neumología. HU A Coruña*
- **Nuevas técnicas de valoración ósea**
Victoria Contreras Bolívar. *Endocrinología y Nutrición. HU San Cecilio. Granada*
- **Sostenibilidad en la innovación terapéutica**
Aurora Fernández Polo. *Farmacia. HU Vall d'Hebron. Barcelona*
- **Discusión**

14.00 | 15.30

COMIDA DE TRABAJO. COCTEL (Exposición comercial)



VIERNES, 14 DE NOVIEMBRE DE 2025
TARDE

15.30 | 16.30 **SIMPOSIO SHIONOGI®**

**CEFIDEROCOL EN EL ABORDAJE DE LAS INFECCIONES POR BACTERIAS GRAM
NEGATIVAS LAS PERSONAS CON FIBROSIS QUÍSTICA**

Moderadora: Dra. Amparo Solé Jover. *HU y Politécnico La Fe. Valencia*

15.30 | 15.35 **Bienvenida e introducción**

Amparo Solé Jover. *HU y Politécnico La Fe. Valencia*

15.35 | 15.55 **Introducción a Cefiderocol**

Rafael Cantón Moreno. *H. Ramón y Cajal. Madrid*

15.55 | 16.15 **Experiencia clínica con Cefiderocol en las personas con FQ**

José Manuel Vaquero Barrios. *HU Reina Sofía. Córdoba*

16.15 | 16.30 **Discusión y cierre**

Amparo Solé Jover. *HU y Politécnico La Fe. Valencia*

16.30 | 18.00 **MESA REDONDA**

MEDICINA DE PRECISIÓN: DEL GEN AL TRATAMIENTO PERSONALIZADO

Moderadores:

Antonio Álvarez. *Neumología. HU Vall d'Hebron. Barcelona*

Casilda Oliveira Fuster. *Neumología. HRU de Málaga*

- **Medicamentos de terapia avanzada en FQ: Presente y Futuro**
Almudena Felipe Montiel. *Neumología. HU Vall d'Hebron. Barcelona*
- **ARN mensajero: Reescribiendo el código genético para tratar la enfermedad**
Esther Quintana Gallego. *Neumología. HU Virgen del Rocío. Sevilla*
- **Terapia génica con DNA: Corrigiendo el defecto en su origen**
Pedro Mondéjar López. *Neumopediatría. HU Virgen de la Arrixaca. Murcia*
- **Organoides y Nasoesferoides: Modelos funcionales para la medicina personalizada**
Silvia Gartner. *Neumopediatría. VHIR. Vall d'Hebron. Institut Recerca. Barcelona*
- **Discusión**

18.15

ASAMBLEA GENERAL DE SOCIOS. Renovación de cargos de la Junta Directiva

SABADO, 15 NOVIEMBRE 2025
MAÑANA

08.30 | 10.00

COMUNICACIONES ORALES 4 (Sala Andalucía)

12. **Levofloxacin inhalado en Fibrosis Quística: perfil de uso, tolerancia y eficacia según microbiología en la Comunidad de Madrid**
Ester Zamarrón De Lucas¹, Rosa Mar Gómez Punter², Verónica Sanz Santiago³, Carmen Luna Paredes⁴, Rosa Nieto Royo⁵, Layla Diab Cáceres⁴, Ana Morales Tirado⁵, Cristina De Manuel Gomez¹
1. HU La Paz, Madrid. 2. HU La Princesa, Madrid. 3. HU Niño Jesús, Madrid. 4. HU 12 de Octubre, Madrid. 5. HU Ramón y Cajal, Madrid
57. **Alteración precoz de la función pulmonar en lactantes con Fibrosis Quística y dos mutaciones de CFTR de función mínima**
Pedro Mondéjar López, M.ª Fuensanta Vivancos Belmonte, Estefanía Martí Martín, Silvia Lorca Mayor, Manuel Sánchez-Solis De Querol
Unidad de FQ. H Virgen de la Arrixaca, Murcia
25. **Efectividad y seguridad de Elexacaftor-Tezacaftor-Ivacaftor en Fibrosis Quística pediátrica**
Jesús María Fernández Martín, María Florit Sánchez, María Molina Guerrero, Lucia Yunqueira Romero
HMI Málaga. HRU Málaga.
15. **Diferentes aproximaciones para la determinación a nivel de especie del Complejo Burkholderia cepacia obtenidos de personas con Fibrosis Quística**
Ainhize Maruri Aransolo^{1,2,3}, Rafael Cantón Moreno^{4,5,3}, Juan De Dios Caballero Pérez^{1,2,3}
1. Servicio de Microbiología, Madrid. 2. CIBER de Enfermedades Infecciosas (CIBERINFEC), Madrid. 3. Instituto Ramón y Cajal de Investigación Sanitaria IRYCIS, Madrid. 4. HU Ramón y Cajal, Madrid. 5. Instituto de Salud Carlos III, Madrid
10. **Más allá del FEV1: el LCI como biomarcador de afectación pulmonar precoz en adultos con FQ de presentación atípica**
Almudena Felipe Montiel, Laia Verdejo Salvador, Eva Polverino, Letizia Traversi, David Clofent Alarcón, Mario Culebras Amigo, Antonio Álvarez Fernández
Unidad de Adultos de Fibrosis Quística. Servicio de Neumología. HU Vall d'Hebron, Barcelona

