



**Maria Eva Mingot Castellano**

Generado desde: Editor CVN de FECYT

Fecha del documento: 03/03/2022

**v 1.4.3**

ec5b201e50342f4101b43b255b26ddf8

Este fichero electrónico (PDF) contiene incrustada la tecnología CVN (CVN-XML). La tecnología CVN de este fichero permite exportar e importar los datos curriculares desde y hacia cualquier base de datos compatible. Listado de Bases de Datos adaptadas disponible en <http://cvn.fecyt.es/>

## Resumen libre del currículum

Descripción breve de la trayectoria científica, los principales logros científico-técnicos obtenidos, los intereses y objetivos científico-técnicos a medio/largo plazo de la línea de investigación. Incluye también otros aspectos o peculiaridades importantes.

- **CAT system auditor from 2020 on.**
- **Coordinator of Spanish and Portuguese Thrombotic Thrombocytopenic Purpura from october 2020 on.**
- **Vicepresident of Spanish Apheresis Group (GEA), from october 2021 on.**
- **Treasurer of GEPTI (Grupo español de PTI) from october 2021, Coauthor of the spanish guidelines for the treatment of ITP. Secretary and vocal previously.**
- **Vocal from november 2020 on and President of the Scientific Committee of The Royal Foundation Victoria Eugenia from June 2017 to november 2020.**
- **Member of the Scientific Committee of Spanish Society of thrombosis and haemostasis (from 2016 on).**
- **Member of the European Interdisciplinary Working Group in Haemophilia with collaboration in its recommendations.**
- **Functional Plan Coordinator for the laboratory area for comprehensive patient care (Proposal for a new hospital in Malaga 2018).**
- **Member of the Group for Patient Safety, Ministry of Health, Laboratory area since 2017.**
- **Member of the Operational Committee of the Andalusian Patient Safety Strategy of the Ministry of Health. Coordinator of the Hemovigilance line from March 2009 to 2011. From 2021 on again.**
- **Member of the Committee of Experts on the Appropriate Use of Factor VIII in Hemophilia A, as an Expert, Agency for the Evaluation of Health Technologies of Andalusia, Ministry of Health of the Junta de Andalucía.**
- **Member of the Committee for the development of the Hemostasis laboratory module of the Diraya program (Ministry of Health) 2013.**
  - **Chair of the Working Group of SETH (Sociedad Española de Trombosis y Hemostasia) on “Acquired haemophilia Spanish Registry” From october 2011**
  - **Member of the scietific committee/Working Group of SEHH (Sociedad Española de Hematología y hemoterapia) on “Grupo Español de aféresis y Registro Español de PTT” From october 2019.**
  - **Member of the scietific committee/Working Group of SETH (Sociedad Española de Trombosis y Hemostasia) on “Spanish Von Willebrand Disease Registry” From october 2013.**
  - **Member of the Scientific Committee of the Andalusian Group of Congenital Coagulopathies (GACC) in the Andalusian Association of Hematology and Hemotherapy (AAHH).**

## Maria Eva Mingot Castellano

Apellidos: **Mingot Castellano**  
Nombre: **Maria Eva**  
ORCID: **0000-0001-9083-855X**  
C. Autón./Reg. de contacto: **Andalucía**

### Situación profesional actual

**Entidad empleadora:** Hospital Universitario Virgen del Rocio

### Cargos y actividades desempeñados con anterioridad

	Entidad empleadora	Categoría profesional	Fecha de inicio
1	Hospital Reina Sofía	MIR Hematología	05/05/1997
2	Hospital Regional Universitario Carlos Haya	FEA Hematología	23/02/2005
3	Hospital Punta de Europa	FEA HEMATOLOGIA	18/03/2002
4	Empresa Pública Hospital Alto Guadalquivir	FEA Hematología	01/07/2001

- 1 Entidad empleadora:** Hospital Reina Sofía **Tipo de entidad:** Instituciones Sanitarias  
**Categoría profesional:** MIR Hematología  
**Fecha de inicio-fin:** 05/05/1997 - 05/05/2021
- 2 Entidad empleadora:** Hospital Regional Universitario Carlos Haya **Tipo de entidad:** Instituciones Sanitarias  
**Categoría profesional:** FEA Hematología  
**Fecha de inicio-fin:** 23/02/2005 - 03/07/2019
- 3 Entidad empleadora:** Hospital Punta de Europa **Tipo de entidad:** Instituciones Sanitarias  
**Categoría profesional:** FEA HEMATOLOGIA  
**Fecha de inicio-fin:** 18/03/2002 - 20/02/2005
- 4 Entidad empleadora:** Empresa Pública Hospital Alto Guadalquivir **Tipo de entidad:** Instituciones Sanitarias  
**Categoría profesional:** FEA Hematología  
**Fecha de inicio-fin:** 01/07/2001 - 28/02/2002



## Formación académica recibida

### Titulación universitaria

Estudios de 1º y 2º ciclo, y antiguos ciclos (Licenciados, Diplomados, Ingenieros Superiores, Ingenieros Técnicos, Arquitectos)

**Titulación universitaria:** Doctor

**Nombre del título:** Licenciado en Medicina y Cirugía

**Entidad de titulación:** Universidad de Málaga

**Tipo de entidad:** Universidad

**Fecha de titulación:** 01/06/1996

### Doctorados

**Programa de doctorado:** Doctor en Medicina

**Entidad de titulación:** Universidad de Málaga

**Tipo de entidad:** Universidad

**Fecha de titulación:** 01/04/2016

### Conocimiento de idiomas

Idioma	Comprensión auditiva	Comprensión de lectura	Interacción oral	Expresión oral	Expresión escrita
Inglés	B2	B2	B2	B2	B2

## Actividad docente

### Formación académica impartida

**Nombre de la asignatura/curso:** Hematología

**Titulación universitaria:** Licenciado en Medicina y Cirugía

**Fecha de inicio:** 01/10/2011

**Fecha de finalización:** 30/06/2019

**Entidad de realización:** Universidad de Malaga

**Tipo de entidad:** Universidad

**Facultad, instituto, centro:** Medicina



## Dirección de tesis doctorales y/o proyectos fin de carrera

- Título del trabajo:** Factores pronóstico de leucemia linfoblástica aguda en pediatría.  
**Entidad de realización:** Universidad de Málaga      **Tipo de entidad:** Universidad  
**Fecha de defensa:** 13/11/2019
- Título del trabajo:** Optimización del diagnóstico de la enfermedad de Von Willebrand con la incorporación de estudios genéticos y patrón multimérico.  
**Entidad de realización:** Universidad de Málaga      **Tipo de entidad:** Universidad  
**Fecha de defensa:** 13/11/2019
- Título del trabajo:** Análisis de la incidencia de trombosis y factores relacionados en los primeros 365 días tras trasplante de progenitores hematopoyéticos.  
**Entidad de realización:** Universidad de Málaga      **Tipo de entidad:** Universidad  
**Fecha de defensa:** 18/07/2018
- Título del trabajo:** Trombosis venosa y factores de riesgo trombótico en pacientes con linfoma.  
**Entidad de realización:** Universidad de Málaga      **Tipo de entidad:** Universidad  
**Fecha de defensa:** 18/07/2018

## Cursos y seminarios impartidos orientados a la formación docente universitaria

- Tipo de evento:** Curso  
**Nombre del evento:** Campus online neodiadhema  
**Entidad organizadora:** FUNDACION EMPRESA-UNIVERSIDAD GALLEGA  
**Horas impartidas:** 60  
**Fecha de impartición:** 15/10/2021
- Tipo de evento:** Master titulo propio docente  
**Nombre del evento:** Máster Propio en Donación y Trasplante de Órganos (Trasplante Renal) (III Edición)  
**Entidad organizadora:** Universidad de Sevilla      **Tipo de entidad:** Universidad  
**Horas impartidas:** 4  
**Fecha de impartición:** 06/10/2021
- Tipo de evento:** Jornada  
**Nombre del evento:** Formación en coagulopatías congénitas  
**Entidad organizadora:** Universidad Antonio Machado      **Tipo de entidad:** Universidad  
**Horas impartidas:** 0,75  
**Fecha de impartición:** 15/09/2021
- Tipo de evento:** Curso  
**Nombre del evento:** Campus online neodiadhema  
**Entidad organizadora:** FUNDACION EMPRESA-UNIVERSIDAD GALLEGA  
**Horas impartidas:** 60  
**Fecha de impartición:** 15/10/2020



