

XXVII

Congresso Brasileiro
de Genética Médica

3 a 6 de junho de 2015
Ribeirão Preto SP

I CONGRESSO BRASILEIRO DE
ENFERMAGEM EM GENÉTICA E GENÔMICA

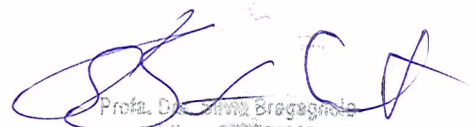
PROGRAMA OFICIAL

Realização



SBGM

Sociedade Brasileira
de GENÉTICA MÉDICA


Prof. Dr. Silvia Brogagnolo
Médica - CRM 61369
Especialista em Genética Médica
ROE - 27737

RIBEIRÃO PRETO SP



Mensagem
02

Local
04

**Comissão e
Convidados**
05

**Mapa da Área de
Exposição**
07

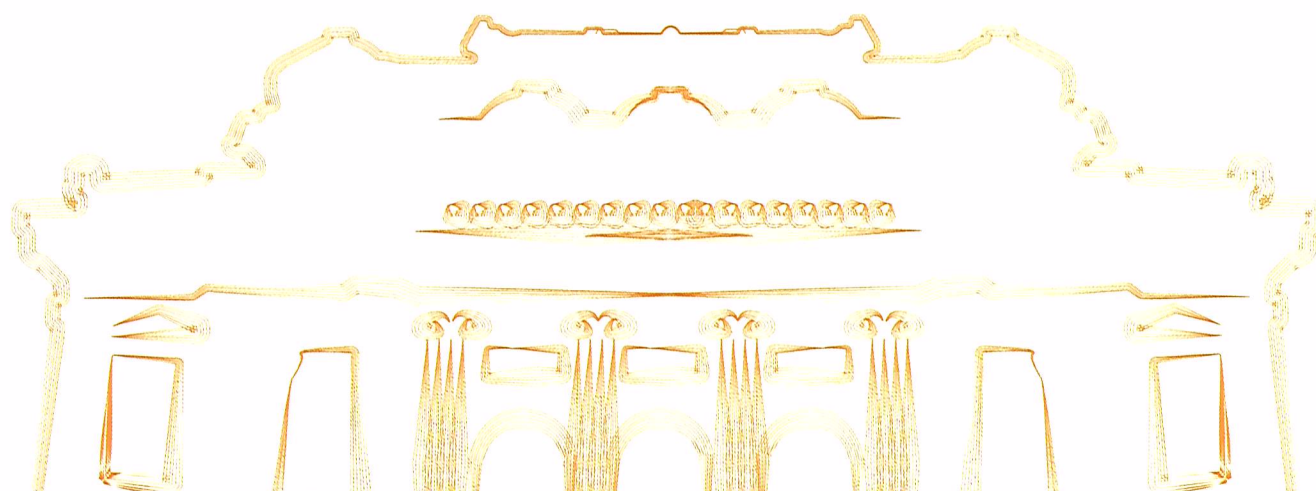
**Informações
Gerais**
08

**Programa
Científico**

- 10 Reuniões
- 11 I Congresso Brasileiro
de Enfermagem em
Genética e Genômica
- 12 Cursos Pré-Congresso
- 12 Congresso

**Apresentação de
E-Pôster**
17

**Apresentação Oral
Temas Livres**
31





Prezados Colegas,

Este é o **XXVII Congresso Brasileiro de Genética Médica**, promovido pela Sociedade Brasileira de Genética Médica. É a segunda vez que Ribeirão Preto sedia este evento, sendo um local de relevância histórica para a especialidade, já que aqui foi criado o primeiro programa de residência médica em Genética do Brasil, que em 2015 completa 38 anos de existência, funcionando regularmente desde então.



A defesa deste programa de residência junto aos órgãos de regulamentação foi um dos pilares da construção da SBGM e consolidação da especialidade no Brasil, portanto a realização deste congresso em Ribeirão Preto é um fato altamente gratificante, com a vinda de todos os colegas novamente a nossa cidade.

Sejam bem vindos! Esperamos que aproveitem a programação científica e social do evento e que levem as melhores recordações.

Victor Evangelista de Faria Ferraz

Presidente do XXVII Congresso Brasileiro de Genética Médica

João Monteiro de Pina Neto

Vice-Presidente do XXVII Congresso Brasileiro de Genética Médica





Caríssimas(os) Colegas,

É com imensa alegria que lhes damos as boas-vindas ao I Congresso Brasileiro de Enfermagem em Genética e Genômica.

Sentimo-nos honrados e bastante agradecidos pela oportunidade de realizar este evento em parceria com a Sociedade Brasileira de Genética Médica. As comissões organizadoras e científicas de ambos os eventos trabalharam intensamente para oferecer um excelente programa, o qual contempla conhecimentos baseados nas evidências científicas mais recentes e em perspectivas futuras para o cuidado em saúde baseado em genética e genômica.

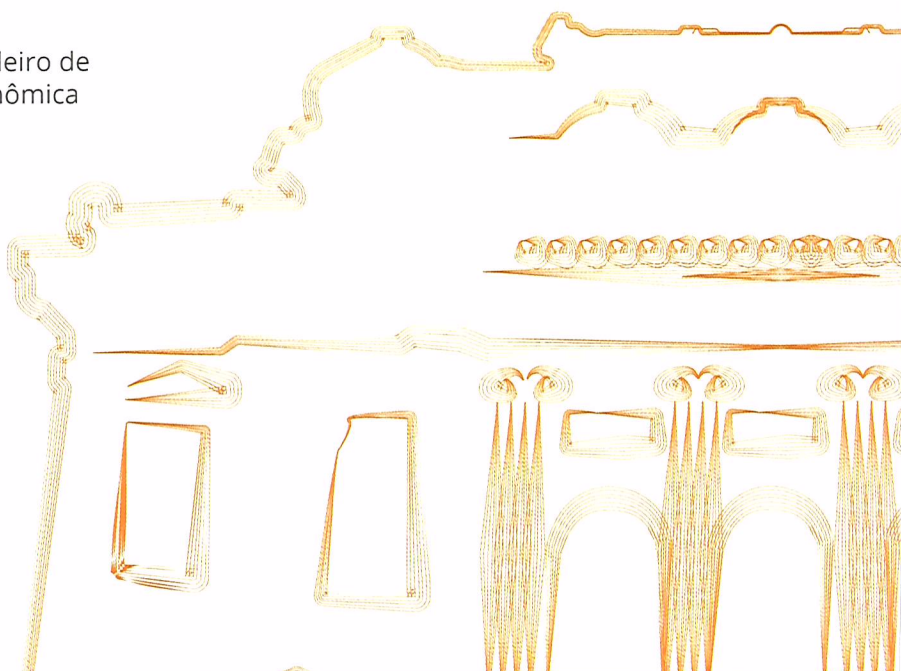
Elaboramos um programa integrado, por meio do qual poderemos trocar experiências científicas e de vida, com os convidados nacionais e internacionais, demais profissionais da área da saúde e com os congressistas enfermeiros: docentes e pesquisadores, profissionais da equipe de enfermagem, bem como, estudantes de graduação e pós-graduação.

Pensamos também em ações de sustentabilidade, portanto, este programa está disponível na internet, de modo a facilitar a escolha das palestras, temas livres e pôsteres. Queremos muito agradecer aos nossos convidados, aos congressistas, às empresas expositoras, entidades de apoio e co-realizadores. Enfim, a todos que proporcionaram esse momento especial!

Cuidamos, com carinho, dos detalhes da programação científica, institucional e social. Assim, esperamos que possam atingir seus objetivos ao participar do nosso evento.

Obrigada por estar conosco!

Milena Flória-Santos
Presidente do I Congresso Brasileiro de
Enfermagem em Genética e Genômica



Ribeirão Preto

RIBEIRÃO PRETO é o centro da região que mais se desenvolve no Brasil. Desenvolvimento com base na diversificação da economia e da qualidade de vida.

Nascida em 1856, em uma clareira onde, um século antes os Bandeirantes estiveram de passagem, a cidade ganhou impulso com a lavoura de café, cultivada pelos imigrantes e fertilizada pela terra vermelha - "rossa" para os italianos e "roxa" no linguajar caboclo.

A terra de Ribeirão Preto transformou a região no maior produtor de grãos na virada do século XIX. Abastecia o mundo inteiro com o que se chamava "ouro verde".

A antiga clareira, banhada por dois córregos, logo se transformou em uma importante cidade, ligada ao país por ferrovia, telefonia e rodovias.

O desenvolvimento trouxe novas culturas, como a cana-de-açúcar, a soja, o milho, o algodão, a laranja e implantou uma forte agro-indústria.



Foto: Google

Mais de 80 municípios compõem a região de Ribeirão Preto. São 3 milhões de habitantes que ocupam uma área de 30 mil km². A renda per capita é semelhante à de alguns países da Europa Mediterrânea e praticamente o dobro da média brasileira.

Fonte: Prefeitura Municipal de Ribeirão Preto

Ribeirão Preto é considerada um dos principais pólos de saúde e de turismo de negócios do país, por isto foi escolhida pelo Ministério do Turismo, entre quatro cidades do Estado de São Paulo e outras 64 localidades de todo o Brasil, como indutora do desenvolvimento turístico regional. Considerada uma das mais ricas do Estado de São Paulo, foi eleita a Capital Nacional do Agronegócio, é referência regional nas áreas comerciais e de prestação de serviços. Reconhecida como um dos principais centros de pesquisas na área de Saúde, Ribeirão Preto, tem um dos maiores centros universitários do interior do Brasil, com 7 universidades.

Clima e temperatura

O clima de Ribeirão Preto é tropical de altitude, com diminuição de chuvas no inverno e temperatura média anual de 21,7°C, tendo invernos secos e frios (raramente de forma demasiada) e verões chuvosos com temperaturas moderadamente altas. Os meses mais quentes, janeiro e fevereiro, contam com temperatura média de 24,0°C, sendo a média máxima de 29,0°C e a mínima de 18,0°C. E o mês mais frio, junho, com média de 17,8°C, sendo 25,0°C e 12,0°C as médias máxima e mínima, respectivamente. Outono e primavera são estações de transição.



Foto: Google

XXVII Congresso Brasileiro de Genética Médica

Comissão Organizadora

Prof. Dr. Victor Evangelista de Faria Ferraz

Presidente do XXVII Congresso Brasileiro de Genética Médica

Prof. Dr. João Monteiro de Pina Neto

Vice-Presidente do XXVII Congresso Brasileiro de Genética Médica

Profa. Dra. Ester Silveira Ramos

Comissão Científica

Décio Brunoni

Denise Pontes Cavalcanti

Ester Silveira Ramos

Ida Vanessa Doederlein Schwartz

João Monteiro de Pina Neto

Lavinia Schüller-Faccini

Nara Sobreira

Roberto Giuliani

Victor Evangelista de Faria Ferraz

Convidados Nacionais

Angelina Xavier Acosta

Benedito Mauro Rossi

Carolina Fischinger Moura de Souza

Carla Rosenberg

Carlos Henrique Paiva Grangeiro

Charles Marques Lourenço

Cláudia Ferreira da Rosa Sobreira

Cintia Perez Duarte

Débora Romeo Bertola

Décio Brunoni

Denise Pontes Cavalcanti

Erikson Felipe Furtado

Ester Silveira Ramos

Fábio de Oliveira Ferreira

Fernanda Teresa Lima

Fernando Regla Vargas

Filippo Vairo

Guilherme Lopes Yamamoto

Helena Paula Brentani

Ida Vanessa Doederlein Schwartz

Isabella Lopes Monlleó

Iscia Lopes Cendes

João Monteiro de Pina Neto

José Salomão Schwartzman

Lavinia Schüller-Faccini

Leslie Domenici Kulikowski

Lilia Refosco

Lucia Regina Martelli

Marcus Vinicius Martins Collares

Maria Cristina Teixeira

Maria Teresa Vieira Sanseverino

Priscila Zonzini Ramos

Renata de Lima Velloso

Rita Tonocchi

Robert Pogue

Têmis Félix

Ursula da Silveira Matte

Vânia D'Almeida

Vera Gil da Silva Lopes

Victor Ferraz

Vitor Tumas

Wilson Araújo da Silva Junior

Wilson Marques Junior

Convidados Internacionais



David Valle
Estados Unidos



Henk Blom
Alemanha



Kenneth Lyons Jones
Estados Unidos



Miguel del Campo Casanelles
Espanha



Nara Sobreira
Estados Unidos

I Congresso Brasileiro de Enfermagem em Genética e Genômica

Comissão Organizadora

Milena Flória-Santos
Presidente do I Congresso Brasileiro de Enfermagem em Genética e Genômica

Prof. Dr. Victor Evangelista de Faria Ferraz
Vice-Presidente do I Congresso Brasileiro de Enfermagem em Genética e Genômica

Anne Gonzaga Lacerda
Erika Maria Monteiro Santos
Mariane Caetano Sulino
Mayara Segundo Ribeiro
Taiane Vieira

Comissão Científica

Anderson Vulczak
Beatriz Rossetti Ferreira
Erika Maria Monteiro Santos
Gabriela Silva Bisson
Lucila Castanheira Nascimento
Milena Flória-Santos
Rita de Cássia de Marchi Barcellos Dalri
Taiane Vieira
Victor Evangelista de Faria Ferraz

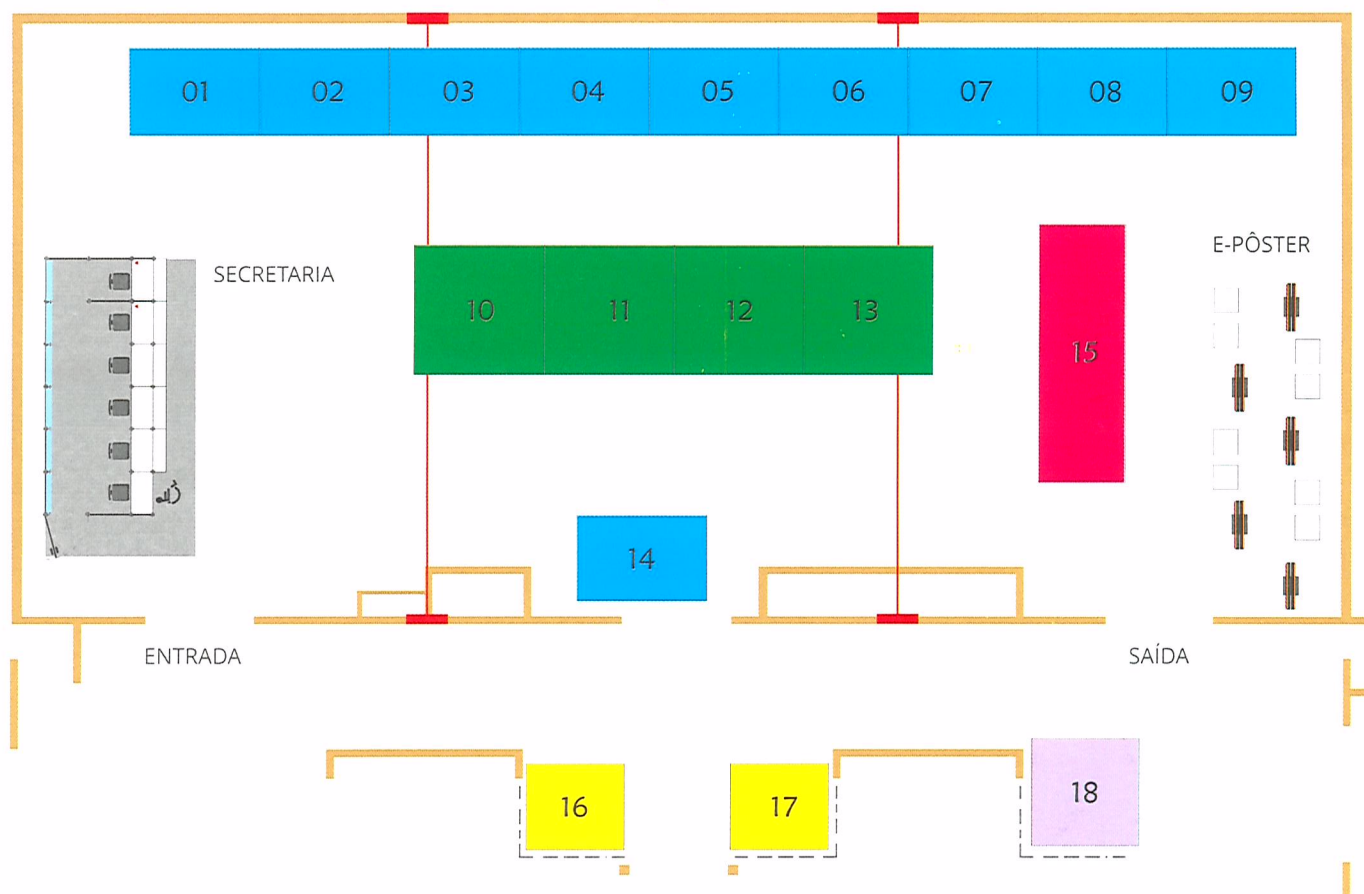
Convidados

Ana Paula Vanz
Anelise Ridel Abrahão
Catia Cristina Machado Gasparoni de Lemos
Erika M. M. Santos
Flávia Romariz
Geisa dos Santos Luz
Larissa de Melo Alvarenga

Leila Leontina Couto
Maria Fernanda Ribeiro Bittar
Milena Flória-Santos
Natalia Campaci
Patrícia Santos da Silva
Taiane Vieira
Tatiéle Nalin

MAPA DA ÁREA DE EXPOSIÇÃO

Ipê



Espaço	Empresa
01	PTC HERAPEUTICS
02	INVITAE
03	IGENOMIX
04	GENOTYPING
05	MENDELICS
06-07-08	DLE
09	ALEXION
10	BIOMARIN
11	SYNAGEVA
12-13	SHIRE
14	HOSPITAL ALBERT EINSTEIN
15	GENZYME
16	SOCIEDADE BRASILEIRO DE GENETICA MEDICA (SBGM) E Instituto GENÉTICA PARA TODOS
17	ALIANÇA BRASILEIRA DE GENÉTICA (ABG)
18	AFFYMETRIX



Local



Hotel JP
Via Anhanguera, Km 306,5
Ribeirão Preto – SP
Tel. 16 2101.1400
0800.7073470

Estacionamento:

Diária 12h - R\$30,00/veículo

Permanência por menos de 6 horas, cobrança de hora/fração

R\$5,00 a hora.



Festa de Confraternização

Festa de Confraternização

04/06/15 – quinta-feira

20h30 – 23h30

Local: Buffet Helena

Rua Otto Benz 1252 – Nova Ribeirania

Indispensável apresentação do convite.



Certificado

A **SBGM** consciente da responsabilidade ambiental emitirá os certificados eletronicamente de todas as categorias. Os mesmos serão enviados após evento junto com a Pesquisa de Satisfação.



Secretaria

Funcionamento:

03/06/15 – 7h às 20h

04/06/15 – 7h às 20h

05/06/15 – 7h30 às 18h

06/06/15 – 7h30 às 18h30



Trabalhos

Para ver os trabalhos apresentados em seu celular ou tablet, baixe o aplicativo QR Reader e insira o leitor sobre o código.



Sala VIP & Mídia Desk

Funcionamento:

03/06/15 – 7h às 21h

04/06/15 – 7h às 20h

05/06/15 – 7h30 às 19h30

06/06/15 – 7h30 às 18h30



Assembleia SBGM

Sócio, participe!

05/06/15 – sexta-feira

18h às 19h30



Programação Científica

Para ter a programação científica em seu celular ou tablet, baixe o aplicativo QR Reader e insira o leitor sobre o código.



Programação
Cursos Pré-Congresso



Programação Congresso
Genética Médica



Programação Congresso
de Enfermagem em
Genética e Genômica



Programação
Reuniões

INFORMAÇÕES GERAIS



Avisos



Manter o celular em vibracall durante as apresentações



Não será permitido fumar dentro do Centro de Convenções



Uso obrigatório de credencial



Internet

Os frequentadores do Congresso terão acesso à Internet (wi-fi), localize o sinal.



Sistema de perguntas aos palestrantes

- Microfone: pedestal
- WhatsApp: número será divulgado no sistema de avisos dentro da sala. Faça sua pergunta em casa sessão. Direcione cada questão informando o palestrante e a pergunta.



Agência de Viagem

(transfers, hospedagem, passagem aérea e turismo)



O atendimento da agência de viagem está no hall do Auditório Orquídea.

Contate-os também pelos telefones:
cel. (16) 9-8127-1656 e 9-9770-3197

E-mail: congresso@renatacalil.com.br



Tradução Simultânea

A retirada do fone deverá ser feita na entrada do auditório. É necessário apresentar um documento com foto.



Alimentação / Coffee breaks

No restaurante do Hotel JP
R\$ 66,00 + 10% (incluso: água, refrigerante ou suco)

Os coffees breaks mencionados na programação estarão disponíveis na área de exposição.

Visite os stands.



