

¡VIVE EL CONGRESO SOCHED 2025!



CIENCIA, INNOVACIÓN, REENCUENTROS  
Y VIDA SALUDABLE

- INVITADOS INTERNACIONALES
- RÉCORD EN TRABAJOS LIBRES
- CORRE POR TU SALUD 5K
- CONCURSO DE MICROCUENTOS
- CURSO PRECONGRESO PARA MÉDICOS NO ESPECIALISTAS

REVISA EL PROGRAMA E INSCRÍBETE HOY

Click  
AQUÍ



## PRESENTACIÓN ORAL CASOS CLÍNICOS

SÁBADO 18 DE OCTUBRE 10:30-11:30

### SALÓN DR. HUGO PUMARINO

5551	CC1	SINDROME DE CUSHING FAMILIAR DE ETIOLOGÍA INFRECUENTE. A PROPÓSITO DE UN CASO Autores: Natalia García, Carmen Carrasco, Hugo Bermúdez, Álvaro Núñez
5507	CC2	SIGNIFICATIVA REDUCCIÓN DE TAMAÑO DE CRÁNEOFARINGIOMA PAPILAR SUPRASELAR CON INHIBIDORES BRAF/MEK: REPORTE DE CASO EN CHILE Autores: Constanza Neumann, Thomas Uslar, Pablo Villanueva, Flavia Nilo, Giordano Herrera, Roger Gejman, Ximena Maul, J. Pablo Cruz, Eugenio Vines, Raúl Valenzuela, Francisco Guarda
5384	CC3	PRIMER CASO DE SIEMBRA NASAL COMO RECURRENCIA BIOQUÍMICA DE TUMOR NEUROENDOCRINO HIPOFISARIO CORTICOTROPO Autores: Benjamín Sanfuentes, Pablo Villanueva, J. Pablo Cruz, Petre Cotoras, Raúl Valenzuela, Roger Gejman, Pablo Muñoz, Flavia Nilo, Francisco Guarda
5362	CC4	ETIOLOGÍAS GENÉTICAS DE LA FRAGILIDAD ÓSEA EN ADOLESCENTES Y ADULTOS JÓVENES: EXPERIENCIA DE UN CENTRO EN CHILE Autores: María Gabriela Doberti, Pamela Trejo, Luz María Martín, Gabriela Repetto, Carolina Ávalos, Jonathan Kraus, Francisca Illanes, Soledad Velasco

### SALÓN DRA. IRIS MELLA

5572	CC5	INSUFICIENCIA SUPRARRENAL EN RECIÉN NACIDO POR NUEVA VARIANTE DEL GEN NR0B1 Autores: Marianne Taub, Rossana Román, Juan Pablo Rojas, Catalina Álvarez, Ximena Gaete, Nancy Unanue, Ethel Codner, Franco Giraudo, Verónica Mericq, Javiera Vildoso
5516	CC6	DSD 46,XY: SÍNDROME DE MALFORMACIONES GENITOURINARIAS Y/O CEREBRALES POR MUTACIÓN EN GEN PPP1R12A, UN DIAGNÓSTICO EMERGENTE Autores: J. Pablo Rojas, Catalina Álvarez, Marianne Taub, Ana Codoceo, José Sepúlveda, Nancy Unanue
5564	CC7	S. MAURIAC, ARTROPATÍA DIABÉTICA E IDEND EN NIÑA MIGRANTE: EJEMPLO DE BENEFICIO DE LA MEDICINA DE PRECISIÓN Autores: Marianne Taub, Ethel Codner
5587	CC8	TALLA BAJA Y MALFORMACIONES CONGÉNITAS ASOCIADAS A VARIANTE EN BMP2. REPORTE DE UN CASO Autores: Camila García, Ricardo Salvador, Lucía Acevedo

### SALÓN DRA. VERA WILHELM

5581	CC9	HIPERTIROIDISMO SECUNDARIO A ENFERMEDAD TROFOBLÁSTICA GESTACIONAL: PRESENTACIÓN DE UN CASO Autores: Daniela Santana, Andrés Romero, Maritza Atkinson, Alberth Burnier
5556	CC10	MANIFESTACIONES TIROIDEAS DEL SÍNDROME DICER1: BOCIO MULTINODULAR Y CARCINOMA DIFERENCIADO DE TIROIDES EN LA INFANCIA Autores: M. Cristina Mayol, Guillermo Lay-Son, Carolina Mendoza, Constanza Ralph, Florencia de Barbieri, J. Carlos Pattillo, Paulina Esparza, Antonieta Solar, Francisca Grob
5429	CC11	RECURRENCIA DE LA ENFERMEDAD DE GRAVES EN TEJIDO TIROIDEO ECTÓPICO: REPORTE DE UN CASO Autores: Amanda Rivas, Catalina Valencia, Camila Palomino, Nicole Rivera, Lorena Hernández
5360	CC12	CÁNCER ANAPLÁSICO DE TIROIDES BRAF NO MUTADO ESTADIO IV C CON EXCELENTE RESPUESTA A TRATAMIENTO MULTIMODAL E INMUNOTERAPIA. CASO CLÍNICO Autor: René Díaz