- 5** **Tipo de evento:** Master título propio  
**Nombre del evento:** Máster Propio en Donación y Trasplante de Órganos (Trasplante Renal) (II Edición)  
**Entidad organizadora:** Universidad de Sevilla **Tipo de entidad:** Universidad  
**Horas impartidas:** 3  
**Fecha de impartición:** 07/10/2020
- 6** **Tipo de evento:** Jornada  
**Nombre del evento:** V Jornadas de formación en coagulopatías  
**Entidad organizadora:** Universidad Antonio Machado **Tipo de entidad:** Universidad  
**Horas impartidas:** 0,75  
**Fecha de impartición:** 21/02/2020
- 7** **Tipo de evento:** Master  
**Nombre del evento:** Master propio en trastornos de la coagulación  
**Entidad organizadora:** Universidad de Alcalá de Henares **Tipo de entidad:** Universidad  
**Horas impartidas:** 24,5  
**Fecha de impartición:** 31/01/2020
- 8** **Tipo de evento:** curso  
**Nombre del evento:** Campus online neodiadhema  
**Entidad organizadora:** FUNDACION EMPRESA-UNIVERSIDAD GALLEGA  
**Horas impartidas:** 60  
**Fecha de impartición:** 20/02/2019
- 9** **Tipo de evento:** Master propio  
**Nombre del evento:** Master Propio en trastornos de la coagulación  
**Entidad organizadora:** Universidad de Alcalá de Henares **Tipo de entidad:** Universidad  
**Horas impartidas:** 26,9  
**Fecha de impartición:** 30/11/2018
- 10** **Tipo de evento:** curso  
**Nombre del evento:** Campus online Neodiadhema  
**Entidad organizadora:** FUNDACION EMPRESA-UNIVERSIDAD GALLEGA  
**Horas impartidas:** 60  
**Fecha de impartición:** 02/10/2017
- 11** **Tipo de evento:** Curso  
**Nombre del evento:** Campus online neodiadhema  
**Entidad organizadora:** FUNDACION EMPRESA-UNIVERSIDAD GALLEGA  
**Horas impartidas:** 60  
**Fecha de impartición:** 10/10/2016
- 12** **Tipo de evento:** Curso  
**Nombre del evento:** Campus online Neodiadhema  
**Entidad organizadora:** FUNDACION EMPRESA-UNIVERSIDAD GALLEGA  
**Horas impartidas:** 60  
**Fecha de impartición:** 24/01/2016



## Otras actividades/méritos no incluidos en la relación anterior

- 1 Descripción de la actividad:** Dirección de trabajo fin de master. Cribaje perquirúrgico de enfermedad de von Willebrand adquirida en pacientes con estenosis aórtica  
**Entidad organizadora:** Universidad de Alcalá      **Tipo de entidad:** Universidad  
**Fecha de finalización:** 30/01/2021
- 2 Descripción de la actividad:** Dirección trabajo fin de grado. Déficit de Factor VII. Manejo práctico. Revisión bibliográfica.  
**Entidad organizadora:** Universidad de Alcalá      **Tipo de entidad:** Universidad  
**Fecha de finalización:** 30/01/2021
- 3 Descripción de la actividad:** Dirección trabajo fin de master. DÉFICIT DE FACTOR XIII ADQUIRIDO POR CONSUMO EN EL PACIENTE POSTOPERATORIO  
**Entidad organizadora:** Universidad de Alcalá      **Tipo de entidad:** Universidad  
**Fecha de finalización:** 30/01/2021
- 4 Descripción de la actividad:** Dirección trabajo fin de master. EVALUACION EFICACIA-SEGURIDAD DE SUSOCTOG ALFA (OBIZUR) EN PACIENTES CON HEMOFILIA A ADQUIRIDA  
**Entidad organizadora:** Universidad de Alcalá      **Tipo de entidad:** Universidad  
**Fecha de finalización:** 30/01/2021
- 5 Descripción de la actividad:** Dirección trabajo fin de master. PERFIL CLÍNICO Y MANEJO DE LA GESTACIÓN, PARTO Y PUERPERIO EN MUJERES PORTADORAS DE HEMOFILIA Y AFECTAS DE TRASTORNOS HEMORRÁGICOS POCO FRECUENTES  
**Entidad organizadora:** Universidad de Alcalá      **Tipo de entidad:** Universidad  
**Fecha de finalización:** 30/01/2021
- 6 Descripción de la actividad:** Dirección trabajo fin de master. MORBIMORTALIDAD DEL TRATAMIENTO INMUNOSUPRESOR EN HEMOFILIA ADQUIRIDA  
**Entidad organizadora:** Universidad Alcalá de Henares      **Tipo de entidad:** Universidad  
**Fecha de finalización:** 30/11/2018
- 7 Descripción de la actividad:** Dirección trabajo fin de master. Tratamiento y complicaciones en la Hemofilia adquirida. Experiencia en nuestro centro.  
**Entidad organizadora:** Universidad Alcalá de Henares      **Tipo de entidad:** Universidad  
**Fecha de finalización:** 30/11/2018

## Actividad sanitaria



## Protocolos y otros materiales de atención de salud

- 1** Recommendations for the diagnosis and treatment of patients with thrombotic thrombocytopenic purpura. 12, pp. S0025-7753(21)00332-8 - S0025-7753(21)00332-8.  
**Autor de correspondencia:** Si  
**Nombre del protocolo:** Tratamiento de la púrpura trombótica trombocitopénica  
**Fecha de elaboración:** 01/07/2021  
**Tipo de soporte:** Artículo/s
- 2** Directrices de tratamiento y seguimiento de la PTI. Recomendaciones del Grupo de Trabajo de la SEHH y GEPTI SEHH. 2020.  
**Autor de correspondencia:** No  
**Nombre del protocolo:** Tratamiento de trombocitopenia inmune primaria  
**Fecha de elaboración:** 01/01/2020  
**Tipo de soporte:** Libro
- 3** Recomendaciones para el tratamiento de la hemofilia B..  
**Autor de correspondencia:** Si  
**Nombre del protocolo:** Tratamiento hemofilia B  
**Fecha de elaboración:** 01/01/2020  
**Tipo de soporte:** Libro
- 4** Recomendaciones para el tratamiento de la hemofilia con inhibidor. Madrid. Ediciones Arán, SL. 2019. ISBN: 978-84-17554-44-6. Depósito legal M 13686-2019..  
**Autor de correspondencia:** Si  
**Nombre del protocolo:** Tratamiento hemofilia con inhibidor  
**Fecha de elaboración:** 01/01/2019  
**Tipo de soporte:** Libro
- 5** Recomendaciones para el diagnóstico y tratamiento de la hemofilia adquirida. Barcelona. Editorial Ambos Marketing Service, S.L. 2017. ISBN: 978-84-9459-45-2-6. Depósito legal B 8956-2017..  
**Autor de correspondencia:** Si  
**Nombre del protocolo:** Tratamiento hemofilia adquirida  
**Fecha de elaboración:** 01/01/2017  
**Tipo de soporte:** Libro
- 6** Spanish consensus guidelines on prophylaxis with bypassing agents for surgery in patients with haemophilia and inhibitors.. 96 - 5, pp. 461 - 464.  
**Autor de correspondencia:** Si  
**Nombre del protocolo:** Tratamiento de paciente con hemofilia e inhibidor  
**Fecha de elaboración:** 01/05/2016  
**Tipo de soporte:** Artículo/s
- 7** Spanish Consensus Guidelines on prophylaxis with bypassing agents in patients with haemophilia and inhibitors.. 115 - 5, pp. 872 - 895.  
**Autor de correspondencia:** No  
**Nombre del protocolo:** Tratamiento cuadros hemorrágicos en pacientes con hemofilia e inhibidor  
**Fecha de elaboración:** 04/02/2016  
**Tipo de soporte:** Artículo/s





- 8** Guidelines for diagnosis, treatment and monitoring of primary immune thrombocytopenia. 138 - 6, pp. 261.e1 - 261.e17.  
**Autor de correspondencia:** No  
**Nombre del protocolo:** Tratamiento de la trombocitopenia inmune primaria  
**Fecha de elaboración:** 17/03/2012  
**Tipo de soporte:** Artículo/s
- 9** International recommendations on the diagnosis and treatment of patients with acquired hemophilia A. 94 - 4, pp. 566 - 575.  
**Autor de correspondencia:** No  
**Nombre del protocolo:** Tratamiento de hemofilia adquirida  
**Fecha de elaboración:** 01/01/2009  
**Tipo de soporte:** Artículo/s