Organização



PABX: (16) 3967.1003



Telefones e e-mails úteis

Código da Área	(16)
Polícia Militar	190
Hospital de Emergência	16 3602.1000
Corpo de Bombeiros	193
Ambulância	192
Terminal Rodoviário	16 3625.7386 16 3625.1601
Coopertáxi	16 3323.7000
Aeroporto	16 3626.3376



Processo 109903

Especialidades:

GENÉTICA MÉDICA	20 Pontos
PEDIATRIA	10 Pontos
NEUROLOGIA	10 Pontos
CANCEROLOGIA CLÍNICA	10 Pontos

Área(s) de atuação:

MEDICINA DO ADOLESCENTE	10 Pontos
MEDICINA INTENSIVA PEDIÁTRICA	10 Pontos
NEUROLOGIA PEDIÁTRICA	10 Pontos

REUNIÕES

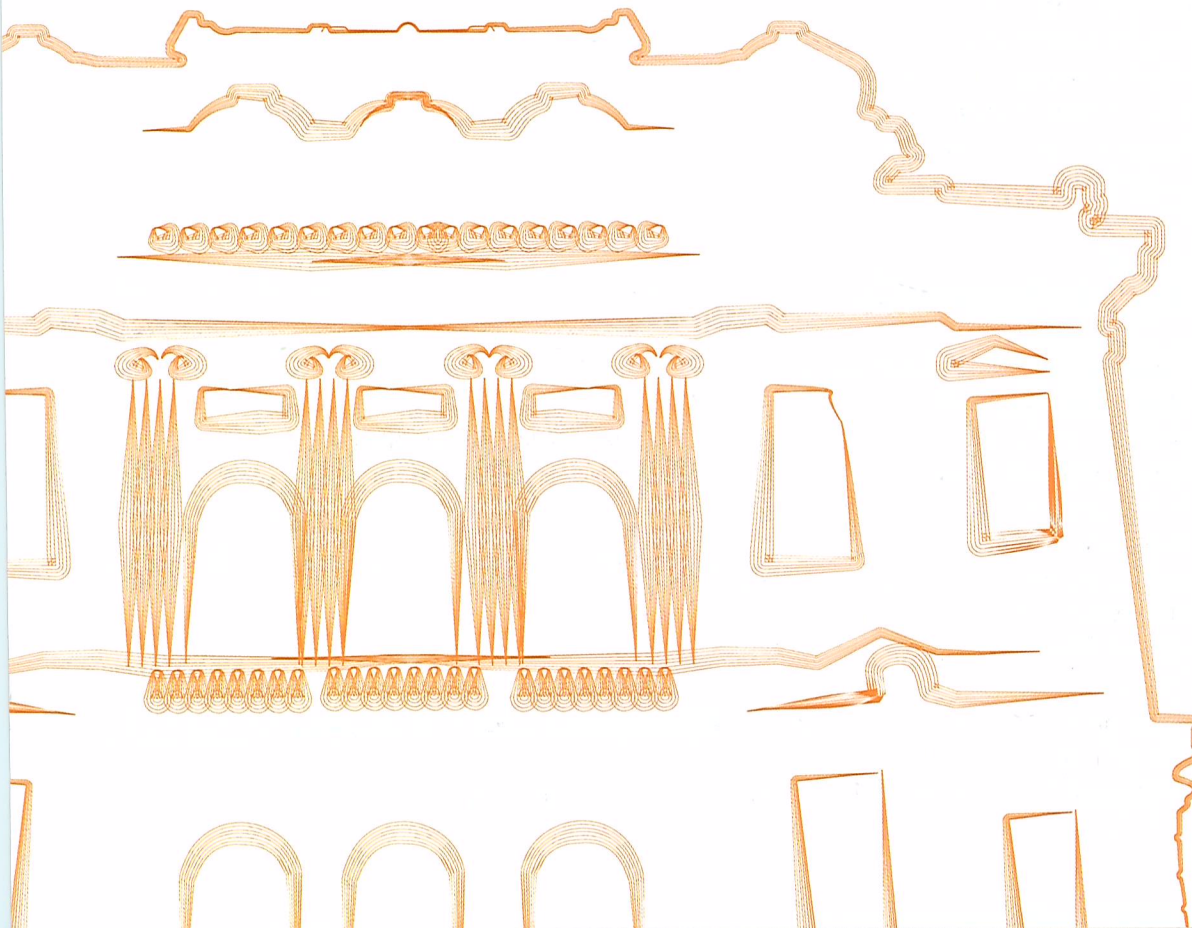
Dia 04 de Junho de 2015



Horário	Sala Tulipa
12:00 - 13:00	Reunião dos Residentes e Jovens Geneticistas do Brasil
13:00 - 14:00	Reunião dos Residentes e Jovens Geneticistas do Brasil
14:00 - 15:00	Reunião grupo Homocistinuria

Dia 05 de Junho de 2015

Horário	Sala Tulipa
09:00 - 10:00	Reunião Grupo Elaborador Protocolos - aminoacidopatias
10:00 - 11:00	Reunião Rede DXB
11:00 - 12:00	Reunião Rede DXB



PROGRAMAÇÃO

Dia 04 de Junho de 2015



HORÁRIO	SALA TULIPA
8:00 - 8:20	Abertura do Evento
8:20 - 9:00	Trajetória e Perspectiva da Enfermagem em Genética e Genômica no Brasil Palestrante: Milena-Flória-Santos
16:30 - 18:30	Painel Atuação do Enfermeiro em Oncogenética
16:30 - 16:50	Oncogenética na Saúde da Família Palestrante: Larissa de Melo Alvarenga
16:50 - 17:10	Aconselhamento Genético a Famílias com Retinoblastoma Palestrante: Leila Leontina Couto
17:10 - 17:30	Assessoramento em Oncogenética para Profissionais de Saúde Palestrante: Patrícia Santos da Silva
17:30 - 18:10	Rastreamento Populacional e Protocolos de Pesquisa Palestrante: Natalia Campaci
18:10 - 18:30	Registros de Câncer Hereditário Palestrante: Erika M. M. Santos

Dia 05 de Junho de 2015

HORÁRIO	SALA TULIPA
8:00 - 9:00	Painel Aconselhamento Genético
8:00 - 8:30	Aconselhamento Genético: Fenilcetonúria como Modelo Palestrante: Flávia Romariz
8:30 - 9:00	Aconselhamento Genético na Atenção Primária à Saúde Palestrante: Taiane Vieira
16:30 - 18:00	Mesa Redonda: Erros Inatos do Metabolismo
16:30 - 16:55	Perspectivas para o Cuidado na Mucopolissacaridose Palestrante: Catia Cristina Machado Gasparoni de Lemos
16:55 - 17:20	Doença da Urina do Xarope do Bordo e a Atuação da Equipe Multiprofissional Palestrante: Tatiéle Nalin
17:20 - 17:45	Qualidade de Vida na Doença de Gaucher Palestrante: Ana Paula Vanz
17:45 - 18:00	Discussão

Dia 06 de Junho de 2015

HORÁRIO	SALA TULIPA
8:00 - 10:00	Painel sobre a Política de Doenças Raras no âmbito do Sistema Único de Saúde
8:00 - 8:30	Política Nacional de Atenção Integral às Pessoas com Doenças Raras no âmbito do SUS Palestrante: Geisa dos Santos Luz
8:30 - 9:00	Anomalias congênitas como um Problema de Saúde Pública e a Atuação do Enfermeiro Palestrante: Anelise Ridel Abrahão
9:00 - 9:30	Importância do Trabalho com uma Base de Dados de Anomalias Congênitas: Fendas Orofaciais como Modelo Palestrante: Maria Fernanda Ribeiro Bittar (UNICAMP)
9:30 - 9:45	Discussão
9:45 - 10:00	Encerramento do I Congresso Brasileiro de Enfermagem em Genética e Genômica
10:30	Primeira Convocação para a Assembleia de Fundação da Sociedade Brasileira de Enfermagem em Genética e Genômica



CURSOS PRÉ-CONGRESSO

3 DE JUNHO DE 2015

HORÁRIO	SALA IRIS	SALA GÉRBERA	SALA CAMÉLIA	SALA TULIPA	
07:00	Abertura da Secretaria				
08:00 - 12:00	Curso Álcool e Gestação Coordenadora: Profa. Dra. Maria Teresa Vieira Sanseverino Dr. Erikson Felipe Furtado Dr. Miguel Del Campo Casanelles		Curso Neurogenética Doenças Genéticas Causadas Por Expansões De Nucleotídeos Prof. Dr. Vítor Tumas Dra. Cláudia Ferreira da Rosa Sobreira Prof. Dr. Wilson Marques Junior Prof. Dr. Charles Marques Lourenço	Curso Displasia Esquelética Coordenadora: Profa. Dra. Denise Pontes Cavalcanti Profa. Dra. Têmis Felix	Curso Aconselhamento Genético Cancer Profa. Dra. Fernanda Teresa Lima
10:00 - 10:20	Coffee break				
12:00 - 14:00	Almoço				
HORÁRIO	SALA IRIS	SALA GÉRBERA	SALA CAMÉLIA	SALA TULIPA	
14:00 - 18:00	Curso Erros Inatos do Metabolismo Profa. Ida Vanessa Doederlein Schwartz Profa. Carolina Fischinger Moura de Souza Prof. Dr. Filippo Pinto e Vairo Dra. Lilia Farret Refosco	Curso Autismo Prof. Dr. Décio Brunoni Profa. Dra. Cintia Perez Duarte Profa. Dra. Renata de Lima Velloso Profa. Dra. Maria Cristina Teixeira		Curso Genômica Prof. Dr. Wilson Araújo da Silva Junior Dra. Nara Sobreira Dr. David Valle * Não haverá tradução simultânea	Curso Infertilidade Profa. Dra. Lucia Regina Martelli Dr. Carlos Henrique Paiva Grangeiro
16:00 - 16:20	Coffee break				



CONGRESSO

3 DE JUNHO DE 2015

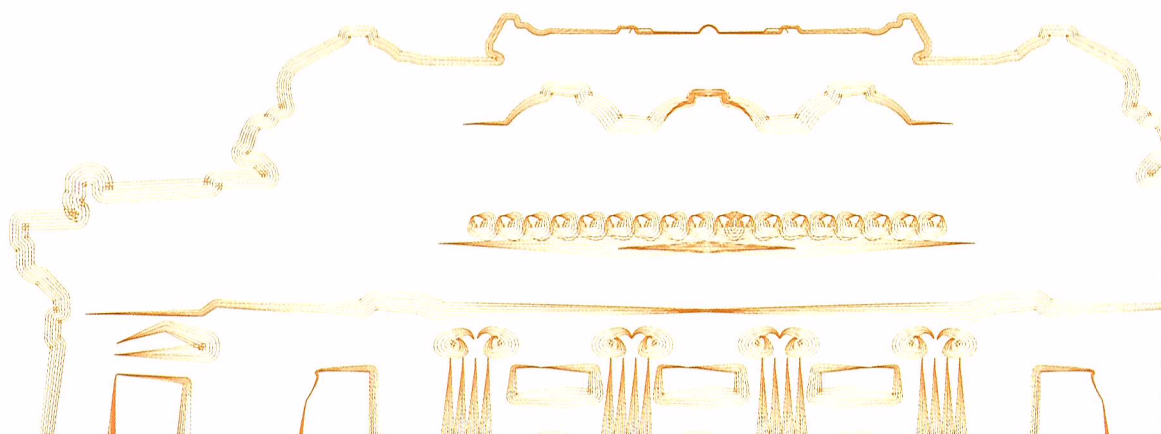
HORÁRIO	TEMA – AUDITÓRIO ORQUÍDEA
19:00 - 20:00	Cerimônia de Abertura
20:00 - 21:00	Conferência 40 anos da definição da síndrome do álcool fetal Prof. Dr. Kenneth Jones * Haverá tradução simultânea
21:00	Coquetel

CONGRESSO

4 DE JUNHO DE 2015



HORÁRIO	TEMA – AUDITÓRIO ORQUÍDEA
8:00 - 8:50	Conferência: MLPA na Prática Clínica Palestrante: Profa. Dra. Leslie Kulikowski Coordenadora: Profa. Dra. Lucia Regina Martelli
9:00 - 09:50	Conferência: O papel do ácido fólico no processo saúde-doença Palestrante: Prof. Dr. Henk Blom ✓ Coordenadora: Profa. Dra. Ida Vanessa Doederlein Schwartz * Haverá tradução simultânea
10:00 - 10:30	Coffee Break
10:30 - 12:00	Simpósio: Câncer colorretal hereditário Coordenador: Prof. Dr. Victor Ferraz
20'	Síndromes de Câncer Colorretal Hereditários Palestrante: Dr. Fábio de Oliveira Ferreira ✓
20'	Predição de Mutação em Câncer Colorretal Palestrante: Prof. Dr. Fernando Regla Vargas ✓
20'	Registros de Câncer Colorretal Hereditário Palestrante: Prof. Dr. Benedito Rossi
30'	Discussão
12:00 - 13:00	Simpósio Satélite: Mendelics Tema: Sequenciamento de nova geração na pesquisa e na prática clínica. Palestrantes: Dr. David Schlesinger Dr. Fernando Kok Dra. Fabíola Monteiro Dra. Flavia Piazzon Dra. Larissa Athahyde
13:00 - 14:00	Sessão de Pôsteres
14:00 - 14:50	Conferência: Estratégias Genômicas para Novas Doenças Mendelianas Palestrante: Prof. Dr. David Valle Coordenador: Prof. Dr. Wilson Araújo da Silva Junior * Haverá tradução simultânea



15:00 - 16:00	Simpósio: Global Alliance for Genomics and Health Coordenadora: Profa. Dra. Iscia Lopes-Cendes GA4GH Palestrante: Peter Goodhand (Global Alliance) The BRCA1 Challenge Palestrante: Peter Goodhand (Global Alliance)
16:00 - 16:30	Coffee Break
16:30 - 18:30	Mesa Redonda: Genética Crânio Facial Coordenador: Prof. Dr. Décio Brunoni
20'	O que a avaliação genética muda na conduta cirúrgica Palestrante: Dr. Marcus Vinicius Martins Collares
20'	O que a avaliação genética muda na conduta fonoaudiológica Palestrante: Profa. Dra. Rita Tonocchi
20'	O médico geneticista na equipe de atendimento multidisciplinar no Brasil Palestrante: Profa. Dra. Isabella Lopes Monlleó
20'	Padronização clínica e estudos moleculares em genética crânio facial no Brasil Palestrante: Profa. Dra. Vera Gil da Silva Lopes
20'	Consenso Internacional sobre Sequência de Pierre-Robin Palestrante: Profa. Dra. Têmis Felix
20'	Discussão
18:30 - 20:00	Apresentação de Temas Livres, vide pagina 31
20:30	Festa de Confraternização

5 DE JUNHO DE 2015

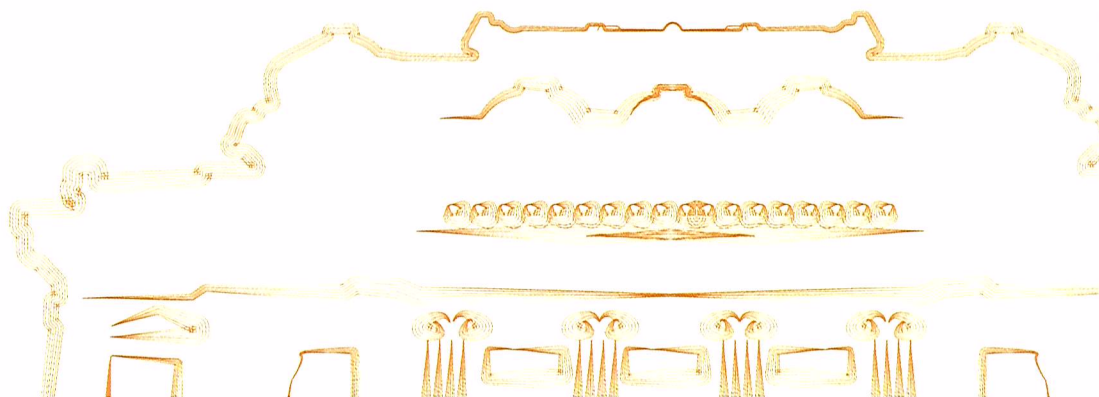
HORÁRIO	TEMA – AUDITÓRIO ORQUÍDEA
8:00 - 9:00	Simpósio: Painéis de Genes na Investigação em Genética Médica Coordenadora: Profa. Dra. Têmis Felix
20'	Painéis em Displasias Esqueléticas Palestrante: Dr. Guilherme Lopes Yamamoto
20'	Painéis em Surdez Palestrante: Profa. Priscila Zonzini Ramos
20'	Discussão
9:00 - 10:00	Conferência: The effects of alcohol on fetal development Palestrante: Dr. Kenneth Lyons Jones Coordenadora: Profa. Dra. Angelina Xavier Acosta * Haverá tradução simultânea
10:00 - 10:30	Coffee Break
10:30 - 12:00	Simpósio: Transtorno do Espectro Autista: Avaliação e Intervenção Coordenador: Prof. Dr. João Monteiro de Pina Neto
30'	Diagnóstico e Condutas Gerais Palestrante: Dr. José Salomão Schwartzman
25'	Investigação Etiológica Palestrante: Prof. Dr. Décio Brunoni
25'	Arquitetura Genômica do TEA Palestrante: Profa. Dra. Helena Paula Brentani
10'	Discussão

Até 13h → 13 e 14 → Poster.

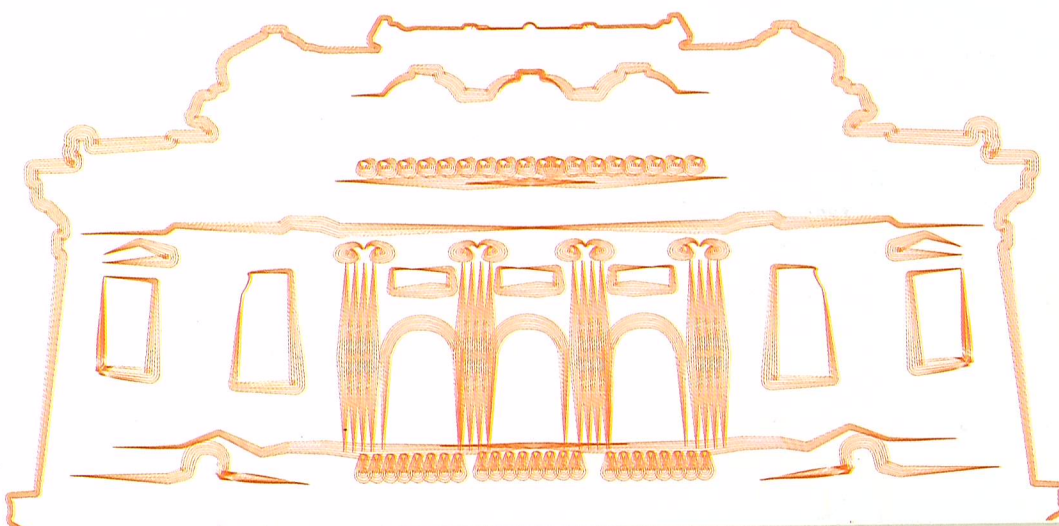
12:00 - 14:00	SESSÃO DE DISMORFOLOGIA - CASOS SEM DIAGNÓSTICO OU COM DIAGNÓSTICO MUITO RARO/DIFÍCIL Sala Tulipa
12:00 - 13:00	Simpósio Satélite : Biomarin
12:00 - 12:25	Tema: Estudo Re-survey de Naglazyme Palestrante: Profa. Dra. Carolina Fischinger de Souza
12:25 - 12:50	Tema: Estudo Multi-domain de VIMIZIM Palestrante: Dra. Dafne Horovitz
12:50 - 13:00	Perguntas
13:00 - 14:00	Sessão de Pôsteres
14:00 - 14:50	Conferência: The Challenges of Interpreting WES and GeneMatcher Palestrante: Dra. <u>Nara Sobreira</u> Coordenador: Prof. Dr. Wilson Araújo da Silva Junior
15:00 - 16:00	Conferência: Os desafios éticos da era genômica Palestrante: Profa. Dra. Ursula Matte (30') Debatedor: Prof. Dr. Benjamim Heck Coordenador: Prof. Dr. Benjamin Heck
16:00 - 16:30	Coffee Break
16:30 - 18:00	Mesa Redonda: Homocistinúria e Doenças de Remetilação Coordenadora: Profa. Dra. Angelina Xavier Acosta
20'	Remethylation defects and Metabolic Diseases Palestrante: Prof. Dr. Henk Blom * Haverá tradução simultânea
20'	Hiperhomocisteinemia e Doenças Neuropsiquiátricas Palestrante: Profa. Dra. Vânia D'Almeida
20'	História Natural
30'	Palestrante: Ida Vanessa Doederlein Schwartz
18:00 - 19:30	Discussão Assembleia SBGM

6 DE JUNHO DE 2015

HORÁRIO	TEMA – AUDITÓRIO ORQUÍDEA
8:00 - 08:50	Conferência: Array CGH e Deficiência Intelectual Palestrante: Profa. Dra. Carla Rosenberg Coordenador: Prof. Dr. João Monteiro de Pina Neto
9:00 - 09:50	Conferência: Hiperhomocysteinemia: From rare inborn errors to common risk factor Palestrante: Dr. Henk Blom Coordenadora: Ida Vanessa Doederlein Schwartz * Haverá tradução simultânea
10:00 - 10:30	Coffee Break



10:30 - 12:00	<p>Simpósio: Displasias Esqueléticas a Partir de 3 Grupos Distintos Coordenador: Prof. Dr. Décio Brunoni</p> <p>Panorama sobre o estudo das displasias esqueléticas no Brasil Palestrante: Profa. Dra. Denise Pontes Cavalcanti</p> <p>Compreendendo as displasias esqueléticas a partir da placa de crescimento Palestrante: Dr. Robert Pogue</p> <p>O espectro TRPV4 – diagnóstico clínico-radiológico e molecular Palestrante: Profa. Dra. Débora Bertola</p> <p>Displasias esqueléticas com luxações – abordagem diagnóstica e genes relacionados Palestrante: Profa. Dra. Denise Pontes Cavalcanti</p> <p>OI recessiva – existe correlação genótipo-fenótipo? Palestrante: Profa. Dra. Têmis Félix</p> <p>Discussão</p>
12:00 - 13:00	<p>Simpósio Satélite: Actélon Tema: Duelo de Titãs: Desvendando as controvérsias no diagnóstico da Niemann-Pick C Palestrantes : Prof. Dr. Charles Lourenço Profa. Dra. Carolina Fischinger de Souza (HCPA)</p>
13:00 - 14:00	<p>Simpósio Satélite: Shire Tema: MPS II: Uma abordagem multidisciplinar e Qualidade de Vida Palestrantes: Profa. Dra. Carolina Fischinger de Souza (HCPA) Prof. Dr. Eduardo Remor (UFRGS)</p>
14:00 - 14:50	<p>Conferência: Classificação de Variantes na Investigação Genômica Palestrante: Dr. David Valle Coordenadora: Profa. Dra. Iscia Lopes-Cendes * Haverá tradução simultânea</p>
15:00 - 15:50	<p>Conferência: The importance of dysmorphology in the identification of new human teratogens Palestrante: Dr. Kenneth Lyons Jones Coordenadora: Profa. Dra. Lavinia Schüller-Faccini * Haverá tradução simultânea</p>
16:00 - 17:00	<p>Mesa Redonda: Genética Comunitária Coordenador: Prof. Dr. Victor Ferraz</p> <p>20' Política de Doenças Raras Ano 1 Palestrante: Dr. José Eduardo Fogolin Passos</p> <p>20' A Herança de Monte Santo Palestrante: Profa. Dra. Angelina Xavier Acosta</p> <p>20' O CENISO e a Atenção a Doenças Genéticas Palestrante: Profa. Dra. Lavinia Schüller-Faccini</p>
17:00 - 17:20	Apresentação Prêmio Genética para Todos
17:00 - 18:00	Encerramento



Informações

- Data: 4 e 5 de Junho.
- Horário: das 13h00 às 14h00.
- Local área expositiva (Salão Ipê).