32. Neoplasias malignas en Fibrosis Quística: ¿nuevo reto?

Mari Nieves Balaguer Cartagena, Alfonso Cuenca Navarro, Anick Nadezhda Baca Yépez, María José Selma Ferrer, Juan Pablo Reig Mezquida, Gabriel Sales Badia, Amparo Solé Jover

Unidad de Trasplante Pulmonar y Fibrosis Quística. HUP la Fe, Valencia

33. Impacto de Elexacaftor-Tezacaftor-Ivacaftor en los resultados clínicos y la calidad de vida de menores con Fibrosis Quística de 6 a 11 años en vida real

Amparo Solé Jover¹, Jonathan H Rayment², Valeria D'Accò³, Felix Ratjen⁴, Jamie Duckers⁵, Pilar Azevedo⁶, Marco Cipolli⁷, Patrick Daigneault⁸

1. HUP de La Fe, Valencia. 2. BC Children's Hospital (British Columbia Children's Hospital), Vancouver, Canadá. 3. Ospedale Maggiore Policlinico, Fondazione IRCCS Ca' Granda, Milano MI, Italy, Milan, Italia. 4. University of Toronto, Hospital for Sick Children, Toronto, ON, Canada, Toronto, Canadá. 5. University Hospital Llandough, Penarth, UK, Penarth, Reino Unido. 6. H. Santa Maria. Centro Hospitalar Lisboa Norte, Lisboa, Portugal, Lisboa, Portugal. 7. Borgo Trento, Ospedale Civile Maggiore, AOU Integrata Verona, Verona VR, Italy, Verona, Italia. 8. Centre Hospitalier de l'Université Laval (CHUL), Quebec, Canadá

13. TC de tórax en Fibrosis Quística: herramienta confiable en neumología y endocrinología

Virginia Soria Utrilla¹, Francisco José Sánchez Torralvo¹, Antonio Adarve Castro², Ana Piñar Gutiérrez³, Andrés Jiménez Sánchez³, Pedro Pablo García Luna³, Casilda Oliveira Fuster¹, Gabriel Oliveira Fuster¹

1. HRU de Málaga. 2. HU Virgen de la Victoria, Málaga. 3. HU Virgen del Rocío, Sevilla

38. Adherencia al ejercicio físico y fisioterapia respiratoria en paciente en tratamiento con moduladores de alta eficacia

Carlos Abad Baeza¹, Esther Fernández Mozo¹, Cristina De Manuel Gómez², Marta Ruiz De Valbuena Máiz², Ana Morales Tirado³, Alejandro López Neyra¹, Verónica Sanz Santiago¹, Margarita Pérez Ruiz^{4,5}

1. HIU Niño Jesús, Madrid. 2. HU La Paz, Madrid. 3. HU Ramón y Cajal, Madrid. 4. ImFINE Research Group, Madrid. 5. Universidad Politécnica de Madrid, Madrid

42. Impacto del tratamiento con Elexacaftor-Tezacaftor-Ivacaftor (ETI) en pacientes pediátricos con Fibrosis Quística (PPFQ): evolución funcional, microbiológica y estructural a dos años