## Experiencia científica y tecnológica

### Actividad científica o tecnológica

#### Contratos, convenios o proyectos de I+D+i no competitivos con Administraciones o entidades públicas o privadas

- 1** **Nombre del proyecto:** A multicentre, randomized, open-label study of romiplostim plus dexamethasone vs dexamethasone in patients with newly diagnosed primary immune thrombocytopenia. Rodex study  
**Grado de contribución:** Coordinador del proyecto total, red o consorcio  
**Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...):** María Eva Mingot Castellano  
**Nº de investigadores/as:** 30  
**Fecha de inicio:** 01/06/2022 **Duración:** 2 años  
**Cuantía total:** 3.000.000 €
- 2** **Nombre del proyecto:** ANALISIS RETROSPECTIVO DEL USO DE ELTROMBOPAG EN CITOPENIAS PROLONGADAS TRAS TERAPIA CAR-T  
**Grado de contribución:** Coordinador del proyecto total, red o consorcio  
**Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...):** Jose María Sanchez Pina; María Eva Mingot Castellano  
**Nº de investigadores/as:** 8  
**Entidad/es participante/s:** Novartis Farmacéutica, S.A.  
**Fecha de inicio:** 14/02/2022 **Duración:** 1 año  
**Cuantía total:** 40.000 €
- 3** **Nombre del proyecto:** SGZ-2020-13261- 'DEVELOPMENT OF SPANISH-PORTUGUESE ACQUIRED THROMBOTIC THROMBOCYTOPENIC PURPURA REGISTRY (REPTT): A STUDY PROPOSAL OF THE SPANISH APHERESIS GROUP (GEA) IN COLLABORATION WITH THE SPANISH SOCIETY OF HEMATOLOGY AND HEMOTHERAPY (SEHH)  
**Grado de contribución:** Coordinador del proyecto total, red o consorcio  
**Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...):** MARIA EVA MINGOT CASTELLANO  
**Nº de investigadores/as:** 65  
**Entidad/es participante/s:** Sanofi Aventis



**Fecha de inicio:** 06/12/2021  
**Cuantía total:** 296.000 €

**Duración:** 3 años

**4 Nombre del proyecto:** "Request ID: IIR-ES-002899 Study Title: Treatment of Bleeding in Acquired Hemophilia A with Activated Prothrombin Complex Concentrate in Spain. BAHAS proyect.

**Grado de contribución:** Coordinador del proyecto total, red o consorcio

**Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...):** María Eva Mingot Castellano

**Nº de investigadores/as:** 15

**Fecha de inicio:** 09/02/2020

**Duración:** 1 año

**Cuantía total:** 16.000 €

**5 Nombre del proyecto:** "PROSPECTIVE OBSERVATIONAL STUDY TO EVALUATE THE QUALITY OF LIFE IN PATIENTS WITH HEMOPHILIA A WITHOUT INHIBITORS PROTOCOL NUMBER: ML40944 / HEMOLIFE"

**Grado de contribución:** Coordinador del proyecto total, red o consorcio

**Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...):** María Eva Mingot Castellano

**Nº de investigadores/as:** 15

**Entidad/es participante/s:** Roche Farma, S.A.

**Fecha de inicio:** 04/02/2019

**Duración:** 2 años

**Cuantía total:** 40.000 €

**6 Nombre del proyecto:** Eficacia y seguridad de NNC\_0129-0000-1003 durante procedimientos quirúrgicos en pacientes con Hemofilia A. Código de protocolo NN7088-3859 UTN: U1111-1119-7416 N° EUDRACT: 2011-001142-15.

**Grado de contribución:** Coordinador del proyecto total, red o consorcio

**Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...):** Maria Fernanda Lopez Fernandez; Maria Eva Mingot Castellano

**Nº de investigadores/as:** 20

**Entidad/es participante/s:** Novo Nordisk Pharma, S.A.

**Entidad/es financiadora/s:**

CENTRO DE ACUSTICA APLICADA Y  
EVALUACION NO DESTRUCTIVA

**Tipo de entidad:** Asociaciones y Agrupaciones

**Fecha de inicio:** 17/03/2018

**Duración:** 2 años

**Cuantía total:** 56.000 €

**7 Nombre del proyecto:** "Caracterización farmacocinética de la población con hemofilia A en España, utilizando una aplicación médica online basada en un modelo poblacional publicado y un algoritmo bayesiano. PK HemoA - SP

**Grado de contribución:** Investigador/a

**Nº de investigadores/as:** 13

**Fecha de inicio:** 03/03/2017

**Duración:** 3 años

**Cuantía total:** 134.000 €

**8 Nombre del proyecto:** Registro Nacional de pacientes con hemofilia adquirida

**Grado de contribución:** Coordinador del proyecto total, red o consorcio

**Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...):** Pascual Marco Vera; María Eva Mingot Castellano

**Nº de investigadores/as:** 32

**Entidad/es participante/s:** Novo Nordisk Pharma, S.A.

**Fecha de inicio:** 17/03/2015

**Duración:** 7 años

**Cuantía total:** 70.000 €



- 9** **Nombre del proyecto:** Código AEMPS: SET-INM-2010-01 CARACTERIZACIÓN DE LOS INHIBIDORES EN PACIENTES CON DIAGNÓSTICO DE HEMOFILIA ADQUIRIDA  
**Grado de contribución:** Coordinador del proyecto total, red o consorcio  
**Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...):** Pascual Marco vera; María Eva Mingot Castellano  
**Nº de investigadores/as:** 32  
**Entidad/es participante/s:** Novo Nordisk Pharma, S.A.  
**Fecha de inicio:** 01/04/2011 **Duración:** 4 años  
**Cuantía total:** 50.000 €
- 10** **Nombre del proyecto:** Hemogest (Sistema de Historias Clínicas Complementarias para pacientes con Hemofilia)  
**Grado de contribución:** Coordinador del proyecto total, red o consorcio  
**Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...):** María Eva Mingot Castellano  
**Nº de investigadores/as:** 5  
**Entidad/es participante/s:** Baxter España  
**Fecha de inicio:** 01/05/2006 **Duración:** 2 años  
**Cuantía total:** 14.000 €
- 11** **Nombre del proyecto:** Seguridad frente a patógenos en el seguimiento de pacientes con Hemofilia.  
**Grado de contribución:** Coordinador del proyecto total, red o consorcio  
**Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...):** Maria Eva Mingot Castellano  
**Nº de investigadores/as:** 1  
**Entidad/es participante/s:** Baxter España  
**Fecha de inicio:** 03/03/2006 **Duración:** 5 años  
**Cuantía total:** 36.000 €

## Actividades científicas y tecnológicas

### Producción científica

#### Publicaciones, documentos científicos y técnicos

- 1** New treatments for primary immune thrombocytopenia. Blood Coagul Fibrinolysis. 2022 Jan 1;33(Suppl 1):S8-S11.01/01/2022.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** Si
- 2** Real-World Rates of Bleeding, Factor VIII Use, and Quality of Life in Individuals with Severe Haemophilia A Receiving Prophylaxis in a Prospective, Noninterventional Study. J Clin Med. 2021 Dec 18;10(24):5959. doi: 10.3390/jcm10245959.18/12/2021.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 3** Type 2N VWD: Conclusions from the Spanish PCM-EVW-ES project. Haemophilia. 2021 Nov;27(6):1007-1021.01/10/2021.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No



- 4** Management of acquired hemophilia A: results from the Spanish Registry. Blood Adv. 2021 Sep 14; blood advances.2021004626. doi: 10.1182/bloodadvances.2021004626. 14/09/2021.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** Si
- 5** Deciphering predictive factors for choice of thrombopoietin receptor agonist, treatment free responses, and thrombotic events in immune thrombocytopenia. Sci Rep. 2021 Aug 13;11(1):16867. 13/08/2021.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 6** Recommendations for the diagnosis and treatment of patients with thrombotic thrombocytopenic purpura. Med Clin (Barc). 2021 Jul 12;S0025-7753(21)00332-8. doi: 10.1016/j.medcli.2021.03.040. 22/07/2021.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** Si
- 7** Incidence, characteristics and clinical profile of severe acute respiratory syndrome coronavirus-2 (SARS-CoV-2) infection in patients with pre-existing primary immune thrombocytopenia (ITP) in Spain. Br J Haematol. 2021 May 15. doi: 10.1111/bjh.17506. Online ahead of print. 15/05/2021.  
**Tipo de producción:** Artículo científico  
**Autor de correspondencia:** Si
- 8** Incidence, diagnosis, and outcome of immune-mediated thrombotic thrombocytopenic purpura: A nationwide survey by the Spanish registry of thrombotic thrombocytopenic purpura. J Clin Apher. Mar, 01/04/2021.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 9** Incidence, diagnosis, and outcome of immune-mediated thrombotic thrombocytopenic purpura: A nationwide survey by the Spanish registry of thrombotic thrombocytopenic purpura. J Clin Apher. 2021 Mar 29. doi: 10.1002/jca.21894. 29/03/2021.  
**Tipo de producción:** Artículo científico  
**Autor de correspondencia:** No
- 10** Ultrasound evaluation of joint damage and disease activity in adult patients with severe haemophilia A using the HEAD-US system. Haemophilia. febrero, 01/02/2021.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 11** A decade of changes in management of immune thrombocytopenia, with special focus on elderly patients. Blood Cell Mol Dis. 01/01/2021.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 12** Evans syndrome in adults: an observational multicentre study. Blood Adv. 2021 Sep 30; blood advances. 2021005610. doi: 10.1182/bloodadvances.2021005610. 01/01/2021.  
**Tipo de producción:** Artículo científico  
**Autor de correspondencia:** No
- 13** Platelet Transfusion in Patients with Chronic Liver Disease-Associated Severe Thrombocytopenia Undergoing Invasive Procedures in Spain. Challenges and Opportunities during the COVID-19 Pandemic. EC Gastroenterology and Digestive System 8.12 (2021): 84-86. 01/01/2021.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No