Patrocinador:

genzyme
A SANOFI COMPANY

1ª SESSÃO DE E-PÔSTER 4 DE JUNHO - QUINTA FEIRA

Monitor	Nome	Área	Título	Autores
MONITOR 1	AMANDA CRISTINA CORVELONI	CITOGENÉTICA	ANÁLISE DA PROLIFERAÇÃO CELULAR EM CÉLULAS NCI-H460 TRATADAS COM DIFERENTES CONCENTRAÇÕES DE H ₂ O ₂ .	CORVELONI, A. C. , M.S. MANTOVANI , D'EPIRO, G.F.R. , ZANETTI, T. A. , BIAZI, B. I. , BARANOSKI, A. , NIWA, A. M
MONITOR 1	ANA CAROLINA DE ARAÚJO LIMA VERGUEIRO	CITOGENÉTICA	MÉTODOS DIAGNÓSTICOS PARA SÍNDROMES CLÁSSICAS COM DESBALANÇOS CROMOSSÔMICOS SUBMICROSCÓPICOS. O QUE A SÍNDROME DE WILLIAMS TEM A NOS ENSINAR?	VERGUEIRO, A. C. A. L. , FRANCO, M. A. , FOCK, R. A.
MONITOR 1	ARMANDO ALVES DA FONSECA	CITOGENÉTICA	DESCRIÇÃO DO MECANISMO DE AÇÃO ENVOLVIDO NA DELEÇÃO PARCIAL DO GENE ZBTB20	CARVALHO, RA , CUNHA, KS , RIBEIRO, CM , ALENCAR, DO , ALMEIDA, TF , MOURA, LH , SCHMIDT, CB , VIEIRA NETO, E , CAMPAN, GA , FONSECA, AA
MONITOR 1	CARLOS EDUARDO STEINER	CITOGENÉTICA	SÍNDROME DA DELEÇÃO 11Q: RELATO DE CASO	MARTINS-DUTRA, C. , MARQUES-DEFARIA, A.P. , STEINER, C.E.
MONITOR 1	ELAINE LUSTOSA MENDES	CITOGENÉTICA	MICROFORMA DE HOLOPROSENFALIA E FENDA ORAL TÍPICA EM INDIVÍDUO COM DELEÇÃO 18P E DUPLICAÇÃO 18Q DECORRENTE DE INVERSÃO PERICÊNTRICA MATERNA	LUSTOSA-MENDES, E. , DOS SANTOS, AP. , VIGUETTI-CAMPOS,NL. , VIEIRA, TP; , GIL-DA-SILVA-LOPES,VL.
MONITOR 1	ELIZABETH LEMOS SILVEIRA LUCAS	CITOGENÉTICA	MICRODUPLICAÇÕES INTERSTICIAIS NO CROMOSSOMO 15Q ASSOCIADAS A TRANSTORNO DO ESPECTRO DO AUTISMO	SILVEIRA-LUCAS, ELIZABETH LEMOS , LUCAS, LUIZA SILVEIRA , CAMPAGNARI , RIESGO, RUDIMAR DOS SANTOS
MONITOR 1	ENY MARIA GOLONI BERTOLLO	CITOGENÉTICA	ASSOCIAÇÃO DA DELEÇÃO 7P13-15 COM FENÓTIPO ATÍPICO: UM ACHADO NOVO?	OLIVEIRA ARCP , AGREN C , MATTOS MF , BERTOLLO LPG , PAVARINO EC , MELARAGNO MISA , GOLONI-BERTOLLO EM
MONITOR 1	ÉRIKA MITIE YAMASHIRO	CITOGENÉTICA	DELEÇÃO 18Q: DESCRIÇÃO DO QUADRO CLÍNICO DE UM PACIENTE PORTADOR DE UMA SÍNDROME DE DELEÇÃO CROMOSSÔMICA DE NOVO E DISCUTIR A CORRELAÇÃO GENÓTIPO-FENÓTIPO DOS GENES ENVOLVIDOS NA REGIÃO DELETADA	COELHO, E. M. Y. , ASATO, M. T. , BARBOSA, R. H. A. , CAVOLE, T. R. , PEREZ, A. B. A.
MONITOR 1	LIVIA DAVILA PASKULIN	CITOGENÉTICA	RELATO DE CASO DE UMA MENINA COM SÍNDROME DE DOWN COM CARIÓTIPO 48,XX,+21,+DER(22)	LIPASKULIN@GMAIL.COM , SILVA, AA , ALEGRA, T. , LEITE, JC , RIEGEL, M. , SCHWARTZ, IVD ,
MONITOR 1	LUDMILA SERAFIM DE ABREU	CITOGENÉTICA	ACGH NA INVESTIGAÇÃO DE INDIVÍDUOS COM DEFICIÊNCIA INTELECTUAL IDIOPÁTICA	ABREU, L.S. , RIEGEL, M. , CAMPOS JUNIOR, M. , SIMÃO, R.S. , NETO, J.M.P.
MONITOR 1	KALINA LÍVIA LOPES CARNEIRO	TERATOGENESE E MUTAGÊNESE	WARFARIN: ANÁLISE RETROSPECTIVA DE CONSULTAS AO SERVIÇO DE INFORMAÇÕES SOBRE AGENTES TERATOGENÉTICOS (SIAT)	CARNEIRO, KLL , SILVA, AA , LEOPOLDINO, MAA , ROCHA, AG , KONZEN,D , MATUELLA, GF , VIANNA, FSL , ABECHÉ, AM , SANSEVERINO, MTV , SCHULER-FACCINI, L
MONITOR 1	KALINA LÍVIA LOPES CARNEIRO	TERATOGENESE E MUTAGÊNESE	ANÁLISE DE EXPOSIÇÕES DURANTE A LACTAÇÃO: UMA EXPERIÊNCIA DO SERVIÇO DE INFORMAÇÕES SOBRE AGENTES TERATOGENÉTICOS DO HOSPITAL DE CLÍNICAS DE PORTO ALEGRE (SIAT-HCPA) E COMPARATIVO COM PERÍODO ANTERIOR.	CARNEIRO, KLL , SILVA, AA , HILGERT, A , SANTOS, DS , KRIESER, K , METZDORF, L , VIANNA, FSL , ABECHÉ, AM , SANSEVERINO, MTV , SCHULER-FACCINI, L
MONITOR 2	BEATRIZ DA SILVA ROSA	DIAGNÓSTICO PRÉ-NATAL E MEDICINA REPRODUTIVA	ASSOCIAÇÃO ENTRE PARÂMETROS DE FERTILIDADE MASCULINA AVALIADOS PELO ESPERMOGRAMA E NÍVEIS DE DNA DUPLA-FITA (DSDNA) NO SÊMEN	BEATRIZ DA SILVA ROSA , FELIPE COSTA , FERNANDA BARBISAN , FELIPE ROGALSKI , NICOLLE KAYSE , CIBELE F. TEIXEIRA , IVANA DA CRUZ
MONITOR 2	BRUNA GLAUCIA FARAH	DIAGNÓSTICO PRÉ-NATAL E MEDICINA REPRODUTIVA	SÍNDROME DE KARTAGENER E INFERTILIDADE MASCULINA □ RELATO DE CASO	AGUIAR, R. A. L. P. , GONÇALVES, R.T. , FARAH, B. G.

1ª SESSÃO DE E-PÔSTER 4 DE JUNHO - QUINTA FEIRA

Monitor	Nome	Área	Título	Autores
MONITOR 2	BRUNO COPRERSKI	DIAGNÓSTICO PRÉ-NATAL E MEDICINA REPRODUTIVA	AVALIAÇÃO DO EFEITO INTERCROMOSSÔMICO EM CASOS COM TRANSLOCAÇÕES ROBERTSONIANAS E RECÍPROCAS SUBMETIDOS A PGS POR ACGH	COPRERSKI B, SOUZA MU, BANDEIRA CL, RIBOLDI M, LLUESA CR
MONITOR 2	CAMILA CALIXTO MOREIRA DIAS	DIAGNÓSTICO PRÉ-NATAL E MEDICINA REPRODUTIVA	ANÁLISE MOLECULAR DA REGIÃO AZF DO CROMOSSOMO Y EM HOMENS INFÉRTEIS PELA TÉCNICA DE MLPA (MULTIPLEX LIGATION-DEPENDENT PROBE AMPLIFICATION)	CAMILA CALIXTO MOREIRA DE SOUZA, JOÃO MONTEIRO DE PINA NETO
MONITOR 2	CARLA GRAZIADIO	DIAGNÓSTICO PRÉ-NATAL E MEDICINA REPRODUTIVA	DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL DE ANENCEFALIA NO PERÍODO PRÉ-NATAL: REVISÃO A PARTIR DA DESCRIÇÃO DE UMA SÉRIE DE CASOS	GRAZIADIO C, PELIZZARI E, DA CUNHA AC, TARGA LV, EVERLING EM, NOGUCHI PY, GARCIA AR, MIOLA J, ZEN PRG, ROSA RFM
MONITOR 2	ADA MARIA FARIAS SOUSA BORGES	EDUCAÇÃO EM GENÉTICA	O ENSINO DE GENÉTICA NA UNIVERSIDADE: EXPERIÊNCIA DE LIGA ACADÊMICA	BORGES, AMFS, CAVALCANTE, MR, SANTOS, LSA, MOREIRA, AC, FARIAS, JO, SANTOS, FRB, ARRUDA, AP, RIBEIRO, EM,
MONITOR 2	ANDRÉ ANJOS DA SILVA	EDUCAÇÃO EM GENÉTICA	ENSINO DE GENÉTICA NA MEDICINA: EXPERIÊNCIA COM UM PROGRAMA INTEGRADO DO DEPARTAMENTO DE GENÉTICA DA UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO GRANDE DO SUL COM O SERVIÇO DE GENÉTICA MÉDICA DO HOSPITAL DE CLÍNICAS DE PORTO ALEGRE (SGM/HCPA)	SILVA, AA, ALEGRA, T, PASKULIN, LD, VIANNA, FSL, LEITE, JCL, SCHULER-FACCINI, L, ASHTON-PROLLA, P, SANSEVERINO, MTV, GIUGLIANI, R, SCHWARTZ, IV,
MONITOR 2	ANA LUIZA BOSSOLANI MARTINS	NEUROGENÉTICA	CNV EM 16P11.2 EM PACIENTE COM SÍNDROME DE RETT POR MUTAÇÃO EM MECP2	BOSSOLANI-MARTINS, A. L., MOREIRA, D. DE P., MAGALHÃES, M. L., LOURENÇO, N. C. V., FETT-CONTE, A. C., PASSOS-BUENO, M. R.
MONITOR 2	ANA LUIZA BOSSOLANI MARTINS	NEUROGENÉTICA	IDENTIFICAÇÃO DE NOVA DELEÇÃO EM NEDD4 EM INDIVÍDUOS COM TRANSTORNOS DO ESPECTRO DO AUTISMO	ANA LUIZA BOSSOLANI MARTINS, PEREIRA-NASCIMENTO, P., ROSAN, D. B. A., MAGALHÃES, M. L., PASSOS-BUENO, M. R., FETT-CONTE, A. C.
MONITOR 2	CARLA DANIELA SULZBACH	NEUROGENÉTICA	AUMENTO NA FREQUÊNCIA DO ALELO APOE*E4 EM COMPROMETIMENTO COGNITIVO LEVE	JOSVIK ND, SULZBACH CD, BATISTELA MS, DIAS PFR, BONO GF, SIMÃO-SILVA DP, PIOVEZAN MR, SOUZA RKM, FURTADO-ALLE L, SOUZA RLR
MONITOR 2	CLÁUDIA FERNANDES LOREA	NEUROGENÉTICA	DEFICIÊNCIA DE HSD10: RELATO DE UM CASO DE PARKINSONISMO ATÍPICO JUVENIL COM CALCIFICAÇÕES EM NÚCLEOS DA BASE	LOREA CF, SITTA A, PAULO PAF, RIEDER CRM, WAJNER, M., JARDIM LB, SAUTE J
MONITOR 2	ELLAINE DORIS FERNANDES CARVALHO	NEUROGENÉTICA	MICRODELEÇÃO 15Q13.2-Q13.3: RELATO DE CASO DE UM PACIENTE COM ATRASO NO DESENVOLVIMENTO NEUROPSICOMOTOR, TRANSTORNO DO ESPECTRO AUTISTA E EPILEPSIA.	ELLAINE DORIS FERNANDES CARVALHO, MARIA DENISE FERNANDES CARVALHO, KRISHNAMURTI DE MORAIS CARVALHO,
MONITOR 2	GABRIELE NUNES SOUZA	NEUROGENÉTICA	CÂNCER NA DOENÇA DE MACHADO JOSEPH DMJ/SCA3	GABRIELE SOUZA, NATHÁLIA KERSTING, DAPNHE PACHECO, ANA KRUM, MARIA LUIZA SARAIVA-PEREIRA, JONAS SAUTE, LAURA JARDIM,
MONITOR 2	GABRIELE NUNES SOUZA	NEUROGENÉTICA	ALTERAÇÕES NA SENSIBILIDADE PERIFÉRICA À INSULINA E NA COMPOSIÇÃO CORPORAL DE PACIENTES COM A DOENÇA DE MACHADO-JOSEPH	GABRIELE SOUZA, JONAS SAUTE, MARIA LUIZA S. PEREIRA, LAURA JARDIM,
MONITOR 2	IARA L BRANDÃO -ALMEIDA	NEUROGENÉTICA	ESPECTRO LEUCODISTROFIA HIPOMIELINIZANTE (SÍNDROME 4H): CORRELAÇÃO GENÓTIPO-FENÓTIPO NA APRESENTAÇÃO DE UMA FAMÍLIA COM MUTAÇÕES NO GENE POLR3B	BRANDÃO-ALMEIDA, RIVERO, BUENO, M, RIBEIRO, APP, SILVEIRA, SILVA, TL
MONITOR 3	ADA MARIA FARIAS SOUSA BORGES	GENÉTICA COMUNITÁRIA	OS PRIMÓRDIOS DE UMA ABORDAGEM: A EXPERIÊNCIA DA IMPLANTAÇÃO DE ESTRATÉGIA DO CUIDADO EM GENÉTICA NA ATENÇÃO PRIMÁRIA	BORGES, AMFS, BARBOSA, RO, MARTINS, NJM, ARRUDA, AP, RIBEIRO, EM
MONITOR 3	BENJAMIN HECK	GENÉTICA COMUNITÁRIA	DELIBERAÇÕES BIOÉTIICAS VIVENCIADAS POR MÉDICOS GENETICISTAS DURANTE O ACONSELHAMENTO GENÉTICO: CARACTERIZAÇÃO ATRAVÉS DE QUESTIONÁRIO E ESTUDO DE CASOS.	HECK, B, GONZALEZ, C H, HOSSNE, W S
MONITOR 3	CAROLINE OLIVATI	GENÉTICA COMUNITÁRIA	DIFICULDADES DE UM SERVIÇO DE GENÉTICA EM UM HOSPITAL TERCIÁRIO: ESTUDO RETROSPECTIVO DOS PACIENTES COM DISTÚRBIOS NEUROLÓGICOS ATENDIDOS NO AMBULATÓRIO DE GENÉTICA DO CONJUNTO HOSPITALAR DE SOROCABA-SP	OLIVATI, C, ZANI, DE, BOSCHINI F°, J, VIEIRA, MW, RODRIGUEIRO, DA
MONITOR 3	CLAUDIO SAIKALI FARCIC FILHO	GENÉTICA COMUNITÁRIA	ANÁLISE DA FREQUÊNCIA DE ANOMALIAS CONGÊNITAS NA REGIÃO DA BAIXADA SANTISTA	FILHO CSF, MALAGOLI IG, ARRUDA EFS, PERRONE E, CERNACH MCSP
MONITOR 3	DAIANE PRISCILA SIMÃO-SILVA	GENÉTICA COMUNITÁRIA	TDAH: RELAÇÃO ENTRE DEFICITS COGNITIVOS E GENES CANDIDATOS.	SIMÃO-SILVA, DP, PAES, S.S.M
MONITOR 3	DANIELA D RIBEIRO	GENÉTICA COMUNITÁRIA	ESTUDOS COM A TÉCNICA DE MLPA(MULTIPLEX LIGATION PROBE AMPLIFICATION) EM 50 INDIVÍDUOS COM DEFICIÊNCIA INTELLECTUAL IDIOPÁTICA	RIBEIRO, D.D, ABREU, L.S, PINA-NETO, J.M, CAMPOJUNIOR, M, BATISTA, L.M, SIMÃO, S, GOMES, J

