

VII Reunião de Imunodeficiências Primárias

Teve lugar no dia 26 de Fevereiro de 2016 na Biblioteca Almeida Garrett no Porto, a VII Reunião de Imunodeficiências Primárias (IDP) subordinada ao tema “Para além da infeção: autoimunidade, inflamação e diagnóstico neonatal”. A reunião foi promovida pelo GPIIP (Grupo Português de Imunodeficiências Primárias), dirigido nos últimos dois anos pela Dra. Esmeralda Neves, diretora do Serviço de Imunologia do Centro Hospitalar do Porto. Teve por objetivo a divulgação, formação e atualização na área das imunodeficiências primárias, grupo de doenças transversal a todas as especialidades médicas, pelo que foram palestrantes e moderadores gastroenterologistas, geneticistas, internistas, imunologistas, imunoalergologistas, patologistas clínicos e pediatras, reunindo cerca de 150 participantes. Fizeram parte da Comissão Organizadora e da Comissão Científica médicos do Grupo de Interesse de IDP da SPAIC, nomeadamente a Dra. Susana Lopes da Silva e Dra. Emília Faria.

O período da manhã foi consagrado aos temas inflamação e autoimunidade. O Professor Doutor Manuel Vilanova, do Instituto de Ciências Biomédicas Abel Salazar, apresentou uma atualização sobre a imunidade da mucosa intestinal e o Dr. João Farela Neves, do Hospital D. Estefânia, apresentou a relação entre doença inflamatória intestinal de início precoce e IDP. A mesa de discussão foi moderada pelo Dr. Gonçalo Cordeiro Ferreira, pela Dra. Margarida Guedes e pelo Dr. José Gonçalo Marques. A segunda mesa, moderada pelo Professor Doutor Carlos Vasconcelos, Dr. António



Marinho e Dra. Esmeralda Neves, contou com a presença do Professor Doutor António Coutinho, que proferiu uma palestra sobre tolerância imunológica e autoimunidade nas IDP. A Dra. Susana Lopes da Silva, do Hospital Santa Maria, apresentou a perspectiva do clínico acerca da autoimunidade como manifestação de imunodeficiência primária.



O período da tarde foi dedicado à Imunodeficiência Combinada Severa e à importância do rastreio neonatal para esta patologia. Neste âmbito, a Dra. Isabel Esteves, do Hospital Santa Maria, apresentou a casuística do REPORID (Registo Português de Imunodeficiências Primárias) de Imunodeficiência Combinada Severa em Portugal. O Dr. Olaf Neth, do Hospital Universitario Virgen del Rocio de Sevilha, partilhou a sua experiência com o processo de implementação do rastreio neonatal em Espanha. Por fim, a Dra. Laura Vilarinho, geneticista da Unidade de Rastreio Neonatal, Metabolismo e Genética, INSA-Porto, analisou os prós e contras da implementação do rastreio neonatal de imunodeficiência combinada severa em Portugal. A discussão da mesa foi moderada pela Dra. Laura Marques, Dra. Emília Faria e Dr. Bonito Vítor.

Por fim foi eleita a nova Comissão Coordenadora do GPIP /SPI para o biénio 2016-2018: Dra. Emília Faria, Dra. Sónia Lemos, Prof. Artur Paiva, Dra. Diana Moreira e Dra. Isabel Esteves.

Dos 24 trabalhos científicos apresentados, 11 tinham como autores ou coautores especialistas e/ou internos de imunoalergologia: “Hiperplasia Nodular Regenerativa: uma complicação emergente na Imunodeficiência Comum Variável” Ruben Ferreira, Sara Silva, Cilénia Baldaia, Luís Correia, Susana L. Silva.; “Exploring T cell disturbances in common variable immunodeficiency disorders” Ana Serra-Caetano, Rita R. Barbosa, Sara P. Silva, Manuel P.

Barbosa, Ana E. Sousa, Susana L. Silva; “Deciphering the human *FOXN1*-null phenotype through thymic transplantation” Adriana Albuquerque, Susana L. Silva, José G. Marques, Rémi Cheynier, Dario Ligeiro, Claudio Pignata, M. Louise Markert, Ana E. Sousa; “Mutação *STAT3* com ganho de função” Mariana Miranda, Elisa Martins Silva, Patrícia Pinto, Ana Serra-Caetano, Susana Lopes da Silva, Ana Berta Sousa, José Gonçalo Marques; “Carcinoma gástrico uma complicação na IDCv” Frederico Regateiro, Emília Faria E, Ana Luisa Moura, Carmelita Ribeiro, Isabel Carrapatoso, Ana Todo-Bom; “Dificuldade de diagnóstico de doença celíaca na imunodeficiência comum variável – caso clínico” Joana Pita, Emília Faria, Rosa Anita Fernandes, Carlos Loureiro, Ana Todo Bom; “Doença Granulomatosa Sistémica refratária à corticoterapia em doente com IDCv – Caso Clínico” João Azevedo, Emília Faria, Beatriz Tavares, Ana Todo Bom, “From immune phenotype to clinical manifestations in CVID” Ana Cláudia Varandas I, Sara P. Silva, Rita R. Barbosa, Ana Serra-Caetano, Manuel P. Barbosa, Ana E. Sousa, Susana L. Silva; “Linfoma Não Hodgkin em doente com Imunodeficiência Comum Variável” Miguel Vieira, Cristiana Ferreira, Arminda Guilherme, JP Moreira da Silva; “Manifestações cutâneas na Imunodeficiência Comum Variável” Rita Aguiar, Sara Silva, Susana L. Silva, Adriana Albuquerque, Alcinda Melo, Patrício Aguiar, L. Soares Almeida, JL Duclac-Soares, MA Pereira-Barbosa; “Imunodeficiências Primárias no Adulto – contributo da Imunoalergologia para a realidade nacional” Ruben Ferreira, Sara Silva, Isabel Carrapatoso, Frederico Regateiro, Natacha Santos, Diana Silva, Filipa Sousa, Susana Oliveira, Miguel Paiva, José Torres da Costa, Rita Câmara, Emília Faria, Susana L. Silva – Grupo de Interesse de IDP SPAIC.

A SPAIC congratula-se pela participação ativa dos seus membros, particularmente dos internos nesta área específica tão interessante e emergente da Imunoalergologia.

Emília Faria

Secretária do Grupo de Interesse de “Imunodeficiências Primárias”