- 14** The factor VIII treatment history of non-severe hemophilia A: COMMENT. Joint damage in adult patients with mild or moderate hemophilia A evaluated with the HEAD-US system. *J Thromb Haemost.* 2021 Oct;19(10):2638-2641.01/01/2021.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 15** General concepts on hemophilia A and on women carrying the disease. *Blood Coagul Fibrinolysis.* 31(1SUPP), 11/10/2020.  
**Tipo de producción:** Artículo científico  
**Autor de correspondencia:** Si
- 16** Management of chronic liver disease-associated severe thrombocytopenia in Spain: a view from the experts. *Rev Esp Enferm Dig.* septiembre, 01/09/2020.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 17** Adherence to prophylaxis in adult patients with severe haemophilia A. *Haemophilia.* 01/07/2020.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 18** BAY 81-8973 prophylaxis and pharmacokinetics in haemophilia A: interim results from the TAURUS study. *Eur J Haematol.* 01/04/2020.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 19** Prophylaxis therapy with bypassing agents in patients with haemophilia A and inhibitors undergoing surgery: a cost analysis in Spain. *Eur J Haematol.* marzo, 01/03/2020.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 20** Unraveling the Influence of Common von Willebrand factor variants on von Willebrand Disease Phenotype: An Exploratory Study on the Molecular and Clinical Profile of von Willebrand Disease in Spain Cohort. *Thromb Haemost.* 01/03/2020.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 21** Clinical pattern of hemophilia and causes of variability. *Blood Coagul Fibrinolysis.* 01/09/2019.  
**Tipo de producción:** Artículo científico  
**Autor de correspondencia:** Si
- 22** Management of Adult Patients with Primary Immune Thrombocytopenia (ITP) in Clinical Practice: A Consensus Approach of the Spanish ITP Expert Group. *Adv Hematol.* 01/08/2019.  
**Tipo de producción:** Artículo científico  
**Autor de correspondencia:** Si
- 23** Clinical pattern of hemophilia and causes of variability. *Blood Coagul Fibrinolysis.* 01/05/2019.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** Si



- 24** Using pharmacokinetics for tailoring prophylaxis in people with hemophilia switching between clotting factor products: A scoping review. *Res Pract Thromb Haemost.* 01/05/2019.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 25** Involvement of antifactor VIII autoantibodies specificity in the outcome of inhibitor eradication therapies in acquired hemophilia a patients. *Blood Coagul Fibrinolysis.* 01/04/2019.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** Si
- 26** Update on Molecular Testing in von Willebrand Disease. *Semin Thromb Hemost.* 01/04/2019.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 27** Unraveling the effect of silent, intronic and missense mutations on VWF splicing: contribution of next generation sequencing in the study of mRNA. *Haematologica.* 01/03/2019.  
**Tipo de producción:** Artículo científico  
**Autor de correspondencia:** No
- 28** Multirefractory primary immune thrombocytopenia; targeting the decreased sialic acid content. *Platelets.* 2019.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 29** Análisis de costes del tratamiento para pacientes con hemofilia A con inhibidor en España. *harmacoEcon Span Res Artic.* 2018.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 30** Improvement in clinical outcomes and replacement factor VIII use in patients with haemophilia A after factor VIII pharmacokinetic-guided prophylaxis based on Bayesian models with myPKFiT®. *Haemophilia.* 2018.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** Si
- 31** Moderate and severe haemophilia in Spain: An epidemiological update. *Haemophilia.* 2018.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 32** Role of multimeric analysis of von Willebrand factor (VWF) in von Willebrand disease (VWD) diagnosis: Lessons from the PCM-EVW-ES Spanish project. *PLoS One.* 2018.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 33** The predictive value of factor VIII/factor IX levels to define the severity of hemophilia: communication from the SSC of ISTH. *J Thromb Haemost.* 2018.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 34** Treatment characteristics, efficacy and safety of thrombopoietin analogues in routine management of primary immune thrombocytopenia. *Blood Coagul Fibrinolysis.* 2018.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** Si



- 35** Acquired haemophilia: Epidemiology, clinical presentation, diagnosis and treatment. Med Clin (Barc).2017.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** Si
- 36** Characteristics and management of primary and other immune thrombocytopenias: Spanish registry study. Hematology.2017.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 37** Natural history and clinical characteristics of inhibitors in previously treated haemophilia A patients: a case series. Haemophilia. 2017.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 38** Sustained Remission in Patients with Primary Immune Thrombocytopenia after Romiplostim Tapering and Discontinuation: A Case Series in Real Life Management in Spain. Case Rep Hematol.2017.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** Si
- 39** Evaluation of the utility of the ISTH-BAT in haemophilia carriers: a multinational study. Haemophilia.2016.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 40** FVIII inhibitor development according to concentrate: data from the EUHASS registry excluding overlap with other studies. Haemophilia. 2016.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 41** Hip Replacement Surgery in 14-Year-Old Girl with Factor V Deficiency: Haemostatic Treatment and Thromboprophylaxis. Case Rep Hematol.2016.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** Si
- 42** Inhibitor development in non-severe haemophilia across Europe. Thromb Haemost. 2016.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 43** Molecular and clinical profile of von Willebrand disease in Spain (PCM-EVW-ES): Proposal for a new diagnostic paradigm. Thromb Haemost.2016.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 44** Spanish Consensus Guidelines on prophylaxis with bypassing agents in patients with haemophilia and inhibitors. Thromb Haemost. Thromb Haemost.2016.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 45** Spanish consensus guidelines on prophylaxis with bypassing agents for surgery in patients with haemophilia and inhibitors. Eur J Haematol. Eur J Haematol.2016.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista



**Autor de correspondencia:** Si

- 46** - Cost-per-responder analysis comparing romiplostim to rituximab in the treatment of adult primary immune thrombocytopenia in Spain. Med Clin (Barc). 2015.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 47** - Successful discontinuation of eltrombopag after complete remission in patients with primary immune thrombocytopenia. Am J hematol. 2015.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 48** Adherence to prophylaxis and quality of life in children and adolescents with severe haemophilia A. Haemophilia. 2015.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 49** Adult severe haemophilia A patients under long-term prophylaxis with factor VIII in routine clinical practice. Blood Coagul Fibrinolysis. 2015.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** Si
- 50** Cost analysis of prophylaxis with activated prothrombin complex concentrate vs. on-demand therapy with activated factor VII in severe haemophilia A patients with inhibitors in Spain. Haemophilia. 2015.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 51** Presentation and management of acute coronary syndromes among adult persons with haemophilia: results of an international, retrospective, 10-year survey. Haemophilia. 2015.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 52** Use of eltrombopag after romiplostim in primary immune thrombocytopenia. Br J Haematol. 2015.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 53** - Comparison of international guidelines for primary autoimmune thrombocytopenia. Med Clin (Barc). 2014.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 54** A comparison of the treatment of patients with factor IX deficiency to that of those with factor VIII deficiency: results of an International Survey conducted as part of the International FIX Treatment Network. Haemophilia. 2014.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 55** Key issues in inhibitor management in patients with haemophilia. Blood Transfus. 2014.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No





- 56** Effective prophylaxis with rFVIIa in young haemophiliacs with inhibitors using a schedule similar to FVIII prophylaxis in non-inhibitor patients. *Health*. 2013.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 57** Global Emerging Hemophilia Panel (GEHEP): A Multinational Collaboration for Advancing Hemophilia Research and Treatment. *Transfus Med Hemother*. 2013.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 58** National Consensus on the Diagnosis, Risk Stratification and Treatment of Patients with Pulmonary Embolism. *Arch Bronconeumol*. 2013.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 59** Survey of laboratory tests used in the diagnosis and evaluation of haemophilia A. *Thromb Haemost*. 2013.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 60** - Guidelines for diagnosis, treatment and monitoring of primary immune thrombocytopenia. *Med Clin (Barc)*. 2012.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 61** ; Spanish Haemophilia Epidemiological Study Working Group. Is on-demand treatment effective in patients with severe haemophilia?. *Haemophilia*. 2012.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 62** Demographic and clinical data in acquired hemophilia A: results from the European Acquired Haemophilia Registry (EACH2). *J Thromb Haemost*. 2012.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 63** EACH2 registry collaborators. Immunosuppression for acquired hemophilia A: results from the European Acquired Haemophilia Registry (EACH2). *Blood*. 2012.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 64** Management of bleeding in acquired hemophilia A: results from the European Acquired Haemophilia (EACH2) Registry. *Blood*. 2012.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 65** Pregnancy-associated acquired haemophilia A: results from the European Acquired Haemophilia (EACH2) registry. *BJOG*. 2012.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 66** The international factor IX treatment network survey. *Haemophilia*. 2012.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No