1ª SESSÃO DE E-PÔSTER 4 DE JUNHO - QUINTA FEIRA

Monitor	Nome	Área	Título	Autores
MONITOR 3	DANIELA KOELLER RODRIGUES VIEIRA	GENÉTICA COMUNITÁRIA	PERFIL EPIDEMIOLÓGICO DE PACIENTES COM DEFICIÊNCIA NA ATENÇÃO PRIMÁRIA A SAÚDE E POLÍTICA DE DOENÇAS RARAS	VIEIRA, D.K.R., VITIELLO, P., CORREIA, OLIVEIRA, G. M., GERMER, R., MADEIRA, L. F. A., RAMOS, L. L. P., VILLAR, M. A. M., HOROVITZ, D. D. G., LLERENA JR, J. C.
MONITOR 3	DÉBORA GUSMÃO MELO	GENÉTICA COMUNITÁRIA	QUALIDADE DE VIDA DE FAMÍLIAS DE PACIENTES COM DEFICIÊNCIA INTELECTUAL SEVERA À PROFUNDA.	RODRIGUES, SA, GERMANO, CMR, MELO, DG
MONITOR 3	DÉBORA GUSMÃO MELO	GENÉTICA COMUNITÁRIA	QUALIDADE DE VIDA DE PACIENTES ADULTOS COM NEUROFIBROMATOSE TIPO 1.	BICUDO, NP, MENEZES NETO, BF, AVÓ, LRS, GERMANO, CMR, MELO, DG
MONITOR 3	GEISA DOS SANTOS LUZ	GENÉTICA COMUNITÁRIA	GRUPO DE TRABALHO DE DOENÇAS RARAS NO ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL: RELATO DE EXPERIÊNCIA	LUZ, ZANIN, SANTOS, PELIZAN, FRANCO, ZÜGE, OLIVEIRA, CASON, PEDROTTI, MACHADO
MONITOR 3	CRISTIANE BENINCÁ	PRÊMIO [GENÉTICA PARA TODOS]	VISUALIZANDO A FORMAÇÃO DE COMPLEXOS RESPIRATÓRIOS MITOCONDRIAIS ATRAVÉS DE MICROSCOPIA DE SUPER-RESOLUÇÃO PARA MELHOR ENTENDER O SISTEMA OXPHOS	CRISTIANE BENINCÁ, ELENA MARTIN-GARCIA, JORDI ANDILLA, PABLO LOZA-ALVAREZ, JOSÉ ANTONIO ENRIQUEZ
MONITOR 3	GEISA DOS SANTOS LUZ	PRÊMIO [GENÉTICA PARA TODOS]	DOENÇAS RARAS: ITINERÁRIO DIAGNÓSTICO E TERAPÊUTICO DAS FAMÍLIAS DE PESSOAS AFETADAS	LUZ, SILVA, DEMONTIGNY
MONITOR 3	MARIA DENISE FERNANDES CARVALHO	PRÊMIO [GENÉTICA PARA TODOS]	PERFIL DOS PACIENTES E DESENVOLVIMENTO DE PROTOCOLO DE ACOMPANHAMENTO DE SÍNDROME DE DOWN NA APAE (ASSOCIAÇÃO DE PAIS E AMIGOS DOS EXCEPCIONAIS) - FORTALEZA	CARVALHO MDF,, MARTINS HG, CARVALHO, EDF,, CARVALHO, KM
MONITOR 3	MARIA DENISE FERNANDES CARVALHO	PRÊMIO [GENÉTICA PARA TODOS]	DIAGNÓSTICO E ACONSELHAMENTO GENÉTICO DE CINCO PACIENTES ACOMPANHADOS EM CENTRO DE REFERÊNCIA NO ESTADO DO CEARÁ.	NOGUEIRA, ANC, CARVALHO MDF,, CARVALHO EDF,, MARINHO, LS, HOLANDA, MA
MONITOR 3	MELISSA MACHADO VIANA	PRÊMIO [GENÉTICA PARA TODOS]	CONTRIBUIÇÃO DO FENÓTIPO PARA O DIAGNÓSTICO DE SÍNDROMES DE MICRODELEÇÕES POR MEIO DE METODOLOGIA ADEQUADA À REALIDADE BRASILEIRA	VIANA, M.M., STOFANKO, M., CUNHA, P. DA S., GONÇALVES-DORNELAS, H., LEÃO, L.L., AGUIAR, M.J.B.
MONITOR 4	AGNES CRISTINA FETT CONTE	ONCOGENÉTICA	ANÁLISE MOLECULAR DO GENE FOXO3 POR SEQUENCIAMENTO DIRETO EM INDIVÍDUOS COM SÍNDROME MIELODISPLÁSICA	FREITAS, PC, MONTEIRO, FS, RICCI JR, O, NOGUEIRA, ML, FETT-CONTE, AC
MONITOR 4	AGNES CRISTINA FETT CONTE	ONCOGENÉTICA	ANÁLISE DO PADRÃO DE METILAÇÃO DA REGIÃO DA PROMOTORA DO GENE FOXO3 EM INDIVÍDUOS COM SÍNDROME MIELODISPLÁSICA	FREITAS, PC, MONTEIRO, FS, RICCI JR, O, FETT-CONTE, AC
MONITOR 4	ALINE SILVA COELHO	ONCOGENÉTICA	ANÁLISE DA PRESENÇA DA MUTAÇÃO FUNDADORA PORTUGUESA C.156_157INSALU NO GENE BRCA2 EM FAMÍLIAS DE ALTO RISCO PARA HBOC ATENDIDAS NO HOSPITAL DE CÂNCER DE BARRETOS	COELHO,A.S, FELICIO, P.S, FERNANDES, G.C, SÁBATO, C. S, DE PAULA, A.E, GALVÃO, H.C.R, GRASEL .R, ASHTON-PROLLA.P, REIS, R.M,, PALMERO, E.I.,
MONITOR 4	ANA CAROLINA COELHO	ONCOGENÉTICA	PADRÃO DE EXPRESSÃO DE TRANSCRITOS SENSE E ANTISENSE NÃO CODIFICADORES E GENES HOX EM MEDULOBLASTOMA: EXPRESSÃO DIFERENCIAL EM ADULTOS CONFORME O SUBTIPO TUMORAL.	COELHO, AC, ABRAHAM, K.J., PINHEIRO, D. G., GOMES, F.G.F.L.R, SIMOES, Z. L. P., HERNANDES, N. H., SANTOS, A.R.D., SILVA JR, WA, CARLOTTI CG, FONTES, A.M.
MONITOR 4	ANDRÉ RODRIGUEIRO C. P. DE OLIVEIRA	ONCOGENÉTICA	AVALIAÇÃO DA EXPRESSÃO DO GENE VEGF E OS MICRNORNAS HSA-MIR-1 E HSA-MIR-637 EM CARCINOMA HEPATOCELULAR	OLIVEIRA ARCP, CASTANHOLE-NUNES MMU, AGREN C, STUCHI LP, DUCA WJ, SILVA RCMA, PAVARINO EC, SILVA RF, GOLONI-BERTOLLO EM
MONITOR 4	AUGUSTO CÉSAR CARDOSO DOS SANTOS	ONCOGENÉTICA	AVALIAÇÃO DOS POLIMORFISMOS RS7903146 E RS12255372 NO GENE TCF7L2 COM O RISCO E A AGRESSIVIDADE DO CÂNCER DE PRÓSTATA EM UMA POPULAÇÃO DO NORDESTE DO BRASIL	SANTOS, ACC, FERREIRA-FERNANDES, H, LIMA, VA, GOMES, AM, CARVALHO, VCCVL, MOTTA, FJN, CANALLE, R, YOSHIOKA, FKN, PINTO, GR
MONITOR 4	CARLOS HENRIQUE VIESI DO NASCIMENTO FILHO	ONCOGENÉTICA	CÂNCER DE MAMA: POLIMORFISMOS DO FOLATO E FATORES DE RISCO	NASCIMENTO-FILHO, CHV, GIMENEZ-MARTINS, APD, CASTANHOLE, M.M.U., SANTOS, SP, GALBIATTI, ALS, PAVARINO, EC, GOLONI-BERTOLLO, EM
MONITOR 4	DANIELE PAIXÃO PEREIRA	ONCOGENÉTICA	AVALIAÇÃO DA RESSONÂNCIA MAGNÉTICA DE CORPO INTEIRO COMO ESTRATÉGIA DE RASTREAMENTO PARA A DETECÇÃO PRECOCE DE TUMORES EM PACIENTES PORTADORES DA SÍNDROME DE LI-FRAUMENI	PAIXÃO, D, GUIMARAES, MD, NOBREGA, AF, CHOJNIK, R, ACHATZ, MI,
MONITOR 4	DANIELLE MALHEIROS FERREIRA	ONCOGENÉTICA	INTERFERÊNCIA DO FATOR DE CRESCIMENTO ENDOTELIAL VASCULAR (VEGF) NO GENE DO RECEPTOR CD44 EM LINHAGENS TUMORAIS DE MAMA.	TOLEDO MB, MALHEIROS D, BRAUN-PRADO K
MONITOR 4	DANTE BRUNO AVANSO ROSAN	ONCOGENÉTICA	INVESTIGAÇÃO MOLECULAR DO GENE RASSF1A EM INDIVÍDUOS COM SÍNDROMES MIELODISPLÁSICAS.	MONTEIRO, F. S., ROSAN, D. B. A, FREITAS, P. C., RICCI, JR. O., FETT-CONTE, A.C.

1ª SESSÃO DE E-PÔSTER 4 DE JUNHO - QUINTA FEIRA

Monitor	Nome	Área	Título	Autores
MONITOR 4	ENY MARIA GOLONI BERTOLLO	ONCOGENÉTICA	MICRORNAS HSA-MIR-1255A E HSA-MIR-1255B COMO POSSÍVEIS BIOMARCADORES EM CIRROSE HEPÁTICA	OLIVEIRA ARCP, CASTANHOLE-NUNES MMU, AGREN C, STUCHI LP, ARROYO JÚNIOR PC, SILVA RCMA, PAVARINO EC, SILVA RF, GOLONI-BERTOLLO EM
MONITOR 4	FREDERICO GUILHERME FREITAS LOBÃO RODRIGUES GOMES	ONCOGENÉTICA	ALTERAÇÕES GENÔMICAS EM MEDULOBLASTOMA DE ADULTOS DOS SUBTIPOS WNT E SHH SÃO MENORES COMPARADAS COM O SUBTIPO C.	GOMES, F.G.F.L.R., WIEZEL, C.E.V., SIMÕES, A.L., COELHO, A.A., ROSSI, N.M.M., MARTELLI, L.R., RAMALHO, F.S., GENNARO, F.G.O., TIRAPPELLI, D.P.C., FONTES, A.M.
MONITOR 4	GREICE ANDREOTTI DE MOLFETTA	ONCOGENÉTICA	CARACTERIZAÇÃO MOLECULAR DA POLIPOSE ADENOMATOSA FAMILIAL NA REGIÃO SUDESTE DO BRASIL: DESCRIÇÃO DE NOVE MUTAÇÕES NOVAS	GA MOLFETTA, OC VINCENZI, J HUBER, VEF FERRAZ, WA SILVA JR,
MONITOR 4	HENRIQUE DE CAMPOS REIS GALVÃO	ONCOGENÉTICA	SÍNDROME DE KLINEFELTER E CÂNCER DE MAMA - RELATO DE CASO	TEIXEIRA, TB, GASEL, RS, FERREIRA-NETO, M, PALMERO, EI, SCAPULATEMPO-NETO, C, GALVÃO, HCR, REIS, RM
MONITOR 4	LARISSA OLIVEIRA GUIMARÃES	ONCOGENÉTICA	ANÁLISE DO TRANSCRIPTOMA DE SUBPOPULAÇÕES DE UMA LINHAGEM CELULAR DE LEUCEMIA MIELOÍDE AGUDA (REARRANJO MLL) SELECIONADAS APÓS EXPOSIÇÃO PROLONGADA À CITARABINA (ARA-C)	GUIMARAES, L.O., Y. QING, E. RICKY CHAN, K. JOSEPH ABRAHAM, S.L. GERSON, FONTES, AM
MONITOR 5	ADAMO DAVI DIOGENES SIENA	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	TRIAGEM E CARACTERIZAÇÃO MOLECULAR DE MUTAÇÕES NO GENE CFTR (CYSTIC FIBROSIS TRANSMEMBRANE CONDUCTANCE REGULATOR) DE PACIENTES ATENDIDOS NO HCFMRP-USP COM SUSPEITA DIAGNÓSTICA DE FIBROSE CÍSTICA.	SIENA, ADD, MOLFETTA, GA, MACIEL, LZ, SILVA JR, WA,
MONITOR 5	ANGELICA B W BOLDT	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	GENES DO SISTEMA COMPLEMENTO MODULAM A SUSCEPTIBILIDADE À COINFEÇÃO HANSENÍASE B HEPATITE B	AB BOLDT, D UEDA, C LEITÃO, ST STINGHEN, F ANDRADE, GC KRETZSCHMAR, HCW MENDES, ACM BRAGA, ERS STAHLKE, IJ MESSIAS-REASON
MONITOR 5	AUGUSTO CÉSAR CARDOSO DOS SANTOS	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	SÍNDROME DE BRUGADA EM UMA FAMÍLIA COM ALTO GRAU DE MORTALIDADE: UM RELATO DE CASO	SANTOS, ACC, BARROS, MAL, BARROS, CMAR, LIMA, VA, GOMES, AM, FERREIRA-FERNANDES, H, MOTTA, FJN, CANALLE, R, YOSHIOKA, FKN, PINTO, GR
MONITOR 5	BEATRIZ DA SILVA ROSA	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	EFEITO FARMACOGENÉTICO DO POLIMORFISMO ALA16VAL DO GENE DA MNSOD NA RESPOSTA DE PACIENTES HIPERCOLESTEROLÊMICOS A ROSUVASTATINA	BEATRIZ DA SILVA ROSA, THIAGO DUARTE, FERNANDA BARBISAN, MARTA DUARTE, RAFAEL MORESCO, IVANA DA CRUZ
MONITOR 5	BIANCA BORSATTO GALERA	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	ESTUDO DO POLIMORFISMO PRO12ALA NO GENE PPARG COMO FATOR DE RISCO PARA AS MORBIDADES EXISTENTES NO ENVELHECIMENTO.	GALERA B.B, FESTI, R.R., MAZZOTTI, DR, FETT, W.C, COSAC, P.S.S, ROCHA, I.R, MIYAJIMA, FABIO, FETT, C.A, DE MEDEIROS, S. F, SMITH, M.A
MONITOR 5	CARMEN SÍLVIA BERTUZZO	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	POLIMORFISMOS NOS GENES ESR1, ESR2 E MTHFR COMO FATORES DE RISCO DO CÂNCER DE MAMA ESPORÁDICO	LUCIANA MONTES REZENDE, FERNANDO AUGUSTO DE LIMA MARSON, CARMEN SILVIA PASSOS LIMA, CARMEN SILVIA BERTUZZO
MONITOR 5	CRISTIANE BENINCÁ	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	ESTUDO DE ASSOCIAÇÃO DO POLIMORFISMO RS2802267 DO GENE PSEN2 E A DOENÇA DE ALZHEIMER	CRISTIANE BENINCÁ, LUCIANE VIATER TURECK, PATRICIA FERNANDA ROCHA DIAS, CARLA DANIELA SULZBACH, DAIANE PRISCILA SIMÃO-SILVA, MAURO ROBERTO PIOVEZAN, RICARDO KRAUSE MARTINEZ DE SOUZA, LUPE FURTADO-ALLE, RICARDO LEHTONEN R. DE SOUZA
MONITOR 5	DANIELA NASCIMENTO FERREIRA	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	MAPEAMENTO DOS GENES HLA DE CLASSE II CONFIRMA ALELOS DE SUSCETIBILIDADE E DE RESISTÊNCIA AINDA NÃO DESCRITOS NO PÊNFIGO ENDÊMICO BRASILEIRO	BROCHADO, MJF, NASCIMENTO, FN, DEGHAIDE, NHS, DONADI, EA, ROSELINO, AM
MONITOR 5	DANIELLE MALHEIROS FERREIRA	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	POLIMORFISMOS DO PROMOTOR DE FCN2 MODULAM A SUSCEPTIBILIDADE À INFECÇÃO PELO HCV	BOLDT, ABW, MALHEIROS D, ALVES, PCV, CATARINO, SJS, SILVA, AA, PEDROSO, MLA, MESSIAS-REASON, IJT
MONITOR 6	LEILI DAIANE HAUSMANN	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	POLIMORFISMOS DA REGIÃO 3P NÃO TRADUZIDA DO GENE HLA-G EM MULHERES COM CÂNCER DE MAMA NO SUL DO BRASIL	HAUSMANN, L.D., KARASIAK, G. D., ALMEIDA, B. S., TORRES, S.R.R., MARRERO, A.R., SOUZA, I.R., MUNIZ, Y.C.N.
MONITOR 6	LEILI DAIANE HAUSMANN	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	ASSOCIAÇÃO DE POLIMORFISMOS DOS GENES KIR INIBITÓRIOS ENVOLVIDOS NA REGULAÇÃO DA ATIVIDADE DAS CÉLULAS NK (NATURAL KILLER) NO DESENVOLVIMENTO DO CÂNCER DE MAMA EM SANTA CATARINA	BACK, L.K.C., HAUSMANN, L.D., OLIVEIRA, M.L.G., FARIAS, T.D.J., COELHO, C.C., FERNANDES, B.L., LÖFGREN, S.E., MUNIZ, Y.C.N., SOUZA, I.R.

1ª SESSÃO DE E-PÔSTER 4 DE JUNHO - QUINTA FEIRA

Monitor	Nome	Área	Título	Autores
MONITOR 6	LUCIANE VIATER TURECK	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	EFEITO DO SNP L72M DA GRELINA E DO NÍVEL DE ATIVIDADE FÍSICA SOBRE MARCADORES DE RISCO PARA DOENÇAS CARDIOVASCULARES	LUCIANE VIATER TURECK , LUCIANA DA SILVA TIMOSSI , ANA CLAUDIA VECCHI OSIECKI , RICARDO LEHTONEN RODRIGUES SOUZA , LUPE FURTADO ALLE
MONITOR 6	LUCIANE VIATER TURECK	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	ASSOCIAÇÃO DO SNP RS8994 DE PLIN4 COM OS NÍVEIS DE LDL-C, CT E TG DEPENDENTE DE GÊNERO	LUCIANE VIATER TURECK , LUCIANA DA SILVA TIMOSSI , ANA CLAUDIA VECCHI OSIECKI , RICARDO LEHTONEN RODRIGUES SOUZA , LUPE FURTADO ALLE
MONITOR 6	MARÍLIA BUENO SANTIAGO	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	AVALIAÇÃO DOS POLIMORFISMOS SLC23A2-05 E KRAS-LCS6 ENTRE PORTADORES DE CARCINOMA DE CÉLULAS ESCAMOSAS DE CABEÇA E PESCOÇO	SANTIAGO, M.B. , LOURENÇO G.J. , LIMA C.S.P. , BERTUZZO C.S.
MONITOR 6	MARTA WEY VIEIRA	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	ANÁLISE ELETROFORÉTICA DA EXPRESSÃO DE HEMOGLOBINA FETAL EM PORTADORES DE SÍNDROMES FALCIFORMES E O USO TERAPÊUTICO DE HIDROXIURÉIA	VIEIRA, MW , ESTRADO, MF , GARCIA, LD , COSTA, PCD , RODRIGUEIRO, DA , BOSCHINI FILHO, J
MONITOR 6	PATRICIA FERNANDA ROCHA DIAS	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	ASSOCIAÇÃO DO POLIMORFISMO RS38109450 DO GENE CHAT EM PACIENTES COM DOENÇA DE ALZHEIMER E COMPROMETIMENTO COGNITIVO LEVE	PATRICIA DIAS , SIMÃO-SILVA , CARLA DANIELA SULZBACH , GLEYSE FREIRE BONO , NALINI DRIELI JOSVIK , MEIRE SILVA BATISTELA , MAURO ROBERTO PIOVEZAN , RICARDO KRAUSE MARTINEZ DE SOUZA , LUPE FURTADO-ALLE , RICARDO LEHTONEN RODRIGUES DE SOUZA
MONITOR 6	RAQUEL TAVARES BOY DA SILVA	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	FIBROSE CÍSTICA □ VARIANTES RARAS DETECTADAS POR SEQUENCIAMENTO DO GENE CFTR CONFIRMAM CASO ATÍPICO.	RAQUEL BOY , MONICA TAULOIS , GUSTAVO GUIDA , MONICA FIRMIDA , AGNALDO LOPES , MARCOS CESAR DE CASTRO , GISELDA CABELLO
MONITOR 7	LÍLIAN SAMARA DE AQUINO SANTOS	DISMORFOLOGIA	SÍNDROME DE EHLERS-DANLOS: SÉRIE DE CASOS	LÍLIAN SAMARA DE AQUINO SANTOS , ADA MARIA FARIAS SOUSA BORGES , ANA PAULA MESQUITA UCHOA , ANDERSON PONTES ARRUDA , ERLANE MARQUES RIBEIRO
MONITOR 7	LUÍS FERRAZ ANÍBAL MADEIRA	DISMORFOLOGIA	MALFORMAÇÕES CONGÊNITAS MAIS COMUNS REGISTRADAS NAS TRÊS MAIORES UNIDADES SANITÁRIAS DE REFERÊNCIA DO SISTEMA NACIONAL DE SAÚDE DE MOÇAMBIQUE DE 2010 A 2013	MADEIRA, L.F.A. , CORREIA, P.S. , VILLAR, M.A.M. , OLIVEIRA, G.M. , HOROVITZ, D.G.H. , LLERENA JR, J.C.
MONITOR 7	LUIZA LORENA PIRES RAMOS	DISMORFOLOGIA	ANÁLISE DAS MALFORMAÇÕES RENAIAS OBSERVADAS EM NECRÓPSIAS NEONATAIS NO INSTITUTO NACIONAL DE SAÚDE DA MULHER, DA CRIANÇA E DO ADOLESCENTE FERNANDES FIGUEIRA.	RAMOS, L. , GERMER, R. , OLIVEIRA, G.M. , NOVAES, H. , VILLAR, M.A.M. , LLERENA JR, J.C.L.
MONITOR 7	LUIZA MONTEAVARO MARIATH	DISMORFOLOGIA	SCREENING DE ALTERAÇÕES CROMOSSÔMICAS POR CGH-ARRAY EM DOIS PACIENTES COM DISPLASIA CAMPOMÉLICA SEM MUTAÇÃO NA REGIÃO CODIFICADORA DE SOX9	LUIZA MONTEAVARO MARIATH , EDUARDO PREUSSER DE MATTOS , RAFAELLA MERGENER , MARILUCE RIEGEL , DENISE PONTES CAVALCANTI , MARIA TERESA VIEIRA SANSEVERINO , LAVÍNIA SCHULER-FACCINI
MONITOR 7	MARIA DORA JAZMIN LACARRUBBA FLORES	DISMORFOLOGIA	DISPLASIA ACROMOSEMÉLICA TIPO MAROTEAUX □ APRESENTAÇÃO DE DUAS FAMÍLIAS BRASILEIRAS	MARIA DORA J LACARRUBBA , CAROLINA A MORENO , TEMIS M FELIX , ALEXANDER AL JORGE , DENISE P CAVALCANTI
MONITOR 7	MARIANA NOVAES SANTOS	DISMORFOLOGIA	PERFIL AMBULATORIAL DE PACIENTES COM DISPLASIAS ESQUELÉTICAS EM SERVIÇO DE REFERÊNCIA EM GENÉTICA NO SUS	SANTOS M.N. , OMENA FILHO, R.L. , MONLLEÓ, I.L.
MONITOR 7	MARIANE TOMIYOSHI ASATO	DISMORFOLOGIA	CARACTERIZAÇÃO CLÍNICA E MOLECULAR DE UMA PACIENTE COM SÍNDROME DE RUBINSTEIN □ TAYBI: RELATO DE CASO E REVISÃO DA LITERATURA	ASATO M. T. , CANELOI T. P. , CHAMECKI D. , COLOVATI M. , MELARAGNO M.I. , RASKIN S. , PEREZ A.B.
MONITOR 7	MARINA BIGELI RAFACHO	DISMORFOLOGIA	SEQUÊNCIA DE ROBIN/FISSURA DE PALATO E DEFICIÊNCIA INTELECTUAL EM IRMÃOS. UMA NOVA SÍNDROME COM HERANÇA LIGADA AO X?	RAFACHO, MB , MAXIMINO, LP , RICHIERI-COSTA, A. , ZECHI-CEIDE- RM
MONITOR 7	MELISSA MACHADO VIANA	DISMORFOLOGIA	RELATO DE CASO: SOBREPOSIÇÃO DAS SÍNDROMES DE BECKWITH-WIEDEMANN E SOTOS EM PACIENTE COM MICRODELEÇÃO EM 5Q35.3 E MICRODUPLICAÇÃO EM 11P15.5	VIANA, M.M. , SALAZAR, G.C. , CHAMI, A.M. , MARTINS, A.A.S. , LEÃO, L.L. , AGUIAR, M.J.B , CARVALHO, M.R.S.
MONITOR 7	MICHELE PATRICIA MIGLIAVACCA	DISMORFOLOGIA	MUTAÇÃO MISSENSE NO GENE BCOR EM PACIENTE COM SOBREPOSIÇÃO FENOTÍPICA A SÍNDROME DE RAMOS ARROYO	MICHELE MIGLIAVACCA , ANA LUIZA LUCE , LEILA BRUNONI , ANA BEATRIZ PEREZ , NARA SOBREIRA
MONITOR 7	MIREILLE CAROLINE SILVA DE MIRANDA GOMES	DISMORFOLOGIA	SÍNDROME DE GORLIN □ RELATO DE CASO DIAGNOSTICADO NA INFÂNCIA E REVISÃO DE LITERATURA	MIREILLE CAROLINE SILVA DE MIRANDA GOMES , VERA LÚCIA GIL-DA-SILVA-LOPES