María Dolores Pastor Vivero, Ander Etxebarria Garmendia, Eva Carrillo Sigano, Beatriz Gómez Crespo, Estibaliz Catediano Sainz, Leyre Serrano Fernández, Borja Santos Zorrozuza, Ainhoa Gómez Bonilla

Unidad de FQ. HU Cruces, Bilbao

COMUNICACIONES ORALES 5 (Sala Andalucía II)

20. Nuevos moduladores altamente eficaces: resultados en vida real sobre la recogida de esputo y resultados microbiológicos en personas con Fibrosis Quística (PCFQ)

Alba Valls Llovera, Marina Pedrosa Domínguez, Laia Martin González, Miguel García González, Susana Loureda Pérez, Óscar Asensio De La Cruz

HU Parc Taulí, Sabadell

40. Papel del CFTR de la fibra muscular diferenciada y la capacidad oxidativa: resultados preliminares del estudio celular in vitro del proyecto FIQMODE

Verónica Sanz Santiago¹, Josefa Quiroz Troncoso², Javier Modrego Martín^{2,3}, Irene Macarrón Lazcano^{2,3}, Pablo Ruiz Gómez^{2,3}, Beatriz González Gálvez⁴, Carmen Ramírez Castillejo², Margarita Pérez Ruiz^{2,3}

1. HIU Niño Jesús, Madrid. 2. Universidad Politécnica de Madrid, Madrid. 3. ImFINE Research Group, Madrid. 4. Universidad Complutense de Madrid, Madrid

6. Encuesta multicéntrica sobre la ingesta de plantas medicinales en PFFQ en tratamiento con moduladores CFTR

María Garriga García¹, Raúl Larriba Salinas², Marta Suarez Gonzalez³, María Ángeles Sánchez Olmos⁴, Eider García Albeniz⁵, Clara Viñas Tomé⁶, Gabriela Lobo Tamer⁷, Arantza Ruiz De Las Heras De La Hera⁸

1. HU Ramón y Cajal, Madrid. 2. Asociación FQ Valencia, Valencia. 3. HU Central Asturias, Oviedo. 4. HCU Virgen de la Arrixaca, Murcia. 5. Asociación FQ Euskadi, Vitoria. 6. HU Vall d'Hebron, Barcelona. 7. Asociación FQ Andalucía, Granada. 8. HU de Navarra, Pamplona

44. Adherencia a la dieta mediterránea en pacientes pediátricos afectados de Fibrosis Quística: estudio descriptivo nacional

Raúl Larriba Salinas^{1,2}, Laia Miralles Llumà^{1,3}, María Garriga García^{1,4}, Marta Suárez González^{1,5}, M.ª Ángeles Sánchez Olmos^{1,6}, Gabriela Lobo Tamer^{1,7}, Eider García De Albéniz Vaquerizo^{1,8,2}, Clara Viñas Torné^{1,9}

1. Grupo Español de Dietistas-Nutricionistas para la Fibrosis Quística, Madrid. 2. Asociación de Fibrosis Quística de la Comunidad Valenciana, Valencia. 3. Servicio de Gastroenterología, Hepatología y Nutrición. H Sant Joan de Déu, Esplugues de Llobregat. 4. Unidad de Fibrosis Quística. Servicio de Endocrinología y Nutrición. HU Ramón y Cajal, Madrid. 5. HU Central de Asturias, Oviedo. 6. HCU Virgen de la Arrixaca, Murcia. 7. Servicio de Pediatría. HMI Virgen de las Nieves, Granada. 8. Asociación de Fibrosis Quística de Euskadi, San Sebastián. 9. HU Vall d'Hebron, Barcelona

29. Situación de la asistencia digestiva y nutricional a la FQ en pediatría en España

Javier Blasco Alonso, Marta García Ramírez, Encarnación Torcuato Rubio, Carlos Trillo Bellizón, Rafael Martín Masot, Víctor Navas López

HRU de Málaga

56. Evolución longitudinal de la calidad de vida en niños con Fibrosis Quística de 2 a 5 años tratados con Ivacaftor /tezacaftor/Elexacaftor (ETI): análisis a un año de seguimiento