- 67** Diagnosis and Management of von Willebrand disease in Spain.Semin Thromb Haemost. 2011.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 68** Spanish Haemophilia Epidemiological Study Working Group. Prophylaxis therapy in haemophilia A: current situation in Spain. Haemophilia. 2011.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 69** Consensus recommendations for the diagnosis and treatment of acquired hemophilia A.BMC Res Notes.2010.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 70** Retrospective Evaluation of Secondary Episodic Prophylaxis with rFVIIa in Hemophilia Patients with Inhibitors.J Coagul Disord. 2010.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 71** Romiplostim: Un Gran Avance En El Tratamiento De La Púrpura Trombocitopénica Idiopática.Methods and Findings in Experimental and Clinical Pharmacology. 2010.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** Si
- 72** Cautions and caveats to the treatment of acquired hemophilia A.Haematologica. 2009.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 73** Haemophilia in Spain.Haemophilia. 2009.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 74** International recommendations on the diagnosis and treatment of patients with acquired hemophilia A.Haematologica. 2009.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 75** Ventajas del tratamiento precoz de los episodios hemorrágicos en hemofilia. Papel de rFVIIa estable a temperatura ambiente en el tratamiento domiciliario. Haematologica (supp). 2009.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** Si
- 76** Actualización del estudio de la tipificación de inhibidores en hemofilia adquirida. Haematologica (supplemento). 2008.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** Si
- 77** Guías internacionales para el diagnóstico y tratamiento de la hemofilia adquirida.Haematologica suppl. 2008.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** Si



- 78** Presentación de dosis única: Una nueva dosificación aprobada por la EMEA. Presentación del ONE Registry. Haematologica supl. 2008.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** Si
- 79** Tratamiento intensivo de los Hemartros. Estudio INPHORA. Haematologica 2007; 92 (supl 3):. Haematologica supl. 2007.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** Si
- 80** Proposal to establish a European Association for hemophilia and Allied disorders. J Thromb and hemost. 2006.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 81** Addressing current challenges in haemophilia care: consensus recommendation of a European Interdisciplinary Working Group. Haemophilia. 2005.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 82** Control of Epstein-Barr Virus Load and Lymphoproliferative Disease by Maintenance of CD8+ T Lymphocytes in teh T lymphocyte-Depleted Graft after Bone Marrow Transplantation. The Journal of Infectious Diseases. 2004.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** No
- 83** Complicaciones Pulmonares en el Trasplante de Médula Ósea. Haematologica Supp. 2000.  
**Tipo de producción:** Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista  
**Autor de correspondencia:** Si
- 84** Hemofilia adquirida. Consultas frecuentes en coagulopatías. Páginas 23 a 36. ISBN: 978-84-121337-2-1. Depósito legal: B 26747-2019. Barcelona. Ambos Marketing Services, S.L., 01/01/2020.  
**Tipo de producción:** Capítulo de libro **Tipo de soporte:** Libro  
**Autor de correspondencia:** Si
- 85** PTI en el anciano. Diagnóstico, tratamiento y manejo de los pacientes con trombocitopenia inmune. ISBN: 978-84-88116-73-4. DL D. 5.915-2019. Barcelona. Editorial Profármaco.2., 01/01/2019.  
**Tipo de producción:** Capítulo de libro **Tipo de soporte:** Libro  
**Autor de correspondencia:** Si
- 86** Abordaje de las Portadoras de Hemofilia: Pacientes y cuidadoras. XII Curso de Formación Continuada Trombosis y Hemostasia. María Eva Mingot Castellano, Antonio Moscardó Martínez, Javier García Frade. Madrid. 2018. ISBN: 978-84-17046-62-0. Depósito legal M 6133-2018. Ediciones Arán, SL., 2018.  
**Tipo de producción:** Capítulo de libro **Tipo de soporte:** Libro  
**Autor de correspondencia:** Si
- 87** Hemofilia adquirida: Conceptos básicos y experiencia clínica. Hemostasia y trombosis en la práctica clínica. Madrid. ISBN: 978-84-17194-13-0. Depósito legal M 5524-2018. Editorial Ergón. 2018., 2018.  
**Tipo de producción:** Capítulo de libro **Tipo de soporte:** Libro  
**Autor de correspondencia:** Si
- 88** Inhibidores adquiridos de la coagulación. Hemostasia y Trombosis. Manual práctico. Madrid. 2018. ISBN: 978-84-17046-41-5. Ediciones Arán., 2018.  
**Tipo de producción:** Capítulo de libro **Tipo de soporte:** Libro



**Autor de correspondencia:** Si

- 89** Terapia genica en hemofilia. XIV curso de formación continuada en trombosis y hemostasia ISBN: 978-84-17046-62-0. Depósito legal: M- 6133-2018. Arán ediciones. S.L. 2018., 2018.  
**Tipo de producción:** Capítulo de libro  
**Autor de correspondencia:** Si
- 90** Hematimetría y técnicas de citología hematológica. Manual del Médico residente en Hematología y Hemoterapia. ISBN-13: 978-84-7714-409-0. Editores Médicos SA, 2015.  
**Tipo de producción:** Capítulo de libro  
**Autor de correspondencia:** No
- 91** Manejo de las situaciones de sangrado. Controversias en el manejo de los nuevos anticoagulants orales de acción directa. ISBN: 978-84-7592-7749. Elsevier España, S.L.U., 2015.  
**Tipo de producción:** Capítulo de libro **Tipo de soporte:** Libro  
**Autor de correspondencia:** Si
- 92** Protocolos de manejo de poblaciones especiales. Controversias en el manejo de los nuevos anticoagulants orales de acción directa. ISBN: 978-84-7592-7749. Elsevier España, S.L.U., 2015.  
**Tipo de producción:** Capítulo de libro **Tipo de soporte:** Libro  
**Autor de correspondencia:** Si
- 93** Trombopenias y trombocitopatías. Manual del Médico residente en Hematología y Hemoterapia. ISBN-13: 978-84-7714-409-0. Editores Médicos SA., 2015.  
**Tipo de producción:** Capítulo de libro **Tipo de soporte:** Libro  
**Autor de correspondencia:** No
- 94** Hemofilia adquirida. Atlas de Hemofilia. 231-241. ISBN: 88-8160-236-9. Momento Médicos s.r.l., 2013.  
**Tipo de producción:** Capítulo de libro **Tipo de soporte:** Libro  
**Autor de correspondencia:** Si
- 95** Anemia. Manual de Urgencias. ISBN: 978-84-7101-842-7. Marban libros SL, 2012.  
**Tipo de producción:** Capítulo de libro **Tipo de soporte:** Libro  
**Autor de correspondencia:** Si
- 96** Paciente con Hemofilia A grave y cambio reciente de factor administrado y hermafros de evolución tórpida. Manual de casos clínicos en hemostasia para residentes de Hematología. ISBN: 978-84-8010-238-4. DL: SE 3328-2012. Editorial Grupo Andaluz de Coagulopatías., 2012.  
**Tipo de producción:** Capítulo de libro **Tipo de soporte:** Libro  
**Autor de correspondencia:** Si
- 97** Paciente politraumatizado con sangrado con sangrado persiste en quirófano. Manual de casos clínicos en hemostasia para residentes de Hematología. ISBN: 978-84-8010-238-4. DL: SE 3328-2012. Editorial Grupo Andaluz de Coagulopatías., 2012.  
**Tipo de producción:** Capítulo de libro **Tipo de soporte:** Libro  
**Autor de correspondencia:** Si
- 98** Trastornos de la coagulación. Manual de Urgencias. ISBN: 978-84-7101-842-7. Marban libros SL., 2012.  
**Tipo de producción:** Capítulo de libro **Tipo de soporte:** Libro  
**Autor de correspondencia:** Si