1ª SESSÃO DE E-PÔSTER 4 DE JUNHO - QUINTA FEIRA

Monitor	Nome	Área	Título	Autores
MONITOR 7	NANCY MIZUE KOKITSU NAKATA	DISMORFOLOGIA	SOBREPOSIÇÃO CLÍNICA: UM DESAFIO DIAGNÓSTICO	KOKITSU-NAKATA NM, ZECHI-CEIDE RM, RICHIERI-COSTA A, VENDRAMINI-PITTOLI S
MONITOR 7	NÍVEA RIBEIRO XAVIER PESCONI	DISMORFOLOGIA	PERFIL GENÉTICO-CLÍNICO DE PACIENTES COM ATRASO PUBERAL ATENDIDAS EM UM SERVIÇO DE REFERÊNCIA EM GENÉTICA DE ALAGOAS.	PESCONI, N.R.X., ARAÚJO, T.F., GOES, L.C.V., NASCIMENTO, D.L.L., GRECCO, R.L.S., BALARIN, M.A.S., PETROLI, R.J., MONLLEÓ, I.L.
MONITOR 7	PAULO RICARDO GAZZOLA ZEN	DISMORFOLOGIA	ASSOCIAÇÃO DE GASTROQUISE COM NEUROBLASTOMA CONGÊNITO: FATO OU MERA COINCIDÊNCIA?	ZEN PRG, GRAZIADIO, C, MASIERO, A, MICHELON, L, FARIA, A, PROVENZI, V, SOUZA, V, FELL, P, DIETRICH, C, ROSA, R
MONITOR 7	PAULO RICARDO GAZZOLA ZEN	DISMORFOLOGIA	ACHADOS PRÉ- E PÓS-NATAIS DE UMA CRIANÇA COM SÍNDROME ORO-FÁCIO-DIGITAL E DEFEITO DE SEPTO ATRIOVENTRICULAR ASSOCIADO A TRUNCUS ARTERIOSUS	ZEN, P, GRAZIADIO, C, BENCKE, J, MASIERO, A, MICHELON, L, BENDER, L, VOGT, G, DIETRICH, C, TELLES, J, ROSA, R
MONITOR 7	PEDRO HADIME HORI	DISMORFOLOGIA	SEQUÊNCIA DE ROBIN SINDRÔMICA EM 3 INDIVÍDUOS BRASILEIROS COM DELEÇÃO TERMINAL 4Q.	HORI, P.H., GUION-ALMEIDA, M.L., RICHIERI-COSTA, A., ZECHI-CEIDE, R.M.
MONITOR 8	ANA KAROLINA MAIA DE ANDRADE	DISMORFOLOGIA	OCORRÊNCIA DE ANIRIDIA CONGÊNITA NO ESTADO DE ALAGOAS	ANDRADE, AKM, FERNANDES-LIMA, ZS, MONLLEÓ, IL, SCHULER-FACCINI, L,
MONITOR 8	ANA PAULA VANZ	DISMORFOLOGIA	QUALIDADE DE VIDA RELACIONADA À SAÚDE DE CRIANÇAS E ADOLESCENTES COM OSTEOGÊNESE IMPERFEITA: UM ESTUDO TRANSVERSAL UTILIZANDO PEDSQLTM	ANA PAULA VANZ, JULIANA VAN DE SANDE LEE, BRUNA PINHEIRO, MARINA ZAMBRANO, EVELISE BRIZOLA, NEUSA SICCA ROCHA, IDA VANESSA D. SCHWARTZ, TÊMIS MARIA FÉLIX
MONITOR 8	ANDRÉ RODRIGUEIRO C. P. DE OLIVEIRA	DISMORFOLOGIA	UM NOVO CASO DE AFECÇÃO RARA [HIDROCEFALIA, ANOMALIA DE SPRENGEL E DISPLASIA COSTOVERTEBRAL]	OLIVEIRA ARCP, AGREN C, MATTOS MF, PAVARINO EC, GOLONI-BERTOLLO EM
MONITOR 8	CAIO GRACO BRUZACA	DISMORFOLOGIA	DESAFIOS DE UM ACONSELHAMENTO GENÉTICO EM FAMÍLIAS COM DOENÇAS DE DIFERENTES PADRÕES DE HERANÇA: RELATO DE CASO DE UMA FAMÍLIA COM ALBINISMO OCULOCUTÂNEO, NEUROFIBROMATOSE TIPO I E TRAÇO FALCIFORME.	BRUZACA, C. G., STEINER, C. E.
MONITOR 8	CAIO GRACO BRUZACA	DISMORFOLOGIA	SÍNDROME DE MOEBIUS-POLAND: DESCRIÇÃO DE CASO E REVISÃO DE LITERATURA SOBRE MANEJO CIRÚRGICO.	BRUZACA, C. G., GOMES, M. C. S. M., GIL-DA-SILVA-LOPES, V. L.
MONITOR 8	CAMILA WENCESLAU ALVAREZ	DISMORFOLOGIA	HETEROGENEIDADE FENOTÍPICA NA SÍNDROME DE HARTSFIELD	ALVAREZ, CW, KOKITSU-NAKATA, NM, ZECHI-CEIDE, RM, VENDRAMINI-PITTOLI, S, GUION-ALMEIDA, ML, RASKIN, S, MUENKE, M, RICHIERI-COSTA, A
MONITOR 8	CAROLINA ARAUJO MORENO	DISMORFOLOGIA	MIOPATIAS VISCERAIS □ APRESENTAÇÃO DOS DADOS CLÍNICOS E MOLECULARES DE UMA COORTE DE CINCO CASOS	MORENO, CA, SILVEIRA, KC, METZE, K, BERTOLA, D, SOBREIRA, N, CAVALCANTI, DP
MONITOR 8	CAROLINE DE OLIVEIRA BESSÃO	DISMORFOLOGIA	NOVAS MUTAÇÕES IDENTIFICADAS NOS GENES COL1A1 E COL1A2 EM PACIENTES COM OSTEOGÊNESE IMPERFEITA.	BESSÃO, C.O., MOLFETTA, G.A., SILVA JR, W.A.,
MONITOR 8	CLEITON FANTIN	DISMORFOLOGIA	LEVANTAMENTO ESTATÍSTICO E DESCRITIVO DAS SÍNDROMES GENÉTICAS OBSERVADAS EM RECÉM-NASCIDOS VIVOS NA MATERNIDADE BALBINA MESTRINHO NA CIDADE DE MANAUS-AM, NO ANO DE 2010	CLEITON FANTIN, GECIANA MARIA ARAUJO COELHO, GABRIELA BENTES DE SOUSA, LUCIVANA PRATA DE SOUZA MOURÃO
MONITOR 8	CRISTINA TOUGUINHA NEVES MEDINA	DISMORFOLOGIA	RELATO DE CASO: SÍNDROME FIBROMATOSE HIALINA.	MEDINA, CTN, BENÍCIO, ROA, CARDOSO, MTO, SANDOVAL, RL, CANÓ, TM
MONITOR 8	CYNTHIA SILVEIRA	DISMORFOLOGIA	INVESTIGAÇÃO MOLECULAR DAS OSTEOCONDRODISPLASIAS COM IMPORTANTE COMPROMETIMENTO ARTICULAR A PARTIR DO SEQUENCIAMENTO DE UM PAINEL DE GENES.	SILVEIRA, C., SILVEIRA, KC, BERNARDI, P, BARBOSA-BUCK, CECÍLIA O., LEAL, GABRIELA FERRAZ, FÉLIX, TEMIS M., PINA-NETO, JOÃO M DE, CAVALCANTI, DP.
MONITOR 8	DANIELLE DA SILVA NAVEGA	DISMORFOLOGIA	CARACTERIZAÇÃO DE QUATRO CASOS DE DISPLASIA ÓSSEA LETAL: ASPECTOS ULTRASSONOGRÁFICOS, RADIOLÓGICOS E ANATOMO-PATOLÓGICOS	NAVEGA, D.S., HECK, B.
MONITOR 8	EDUARDO PERRONE	DISMORFOLOGIA	SÍNDROME DE NOONAN POR MUTAÇÃO NO GENE SOS1: RELATO DE CASO E REVISÃO DE LITERATURA	NUNES, GD, KASTECKAS, JB, JÚNIOR, WPU, FERREIRA, CP, PERRONE, E, CERNACH, MCSP
MONITOR 8	ELAINE LUSTOSA MENDES	DISMORFOLOGIA	SÍNDROME PROGEROIDE DE HUTCHINSON-GILFORD: RELATO DE DOIS CASOS	LUSTOSA-MENDES, E., MORENO, CA, STEINER, C. E
MONITOR 8	ELLAINE DORIS FERNANDES CARVALHO	DISMORFOLOGIA	SÍNDROME RUBINSTEIN-TAYBI - RELATO DE CASO COM DIAGNÓSTICO MOLECULAR	MARIA DENISE FERNANDES CARVALHO, DÉBORA VERAS DA PONTE, ELLAINE DORIS FERNANDES CARVALHO, KRISHNAMURTI DE MORAIS CARVALHO,

1ª SESSÃO DE E-PÔSTER 4 DE JUNHO - QUINTA FEIRA

Monitor	Nome	Área	Título	Autores
MONITOR 8	FABIANA MAURIN MARTINS ANTUNES	DISMORFOLOGIA	AValiação DO PREENCHIMENTO DO OCAMPO 34º DA DECLARAÇÃO DE NASCIDOS VIVOS NA MATERNIDADE DO HOSPITAL SANTA CASA DE MISERICÓRDIA DE RIBEIRÃO PRETO	FABIANA MAURIN MARTINS ANTUNES , CINDY CARVALHO CORREIA BARROS , JAIR HUBER
MONITOR 9	FERNANDA BORCHERS COELI LACCHINI	ERROS INATOS DO METABOLISMO	WHOLE EXOME: ANÁLISE EXPLORATÓRIA DO EXOMA DE UM PACIENTE COM DEFICIÊNCIA FAMILIAR DE GLICOCORTICOIDE	COELI-LACCHINI FB , BODONI AF , SOUZA JE , MOREIRA AC , ELIAS LL , SILVA WA JR , CASTRO M , ANTONINI SR
MONITOR 9	FERNANDA MEDEIROS SEBASTIÃO	ERROS INATOS DO METABOLISMO	DOENÇA DE NIEMANN-PICK TIPO B: UM DIAGNÓSTICO RELATIVAMENTE FREQUENTE EM PACIENTES COM SUSPEITA INICIAL DE DOENÇA DE GAUCHER	FM SEBASTIÃO , K TIRELLI , FH DE BITENCOURT , FB TRAPP , M BURIN , R GIUGLIANI ,
MONITOR 9	FILIPPO VAIRO	ERROS INATOS DO METABOLISMO	ANÁLISE DAS CONSULTORIAS GENÉTICO-CLÍNICAS NA INTERNAÇÃO HOSPITALAR EM UM HOSPITAL UNIVERSITÁRIO DO SUS	FILIPPO VAIRO , SILVA, AA , DONIS, KC , LOREA, CF , POSWAR, FO , NETTO, CBO , SANSEVERINO, MTV , SAUTE, JAM , SOUZA, CFM , FÉLIX, TM
MONITOR 9	FLÁVIA ROMARIZ FERREIRA	ERROS INATOS DO METABOLISMO	PANORAMA DO PRIMEIRO ANO DE FUNCIONAMENTO DA REDE DXB	ROMARIZ, F , TONON , BITENCOURT, F.H. , TEIXEIRA, A , COELHO, D , SITTA, A , BATISTA, C , SOUZA, CFM , SCHWARTZ, I.V.D.
MONITOR 9	FRANCIELE BARBOSA TRAPP	ERROS INATOS DO METABOLISMO	REDE NPC BRASIL: CONTRIBUINDO PARA IDENTIFICAR PACIENTES COM DOENÇA DE NIEMANN-PICK TIPO C	FB TRAPP , FT SOUZA , MLSARAIVA-PEREIRA , MG BURIN , CFSOUZA , K MICHELIN-TIRELLI , RG KESSLER , CL RAFAELLI , R GIUGLIANI ,
MONITOR 9	HELENA GARCIA BETINARDI BERNARDI	ERROS INATOS DO METABOLISMO	SÍNDROME DE HUNTER: MANIFESTAÇÕES CLÍNICAS E TERAPIA DE REPOSIÇÃO ENZIMÁTICA	BERNARDI, H. G. B. , AUDI, L.O. , SABBAG FILHO, D.
MONITOR 9	IDA VANESSA DOEDERLEIN SCHWARTZ	ERROS INATOS DO METABOLISMO	MORTALIDADE INFANTIL NO BRASIL: UM ESTUDO EPIDEMIOLÓGICO COM ÊNFASE NA MORTE SÚBITA ASSOCIADA A ERROS INATOS DO METABOLISMO	DE BITENCOURT, F.H. , VIANNA, F.S. , SCHWARTZ, I.V.D. ,
MONITOR 9	JOSÉ FRANCISCO DA SILVA FRANCO	ERROS INATOS DO METABOLISMO	TRANSPLANTE DE MEDULA ÓSSEA EM PACIENTE COM SÍNDROME DE HURLER (MPS I)	FRANCO, JFS , SOARES, DCQ , FERNANDES, JF , HONJO, RS , KIM, CA
MONITOR 9	JOSÉ SIMON CAMELO JUNIOR	ERROS INATOS DO METABOLISMO	INSUFICIÊNCIA DE CRESCIMENTO EM PACIENTE ADOLESCENTE COM DOENÇA DE GAUCHER TIPO 1: RELATO DE CASO.	JOSÉ SIMON , MARLENE TURCATO , MARIA FAVARIN , REGINA SAWAMURA
MONITOR 9	KAMILA CASTRO GROKOSKI	ERROS INATOS DO METABOLISMO	BIOMARCADORES E NÍVEIS DE ADIPOCINAS EM PACIENTES COM FENILCETONÚRIA	CASTRO, K , NALIN, T , TONON, T , POLONI, S , PINHEIRO, F , SIEBERT, M , SOUZA, CFM , VAIRO, F , MENDES, RH , SCHWARTZ, IVD
MONITOR 9	LÍLIAN SAMARA DE AQUINO SANTOS	ERROS INATOS DO METABOLISMO	FREQUÊNCIA DE ERROS INATOS DO METABOLISMO EM PACIENTES ATENDIDOS NA CLÍNICA ESCOLA DA ESTÁCIO-FMJ E NO AMBULATÓRIO DE GENÉTICA DA APAE EM JUAZEIRO DO NORTE	LÍLIAN SAMARA DE AQUINO SANTOS , ADA MARIA FARIAS SOUSA BORGES , FRANCISCO RAÍ BATISTA DOS SANTOS , MARLEY RÂNDLEY DE SOUSA BEZERRA , LEANDRO EDUARDO SENA OLIVEIRA , ANDERSON PONTES ARRUDA , ERLANE MARQUES RIBEIRO
MONITOR 10	ALINE NEMETZ BOCHERNITSAN	ERROS INATOS DO METABOLISMO	PREDIÇÃO DE CONSEQUÊNCIAS DA SUBSTITUIÇÃO DE AMINOÁCIDOS NO GENE ARSB ATRAVÉS DA ANÁLISE IN SILICO	BOCHERNITSAN, A. , COUTO, R. R. , BENDER, F. , LEISTNER-SEGAL, S. , GIUGLIANI, R. , BRUSIUS-FACCHIN, AC ,
MONITOR 10	ALINE NEMETZ BOCHERNITSAN	ERROS INATOS DO METABOLISMO	ESPECTRO DE MUTAÇÕES E DISTRIBUIÇÃO GEOGRÁFICA DE PACIENTES BRASILEIROS COM MPS IVA	BOCHERNITSAN, A , COUTO, R. R. , KUBASKI, F , BRUSIUS-FACCHIN, AC , MEDEIROS, P.F.V. , GIUGLIANI, R , LEISTNER-SEGAL, S. ,
MONITOR 10	ANA CAROLINA ESPOSITO	ERROS INATOS DO METABOLISMO	A DESCENTRALIZAÇÃO DA TERAPIA DE REPOSIÇÃO ENZIMÁTICA NAS MUCOPOLISSACARIDOSES □ A EXPERIÊNCIA DE UM CENTRO DE REFERÊNCIA	A.C.ESPOSITO , A.L.BARTH , D.K.R. VIEIRA , D.D.G.HOROVITZ
MONITOR 10	ANA PAULA PEREIRA SCHOLZ DE MAGALHAES	ERROS INATOS DO METABOLISMO	EXPERIÊNCIA DE UM CENTRO DE REFERÊNCIA NA INVESTIGAÇÃO DE PACIENTES COM DEFICIÊNCIA DE LIPASE ÁCIDA LISOSSOMAL	DE MAGALHÃES, A.P.P.S. , DE MARI, J. , CIVALLERO, G.E , TRAPP, F.B. , GIUGLIANI, R. , BURIN, M.G. ,
MONITOR 10	ANDRÉ ANJOS DA SILVA	ERROS INATOS DO METABOLISMO	GESTAÇÃO EM PACIENTE COM MUCOPOLISSACARIDOSE TIPO I (MPS I) EM TERAPIA DE REPOSIÇÃO ENZIMÁTICA COM LARONIDASE □ RELATO DE CASO.	SILVA, AA , SANSEVERINO, MTV , MAGALHÃES, JA , FAGONDES, S , MANICA, D , BARRIOS, P , VAIRO, FP , CORTE, AD , GIUGLIANI, R , SOUZA, CFM
MONITOR 10	ANNELIESE LOPES BARTH	ERROS INATOS DO METABOLISMO	SÍNDROME DO TÚNEL DO TARSO BILATERAL NA MUCOPOLISSACARIDOSE TIPO VI	ANNELIESE BARTH , ANA CAROLINA ESPOSITO , DANIEL DE SOUZA E SILVA , DAFNE HOROVITZ , JUAN LLERENA
MONITOR 10	CARLA DE CASSIA CASCAES BATISTA	ERROS INATOS DO METABOLISMO	REDE MPS BRASIL: RELATO DO CENTRO COORDENADOR SOBRE UMA AÇÃO BEM SUCEDIDA PARA FACILITAR O DIAGNÓSTICO DAS MUCOPOLISSACARIDOSES NO BRASIL.	BATISTA, C. C. C.;DE CÁSSIA CASCAES BATISTA, CARLA , FEDERHEN, A. , RAFAELLI C , BURIN M , LEISTNER-SEGAL S , MATTE U , BRUSIUS-FACCHIN, ANA CAROLINA , PASQUALIM, GABRIELA , BENDER, F , GIUGLIANI, R ,

1ª SESSÃO DE E-PÔSTER 4 DE JUNHO - QUINTA FEIRA

Monitor	Nome	Área	Título	Autores
MONITOR 10	CHRISTINE HSIAOYUN CHUNG	ERROS INATOS DO METABOLISMO	EVOLUÇÃO DE 8 PACIENTES COM MPS TIPO I ACOMPANHADOS DURANTE UM PERÍODO DE 15 ANOS	CHUNG, C. H. , FRANCO, J. F. S , SUGAYAMA, S. M. M. , SOARES, D. C. Q. , HONJO, R. S. , BERTOLA, D. R. , KIM, C. A.
MONITOR 10	CLÁUDIA FERNANDES LOREA	ERROS INATOS DO METABOLISMO	TRANSPLANTE HEPÁTICO PARA DOENÇA DA URINA DO XAROPE DO BORDO UTILIZANDO DOADOR HETEROZIGOTO □ RELATO DO PRIMEIRO PROCEDIMENTO REALIZADO NA REGIÃO SUL DO PAÍS	DONIS, C.K. , LOREA, C.F. , SILVA, A.A. , SOUZA, C.F.M. , VAIRO, F.P. , TONON, T. , REFOSCO, L.F. , ZANOTELLI, M.L. , VIEIRA, S.M.G. , SCHWARTZ, I.V.D.
MONITOR 10	CLÁUDIO BAPTISTA SCHMIDT	ERROS INATOS DO METABOLISMO	ANÁLISE DE ÁCIDOS ORGÂNICOS URINÁRIOS - A EXPERIÊNCIA DO LABORATÓRIO DLE	SCMIDT, CB , VIEIRA NETO, E. , GOMES, LNLF , FONSECA, JHR , SANTOS, CS , FONSECA, AA
MONITOR 10	CLÁUDIO BAPTISTA SCHMIDT	ERROS INATOS DO METABOLISMO	TRIAGEM NEONATAL PARA IMUNODEFICIÊNCIA COMBINADA GRAVE □ SCID	ALENCAR, DO , SIMONETTI, JP , COSTA, IB , VIEIRA NETO, E , VASCONCELOS, JFBS , RIBEIRO, CM , ALMEIDA, TF , FARIA, MR , SCHMIDT, CB , FONSECA, AA

