

PRIMERAS JORNADAS DE GENÉTICA MÉDICA DEL INTERIOR

PROGRAMA

VIERNES 9/10

HORA	AULA A	AULA B
14:00 - 14:30	Acreditación	
14:30 - 14:45	Apertura institucional. <i>Méd. Esp. María Florencia Pabletich y autoridades del IUCBC</i>	
15:00 - 15:40	Patologías neurodegenerativas: ¿qué hay de nuevo en genética? <i>Dr. Marcelo Kauffman</i>	Evaluación del riesgo reproductivo en portadores. <i>Mgter. Daniela Lorenzi</i>
15:40 - 16:20	Lactante hipotónico: sospecha y manejo clínico. <i>Méd. Esp. Javier Linzoain</i>	Genética del fallo ovárico y de la azoospermia <i>Méd. Esp. Laura Igarzabal y Méd. Esp. María Florencia Pabletich</i>
16:20 - 17:00	Presentaciones orales de pósteres científicos. <i>COFFEE BREAK</i>	Presentaciones orales de pósteres científicos <i>COFFEE BREAK</i>
17:00 - 17:40	Proteinuria, hematuria y genética. <i>Méd. Esp. Carlos Chiurchiu</i>	PGT-A y PGT-M: aplicaciones y controversias <i>Mgter. Daniela Lorenzi</i>
17:40 - 18:20	Genética médica y sus aplicaciones a lo largo de la vida adulta, con foco en el corazón. <i>Méd. Esp. Sebastián Menazzi</i>	Rol de los test no invasivos y del estudio cromosómico prenatal. <i>Méd. Esp. Laura Igarzabal</i>
18:20 - 19:00	Mesa redonda: Seguridad del paciente en la era de las ómicas <i>Méd. Esp. Cecilia del Carmen Montes</i>	
18:20 - 19:00	Cierre	

SÁBADO 10/10

HORA	AULA A	AULA B
08:00 - 08:30	Acreditación	
08:30 - 09:10	Trastorno del espectro autista: diagnóstico e intervención temprana y su impacto en el neurodesarrollo <i>Lic. Florencia Fernández Jaule</i>	Cáncer hereditario: ¿dónde estamos parados y hacia dónde vamos? Generalidades, incidencia, diagnóstico e implicancias psicosociales <i>Dra. Claudia A. Martin</i>
09:10 - 09:50	HiperCKemia, ¿y ahora? <i>Méd. Esp. Marina Paviolo</i>	Síndromes clínicos: síntomas, criterios clínicos, guías y generalidades del manejo. <i>Méd. Esp. Virginia Miretti</i>
09:50 - 10:20	Presentaciones orales de pósteres científicos. <i>COFFEE BREAK</i>	Presentaciones orales de pósteres científicos <i>COFFEE BREAK</i>
10:20 - 11:00	Epilepsia, genética y enfermedades congénitas del metabolismo: una mirada integradora. <i>Méd. Esp. Nora Atanacio</i>	Restricción del crecimiento intrauterino: cuándo y por qué sospechar una causa genética. <i>Méd. Esp. María Florencia Capellino y Méd. Esp. Paula Rossanigo</i>
11:00 - 11:40	Diagnóstico genético de los trastornos del neurodesarrollo. <i>Dra. Magalí Papazoglu</i>	Malformaciones del sistema nervioso central: indicadores de sospecha y estudios diagnósticos. <i>Dr. José Ochoa</i>
11:40 - 12:20	¿Por qué algunos pacientes no responden igual? Conceptos básicos de farmacogenética y sus aplicaciones clínicas. <i>Bioq. Esp. Elisangela Bes</i>	Comunicación de diagnósticos adversos en reproducción asistida y perinatalidad. <i>Lic. Esp. Pamela Rossi - Modalidad virtual</i>
12:20 - 13:10	Conferencia magistral: Displasias óseas desde el período prenatal al posnatal. <i>Dra. María Paz Bidondo</i> <i>LUNCH BOX</i>	
13:10 - 13:50	Cuando el hígado habla de genética. <i>Méd. Esp. Catalina Bono y Méd. Esp. María Laura Daruich - Sesión interactiva</i>	Acondroplasia: experiencia local. <i>Méd. Esp. María Florencia Pabletich</i>
13:50 - 14:30	Predisposición germinal a las malignidades mieloides: del genotipo a la clínica. <i>Méd. Esp. María Belén Castro y Dra. Verónica Andreoli</i>	Talla baja: ¿cuándo debo pensar en una causa genética? <i>Méd. Esp. María Terzoni Domeniconi</i>
12:20 - 13:10	Entrega de premios a las presentaciones orales y cierre	

Sponsor Fundador

B:OMARIN®

Sponsor Platino

GENDA

sanofi

Sponsor Oro

AstraZeneca

Sponsor Plata

Roche

Sponsor Bronce

Innovative Medicines Group

Pioneering the Treatment of Rare Diseases

Amigos de la Jornada



Acompaña

genotipia



IUCBC
INSTITUTO UNIVERSITARIO DE CIENCIAS
BIOMÉDICAS DE CÓRDOBA