- 99** Hemofilia adquirida I. Inhibidores en Hemofilia. ISBN: 978-84-936447-9-6. Editorial Momento Médio Iberoamericana, S.L. Santa Natalia, 17B-28043 Madrid., 2009.  
**Tipo de producción:** Capítulo de libro **Tipo de soporte:** Libro  
**Autor de correspondencia:** Si
- 100** Anemia. Manual de Urgencias. ISBN: 978-1-4251-5482-0. Editorial Trafford publish. Victoria, BC, Cánada., 2008.  
**Tipo de producción:** Capítulo de libro **Tipo de soporte:** Libro  
**Autor de correspondencia:** Si
- 101** Trastornos de la coagulación. Coagulación intravascular diseminada. Manual de Urgencias. ISBN: 978-1-4251-5482-0. Editorial Trafford publish. Victoria, BC, Cánada, 2008.  
**Tipo de producción:** Capítulo de libro **Tipo de soporte:** Libro  
**Autor de correspondencia:** Si
- 102** Directrices de tratamiento y seguimiento de la PTI. Recomendaciones del Grupo de Trabajo de la SEHH y GEPTI SEHH.AРАН, 01/01/2021.  
**Tipo de producción:** Libro o monografía científica  
**Autor de correspondencia:** No
- 103** Recomendaciones para el tratamiento de la hemofilia B. Madrid. Ediciones Arán, SL. 2020. ISBN: 978-84-17554-90-3. Depósito legal M-7326-2020. Madrid. Ediciones Arán, SL., 01/05/2020.  
**Tipo de producción:** Libro o monografía científica **Tipo de soporte:** Libro  
**Autor de correspondencia:** Si
- 104** Recomendaciones para el tratamiento de la hemofilia con inhibidor. ISBN: 978-84-17554-44-6. Depósito legal M 13686-2019. Ediciones Arán, SL., 01/01/2019.  
**Tipo de producción:** Libro o monografía científica **Tipo de soporte:** Libro  
**Autor de correspondencia:** Si
- 105** Recomendaciones para el diagnóstico y tratamiento de la hemofilia adquirida. SBN: 978-84-9459-45-2-6. Depósito legal B 8956-2017. Editorial Ambos Marketing Service, S.L., 2017.  
**Tipo de producción:** Libro o monografía científica **Tipo de soporte:** Libro  
**Autor de correspondencia:** Si
- 106** - Directrices de diagnóstico, tratamiento y seguimiento de la PTI: Documento de consenso. ISBN: 978-84-95972-63-7.- Directrices de diagnóstico, tratamiento y seguimiento de la PTI: Documento de consenso. ISBN: 978-84-95972-63-7. Aran, 2011.  
**Tipo de producción:** Libro o monografía científica **Tipo de soporte:** Libro  
**Autor de correspondencia:** No
- 107** Recomendaciones sobre inmunotolerancia en Hemofilia. Ediciones de la Real Fundación Victoria Eugenia y Federación Española de Hemofilia. ISBN: 978-84-693-1566-8. Depósito legal: M-18.617-2010. Recomendaciones sobre inmunotolerancia en Hemofilia. Ediciones de la Real Fundación Victoria Eugenia y Federación Española de Hemofilia. ISBN: 978-84-693-1566-8. Depósito legal: M-18.617-2010. 2010.  
**Tipo de producción:** Libro o monografía científica **Tipo de soporte:** Libro  
**Autor de correspondencia:** No
- 108** Recomendaciones sobre portadoras de hemofilia. Ediciones de la Real Fundación Victoria Eugenia y Federación Española de Hemofilia. ISBN: 978-84-692-9583-0. Nº Registro: 10/10413. Depósito legal: M-6859-2010. Recomendaciones sobre portadoras de hemofilia. Ediciones de la Real Fundación Victoria Eugenia y Federación Española de Hemofilia. ISBN: 978-84-692-9583-0. Nº Registro: 10/10413. Depósito legal: M-6859-2010. 2010.



**Tipo de producción:** Libro o monografía científica  
**Autor de correspondencia:** Si

**Tipo de soporte:** Libro

- 109** Recomendaciones sobre rehabilitación en Hemofilia y otras coagulopatías congénitas. ISBN: 978-84-692-9917. N° Registro: 10/14952. Depósito legal:M-51926-2009.Recomendaciones sobre rehabilitación en Hemofilia y otras coagulopatías congénitas. ISBN: 978-84-692-9917. N° Registro: 10/14952. Depósito legal:M-51926-2009.Ediciones de la Real Fundación Victoria Eugenia y Federación Española de Hemofilia., 2009.  
**Tipo de producción:** Libro o monografía científica  
**Autor de correspondencia:** No

## Trabajos presentados en congresos nacionales o internacionales

- Título del trabajo:** "ACQUIRED VON WILLEBRAND DISEASE AND CHRONIC LYMPHOCYTIC LEUKAEMIA: REMISSION AFTER ALLOGENEIC HEMATOPOIETIC CELL TRANSPLANTATION"  
**Nombre del congreso:** EAHAD 2022  
**Autor de correspondencia:** No
- Título del trabajo:** "Acquired Haemophilia Spanish Registry, First Five Years of Activity"  
**Nombre del congreso:** ISTH 2020  
**Autor de correspondencia:** Si
- Título del trabajo:** "Caplacizumab As New Paradigm-Changing Therapy for Patients with Autoimmune Thrombotic Thrombocytopenic Purpura (aTTP): Real-World Data from TTP Spanish Registry"  
**Nombre del congreso:** ASH 2020  
**Autor de correspondencia:** No
- Título del trabajo:** "Profile of COVID-19 patients that need blood transfusion"  
**Nombre del congreso:** ISBT 2021  
**Autor de correspondencia:** Si
- Título del trabajo:** "Prospective, Non-Interventional Study to Assess the Burden in Adolescents and Adults with Haemophilia A (HA) without Inhibitors and their Caregivers in Spain – Hemolife Study"  
**Nombre del congreso:** ISTH 2020  
**Autor de correspondencia:** Si
- Título del trabajo:** "RESULTS FROM A 52-WEEK, PROSPECTIVE, NONINTERVENTIONAL STUDY OF INDIVIDUALS WITH SEVERE HAEMOPHILIA A RECEIVING PROPHYLAXIS: RATES OF BLEEDING, FVIII USE, AND QUALITY OF LIFE"  
**Nombre del congreso:** EAHAD 2021  
**Autor de correspondencia:** No
- Título del trabajo:** "RESULTS FROM A PHASE 1/2 SAFETY AND DOSE ESCALATION STUDY OF TAK-754, AN AAV8 VECTOR WITH A CODON-OPTIMIZED B-DOMAIN-DELETED FACTOR VIII TRANSGENE IN SEVERE HEMOPHILIA A"  
**Nombre del congreso:** EAHAD 2021  
**Autor de correspondencia:** No
- Título del trabajo:** - Analysis of Hematopoietic Chimerism by VNTR-PCR after Allogeneic Bone Marrow Transplantation for Acute Leukemia.  
**Nombre del congreso:** ASH 1998  
**Autor de correspondencia:** No

- 9 Título del trabajo:** - Comparison of single dose versus hyperfractionated total body irradiation before hematopoietic cell transplantation.  
**Nombre del congreso:** 26Th Annual Meeting European Group for Blood and Marrow Transplantation and 16Th Meeting of the Nurses Group. 2000  
**Autor de correspondencia:** Si
- 10 Título del trabajo:** - Cross-Sectional Comparative Study of PK-Guided Switch between Standard Half-Life and Extended Half-Life Factor VIII Products.  
**Nombre del congreso:** ASH 2019  
**Autor de correspondencia:** No
- 11 Título del trabajo:** - Do Guidelines Influence Diagnostic and Therapeutic Practice in Immune thrombocytopenia?, Results of a Multicenter Retrospective Study.  
**Nombre del congreso:** ASH 2019  
**Autor de correspondencia:** No
- 12 Título del trabajo:** - Do Guidelines Influence Diagnostic and Therapeutic Practice in Immune thrombocytopenia?, Results of a Multicenter Retrospective Study.  
**Nombre del congreso:** ASH 2019  
**Autor de correspondencia:** No
- 13 Título del trabajo:** - Epidemiologic prospective study to evaluate primary immune thrombocytopenia characteristics.  
**Nombre del congreso:** EHA 2011  
**Autor de correspondencia:** No
- 14 Título del trabajo:** - Evaluation of secondary prophylaxis with rFVIIa in hemophiliac patients with inhibitors.  
**Nombre del congreso:** ISTH 2009  
**Autor de correspondencia:** No
- 15 Título del trabajo:** - Evaluation of the administration of the factor VII in the massive bleeding resistant to the conventional treatment.  
**Nombre del congreso:** 21th ESICM annual congress 2008  
**Autor de correspondencia:** No
- 16 Título del trabajo:** - Hemophiliac patient serum bank: evaluation of the influence of emerging pathogens and infectious risks associated to replacement therapy after 2 years follow-up.  
**Nombre del congreso:** ISTH 2009  
**Autor de correspondencia:** Si
- 17 Título del trabajo:** - How can the right FVIII dosage to neutralise low titre inhibitor be calculated?  
**Nombre del congreso:** ISTH 2009  
**Autor de correspondencia:** No
- 18 Título del trabajo:** - Iliopsoas hematoma in patients with hemophilia and inhibitor.  
**Nombre del congreso:** WFH 2010  
**Autor de correspondencia:** No
- 19 Título del trabajo:** - Impact of FVIII product change in severe haemophilia A patients previously treated with plasma-derived FVIII.  
**Nombre del congreso:** ISTH 2007