2ª SESSÃO DE E-PÔSTER 5 DE JUNHO - SEXTA FEIRA

Monitor	Nome	Área	Título	Autores
MONITOR 1	MAYARA CRISTINA BATISTA DA SILVA	CITOGENÉTICA	SÍNDROME DE DELEÇÃO DO CROMOSSOMO 9P: RELATO DE CASO ATÍPICO	SILVA, M. C. B. , MAZZEU, J. F. , CARDOSO, M. T. O. , POGUE, R.
MONITOR 1	MAYNARA RODRIGUES CAVALCANTE	CITOGENÉTICA	AVALIAÇÃO DO PERFIL CITOGENÉTICO DE PACIENTES ATENDIDOS EM UM HOSPITAL PEDIÁTRICO DA REDE ESTADUAL E EM UMA INSTITUIÇÃO DE ENSINO SUPERIOR: UM LEVANTAMENTO EPIDEMIOLÓGICO.	CAVALCANTE, M.R. , BORGES, A.M.S.F , AMORIM, T.A , TEIXEIRA, M.C. , GARCIA, T.R , SOUSA, I.G.D , BEZERRA, M.R.S , ARRUDA, A.P , LIMA, D.S , RIBEIRO, E.M ,
MONITOR 1	MIREILLE CAROLINE SILVA DE MIRANDA GOMES	CITOGENÉTICA	SÍNDROME DA DELEÇÃO 2Q37 □ RELATO DE CASO	MIREILLE CAROLINE SILVA DE MIRANDA GOMES , LÍVIA LUCENA DE MEDEIROS CAPELATO , CARLOS EDUARDO STEINER
MONITOR 1	RAÍSSA TAINÁ GONÇALVES	CITOGENÉTICA	DETECÇÃO DE MICRODELEÇÃO DO CROMOSSOMO Y □ CONTRIBUIÇÃO DA CITOGENÉTICA CONVENCIONAL	COSTA,H.B.M , CARVALHO,E.R.F , TEIXEIRA,A.F , VIANNA,G. , CABRAL,E.D.L , AGUIAR,R.A.L.P , GONÇALVES,R.T
MONITOR 1	RAÍSSA TAINÁ GONÇALVES	CITOGENÉTICA	ESTUDO CITOGENÉTICO E MOLECULAR DE MATERIAL DE ABORTO EM UM CENTRO ESPECIALIZADO	
MONITOR 1	SILVIA BRAGAGNOLO	CITOGENÉTICA	AVALIAÇÃO CLÍNICA E MOLECULAR DE UMA AMOSTRA DE 78 PACIENTES COM ESPECTRO OCULO-AURICULO-VERTEBRAL (OAVS)	SILVIA BRAGAGNOLO , MILENY , FATIMA , JANE , ISABEL , ANA BIA
MONITOR 1	SUE ELLEN PONTES	CITOGENÉTICA	RELATO DE CASO: TRISSOMIA DO CROMOSSOMO 22 EM RECÉM NASCIDO	PONTES, SE , DE ALBUQUERQUE, CGP , QUARESEMIM, NR , DE PINA NETO, JM
MONITOR 1	SUE ELLEN PONTES	CITOGENÉTICA	RELATO DE CASO: TRISSOMIA DO CROMOSSOMO 22 NÃO MOSAICO EM RECÉM NASCIDO	PONTES, SE , DE ALBUQUERQUE, CGP , QUARESEMIM, NR , TORRES NIETO, MP , DA SILVA, ACG , CASTRO, MLM , LEPREVOST, CM , GRANGEIRO, CHP , MAZZUCATTO, LF , DE PINA NETO, JM ,
MONITOR 1	TALITA MAIA REGO	CITOGENÉTICA	TRANSLOCAÇÃO (12;17) SEM LEUCEMIA LINFOLÁSTICA AGUDA	REGO, T. M. , FERREIRA, Z. M. C. C. , NETO, J. F. C. , MATOS, S. A. P. , SILVEIRA, J. M. F. O. , ALMEIDA, D. R. N. , SOUZA, V. C. M. , NERI, J. I. C. F. , GIL,E.A. , OLIVEIRA, R.G.C.
MONITOR 1	THIAGO OLIVEIRA SILVA	CITOGENÉTICA	ATENDIMENTO CLÍNICO E CITOGENÉTICO AO PACIENTE DOWN: O QUE SE CONSEGUE NO SUS?	CAMILA MUNIZ MEDEIROS , ANA CECÍLIA NOVAES DE OLIVEIRA , DÉBORAH RHANI BARBOSA TOMÉ , GLEYCE DA PAZ FERREIRA DA COSTA NETA , HIGO PINTO SARMENTO , ALINE FERNANDES ALVES , GIULIANE DE SANTANA DANTAS , THIAGO OLIVEIRA SILVA , PAULA FRASSINETTI VASCONCELOS DE MEDEIROS ,
MONITOR 1	THAYNE WOYCINCK KOWALSKI	TERATOGÊNESE E MUTAGÊNESE	POLIMORFISMOS RELACIONADOS À VIA DE ANGIOGÊNESE EM INDIVÍDUOS COM EMBRIOPATIA DA TALIDOMIDA	KOWALSKI, TW , TOVO-RODRIGUES, L , FRAGA, LR , SANSEVERINO, MTV , HUTZ, MH , SCHULER-FACCINI, L , VIANNA, FSL ,
MONITOR 2	CARLA GRAZIADIO	DIAGNÓSTICO PRÉ-NATAL E MEDICINA REPRODUTIVA	MÚLTIPLAS CIRCULARES DE CORDÃO UMBILICAL EM UM FETO COM SÍNDROME DA VARICELA FETAL	GRAZIADIO C , BENCKE JC , MAZZIA AFZ , DO NASCIMENTO BNSR , PICASSO MC , TEIXEIRA RG , TARGA LV , BETAT RS , ZEN PRG , ROSA RFM

2ª SESSÃO DE E-PÔSTER 5 DE JUNHO - SEXTA FEIRA

Monitor	Nome	Área	Título	Autores
MONITOR 2	MARIA PAOLA TORRES NIETO	DIAGNÓSTICO PRÉ-NATAL E MEDICINA REPRODUTIVA	CASAL COM ABORTAMENTO DE REPETIÇÃO APRESENTANDO CROMOSSOMO MARCADOR E HETEROMORFISMO: EXEMPLO DE ACONSELHAMENTO GENÉTICO COMPLEXO	TORRES MPN , GRANGEIRO, CHP , GRZESIUK, JD , LAUREANO, LAF , SCAPARO, R , MARTELLI, LR ,,
MONITOR 2	NATÁLIA RENAULT QUARESEMIN	DIAGNÓSTICO PRÉ-NATAL E MEDICINA REPRODUTIVA	CONTRIBUIÇÃO DO SERVIÇO DE MEDICINA FETAL PARA O ACONSELHAMENTO GENÉTICO NO HOSPITAL DAS CLÍNICAS DE RIBEIRÃO PRETO	QUARESEMIN NR , DA SILVA ACG , PONTES SE , MAZZUCATTO LF , LAUREANO LAF , BATISTA LM , MARCOLIN AC , PINA-NETO JM
MONITOR 2	RAYANA ELIAS MAIA	DIAGNÓSTICO PRÉ-NATAL E MEDICINA REPRODUTIVA	RECORRÊNCIA DE FALÊNCIA OVARIANA PREMATURA EM 5 MEMBROS DE UMA MESMA FAMÍLIA:UM FATOR HEREDITÁRIO	MAIA, RE , SILVA, TO , GONDIM, HM , MEDEIROS, PFV , EUFRAZINO, CSS
MONITOR 2	GENIVAL VIANA DE OLIVEIRA JÚNIOR	EDUCAÇÃO EM GENÉTICA	AÇÕES INTERDISCIPLINARES NO ATENDIMENTO A PACIENTES COM DEFEITOS CONGÊNITOS EM HOSPITAL UNIVERSITÁRIO EM ALAGOAS	BERGAMINI, L. L. , SANTANA, A. S. , GUTIERREZ, A. K. C. T. , VIANA-DE-OLIVEIRA-JÚNIOR, G. , BRITO, G. M. , GOES, L. C. V. , PESCONI, N. R. X. , PETROLI, R. J. , ZANOTTI, S. V. , MONLEÓ, I. L.
MONITOR 2	MARIA ANGELICA DE F. D. DE LIMA	EDUCAÇÃO EM GENÉTICA	METODOLOGIA ATIVA PARA O ENSINO DE ONCOGENÉTICA NA GRADUAÇÃO DE MEDICINA	CELY MORCEF , VINICIUS MEDEIROS HENRIQUES , BRENDA LOUREIRO DE MELO , NATHALIA CORVISIER , MARIA ANGELICA DE F. D. DE LIMA
MONITOR 2	LUANA AJALA CHRISTIANO	NEUROGENÉTICA	PERFIL GENÉTICO CLÍNICO DO TRANSTORNO DO ESPECTRO AUTISTA (TEA) ESTUDO RETROSPECTIVO DOS PACIENTES ATENDIDOS NO AMBULATÓRIO DE GENÉTICA DO HOSPITAL REGIONAL DE SOROCABA NO PERÍODO DE 2003 ▯ 2013	CHRISTIANO, L. A. , CARVALHO, G. T , BRANCO, E. V. , RODRIGUEIRO, D. A. , VIEIRA, M. W.
MONITOR 2	MEIRE SILVA BATISTELA	NEUROGENÉTICA	BAIXA EXPRESSÃO DO MICRORNA MIR-9 EM SORO DE PACIENTES COM DEMÊNCIA POR CORPOS DE LEWY	MEIRE SILVA BATISTELA , CARLA DANIELA SULZBACH , NALINI DRIELI JOSVIK , PATRICIA FERNANDA ROCHA DIAS , GLEYSE FREIRE BONO , DAIANE PRISCILA SIMÃO-SILVA , MAURO ROBERTO PIOVEZAN , RICARDO KRAUSE MARTINEZ DE SOUZA , SÉRGIO MONTEIRO DE ALMEIDA , RICARDO LEHTONEN RODRIGUES DE SOUZA
MONITOR 2	PATRICIA FERNANDA ROCHA DIAS	NEUROGENÉTICA	INFLUÊNCIA DO POLIMORFISMO RS38109450 DO GENE CHAT NOS NÍVEIS DA ENZIMA CHAT EM PACIENTES COM DOENÇA DE ALZHEIMER	PATRICIA DIAS , SIMÃO-SILVA , CARLA DANIELA SULZBACH , GLEYSE FREIRE BONO , NALINI DRIELI JOSVIK , MEIRE SILVA BATISTELA , MAURO ROBERTO PIOVEZAN , RICARDO KRAUSE MARTINEZ DE SOUZA , LUPE FURTADO-ALLE , RICARDO LEHTONEN RODRIGUES DE SOUZA
MONITOR 2	PRICILA BERNARDI	NEUROGENÉTICA	UMA NOVA MUTAÇÃO EM SÍTIO DE SPLICE EM PACIENTE BRASILEIRO COM COREIA-ACANTOCITOSE	PRICILA BERNARDI
MONITOR 2	RAQUEL TAVARES BOY DA SILVA	NEUROGENÉTICA	TRANSTORNOS DO ESPECTRO AUTISTA: ACHADOS EM ESTUDOS DE MICROARRANJOS CROMOSSÔMICOS EM SETE CASOS	RAQUEL BOY , ISAIAS PAIVA
MONITOR 2	THIAGO OLIVEIRA SILVA	NEUROGENÉTICA	OBESIDADE, DISFUNÇÃO HIPOTALÂMICA, HIPOVENTILAÇÃO E DESREGULAÇÃO AUTÔNOMA: SÍNDROME ROHHAD?	GIULIANE DE SANTANA DANTAS , THIAGO OLIVEIRA SILVA , PAULA FRASSINETTI VASCONCELOS DE MEDEIROS ,
MONITOR 2	VÍVIAN PEDIGONE CINTRA	NEUROGENÉTICA	ESTUDO CLÍNICO E MOLECULAR DA ATAXIA ESPINOCEREBELAR DO TIPO 8 EM UMA PRIMEIRA FAMÍLIA BRASILEIRA COM PENETRÂNCIA COMPLETA DA MUTAÇÃO	CINTRA, VP , ROCHA, M. M. V. , LOURENÇO, C. M , MARQUES W JR
MONITOR 3	JOANA ROSA MARQUES PROTA	GENÉTICA COMUNITÁRIA	ACHADOS INCIDENTAIS NO CONTEXTO GENÔMICO: O QUE OS PACIENTES QUEREM SABER?	PROTA, J. R. M. , PAIVA, R. S. R. , MARQUES-DE-FARIA, A. P. , CENDES, I. L.
MONITOR 3	JULIANA DE ALENCAR SIQUEIRA	GENÉTICA COMUNITÁRIA	CARACTERIZAÇÃO ETIOLÓGICA DE INDIVÍDUOS COM DEFICIÊNCIA AUDITIVA NÃO SINDRÔMICA.	SIQUEIRA, J. A. , KOKITSU-NAKATA N. M.
MONITOR 3	MARIELA LARRANDABURU	GENÉTICA COMUNITÁRIA	ÉTICA, GENÉTICA E POLÍTICAS PÚBLICAS NO URUGUAI: A PESQUISA NEONATAL COMO PARADIGMA.	MARIELA LARRANDABURU , URSULA MATTE , ANA NOBLE , ZULLY OLIVEIRA , MARIA TERESA SANSEVERINO , LUIS NACUL , LAVINIA SCHULER-FACCINI
MONITOR 3	SALMO RASKIN	GENÉTICA COMUNITÁRIA	ESTUDO CLÍNICO E EPIDEMIOLÓGICO DE FISSURAS OROFACIAIS.	SALMO RASKIN , JOSIANE SOUZA
MONITOR 3	THEREZA TAYLANNE SOUZA LOUREIRO CAVALCANTI	GENÉTICA COMUNITÁRIA	ASPECTOS GEOGRÁFICOS DA INCIDÊNCIA DE MALFORMAÇÕES CONGÊNITAS DO SISTEMA NERVOSO NO BRASIL NA ÚLTIMA DÉCADA	CAVALCANTI, T. T. S. L. , NUNESMAIA, H. G. S.
MONITOR 3	THEREZA TAYLANNE SOUZA LOUREIRO CAVALCANTI	GENÉTICA COMUNITÁRIA	INCIDÊNCIA DE MALFORMAÇÕES CONGÊNITAS DO SISTEMA NERVOSO EM NASCIDOS VIVOS NO BRASIL SEGUNDO ASPECTOS MATERNOS, OBSTÉTRICOS E NEONATAIS	CAVALCANTI, T. T. S. L. , NUNESMAIA, H. G. S.
MONITOR 3	VANESSA DE ARRUDA SANTOS	GENÉTICA COMUNITÁRIA	QUALIDADE DE VIDA DE FAMÍLIAS COM PACIENTES COM DEFICIÊNCIA INTELECTUAL MODERADA	TOMAZ RVV , SANTOS VA , MELO DG

2ª SESSÃO DE E-PÔSTER 5 DE JUNHO - SEXTA FEIRA

Monitor	Nome	Área	Título	Autores
MONITOR 3	VANESSA DE ARRUDA SANTOS	GENÉTICA COMUNITÁRIA	O PAPEL DOS TESTES GENÉTICOS MOLECULARES NO PROCESSO DE DIAGNÓSTICO DA DEFICIÊNCIA INTELECTUAL.	SANTOS VA, TOMAZ RVV, GERMANO CMR, MELO DG
MONITOR 3	ZENILDA PEREIRA MARTINS	GENÉTICA COMUNITÁRIA	DESAFIO DA ENFERMAGEM NO ATENDIMENTO AO PACIENTE COM DOENÇA RARA	ZENILDA MARTINS, MARIA JOSE LEONARDO
MONITOR 3	RICCARDO LACCHINI	PRÊMIO [GENÉTICA PARA TODOS]	IMPACTO DE GENES RELACIONADOS AO METABOLISMO DA L-ARGININA SOBRE A DOENÇA DISFUNÇÃO ERÉTIL	RICCARDO LACCHINI, JAQUELINE MUNIZ, YURI DANTAS, ADAUTO COLOGNA, ANTONIO CARLOS MARTINS, JOSE EDUARDO TANUS-SANTOS
MONITOR 3	TACIANE BORSATTO	PRÊMIO [GENÉTICA PARA TODOS]	AVALIAÇÃO GENÉTICA PARA DEFICIÊNCIA DE BIOTINIDASE NO BRASIL: UM ESTUDO MULTICÊNTRICO	TACIANE BORSATTO, FERNANDA SPERB-LUDWIG, LOUISE LC PINTO, CAROLINA FM DE SOUZA, CHARLES M LOURENÇO, JOSÉ S CAMELO JR, EURICO C NETO, SANDRA LEISTNER-SEGAL, IDA VD SCHWARTZ, GRUPO BRASILEIRO DE ESTUDOS SOBRE DB,,
MONITOR 3	THAIS FENZ ARAUJO	PRÊMIO [GENÉTICA PARA TODOS]	ALTA FREQUÊNCIA DE PICNODISOSTOSE NO CEARÁ ESTÁ ASSOCIADA A PELO MENOS CINCO DIFERENTES MUTAÇÕES NO GENE CTSK	ARAUJO, TF, CAVALCANTI, DP, RIBEIRO, EM, BORGES, AMFS
MONITOR 3	THAMY PELATIERI CANELOI	PRÊMIO [GENÉTICA PARA TODOS]	CARACTERIZAÇÃO CLÍNICA DA DOENÇA DE FABRY NA POPULAÇÃO PEDIÁTRICA ATENDIDA EM UM CENTRO DE REFERÊNCIA EM ERROS INATOS DO METABOLISMO: ESTUDO RETROSPECTIVO.	CANELOI, TP, KYOSEN, SO, MENDES, CSC, ARANDA, CS, CURIATI, MA, RAND, MH, FELICIANO, P, PESQUERO, JB, DUALMEIDA, V, MARTINS, AM
MONITOR 3	VERA LÚCIA GIL DA SILVA LOPES	PRÊMIO [GENÉTICA PARA TODOS]	BASE BRASILEIRA DE ANOMALIAS CRANIOFACIAIS: ESTRATÉGIA PARA POLÍTICAS PÚBLICAS E CORRELAÇÃO GENÓTIPO-FENÓTIPO	ROBERTA VOLPE-AQUINO, ISABELLA L MONLLEÓ, VERA L GIL-DA-SILVA-LOPES
MONITOR 4	MARIANA ROCHA	ONCOGENÉTICA	ALTERAÇÕES GENÔMICAS DETECTADAS POR MLPA, EM PACIENTES COM CÂNCER COLORRETAL REVELA PERFIL DE INSTABILIDADE	ROCHA, M, DIAS, A. T., ZANARDO, E. A., COSTA, T. V. M. M, BALSAMO, F., BORATTO, S. D. F, HORTA, S. H. C., BIANCO, B. A., WAISBERG, J., KULIKOWSKI, L. D.,
MONITOR 4	MARIANE TOMIYOSHI ASATO	ONCOGENÉTICA	ELEPHANTIASIS NEUROMATOSA: RELATO DE CASO E REVISÃO DA LITERATURA.	ASATO M. T., SOARES M.F.F., LIMA F.T., MELONI V.A.
MONITOR 4	MARÍLIA BUENO SANTIAGO	ONCOGENÉTICA	ANÁLISE DE PROTEOMA NO CARCINOMA DE CÉLULAS ESCAMOSAS DE LARINGE	SANTIAGO M.B., COSTA A.F.M., ROCHA C.S., ALTEMANI A.M.A.M., CHONE C.T, LEME A.F.P., BERTUZZO C.S.
MONITOR 4	MAYARA SEGUNDO RIBEIRO	ONCOGENÉTICA	GENETIC COUNSELING OUTCOME SCALE (GCOS-24): ADAPTAÇÃO CULTURAL E VALIDAÇÃO PARA BRASILEIROS EM PROCESSO DE ACONSELHAMENTO GENÉTICO	MAYARA SEGUNDO RIBEIRO, MARION MCALLISTER, MARIANE CAETANO SULINO, ANNE LACERDA GONZAGA, MILENA FLÓRIA-SANTOS
MONITOR 4	MIRLEY ALVES VASCONCELOS	ONCOGENÉTICA	AVALIAÇÃO DE POTENCIAL CITOTÓXICO DOS EDULCORANTES ASPARTAME E SUCRALOSE, POR MEIO DO TESTE PARA DETECÇÃO DE CLONES DE TUMORES EPITELIAIS (WARTS) EM CÉLULAS SOMÁTICAS DE DROSOPHILA MELANOGASTER	VASCONCELOS, MA, OLIVEIRA, VC, DIAS, AC, SILVA-OLIVEIRA RG, MACHADO, NM, ORSOLIN, PC, NEPOMUCENO, JC,
MONITOR 4	MIRLEY ALVES VASCONCELOS	ONCOGENÉTICA	AVALIAÇÃO DO EFEITO CARCINOGENÉTICO DO EDULCORANTE SUCRALOSE, POR MEIO DO TESTE PARA DETECÇÃO DE CLONES DE TUMORES EPITELIAIS (WARTS), EM DROSOPHILA MELANOGASTER	VASCONCELOS, MA, OLIVEIRA, VC, DIAS, AC, SILVA-OLIVEIRA RG, MACHADO, NM, ORSOLIN, PC, NEPOMUCENO, JC,
MONITOR 4	NAYÊ BALZAN SCHNEIDER	ONCOGENÉTICA	DELEÇÕES DE EPCAM EM PACIENTES BRASILEIROS COM SÍNDROME DE LYNCH	SCHNEIDER, NB, CONSÓRCIO BRASILEIRO DA SÍNDROME DE LYNCH,, ASHTON-PROLLA, P
MONITOR 4	PAULA SILVA FELICIO	ONCOGENÉTICA	CARACTERIZAÇÃO ÉTNICA DE PACIENTES EM RISCO PARA CÂNCER DE MAMA HEREDITÁRIO.	FELICIO, PS, FERNANDES, GC, COELHO, AS, BERARDINELLI, GN, MICHELLI, RD, DE PAULA, AE, SABATO, C, REIS, RM,, PALMERO, EI,
MONITOR 4	REBECA GRASEL	ONCOGENÉTICA	TESTE GENÉTICO PARA BRCA1/BRCA2: O DESAFIO TRAZIDO PELAS VARIANTES DE SIGNIFICADO CLÍNICO DESCONHECIDO.	REBECA, PAULA, THAIS, GABRIELA CARVALHO FERNANDES, ANDRÉ ESCREMIM DE PAULA, CRISTINA SABATO, RODRIGO MICHELLI, RUI REIS,, HENRIQUE GALVÃO, EDENIR INÉZ PALMERO,,
MONITOR 4	RENATA MOLDENHAUER MINILLO	ONCOGENÉTICA	CARACTERIZAÇÃO FENOTÍPICA DA VARIANTE PATOGENICA 5083DEL19 EM BRCA1 EM DUAS PACIENTES BRASILEIRAS	MINILLO, RM, OLIVEIRA PM, CLOZATO CL, FRANCISCO RS, VAL FC, CERVATO MC, MUTO NH, LIMA FT, SITNIK R, PINHO JRR
MONITOR 4	VALÉRIA ANDRADE LIMA	ONCOGENÉTICA	ESTUDO DA ASSOCIAÇÃO DOS POLIMORFISMOS MTHFR C677T, TP53 ARG72PRO, CDH1 -160 C/A E XRCC1 ARG399GLN COM O RISCO E AGRESSIVIDADE DO CANCER DE PROSTATA NA POPULAÇÃO DO PIAUI	VALÉRIA ANDRADE LIMA, AUGUSTO CÉSAR CARDOSO DOS SANTOS, ANDERSON MOREIRA GOMES, HYGOR FERREIRA FERNANDES, VÂNIA CRISTINA COSTA DE VASCONCELOS LIMA CARVALHO, FÁBIO JOSÉ NASCIMENTO MOTTA, RENATA CANALLE, FRANCE KEIKO NASCIMENTO YOSHIOKA, GIOVANNY REBOUÇAS PINTO