Aaron Merino Vega, Diana San Miguel Simonin, Susana Jarillo Martín, Enrique Blitz Castro, Ana Morales Tirado, Joana Quaresma Vazquez, Ana Tabares González, Celia Gascón Galindo
 HU Ramon y Cajal, Madrid

17. Embarazo y Fibrosis Quística en la era de los moduladores CFTR: serie de casos

María Marfil González, Lucía Castaño Frías, José Nicolás Espejo Pérez
 HRU de Málaga

35. Adherencia a la higiene de los dispositivos de nebulización en pacientes con Fibrosis Quística (PCFQ): diferencias por edad y sexo en un estudio prospectivo

Eva Carrillo Sigano, Beatriz Gómez Crespo, Ainhoa Gómez Bonilla, Estibaliz Catediano Sainz, Carla Pintos Tubert, Carlos Tutau Gómez, María Dolores Pastor Vivero
 Unidad de FQ. HU Cruces, Barakaldo

8. Manifestaciones digestivas en una cohorte española de niños con CFSPID

Ana Morales Tirado¹, Ana Tabares González¹, Celia Gascón Galindo¹, Enrique Blitz Castro¹, Saioa Vicente Santamaría², Enrique Salcedo Lobato², Carmen Luna Paredes², Adelaida Lamas Ferreiro¹
 1. HU Ramón y Cajal, Madrid. 2. HU 12 de Octubre, Madrid

46. Medicina personalizada en Fibrosis Quística: efecto de los moduladores CFTR altamente efectivos sobre la microbiota intestinal tras 12 meses de seguimiento

Mari Nieves Balaguer Cartagena¹, Isabel Delgado Pecellín², Ana Gómez Ortiz², Rosa Girón Moreno³, Teresa Alarcón Caveró⁴, Casilda Olveira Fuster⁵, María Pilar Bermúdez Ruiz⁶, Amparo Solé Jover¹
 1. Unidad de Trasplante Pulmonar y Fibrosis Quística. HUP la Fe., Valencia. 2. Unidad de Fibrosis Quística. H Virgen del Rocío, Sevilla. 3. Unidad de Fibrosis Quística. H de La Princesa, Madrid. 4. Servicio Microbiología. H de La Princesa, Madrid. 5. Unidad de Fibrosis Quística. HRU de Málaga. 6. Servicio Microbiología. HRU de Málaga

10.00 | 12.00 MESA REDONDA

CRIBADO NEONATAL DE FIBROSIS QUÍSTICA. ¿DÓNDE ESTAMOS?

Moderadores:

Óscar Asensio de la Cruz. *H.U. Parc Tauli. Sabadell*

Raquel Yahyaoui. *Bioquímica clínica HRU de Málaga*

- **Evolución histórica y variabilidad en los programas autonómicos. Situación actual en España**
 Rosa M^a López Galera. *Bioquímica y Genética molecular. HC de Barcelona*
- **Retos pendientes. Tratamientos precoces y Falsos negativos**
 M.^a Carmen Luna Paredes. *Neumopediatría. HU 12 de Octubre. Madrid*
- **Cribado Neonatal positivo con diagnóstico no concluyente (CFSPID)**
 M^a Dolores Pastor Vivero. *Neumopediatría. H de Cruces. Bilbao*
- **Problemas y Retos para la homogeneidad nacional**
 Maria Vicenta Labrador Cañadas. *Dirección General de Salud Pública. Comunidad de Madrid*

12.00 | 12.30

PAUSA CAFÉ (Exposición comercial)

12.30 | 13.30 CONFERENCIA DE CLAUSURA

FIBROSIS QUÍSTICA. PASADO, PRESENTE Y FUTURO

Moderadores:

Estela Pérez Ruiz. *Presidenta XVIII Congreso SEFQ*

Juan da Silva. *Presidente de la Federación y Fundación Española de FQ*

Ponentes:

- Héctor Escobar Castro. *Gastroenterología y Nutrición Pediatría. HU Ramón y Cajal. Madrid*
- Francisco Javier Pérez Frías. *Neumopediatría. HRU de Málaga*
- Javier de Gracia Roldán. *Neumología. HU Vall d'Hebron. Barcelona*
- Lucrecia Suarez Cortina. *Gastroenterología y Nutrición Pediatría. HU Ramón y Cajal. Madrid*
- Saioa Vicente Santamaria. *Digestivo/Nutrición Pediatría. HU 12 de Octubre. Madrid*
- Rosa Mar Gómez Punter. *Neumología. HU La Princesa. Madrid*
- Pilar Caro Aguilera. *Neumopediatría. HRU de Málaga*
- Sandra Rovira Amigo. *Neumopediatría. HU Vall d'Hebron. Barcelona*



13.30 | 14.00

CLAUSURA DEL CONGRESO. ENTREGA DE PREMIOS

- Esther Quintana Gallego. *Presidenta de la Sociedad Española de Fibrosis Quística*
- Estela Pérez Ruiz. *Presidenta del XVIII Congreso Nacional Sociedad Española de Fibrosis quística y Secretaria de la Junta Directiva SEFQ*
- Juan Da Silva. *Presidente de la Fundación Española de FQ y de la Federación Española de FQ*

**NORMAS DE PRESENTACIÓN
Y ENVÍO DE COMUNICACIONES LARGAS Y CORTAS**

- El tema del trabajo será libre. Los trabajos aceptados se agruparán por temáticas para su presentación.
- Los trabajos enviados deben, preferentemente, ser resultados de proyectos de investigación, o bien, casos clínicos relevantes que hayan seguido la estructura de un trabajo científico, estén aprobadas por el CEIC del centro y cuyos resultados no estén embargados, previamente a su publicación, en revistas científicas (pueden estar en fase de redacción para su publicación).
- Los trabajos deben incluir los nombres y apellidos de todas las personas que hayan participado en su elaboración y el centro de trabajo.
- El primer firmante será el presentador y es imprescindible que esté inscrito en el Congreso.
- Los trabajos deberán enviarse a través de la página web, rellenando el formulario y adjuntando el documento resumen.
- El resumen debe incluir los siguientes apartados:
 - a) Título del artículo en mayúsculas y negrita. El resto del resumen en minúsculas (salvo mayúsculas oportunas).
 - b) Texto con una extensión máxima de 300 palabras y estructurado: objetivos, material o pacientes y métodos, resultados, conclusiones. Si es un caso clínico: introducción, caso clínico y discusión. Se podrán incluir tablas y figuras, manteniendo el espacio correspondiente a las 300 palabras.
- El plazo de admisión de comunicaciones finaliza a las 23.59h del domingo **14 de septiembre de 2025**.
- La notificación de la aceptación, rechazo del trabajo y forma de presentación (comunicación oral corta o larga) se notificarán por mail al primer firmante a partir del **6 de octubre de 2025**.
- Las comunicaciones orales largas y las comunicaciones orales cortas optarán, respectivamente, a un premio otorgado por el Comité Científico del Congreso. El



importe será de 600 euros para la mejor comunicación oral larga y de 300 euros para la comunicación oral corta.

- Los trabajos aceptados como **Comunicación oral larga** se registrarán por las siguientes normas: 5 minutos de exposición y 2 minutos de discusión. Presentación en formato power-point (máximo 10 diapositivas). La moderación, exposición y discusión de la comunicación se hará en directo.
- Los trabajos aceptados como **Comunicación oral corta** se registrarán por las siguientes normas: 3 minutos de exposición y 2 minutos de discusión. Presentación en formato power-point (máximo 3 diapositivas). La moderación, exposición y discusión de la comunicación se hará en directo.
- Los horarios de presentación constarán en el programa definitivo.

NOTAS



XVIII CONGRESO NACIONAL **SEFQ** SOCIEDAD ESPAÑOLA DE FIBROSIS QUÍSTICA

13 - 15 DE NOVIEMBRE 2025

HOTEL BARCELÓ MÁLAGA

VIAJES *El Corte Inglés*

CONGRESOS

Secretaría Técnica:

M.I.C.E. Valencia

C.C. Ademuz • Av. Pío XII, 51 - 4ª planta • 46015 Valencia (Spain)

Tel. (+34) 962 937 491

Mail: congresoSEFQ@viajeseci.es