**Autor de correspondencia:** Si

- 20 Título del trabajo:** - Impact of FVIII product change in severe haemophilia A patients previously treated with plasma-derived FVIII.  
**Nombre del congreso:** ISTH 2009  
**Autor de correspondencia:** Si
- 21 Título del trabajo:** - Influence of Age on Treatment with Thrombopoietin Receptor Agonists in Patients with Immune Thrombocytopenia; A Retrospective Multicenter Study.  
**Nombre del congreso:** ASH 2019  
**Autor de correspondencia:** No
- 22 Título del trabajo:** - Integral assessment of hemophilia carriers: new guideline from Spanish Foundation Victoria Eugenia  
**Nombre del congreso:** WFH 2010  
**Autor de correspondencia:** No
- 23 Título del trabajo:** - Integral physiotherapeutic guidelines for hemophilia patients from Spanish Foundation Victoria Eugenia.  
**Nombre del congreso:** WFH 2010  
**Autor de correspondencia:** No
- 24 Título del trabajo:** - Mixed chimerism detected by VNTR-PCR associated with a high incidence of relapse after selective CD4+ depletion plus adjusted CD8+ T-cell content in BMT.  
**Nombre del congreso:** 25Th Annual Meeting European Group for Blood and Marrow Transplantation and 15Th Meeting of the Nurses Group. 1999  
**Autor de correspondencia:** No
- 25 Título del trabajo:** - Non-catheter superior cava vein thrombosis in a patient with hemophilia B and high titre inhibitor.  
**Nombre del congreso:** ISTH 2007  
**Autor de correspondencia:** Si
- 26 Título del trabajo:** - Optimal response to treatment of immunotolerance with octocog alfa.  
**Nombre del congreso:** WFH 2010  
**Autor de correspondencia:** No
- 27 Título del trabajo:** - Pharmacokinetics of FVIII in clinical practice: resource optimization and effect on health and quality of life in haemophilia A.  
**Nombre del congreso:** WFH 2008  
**Autor de correspondencia:** Si
- 28 Título del trabajo:** - Pharmacologic venous thromboembolism prophylaxis in haemophilic patients under major orthopaedic surgery: experience and safety profile.  
**Nombre del congreso:** WFH 2010  
**Autor de correspondencia:** Si
- 29 Título del trabajo:** - Predictive Factors for Thrombopoietin Receptor Agonist Free Responses in Chronic ITP Patients: A Multicenter Retrospective Study with Long-Term Follow-up.  
**Nombre del congreso:** ASH 2019  
**Autor de correspondencia:** No





- 30** **Título del trabajo:** - Primary prophylaxis with recombinant factor VIIa (rFVIIa) in eleven haemophilia a patients with inhibitors younger than 3 years old.  
**Nombre del congreso:** ISTH 2009  
**Autor de correspondencia:** No
- 31** **Título del trabajo:** - Role of High-Dose Cytarabine based consolidation for Acute Myelogenous Leukemia in First Remission.  
**Nombre del congreso:** 26Th Annual Meeting European Group for Blood and Marrow Transplantation and 16Th Meeting of the Nurses Group. 2000  
**Autor de correspondencia:** No
- 32** **Título del trabajo:** - The Spanish Immune Tolerance Induction Registry: 2009 update.  
**Nombre del congreso:** WFH 2010  
**Autor de correspondencia:** No
- 33** **Título del trabajo:** - The protocol in the massive haemorrhage at a third level hospital.  
**Nombre del congreso:** 21th ESICM annual congress 2008  
**Autor de correspondencia:** No
- 34** **Título del trabajo:** AURIGA: Study of adherence to prophylaxis in patients with severe Haemophilia A.  
**Nombre del congreso:** ISTH 2013  
**Autor de correspondencia:** No
- 35** **Título del trabajo:** Acquired haemophilia in an HIV patient.  
**Nombre del congreso:** ISTH 2007  
**Autor de correspondencia:** Si
- 36** **Título del trabajo:** Analysis of Bleeding Phenotype of Severe Hemophilia A carriers and Comparison with a Working Population Group. Impact on Quality of Life.  
**Nombre del congreso:** ASH 2014  
**Autor de correspondencia:** Si
- 37** **Título del trabajo:** Analysis of Hemorrhagic Phenotype and Cardiovascular Risk of Severe Hemophilia a Carriers and Difference with Female Working Population.  
**Nombre del congreso:** ASH 2014  
**Autor de correspondencia:** Si
- 38** **Título del trabajo:** Aplastic Anemia: Effectiveness and Safety of Treatment Profiles Depending On Age  
**Nombre del congreso:** ASH 2012  
**Autor de correspondencia:** No
- 39** **Título del trabajo:** Aplastic anemia in patients over 60 years old:effectiveness and safety of treatment profiles.  
**Nombre del congreso:** EHA 2012  
**Autor de correspondencia:** No
- 40** **Título del trabajo:** Application of Pharmacokinetics Programs in Optimization of Haemostatic Treatment in Severe Hemophilia a Patients: Changes in Consumption, Clinical Outcomes and Quality of Life.  
**Nombre del congreso:** ASH 2014  
**Autor de correspondencia:** Si



- 41 Título del trabajo:** Characterization of Bleeding in Hemophilia Carriers and Comparison to Women with Type 1 Von Willebrand Disease, Type 3 Von Willebrand Disease Obligate Carriers and Controls Disorders of Coagulation or Fibrinolysis Program: Oral sesión.  
**Nombre del congreso:** ASH 2016  
**Autor de correspondencia:** No
- 42 Título del trabajo:** Combined treatment of azathioprine and romiplostim in patients itp refractory to steroids or thrombopoietin analogs.  
**Nombre del congreso:** EHA 2017  
**Autor de correspondencia:** Si
- 43 Título del trabajo:** Comprehensive assessment of hemorrhagic phenotype and cardiovascular risk profile in carriers of severe hemophilia.  
**Nombre del congreso:** ISTH 2013  
**Autor de correspondencia:** Si
- 44 Título del trabajo:** Cost Analysis of Bypassing Agent Prophylaxis Treatment versus On-Demand Therapy in Hemophilia A with Inhibitor in Spain.  
**Nombre del congreso:** ISPOR 2013  
**Autor de correspondencia:** Si
- 45 Título del trabajo:** Cytopenias in CAR-T Cell Therapy and Use of transfusion resources in adult patients with lymphoproliferative disorders.  
**Nombre del congreso:** American Society of Haemophilia 2021  
**Autor de correspondencia:** Si
- 46 Título del trabajo:** DONOR LYMPHOCYTE INFUSION AFTER ALLOGENEIC STEM CELL TRANSPLANTATION: A RETROSPECTIVE ANALYSIS  
**Nombre del congreso:** EBMT 2021  
**Autor de correspondencia:** No
- 47 Título del trabajo:** Determinants of inhibitor development in previously treated hemophilia A patients.  
**Nombre del congreso:** ISTH 2015  
**Autor de correspondencia:** No
- 48 Título del trabajo:** Effectiveness of caplacizumab with or without rituximab. Analysis of the spanish registry of thrombocytopenic purpura.  
**Nombre del congreso:** American Society of Haemophilia 2021  
**Autor de correspondencia:** Si
- 49 Título del trabajo:** Efficacy of thrombopoietin receptor analogs in Evans Syndrome: a muticenter experience  
**Nombre del congreso:** American Society of Haemophilia 2021  
**Autor de correspondencia:** No
- 50 Título del trabajo:** Evans' Syndrome in Adults: An Observational Multicentre Study  
**Nombre del congreso:** ASH 2020  
**Autor de correspondencia:** No
- 51 Título del trabajo:** First-LINE Treatment With High-Dose Dexamethasone Terapy For Adult Primary Imune Thrombocytopenia.  
**Nombre del congreso:** ASH 2013