2ª SESSÃO DE E-PÔSTER 5 DE JUNHO - SEXTA FEIRA

Monitor	Nome	Área	Título	Autores
MONITOR 4	VICTOR CONSTANTE OLIVEIRA	ONCOGENÉTICA	ANÁLISE DO POTENCIAL CITOTÓXICO DA METFORMINA, POR MEIO DO TESTE PARA DETECÇÃO DE CLONES DE TUMORES EPITELIAIS (WARTS) EM CÉLULAS SOMÁTICAS DE DROSOPHILA MELANOGASTER	OLIVEIRA, VICTOR CONSTANTE, CONSTANTE, SARAH ALVES RODRIGUES, LIMA, PAULA MARYNELLA ALVES PEREIRA, DIAS, ADRIANA CRISTINA, VASCONCELOS, MIRLEY ALVES, ORSOLIN, PRISCILA CAPELARI, SILVA-OLIVEIRA, ROSIANE GOMES, MACHADO, NAYANE MOREIRA, NEPOMUCENO, JÚLIO CÉSAR,
MONITOR 4	VICTOR CONSTANTE OLIVEIRA	ONCOGENÉTICA	AVALIAÇÃO DO EFEITO ONCOGÊNICO DA METFORMINA, POR MEIO DO TESTE PARA DETECÇÃO DE CLONES DE TUMORES EPITELIAIS (WARTS), EM DROSOPHILA MELANOGASTER	OLIVEIRA, VICTOR CONSTANTE, CONSTANTE, SARAH ALVES RODRIGUES, LIMA, PAULA MARYNELLA ALVES PEREIRA, DIAS, ADRIANA CRISTINA, VASCONCELOS, MIRLEY ALVES, ORSOLIN, PRISCILA CAPELARI, SILVA-OLIVEIRA, ROSIANE GOMES, MACHADO, NAYANE MOREIRA, NEPOMUCENO, JÚLIO CÉSAR,
MONITOR 4	YURI ROCHA DOS SANTOS FONTES	ONCOGENÉTICA	RECORRÊNCIA DA SÍNDROME DE GARDNER EM UMA FAMÍLIA SERGIPANA	YURI FONTES, ANNE MORENO, DAYANE OLIVEIRA, ELLEN CARVALHO, FERNANDA OLIVEIRA, QUÁTILAN LOPES, RENATA SILVA, VÍDIA SANTOS, EMERSON SANTOS
MONITOR 5	DANTE BRUNO AVANSO ROSAN	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	MUTAÇÕES NOS GENES SINÁPTICOS SHANK2 E SHANK3 EM PACIENTES COM TRANSTORNOS DO ESPECTRO DO AUTISMO	ROSAN, D.B.A, BOSSOLANI-MARTINS AL, NASCIMENTO PP, BRITO LL, PASSOS-BUENO MR, FETT-CONTE AC
MONITOR 5	ÉRIKA CRISTINA PAVARINO	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	METABOLISMO DO FOLATO E SÍNDROME DE DOWN: METANÁLISE DE ESTUDOS CASO-CONTROLE EVIDENCIA ASSOCIAÇÃO ENTRE POLIMORFISMOS GENÉTICOS E O RISCO MATERNO PARA A SÍNDROME	VICTORINO DB, GODOY MF, GOLONI-BERTOLLO EM, PAVARINO EC
MONITOR 5	FERNANDO AUGUSTO DE LIMA MARSON	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	ASMA ALÉRGICA: UM COMPLEXO "MUNDO" DE GENES " PRESENÇA, GRAVIDADE E CONTROLE	FERNANDO AUGUSTO DE LIMA MARSON, TÂNIA ARAÚJO KAWASAKI, LUCIANA MONTES REZENDE, CARMEM SILVIA BERTUZZO, JOSÉ DIRCEU RIBEIRO
MONITOR 5	FILIPPO VAIRO	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	ANÁLISE DE POLIMORFISMOS NO GENE DA QUITOTRIOSIDASE EM PACIENTES COM DOENÇA DE GAUCHER NO ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL	HEINECK, BL, VAIRO, FP, SPERB-LUDWIG, F, MICHELIN-TIRELLI, K, SIEBERT, M, KOPPE, T, SCHWARTZ, IVD,
MONITOR 5	GABRIELA DUARTE KARASIAK	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	ASSOCIAÇÃO DO POLIMORFISMO C1858T DO GENE PTPN22 COM LÚPUS ERITEMATOSO SISTÊMICO EM PACIENTES DE SANTA CATARINA	LUZIETTI, LS, FARIAS, TDJ, OLIVEIRA, MLG, KARASIAK, G.D, BACK, L.K.C., LÖFGREN, SE, MARRERO, AR, PEREIRA, IA, MUNIZ, YCN, SOUZA, IR
MONITOR 5	GABRIELA DUARTE KARASIAK	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	POLIMORFISMOS DO GENE HLA-G E SUA ASSOCIAÇÃO COM ARTRITE REUMATOIDE: UM ESTUDO CASO-CONTROLE EM UMA POPULAÇÃO DE SANTA CATARINA	KARASIAK, G.D, HAUSMANN, LD, ALMEIDA, BS, TORRES, SRR, MARRERO, AR, ZIMMERMANN, AF, PEREIRA, IA, SOUZA, IR, MUNIZ, YCN
MONITOR 5	GABRIELLE ARAÚJO DO NASCIMENTO	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	ESTUDO DE ASSOCIAÇÃO ENTRE INDICADORES DE OBESIDADE E DISLIPIDEMIAS E POLIMORFISMO R3500Q DO GENE APOB 100	GABRIELLE ARAUJO DO NASCIMENTO, LUPE FURTADO ALLE, LUCIANE VIATER TUREK
MONITOR 5	GUILHERME DE MACÊDO OLIVEIRA	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	NOVA MUTAÇÃO PATOGENICA CARACTERIZADA EM PACIENTE COM IMUNODEFICIÊNCIA COMBINADA GRAVE LIGADO AO X (XSCID).	OLIVEIRA, G.M., CASTRO, V.R.M., PAIXÃO, J.C., LAURIA, P.O.L., PINTO, S.M.E.B., LLERENA JR, J.C.L.
MONITOR 6	RENATA CANALLE	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	ANÁLISE DE POLIMORFISMOS GENÉTICOS DOS GENES ADH1B, ADH1C E CYP2E1 DE METABOLIZAÇÃO DO ALCÓOL EM UMA POPULAÇÃO DE ALCOOLISTAS DO NORDESTE DO BRASIL	MÔNICA MACHADO DE CARVALHO, AUGUSTO CÉSAR CARDOSO DOS SANTOS, VALÉRIA ANDRADE LIMA, FRANCE KEIKO NASCIMENTO YOSHIOKA, GIOVANNY REBOUÇAS PINTO, FÁBIO JOSÉ NASCIMENTO MOTTA, RENATA CANALLE
MONITOR 6	RENATA CANALLE	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	ESTUDO DO POLIMORFISMO -1293G-C NO GENE DE DEFESA ANTIOXIDANTE (CYP1E1) E SEUS POSSÍVEIS EFEITOS EM UMA POPULAÇÃO DE TABAGISTAS DO NORDESTE DO BRASIL	ANTONIO CARLOS MENDES DE MOURA, ADRIELLE MEMÓRIA DA SILVA, ANDERSON MOREIRA GOMES, AUGUSTO CÉSAR CARDOSO DOS SANTOS, FRANCE KEIKO NASCIMENTO YOSHIOKA, GIOVANNY REBOUÇAS PINTO, RENATA CANALLE, FÁBIO JOSÉ NASCIMENTO MOTTA
MONITOR 6	ROBERTA LELIS DUTRA	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	AVALIAÇÃO DIAGNÓSTICA DA SÍNDROME DO X FRÁGIL EM PCR CGG-ESPECÍFICO UTILIZANDO DNA OBTIDO DE PAPEL FILTRO (FTA) E CÉLULAS DA MUCOSA ORAL	ROBERTA LELIS DUTRA, MARCELO RAMOS DORNELES, RUI FERNANDO PILOTTO, ALEXANDRE TORCHIO DIAS, LESLIE DOMENICI KULIKOWSKI, AIRTON SEIJI YAMADA
MONITOR 6	SARA SANTOS DE CARVALHO	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	INFLUÊNCIA DO POLIMORFISMO INSERÇÃO/ DELEÇÃO DA ENZIMA CONVERSORA DE ANGIOTENSINA SOBRE O SISTEMA FIBRINOLÍTO E INFLAMAÇÃO EM PACIENTES SUBMETIDOS À HEMODIÁLISE	CARVALHO, S. S., SILVA, A. C. S., SABINO, A. P., EVANGELISTA, F. C. G., GOMES, K. G., DUSSE, L. M. S., RIOS, D. R. A.

2ª SESSÃO DE E-PÔSTER 5 DE JUNHO - SEXTA FEIRA

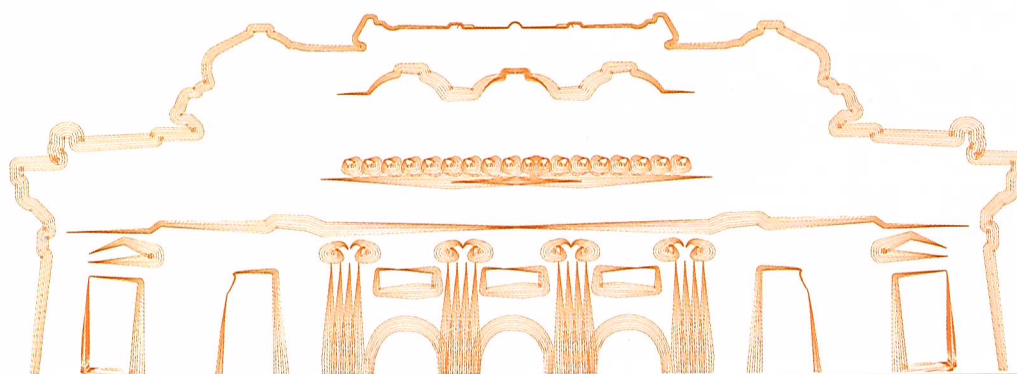
Monitor	Nome	Área	Título	Autores
MONITOR 6	SAYONARA M. DE C. GONZALEZ	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	IDENTIFICAÇÃO DE MUTAÇÕES NO GENE FGFR3 EM UMA SÉRIE DE PACIENTES COM DISPLASIAS ESQUELÉTICAS DO GRUPO ACONDRO-HIPOCONDRO-TANATOFÓRICO.	GOMES, ME, GONÇALVES, N, MACHADO, H, ANDRADE, CV, VILLAR, MARIA AUXILIADORA MONTEIRO, LLERENA JR, GONZALEZ, S
MONITOR 6	SIMONE DA COSTA E SILVA CARVALHO	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	ANÁLISE DO GENE SLC26A4 COMO CAUSA DA SURDEZ NEUROSENSORIAL NÃO-SINDRÔMICA PRÉ-LINGUAL NO SUDESTE BRASILEIRO	CARVALHO, S.C.S., GRANGEIRO, C. H. P., ALBUQUERQUE, C. G. P., MOLFETTA, G. A., SILVA JR, W. A., FERRAZ, V. E. F.,
MONITOR 6	TATIANA FERREIRA DE ALMEIDA	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	NOVA MUTAÇÃO EM COL1A1 RELACIONADA A OSTEOGENESE IMPERFEITA TIPO I	RIBEIRO, C. M., CARVALHO RA, PUGA, R. D., ALMEIDA, TF, ALENCAR, D., SCHMIDT, C., CAMPANA, G., VIEIRA NETO, E., VASCONSELOS, JFBS, FONSECA, AA
MONITOR 6	TATIANA FERREIRA DE ALMEIDA	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	FERRAMENTA PARA CÁLCULO DE PROBABILIDADE GENOTÍPICA EM SEQUENCIAMENTO DE NOVA GERAÇÃO	ALMEIDA, TF, PUGA, RD, CARVALHO, RA, RIBEIRO, CM, ALENCAR, D, SCHMIDT, C., VIERA NETO, E, CAMPANA, G., FONSECA, AA
MONITOR 7	PRISCILA PADILHA MOURA	DISMORFOLOGIA	MICROGNATIA, HIPOPLASIA DE ARCO ZIGOMÁTICO, ANOMALIA NASAL E PERDA AUDITIVA. UMA NOVA SÍNDROME DENTRO DO GRUPO DAS DISOSTOSES MANDIBULOFACIAIS?	MOURA, PP, GUION-ALMEIDA, ML, RICHIERI-COSTA, A, ZECHI-CEIDE, RM
MONITOR 7	RAQUEL GERMER TOJA COUTO	DISMORFOLOGIA	RELATO DE CASO DE UMA FAMÍLIA COM OSTEOGENESE IMPERFEITA (OI) TIPO V COM CONFIRMAÇÃO MOLECULAR.	GERMER, R., BRIZOLA, E., CORREIA, P., MACEDO, G., MADEIRA, L, VILLAR, M.A.M, HOROVITZ, D., LLERENA, JC, FELIX, T. M.
MONITOR 7	RENATA LAZARI SANDOVAL	DISMORFOLOGIA	CASO RARO DE HIPOGLOSSIA COM SITUS INVERSUS.	RESIDENTE, MÉDICA GENETICISTA, PROFESSOR
MONITOR 7	RENATA LAZARI SANDOVAL	DISMORFOLOGIA	CUTIS LAXA AUTOSSÔMICA RECESSIVA: REVISÃO DE LITERATURA E DESCRIÇÃO DE 2 CASOS COM ÊNFASE NO DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL.	RESIDENTE DE GENÉTICA MÉDICA, MÉDICA GENETICISTA, MÉDICA GENETICISTA, MÉDICA GENETICISTA
MONITOR 7	RICARDO HENRIQUE ALMEIDA BARBOSA	DISMORFOLOGIA	SÍNDROME DE MARSHALL OU STICKLER: RELATO DE CASO E REVISÃO DE LITERATURA.	BARBOSA, R.H.A., COELHO, E.M.Y., ASATO, M.T., SOARES, M.F.F., SALLUM, J.M.F., PEREZ, A.B.A.
MONITOR 7	RODRIGO AMBROSIO FOCK	DISMORFOLOGIA	CROMOSSOMO MARCADOR DERIVADO DOS CROMOSSOMOS 4 E 21 EM PACIENTE COM DEFICIÊNCIA INTELLECTUAL E DISMORFISMOS MENORES. O RELATO DE UM CASO E REVISÃO DA LITERATURA.	FOCK, R.A., DE OLIVEIRA JR, H.R., COLOVATI, M.E.S., TAKENO, S.S., MELARAGNO, M.I., PEREZ, A.B.A.
MONITOR 7	ROSENELLE OLIVEIRA ARAUJO BENICIO	DISMORFOLOGIA	RELATO DE CASO: SÍNDROME DE DONNAI-BARROW	ROSENELLE OLIVEIRA ARAÚJO, RENATA LAZARI SANDOVAL, CRISTINA TOUGUINHA NEVES MEDINA, MARIA TERESINHA DE OLIVEIRA CARDOSO, TALYTA DE MATOS CANO
MONITOR 7	SIULAN VENDRAMINI P PITTOLI	DISMORFOLOGIA	BLEFAROFIMOSE, ANOMALIA GENITAL E DESABILIDADE INTELLECTUAL: SOBREPOSIÇÃO CLÍNICA COM SÍNDROME BLEFAROFIMOSE-ATRASO MENTAL TIPO VERLOES E SÍNDROME DE OHDO.	VENDRAMINI-PITTOLI S, BERTOLA DR, PASSOS-BUENO MR, RICHIERI-COSTA A, CASOTO TAL, KOKITSU-NAKATA NM
MONITOR 7	STEPHANIE PUCCI PEGLER	DISMORFOLOGIA	OSTEOPETROSE DE FORMA GRAVE: RELATO DE CASO PÓS-TRANSPLANTE DE MEDULA ÓSSEA	PEGLER, S.P., SOARES, D. C. Q., FERNANDES, J.F., BERTOLA, D. R., CHONG AE KIM
MONITOR 7	THAIS ARBOCESE ZANOLLA	DISMORFOLOGIA	TRADUÇÃO E ADAPTAÇÃO CULTURAL PARA O PORTUGUÊS DO BRASIL DE INSTRUMENTO PARA O EXAME MORFOLÓGICO ADAPTADO AOS TRANSTORNOS DO ESPECTRO DO AUTISMO E A CONCORDÂNCIA DOS SINAIS DISMÓRFICOS ENTRE 2 OBSERVADORES	ZANOLLA, PERRONE, FOCK, PEREZ, BRUNONI
MONITOR 7	THAMY PELATIERI CANELOI	DISMORFOLOGIA	SÍNDROME MICRODELEÇÃO 17P13.3 (MILLER-DIEKER LISENCÉFALIA) ASSOCIADA A CROMOSSOMO DICÊNTRICO (Y;17): DESCRIÇÃO DE UM CASO E REVISÃO DA LITERATURA.	CANELOI, TP, ASATO, MT, COLOVATI, M, SOARES, MFF, MELARAGNO, MI, PEREZ, ABA, CERNACH, MCSP
MONITOR 7	THATIANE YOSHIE KANAZAWA	DISMORFOLOGIA	DEFEITOS DE SEGMENTAÇÃO VERTEBRAL ▯ APRESENTAÇÃO DE UMA SÉRIE DE CASOS RAROS PARA ESTIMULAR UM ESTUDO COLABORATIVO QUE CONDUZA A IDENTIFICAÇÃO DAS SUAS BASES MOLECULARES.	KANAZAWA, TY, CAVALCANTI, DP
MONITOR 7	YURI ROCHA DOS SANTOS FONTES	DISMORFOLOGIA	SÍNDROME DA MICRODELEÇÃO 4Q13.3: RELATO DE CASO	YURI FONTES, ANNE MORENO, DAYANE OLIVEIRA, ELLEN CARVALHO, FERNANDA OLIVEIRA, QUÁTILAN LOPES, RENATA SILVA, VÍDIA SANTOS, EMERSON SANTOS
MONITOR 7	ZÊMIA MARIA CÂMARA COSTA FERREIRA	DISMORFOLOGIA	SÍNDROME DE HALLERMANN-STREIFF: DIAGNÓSTICO AOS 60 ANOS.	FERREIRA, Z. M. C. C., MACEDO, G.P.R., PEDROLLO, V.P., NERI, J.I.C.F.
MONITOR 8	FERNANDA MACHADO OLIVEIRA	DISMORFOLOGIA	SÍNDROME DE MICRODELEÇÃO 16P12.1: RELATO DE CASO	FERNANDA OLIVEIRA, YURI FONTES, ANNE MORENO, DAYANE OLIVEIRA, ELLEN CARVALHO, QUÁTILAN LOPES, RENATA SILVA, VÍDIA SANTOS, EMERSON SANTOS

