



Entra en **www.desafio-lald.com** y regístrate ahora para mejorar el diagnóstico de la LAL-D

¿Aceptas el desafío?

Calendario

El Bloque I se desarrollará del 20 de octubre de 2025 al 19 de octubre de 2026 y el Bloque II, del 10 de noviembre de 2025 al 9 de noviembre de 2026. Una vez accedas al contenido de cada bloque, dispondrás de 3 semanas para completarlos. Para que todos los alumnos dispongan del mismo período de tiempo, el registro de nuevos alumnos se deshabilitará 3 semanas antes de la finalización del período de vigencia de la acreditación de cada bloque y tan solo se permitirá que los alumnos ya registrados lo completen.

LAL-D: deficiencia de lipasa ácida lisosomal

1. Bernstein DL, *et al.* Cholesteryl ester storage disease: review of the findings in 135 reported patients with an underdiagnosed disease. *J Hepatol.* 2013;58(6):1230-43; 2. Reiner Z, *et al.* Lysosomal acid lipase deficiency--an under-recognized cause of dyslipidaemia and liver dysfunction. *Atherosclerosis.* 2014;235(1):21-30; 3. Besler KJ, *et al.* Lysosomal acid lipase deficiency: A rare inherited dyslipidemia but potential ubiquitous factor in the development of atherosclerosis and fatty liver disease. *Front Genet.* 2022;13:1013266.

ES/UNB-L/0037 Abril 2025

Acreditado*

Avalado por la
SEGHNP y la
SEEP

Desafío LAL-D

Programa formativo para la detección temprana de la deficiencia de lipasa ácida lisosomal (LAL-D)

Descubre **Desafío LAL-D**, un **curso de formación online** para **mejorar el diagnóstico de la LAL-D**.

Atrévete a resolver casos clínicos reales.



Entra en **www.desafio-lald.com** y regístrate ahora para recibir novedades y alertas cuando empiece el curso.

*Solicitada la acreditación al CCFCPS y la CFC.

Organizado por:

Evidenze
Knowledge in Health

Avalado por:

Patrocinado por:



SOCIEDAD ESPAÑOLA DE
GASTROENTEROLOGÍA,
HEPATOLOGÍA Y
NUTRICIÓN



FUNDACIÓN SEEP

ALEXION
AstraZeneca Rare Disease

¿Por qué unirse al Desafío LAL-D?

La deficiencia de lipasa ácida lisosomal (LAL-D) es un **trastorno hereditario de depósito lisosomal** que resulta en la acumulación lisosomal de **ésteres de colesterol y triglicéridos en hígado, bazo y otros órganos**^{1,2}, aumentando el riesgo cardiovascular.³



Elevada morbilidad³



Daño hepático irreversible^{2,3}



Complicaciones cardiovasculares³

El diagnóstico temprano de la LAL-D es fundamental para **mejorar el pronóstico de la enfermedad**.²

Dirigido a especialistas en:

- Aparato digestivo
- Pediatría y sus áreas específicas
- Endocrinología

Metodología

El curso está estructurado en **6 módulos**, organizados en **2 bloques acreditados de manera independiente**. Cada uno de los módulos presentará un caso clínico real interactivo que deberás resolver tomando las decisiones clínicas que te permitirán avanzar en el curso. Los conocimientos adquiridos sobre el contenido de cada bloque se valorarán a través de un **test al final de cada bloque**, el cual te permitirá obtener el diploma acreditativo.

La acreditación se obtendrá con el **80% de las respuestas correctas** y el diploma se generará y descargará directamente desde la web del curso.

Descubre **6 casos clínicos reales interactivos**, donde tendrás que ir **tomando decisiones clínicas** para avanzar en la resolución del caso.



Videos interactivos con preguntas para ponerte a prueba en la resolución de casos clínicos



Materiales de apoyo útiles en tu práctica clínica habitual



Bibliografía recomendada por el profesorado experto



Evaluación

Objetivos

Un programa basado en escenarios clínicos relevantes para mejorar el diagnóstico y abordaje de la LAL-D desde pediatría.

BLOQUE I

MÓDULO 1

Alerta temprana en enfermedades hepáticas y lipídicas de la infancia

Dr. Jesús Quintero

MÓDULO 2

Actuación rápida en un lactante con desnutrición y hepatoesplenomegalia

Dr. Javier de las Heras

MÓDULO 3

Habilidades y herramientas para el diagnóstico diferencial

Dra. María Mercadal

BLOQUE II

MÓDULO 1

Origen de las dislipemias en pediatría

Dr. José Pastor

MÓDULO 2

Importancia de la genética en el diagnóstico diferencial de las dislipemias

Dra. Lucía Garzón

MÓDULO 3

Cómo una enfermedad rara puede llamar a la puerta de tu consulta de gastroenterología infantil

Dra. Ana Moreno

¿Quién ha desarrollado Desafío LAL-D?

Comité científico multidisciplinar



Coordinador

Dr. Jesús Quintero

Hepatología Pediátrica
Hospital Universitari Vall d'Hebron



Coordinador

Dr. José Pastor

Endocrinología Pediátrica
Hospital General Universitari d'Elx



Autora

Dra. Ana Moreno

Gastroenterología Pediátrica
Hospital Universitario de A Coruña



Autor

Dr. Javier de las Heras

Unidad del Metabolismo Pediátrico
Hospital Universitario de Cruces



Autora

Dra. María Mercadal

Hepatología Pediátrica
Hospital Universitari Vall d'Hebron



Autora

Dra. Lucía Garzón

Endocrinología Pediátrica
Hospital Universitario 12 de Octubre