**Autor de correspondencia:** No

- 52 Título del trabajo:** Immune Tolerance Induction (ITI) in Adults with Congenital Hemophilia: A Multicenter Experience  
**Nombre del congreso:** ASH 2012  
**Autor de correspondencia:** No
- 53 Título del trabajo:** Improved Clinical Outcomes and Replacement FVIII Consumption in Patients with Hemophilia a after Prophylaxis Adjustment Using a FVIII Pharmacokinetics Estimation Based on Bayesian Models.  
**Nombre del congreso:** ASH 2016  
**Autor de correspondencia:** Si
- 54 Título del trabajo:** Incidence, Diagnosis, and Outcome of Acquired Thrombotic Thrombocytopenic Purpura (aTTP): A Nationwide Survey By the Spanish Apheresis Group.  
**Nombre del congreso:** ASH 2019  
**Autor de correspondencia:** No
- 55 Título del trabajo:** Indication, Resource Consumption and Clinical Outcomes of Prophylaxis in Adult Patients with Severe Hemophilia a in Routine Clinical Practice.  
**Nombre del congreso:** ASH 2014  
**Autor de correspondencia:** Si
- 56 Título del trabajo:** Influence of Inhibitor Characteristics on Response to Hemostatic and Immunosuppressive Treatments in Acquired Hemophilia Patients: The Ciha Project.  
**Nombre del congreso:** ASH 2017  
**Autor de correspondencia:** Si
- 57 Título del trabajo:** Inhibitor characterization in acquired haemophilia and its influence on bleeding profiles and treatment response: CIHA-01 project.  
**Nombre del congreso:** ISTH 2013  
**Autor de correspondencia:** Si
- 58 Título del trabajo:** Integral assessment of female hemophilia carriers.  
**Nombre del congreso:** ISTH 2009  
**Autor de correspondencia:** Si
- 59 Título del trabajo:** Intracranial bleeding in patients with haemophilia and inhibitors.  
**Nombre del congreso:** ISTH 2011  
**Autor de correspondencia:** No
- 60 Título del trabajo:** Lymphoma under hospitalized chemotherapy schemes: Specific Thromboembolic Risk Factors and Venous thrombosis incidence.  
**Nombre del congreso:** 9th International Conference on Thrombosis and hemostasis issues in cáncer. 2018  
**Autor de correspondencia:** No
- 61 Título del trabajo:** Outpatients with Lymphoma on Chemotherapy: Specific Thromboembolic Risk Factors and Venous Thrombosis Incidence.  
**Nombre del congreso:** ASH 2017  
**Autor de correspondencia:** Si



- 62 Título del trabajo:** Persistent acquired von Willebrand disease cases despite underlying neoplasma remission.  
**Nombre del congreso:** WFH 2012  
**Autor de correspondencia:** Si
- 63 Título del trabajo:** Pharmacokinetic Properties of BAY 81-8973: Real-world Data from the TAURUS. Non-interventional Study.  
**Nombre del congreso:** ISTH 2019  
**Autor de correspondencia:** No
- 64 Título del trabajo:** Presentation and management of acute coronary syndromes (ACS) among adult persons with haemophilia (PWH): Initial results of an International retrospective, ten-year survey  
**Nombre del congreso:** Programme number HDC13. 58th Scientific and Standardization Committee (SSC 2012) of the ISTH  
**Autor de correspondencia:** No
- 65 Título del trabajo:** Primary Immune Thrombocytopenia in Elderly Patients: Clinical Profile, Efficacy and Safety of Treatment Protocols.  
**Nombre del congreso:** ASH 2014  
**Autor de correspondencia:** No
- 66 Título del trabajo:** Real world evidence on drug utilization patterns of eltrombopag in adult patients with immune thrombocytopenia: review (revolade™ [eltrombopag] in selected countries in the European Union) study.  
**Nombre del congreso:** EHA 2017  
**Autor de correspondencia:** No
- 67 Título del trabajo:** Registry of inhibitors in mild and moderate haemophilia A patients in Spain.  
**Nombre del congreso:** ISTH 2013  
**Autor de correspondencia:** No
- 68 Título del trabajo:** Safety Of Splenectomy In Hematological Diseases.  
**Nombre del congreso:** ASH 2013  
**Autor de correspondencia:** No
- 69 Título del trabajo:** Specific thromboembolic risk factors and venous thrombosis incidence in patient with lymphoma: one center experience.  
**Nombre del congreso:** 25th Biennial Internacional Congress on Thrombosis, European and Mediterranean league in Thrombotic diseases. 2018  
**Autor de correspondencia:** No
- 70 Título del trabajo:** Splenectomy, rituximab and romiplostim in chronic ITP: efficacy and safety profile.  
**Nombre del congreso:** ISTH 2011  
**Autor de correspondencia:** Si
- 71 Título del trabajo:** Successful Discontinuation of Eltrombopag after Complete Remission in Patients with Primary Immune Thrombocytopenia.  
**Nombre del congreso:** ASH 2014  
**Autor de correspondencia:** No



- 72** **Título del trabajo:** Successful Treatment of Bleeding in Acquired Hemophilia A with Activated Prothrombin Complex Concentrate in Spain.  
**Nombre del congreso:** ASH 2017  
**Autor de correspondencia:** Si
- 73** **Título del trabajo:** THROMBOTIC THROMBOCYTOPENIC PURPURA AND SPLENECTOMY EXPERIENCE IN SPANISH TTP REGISTRY  
**Nombre del congreso:** EHA 2020  
**Autor de correspondencia:** Si
- 74** **Título del trabajo:** The Haemophilia Observatory in Spain. a Roadmap Towards Shared VALUE in Haemophilia Healthcare from a Multidisciplinary and Patient-Oriented Perspective.  
**Nombre del congreso:** ISPOR 2020  
**Autor de correspondencia:** Si
- 75** **Título del trabajo:** Thrombopoietin Analogs In ITP Patients Daily Practice: Treatment Profile, Efficacy and Safety.  
**Nombre del congreso:** ASH 2013  
**Autor de correspondencia:** Si
- 76** **Título del trabajo:** Use of Eltrombopag after Romiplostim in Primary ITP.  
**Nombre del congreso:** ASH 2014  
**Autor de correspondencia:** No
- 77** **Título del trabajo:** Validation of the international society on thrombosis and haemostasis bleeding assessment tool (ISTH-BAT) in hemophilia carriers.  
**Nombre del congreso:** ISTH 2015  
**Autor de correspondencia:** No

## Otros méritos

### Premios, menciones y distinciones

- 1** **Descripción:** Poster: II Jornadas de Seguridad del paciente. Hospital Universitario Virgen del Rocío. Hemovigilancia, un sistema complementario a la notificación de eventos e incidentes adversos. Premio a la Mejor comunicación.  
**Entidad concesionaria:** Hospital Universitario Virgen **Tipo de entidad:** Instituciones Sanitarias del Rocío  
**Ciudad entidad concesionaria:** Sevilla, Andalucía, España  
**Fecha de concesión:** 2019
- 2** **Descripción:** - Premio Internacional de Investigación sobre coagulopatías congénitas, Duquesa de Soria 2017. Trabajo Diagnosis and management of von Willebrand disease in Spain.  
**Entidad concesionaria:** Fundación Victoria Eugenia **Tipo de entidad:** Fundación  
**Ciudad entidad concesionaria:** Madrid, Comunidad de Madrid, España  
**Fecha de concesión:** 2017
- 3** **Descripción:** Premio mejor trabajo fin de Master.- Master Universitario Oficial en Economía de la Salud, Gestión Sanitaria y Uso Racional del Medicamento  
**Entidad concesionaria:** Universidad de Málaga **Tipo de entidad:** Universidad



**Ciudad entidad concesionaria:** Malaga, Andalucía, España  
**Fecha de concesión:** 2016

**4 Descripción:** Premio Cruz de Malta 2009 a la Innovación y Desarrollo otorgado por el Hospital Carlos Haya.

**Entidad concesionaria:** Hospital Regional Universitario Carlos Haya      **Tipo de entidad:** Instituciones Sanitarias

**Ciudad entidad concesionaria:** Malaga, Andalucía, España  
**Fecha de concesión:** 2009

**5 Descripción:** - Desarrollo de una Seroteca: Seguridad frente a patógenos en el seguimiento de pacientes con Hemofilia. Premio de Calidad Sanitaria de Andalucía 2007. Agencia de Calidad Sanitaria de Andalucía, Consejería de Salud, Junta de Andalucía.

**Entidad concesionaria:** Agencia de Calidad Sanitaria de Andalucía

**Ciudad entidad concesionaria:** Sevilla, Andalucía, España  
**Fecha de concesión:** 2007

**6 Descripción:** - Proyecto "Seguimiento de seguridad frente a patógenos, y de calidad de vida de pacientes hemofílicos A". Investigador Principal. PREMIO CONFIE 2006.

**Entidad concesionaria:** Baxter España      **Tipo de entidad:** Entidad Empresarial

**Ciudad entidad concesionaria:** Madrid, Comunidad de Madrid, España  
**Fecha de concesión:** 2006

**7 Descripción:** - La hipermetilación del gen de la calcitonina en leucemias agudas linfoblásticas está asociado a un pronóstico clínico desfavorable. POSTER. PREMIO A LA MEJOR COMUNICACIÓN POSTER MIR ANUAL.

**Entidad concesionaria:** Asociación Andaluza de Hematología y Hemoterapia

**Ciudad entidad concesionaria:** Ronda, Andalucía, España  
**Fecha de concesión:** 2001

**8 Descripción:** - Monitorización del ARNm BCR-ABL mediante retrotranscripción PCR en pacientes sometidos a Trasplante Alogénico de Médula Ósea por Leucemia Aguda Linfoblástica con Cromosoma Filadelfia Positivo. POSTER. PREMIO A LA MEJOR COMUNICACIÓN POSTER MIR ANUAL.

**Entidad concesionaria:** Asociación Andaluza de Hematología y Hemoterapia

**Ciudad entidad concesionaria:** Baeza, Andalucía, España  
**Fecha de concesión:** 2000