2ª SESSÃO DE E-PÔSTER 5 DE JUNHO - SEXTA FEIRA

Monitor	Nome	Área	Título	Autores
MONITOR 8	FERNANDA MACHADO OLIVEIRA	DISMORFOLOGIA	RECORRÊNCIA DA SÍNDROME DE MARFAN EM UMA FAMÍLIA SERGIPANA	FERNANDA OLIVEIRA, ANNE MORENO, DAYANE OLIVEIRA, ELLEN CARVALHO, QUÁTILAN LOPES, RENATA SILVA, VÍDIA SANTOS, YURI FONTES, EMERSON SANTOS JUNIOR, WPU, KASTECKAS, JB, FERREIRA, CP, NUNES, GD, PERRONE, E, CERNACH, MCSP
MONITOR 8	GABRIELA DIAS NUNES	DISMORFOLOGIA	DUPLICAÇÃO 17Q12: RELATO DE CASO E REVISÃO DE LITERATURA	SCHEIBLER, GG, SANTOS, JF, CARVALHO, AFL, FERREIRA DE LIMA, RLL, ALVES, E, MEIRA, JGC, KULIKOWSKI, LD, ACOSTA, AX
MONITOR 8	GABRIELA GAYER SCHEIBLER	DISMORFOLOGIA	SÍNDROME DA DELEÇÃO 15Q26: DELEÇÃO ATÍPICA LEVANDO A FENÓTIPO DE SÍNDROME DE PRADER-WILLI	GA MOLFETTA, AA MARQUES, ES RAMOS, LR MARTELLI, JM PINA-NETO, WA SILVA JR,
MONITOR 8	GREICE ANDREOTTI DE MOLFETTA	DISMORFOLOGIA	DIAGNÓSTICO LABORATORIAL DA SÍNDROME DO X-FRÁGIL: UMA NOVA ABORDAGEM METODOLÓGICA PARA APOIO AOS SERVIÇOS DE ACONSELHAMENTO GENÉTICO	GUSTAVO GUIDA G FONSECA, PAIVA, ISAÍAS, CUNHA, CARLA Q, PINTO DOS SANTOS, SAE, LUCIANE BARATELLI, BOY, RAQUEL
MONITOR 8	GUSTAVO GUIDA G DA FONSECA	DISMORFOLOGIA	FENÓTIPO DE SÍNDROME DE RETT EM MICRODELEÇÃO 1Q21.2	TORRACA, GUSTAVO, LLERENA JR, GONZALEZ, S., OUTANI, H. N., CASTRO, V. R. A. M.
MONITOR 8	GUSTAVO HENRIQUE TORRACA LARANGEIRA	DISMORFOLOGIA	ESTUDO DAS CARDIOPATIAS CONGÊNITAS EM UMA SÉRIE DE NATIMORTOS E NEOMORTOS: CLASSIFICAÇÃO, SÍNDROMES ASSOCIADAS E MECANISMOS GENÉTICOS II PARTE II	HUMBERTO SIMÕES, STEHELLA ZANCHETTA, ERIKSON FURTADO
MONITOR 8	HUMBERTO DE OLIVEIRA SIMÕES	DISMORFOLOGIA	ALTERAÇÕES AUDITIVAS CENTRAIS EM CRIANÇAS EXPOSTAS AO ÁLCOOL NA GESTAÇÃO: REVISÃO SISTEMÁTICA.	MEIRA, J.G.C., SCHEIBLER, G.G., ACOSTA, A.X.
MONITOR 8	JOANNA GOES CASTRO MEIRA	DISMORFOLOGIA	DESCRIÇÃO DE UMA FAMÍLIA COM SÍNDROME DE WEAVER COM PADRÃO ATÍPICO DE HERANÇA OU EXPRESSIVIDADE MUITO VARIÁVEL?	CERONI, JOSE R. M., YAMAMOTO, G. L., SUGAYAMA, SOFIA MIZUHO MIURA, HONJO, RACHEL SAYURI, BERTOLA, D. R., KIM, C. A.
MONITOR 8	JOSÉ RICARDO MAGLIOCCO CERONI	DISMORFOLOGIA	EVOLUÇÃO CLÍNICA DE 43 PACIENTES COM ACONDROPLASIA	CARMO, JC, PRAZERES, VGM, LUZ, GS, FANTIN, C
MONITOR 8	JULIA CAVALCANTE DO CARMO	DISMORFOLOGIA	CUTIS LAXA CONGÊNITA NO AMAZONAS: RELATO DE CASO	SANTOS JM, VENDRAMINI-PITTOLI S, KOKITSU-NAKATA NM
MONITOR 8	JULIANA MERCADO SANTOS	DISMORFOLOGIA	ESPECTRO OCULO-AURICULO-VERTEBRAL: FREQUÊNCIA DE ANOMALIAS ASSOCIADAS.	SILVEIRA, KC, CAMPOS-XAVIER, AB, CARVALHO, DR, MELLADO, C, LEAL, GF, BOY, R, CAVALCANTI, DP
MONITOR 8	KARINA DA COSTA SILVEIRA	DISMORFOLOGIA	SEQUENCIAMENTO DE ÚLTIMA GERAÇÃO (NGS) NO ESTUDO DAS OSTEONCONDRODISPLASIAS II RESULTADOS PRELIMINARES	GOES, LARISSA CLARA VIEIRA, LESSA, VICTOR JOSÉ CORREIA, DE CALAIS, FLÁVIA LEME, FABBRI, HELENA CAMPOS, PIVETA, CRISTIANE DOS SANTOS CRUZ, DE MELLO, MARICILDA PALANDI, DO NASCIMENTO, DIOGO LUCAS LIMA, PETROLI, REGINALDO JOSÉ, MONLLEÓ, ISABELLA LOPES
MONITOR 8	LARISSA CLARA VIEIRA GOES	DISMORFOLOGIA	ANÁLISE MOLECULAR DE PACIENTES 46,XY COM DISTÚRBIOS DA DIFERENCIAÇÃO DO SEXO	BUENO, LSM, ACOSTA, AX, MEIRA, JGM, MENDES, GP, FONSECA, AL, SCHEIBLER, GG
MONITOR 8	LARISSA SOUZA MARIO BUENO	DISMORFOLOGIA	SÍNDROME SHORT E VARIABILIDADE CLÍNICA: RELATO DE CASO E REVISÃO DA LITERATURA	PASKULIN, LD, VAIRO, F., MICHELIN-TIRELLI, K., WILKE, M., SPERB-LUDWIG, F, NETO, EC, SCHWARTZ, IVD,
MONITOR 9	LIVIA DAVILA PASKULIN	ERROS INATOS DO METABOLISMO	PERFIL DE CITOCINAS INFLAMATÓRIAS DURANTE A GESTAÇÃO DE UMA PACIENTE COM DOENÇA DE GAUCHER TIPO 1	D'ANDRÉA, LDS, LOBATO, CMD, ROSA, AT, CARDOSO, ARS, RAFAELLI, CL, VAIRO, FP, SANSEVERINO, MT, KOLADICZ, KJ, GIUGLIANI, R, SOUZA, CFM
MONITOR 9	LUÍSA DI SANTO DANDRÉA	ERROS INATOS DO METABOLISMO	SERVIÇO DE INFORMAÇÕES SOBRE ERROS INATOS DO METABOLISMO (SIEM)	FRANGIPANI, B.J., MENDES, C.S.C., CURIATI, M.A., OLIVEIRA, R.B., SILVA, J.A.O., KYOSEN, S.O., D'ALMEIDA, V., MARTINS, A.M.,
MONITOR 9	MARCO ANTONIO CURIATI	ERROS INATOS DO METABOLISMO	ESTUDO RETROSPECTIVO E MULTIDISCIPLINAR DE PORTADORES DE HOMOCISTINÚRIA EM ACOMPANHAMENTO NO CENTRO DE REFERÊNCIA EM ERROS INATOS DO METABOLISMO (CREIM) DA UNIVERSIDADE FEDERAL DE SÃO PAULO (UNIFESP)	VIEIRA, MLW, SILVA, GBC, BOSCHINI FILHO, J., ESPOSITO, SB, RODRIGUEIRO, D, VIEIRA, MW
MONITOR 9	MARTA WEY VIEIRA	ERROS INATOS DO METABOLISMO	DEFICIÊNCIA TARDIA DE ORNITINA TRANSCARBAMILASE: RELATO DE UMA HISTÓRIA FAMILIAR	MELO AH, GURJÃO LM, LIRA S, CRUZ S, CAMELO FV, EUFRAZINO C, MEDEIROS PFV,
MONITOR 9	PAULA FRASSINETTI VASCONCELOS DE MEDEIROS	ERROS INATOS DO METABOLISMO	EVENTOS ADVERSOS DA TRE COM ELOSULFASE-ALFA EM PACIENTES COM MUCOPOLISSACARIDOSE IVA: EXPERIÊNCIA EM 16 PACIENTES/1157 INFUSÕES	SAMYRA LIMA, TACIANE BORSATTO, FERNANDA SPERB-LUDWIG, LOUISE LC PINTO, CAROLINA FM DE SOUZA, CHARLES M LOURENÇO, EURICO C NETO, SANDRA LEISTNER-SEGAL, IDA VD SCHWARTZ, GRUPO BRASILEIRO DE ESTUDOS SOBRE DB
MONITOR 9	SAMYRA ESPÍNDOLA LIMA	ERROS INATOS DO METABOLISMO	ABORDAGEM INÉDITA NA AVALIAÇÃO GENÉTICA DE BRASILEIROS COM DEFICIÊNCIA DE BIOTINIDASE: ANÁLISE DO PROMOTOR E ÉXON 1 DO GENE BTB	,,0

2ª SESSÃO DE E-PÔSTER 5 DE JUNHO - SEXTA FEIRA

Monitor	Nome	Área	Título	Autores
MONITOR 9	SORAIA POLONI	ERROS INATOS DO METABOLISMO	INVESTIGANDO ALTERAÇÕES NO METABOLISMO LIPÍDICO NA HOMOCISTINÚRIA CLÁSSICA: ASSOCIAÇÃO ENTRE COMPOSIÇÃO CORPORAL, ATIVIDADE DA SCD-1, RESISTÊNCIA INSULÍNICA E LEPTINA EM PACIENTES TRATADOS	SORAIA POLONI, POLI MARA SPRITZER, ROBERTA HACK MENDES, KAMILA CASTRO, FERNANDA SPERB-LUDWIG, SARA TUCCI, HENK BLOM, IDA SCHWARTZ
MONITOR 9	TATIELE NALIN	ERROS INATOS DO METABOLISMO	ESTADO NUTRICIONAL E COMPOSIÇÃO CORPORAL DE PACIENTES COM GLICOGENOSES HÉPATICAS	NALIN, T., GROKOSKI, K.C., SANTOS, B. B., PERRY, I.D.S., REFOSCO, L.F., VAIRO, F. P., SOUZA, C.F.M., SCHWARTZ, I. V. D.,
MONITOR 9	TATIELE NALIN	ERROS INATOS DO METABOLISMO	CLASSIFICAÇÃO DO TIPO DE FENILCETONÚRIA DE PACIENTES ACOMPANHADOS NO SERVIÇO DE GENÉTICA MÉDICA DO HOSPITAL DE CLÍNICAS DE PORTO ALEGRE	PERSICO, R.S., NALIN, T., REFOSCO, L.F., VAIRO, F. P., SOUZA, C.F.M., SCHWARTZ, I. V. D.,
MONITOR 9	TIAGO DE BONE KOPPE	ERROS INATOS DO METABOLISMO	O VALOR PROGNÓSTICO DA FERRITINA SÉRICA NO ACOMPANHAMENTO DOS PACIENTES COM DOENÇA DE GAUCHER.	KOPPE, TB, DONEDA D, ALEGRA T,, VAIRO F,, DAUDT L, SCHWARTZ IV,,
MONITOR 10	DAFNE DAIN GANDELMAN HOROVITZ	ERROS INATOS DO METABOLISMO	TERAPIA DE REPOSIÇÃO ENZIMÁTICA QUINZENAL PARA MUCOPOLISSACARIDOSE TIPO I: EFICÁCIA DO ESQUEMA ALTERNATIVO EM 17 PACIENTES.	DAFNE DAIN GANDELMAN HOROVITZ, ANGELINA X ACOSTA, CAROLINA FISCHINGER MOURA DE SOUZA, ANA MARIA MARTINS, SANDRA OBIKAWA KYOSEN, ANNELIESE L BARTH, ANA CAROLINA ESPOSITO, EMILIA KATIANE EMBIRUÇU DE ARAUJO, LAERCIO CARDOSO JUNIOR, ROBERTO GIUGLIANI
MONITOR 10	DANIEL FANTOZZI GARCIA	ERROS INATOS DO METABOLISMO	PERFIL GENOTÍPICO DE PACIENTES BRASILEIROS COM GALACTOSEMIA CLÁSSICA E ESTUDO DA RELAÇÃO DO GENÓTIPO COM O FENÓTIPO.	GARCIA DF, CAMELO JR JS, TURCATO M, MOLFETTA GA, MARQUES AA, SOUZA CFM, PORTA G, STEINER CE, SILVA JR WA
MONITOR 10	DIOGO CORDEIRO DE QUEIROZ SOARES	ERROS INATOS DO METABOLISMO	CERATITE HERPETIFORME E HIPERQUERATOSE PALMOPLANTAR: ALERTA PARA O DIAGNÓSTICO DE TIROSINEMIA TIPO II	SOARES, DCQ, STROPARO MN, LIAN YC, TAKAKURA CY, BETZ R, KIM CA
MONITOR 10	DORA LUCIA VALLEJO ARDILA	ERROS INATOS DO METABOLISMO	ANÁLISE DA PATOGÊNESE DA DEFICIÊNCIA DE ISOCITRATO DESIDROGENASE (IDH1/2) E DA ACIDÚRIA HIDROXIGLUTÁRICA E DE SUA RELAÇÃO COM GLIOMAS: UMA ABORDAGEM BIOINFORMÁTICA	DORA-L, VALLEJO-ARDILA, FERNANDA SPERB-LUDWIG, IDA VANESSA D. SCHWARTZ,
MONITOR 10	EDUARDO PERRONE	ERROS INATOS DO METABOLISMO	DEFICIÊNCIA DE ADENILOSUCCINATO LIASE (ASLD) E TRANSTORNOS DO ESPECTRO DO AUTISMO (TEA): REVISÃO DE LITERATURA.	PERRONE, E, ZANOLLA, TA, FOCK, RA, PEREZ, ABA, CERNACH, MCSP, BRUNONI, D
MONITOR 10	EDUARDO VIEIRA NETO	ERROS INATOS DO METABOLISMO	PERFIL DE ÁCIDOS ORGÂNICOS URINÁRIOS NA DOENÇA DA URINA DE XAROPE DE BORDO	EDUARDO VIEIRA NETO, LUIZ NELSON L. F. GOMES, JACQUELINE H. R. FONSECA, ARMANDO A. FONSECA
MONITOR 10	EDUARDO VIEIRA NETO	ERROS INATOS DO METABOLISMO	IDENTIFICAÇÃO DE MUTAÇÃO NO GENE L2HGDH POR SEQUENCIAMENTO DE EXOMA EM PACIENTE COM DEFICIÊNCIA INTELLECTUAL E ALTERAÇÕES DE NEUROIMAGEM	EDUARDO VIEIRA NETO, CÉLIA RUTH BERDITCHEVSKY, HEBER S. MAIA FILHO, ALEXANDRE R. FERNANDES, GUSTAVO LUIS BENVENUTI, JACQUELINE H. R. FONSECA, ARMANDO A. FONSECA
MONITOR 10	ERLANE MARQUES RIBEIRO	ERROS INATOS DO METABOLISMO	HISTÓRIA PERINATAL DE GRAVIDEZ DE ALTO RISCO PARA MUCOPOLISSACARIDOSES: SÉRIE DE CASOS	ERLANE MARQUES RIBEIRO, KALINA
MONITOR 10	FABIANO DE OLIVEIRA POSWAR	ERROS INATOS DO METABOLISMO	ACIDEMIA ISOVALÉRICA E NEFRONOFTISE: RELATO DE CASO	DONIS, K.C., POSWAR, F.O., REFOSCO, L. F., LUESKA, S.D., PERRONE, S. G. P., EICK, R. G., VAIRO, F. P., SOUZA, C. F. M., SCHWARTZ, I. V. D.,
MONITOR 10	FABIANO DE OLIVEIRA POSWAR	ERROS INATOS DO METABOLISMO	ACIDEMIA PROPIONICA E IMUNODEFICIÊNCIA HUMORAL: RELATO DE CASO	POSWAR, F. O., REFOSCO, L. F., SITTA, A., WAJNER, M., TANIGUCHI, A. N. R., JOBIM, M., SOUZA, C. F. M., VAIRO, F. P., SCHWARTZ, I. V. D.,



Regulamento para apresentação de Tema Livre



- Local de apresentação: Salão Orquídea.
- Data de apresentação: 4/06/15. Horário: 18h30 às 20h10.
- Estrutura de trabalho: 6 minutos de apresentação e 3 minutos de discussão.
- Entregue o arquivo no mídia desk no período anterior à sua apresentação.

SESSÃO DE TEMAS LIVRES - 04/06/2015 Quinta-feira

Cód.	Nome	Área	Título	Autores	Horário
TL01	ALEXANDRE TORCHIO DIAS	CITOGENÉTICA	IMPORTÂNCIA DA INCORPORAÇÃO DO ESTUDO CITOGENÔMICO POST MORTEM À NECROPSIA DE PORTADORES DE MALFORMAÇÕES CONGÊNITAS	ALEXANDRE TORCHIO DIAS , ÉVELIN ALINE ZANARDO , ROBERTA LELIS DUTRA , FLAVIA BALBO PIAZZON , GIL MONTEIRO NOVO-FILHO , MARÍLIA MOREIRA MONTENEGRO , CINTIA FRIDMAN , REGINA SCHULTZ , CHONG AE KIM , LESLIE DOMENICI KULIKOWSKI	18h30 - 18h39
TL02	DAIANE PRISCILA SIMÃO-SILVA	NEUROGENÉTICA	AUMENTO DA APOLIPOPROTEÍNA-E NO PLASMA DE PACIENTES COM DOENÇA DE ALZHEIMER ESTÁ ASSOCIADO COM PIORA COGNITIVA	SIMÃO-SILVA, DP , BONO, G.F , DIAS, P.F.R , JOSVIK, N.D , BATISTELA, M.S. , SULZBACH, C. D , PIOVEZAN, M.R , SOUZA, R.K.M	18h39 - 18h48
TL03	EDUARDA MORGANA DA SILVA M. M. DE SOUZA	PRÊMIO GENÉTICA PARA TODOS	SEQUENCIAMENTO DO EXOMA SUGERE TWIST2 COMO GENE CAUSAL DA SÍNDROME ABLEFARIA MACROSTOMIA	SILVA, E. M. , SILVA JR., W. A. , PERONNI, K. C. , PLAÇA, J. R. , ARAÚJO, L. F. , SIENA; A. D. D. , ANJOS, T. O. , MOLFETTA, G. A. , CARVALHO, S. C. S. , FERRAZ, V. E. F.	18h48 - 18h57
TL04	FERNANDO AUGUSTO DE LIMA MARSON	POLIMORFISMOS RELACIONADOS A DOENÇAS	INFLUÊNCIA GENÉTICA NA COLONIZAÇÃO/ INFECÇÃO CRÔNICA NAS VIAS AERÍFERAS NA FIBROSE CÍSTICA: MÚLTIPLOS GENES, MÚLTIPLOS PATÓGENOS, MÚLTIPLOS FENÓTIPOS	FERNANDO AUGUSTO DE LIMA MARSON , TÂNIA ARAÚJO KAWASAKI , LUCIANA CARDOSO BONADIA , CARMEN SILVIA BERTUZZO , ANTÔNIO FERNANDO RIBEIRO , JOSÉ DIRCEU RIBEIRO	18h57 - 19h06
TL05	GENIVAL VIANA DE OLIVEIRA JÚNIOR	PRÊMIO GENÉTICA PARA TODOS	REFERÊNCIA E CONTRA-REFERÊNCIA EM GENÉTICA NO SUS USANDO AS FENDAS ORAIS COMO MODELO	ANDRADE, A. K. M. , BARROS, A. G. R. , MONTEIRO, G. S. , VIANA-DE-OLIVEIRA-JÚNIOR, G. , BRITO, G. M. , BERGAMINI, L. L. , GIL-DA-SILVA-LOPES, V. L. , MONLLEÓ, I. L.	19h06 - 19h15
TL06	JOSÉ SIMON CAMELO JUNIOR	PRÊMIO GENÉTICA PARA TODOS	PERFIL GENOTÍPICO DE PACIENTES BRASILEIROS COM DOENÇA DA URINA DO XAROPE DO BORDO	JOSÉ SIMON , ANA VITÓRIA , IDA SCHWARTZ , DANIEL FANTOZZI , CAROLINA SOUZA , TÁSSIA TONON , WILSON SILVA JR.	19h15 - 19h24
TL07	OSVALDO ARTIGALÁS	PRÊMIO GENÉTICA PARA TODOS	FARMACOGENÉTICA DOS INIBIDORES DA AROMATASE: UMA FERRAMENTA NA PERSONALIZAÇÃO DO TRATAMENTO DO CÂNCER DE MAMA EM MULHERES BRASILEIRAS	OSVALDO ARTIGALAS ,PATRICIA ASHTON-PROLLA , MARA HUTZ , FERNANDA BITENCOURT , FERNANDA SPERB-LUDWIG , SUZANA MITTLESTADT , ELIAS BERNEIRA , VITORIA ZIZEMER , IDA SCHWARTZ , SORAIA POLONI , CHARLES M. LOURENÇO , MARIA JULIANA R. DORIQUI , CHONG AE KIM 7, CAROLINA F M SOUZA , MARCIA RIBEIRO 9, PRICILA BERNARDI , HENK BLOM , IDA V D SCHWARTZ , GRUPO DE ESTUDOS EM DOENÇAS DA METILAÇÃO	19h24 - 19h33
TL08	SORAIA POLONI	PRÊMIO GENÉTICA PARA TODOS	MUDANDO O PANORAMA DAS HOMOCISTINÚRIAS E DOENÇAS DE METILAÇÃO NO BRASIL: A HOMOCISTINÚRIA CLÁSSICA COMO MODELO	MOLCK , MILENA SIMIONI , TARSIS VIEIRA , ILÁRIA C SGARDIOLI , ANA PAULA DOS SANTOS , VERA L GIL-DA-SILVA-LOPES	19h33 - 19h42
TL09	VERA LÚCIA GIL DA SILVA LOPES	CITOGENÉTICA	DIAGNÓSTICO DE INDIVÍDUOS COM FENOCÓPIAS DA SÍNDROME DELEÇÃO 22Q11.2 POR MEIO DE HIBRIDAÇÃO GENÔMICA EM ARRAYS	MOLCK , MILENA SIMIONI , TARSIS VIEIRA , ILÁRIA C SGARDIOLI , ANA PAULA DOS SANTOS , VERA L GIL-DA-SILVA-LOPES	19h42 - 19h51
TL10	WAGNER ANTONIO DA ROSA BARATELA	DISMORFOLOGIA	DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL NAS DISPLASIAS DE ACOMETIMENTO ESPÔNDILO-EPI-METAFISÁRIO SEGUIDAS NO AMBULATÓRIO DE DISPLASIAS ESQUELÉTICAS DO INSTITUTO DA CRIANÇA HC-FMUSP.	BARATELA, WAR , YAMAMOTO, GL , KIM, CA , BERTOLA,DR	19h51 - 20h00



> Apoio Institucional



> Apoio



> Agência de Viagem



> Organização

