

II Congreso
Internacional
de **Genética**
Comunitaria



Programa Científico Libro de Resúmenes

Scientific Program Abstract Book

**Genética Comunitaria
y Salud Pública
en la Atención
Primaria de Salud**

La Habana, Cuba,
Hotel Meliá Habana
del 2 al 5
de Diciembre 2014

PROGRAMA GENERAL Y CIENTÍFICO



La Habana, Cuba, Hotel Meliá Habana
del 2 al 5 de Diciembre 2014

Genética Comunitaria y Salud Pública en la Atención Primaria de Salud



CONTENIDO

ÍNDICE

BIENVENIDA	4
COMITÉ ORGANIZADOR	5
COMITÉ CIENTÍFICO	6
INFORMACIÓN GENERAL.....	7
MAPAS DE LA SEDE.....	8
INFORMACIÓN CIENTÍFICA	9
PROGRAMA CIENTÍFICO	10
MIÉRCOLES 3 CONFERENCIAS, SIMPOSIUM Y PRESENTACIONES ORALES.....	11
JUEVES 4 CONFERENCIAS, SIMPOSIUM Y PRESENTACIONES ORALES	16
VIERNES 5 CONFERENCIAS, SIMPOSIUM Y PRESENTACIONES ORALES	20
CARTELES	22
MIÉRCOLES 3 CARTELES	22
JUEVES 4 CARTELES	29
VIERNES 5 CARTELES	35
ACTIVIDADES SOCIALES	42
EXPOSICIÓN	43



BIENVENIDA WELCOME

El II Congreso Internacional de Genética Comunitaria tendrá lugar en La Habana, Cuba, del 2 al 5 de Diciembre de 2014, organizado por la Sociedad Cubana de Genética Humana.

El congreso está dirigido a profesionales, técnicos e investigadores que desarrollan su labor vinculados al campo de la genética humana y médica en Cuba, Latinoamérica y otros países del mundo.

Con el lema “Genética comunitaria y Salud Pública en la Atención Primaria de Salud”, el encuentro científico tiene previsto compartir experiencias, mostrar los avances de la genética humana y médica en Cuba y en la Región y reflexionar sobre la aplicación de los resultados de la revolución tecnológica en el campo de la genética humana, en la atención primaria de salud, en busca de un mayor acceso para el beneficio de todos.

La Habana, capital de Cuba, con su mezcla de culturas y tradiciones, su arquitectura de viejos y nuevos tiempos, y la especial hospitalidad de su alegre pueblo, acogerá la sede de este evento donde el intercambio científico tendrá lugar en un ambiente único de calor humano y compromiso profesional.

¡Les esperamos en La Habana!

Dra. Beatriz Marcheco Teruel. MD, PhD
Presidenta del Comité Organizador
Directora del Centro Nacional de Genética Médica
Presidenta de la Sociedad Cubana de Genética Humana



COMITÉ ORGANIZADOR

ORGANISING COMMITTEE

Presidente de Honor

Dr.C Jorge González Pérez. UCMH, Cuba

Presidenta

Dra. C. Beatriz Marcheco Teruel. CNGM, Cuba

Vicepresidenta

Dra. C. Paulina Araceli Lantigua Cruz. CNGM, Cuba

Vicepresidenta ejecutiva

Dra. Hilda Roblejo Balbuena. CNGM, Cuba

Secretaria Ejecutiva

Dra. Giselle Monzón Benítez. CNGM, Cuba

Miembros

MsC. Deinys Carmentate Naranjo. CNGM, Cuba

MsC. Lisset Evelyn Fuentes Smith. CNGM, Cuba

Lic. Jiovanna Contreras Roura. CNGM, Cuba

Dra. Yudelkis Benítez Cordero. CNGM, Cuba

Dra. Laritza Martínez Rey. CNGM, Cuba

Lic. Ivette Camayd Viera. CNGM, Cuba

Dra. Norma González Lucas. CNGM, Cuba

Dra. Yaíma Zúñiga Rosales. CNGM, Cuba

Dra. Beatriz Suárez Besil. CNGM, Cuba

Ing. María de los A. González Torres. CNGM, Cuba

Dra. Zoe Robaina Jiménez. CNGM, Cuba

Dra. Rita Sánchez Lombana. CPGM La Habana, Cuba

Dra. Norma Elena de León Ojeda. Hospital William Soler, Cuba

Dr. Héctor Paul Quintero Montaña, Ecuador

Dr. Paul Geovanny Guallasamín Quisilema, Ecuador

Dr. Robert Andrés Dávila Sánchez, Ecuador

Dra. María Belén Mattos Vélez, Ecuador

Isleydis Fonseca Muñoz. CNGM, Cuba

Ing. Armando Barrios León. CNGM, Cuba



COMITÉ CIENTÍFICO

SCIENTIFIC COMMITTEE

Presidenta del Comité Científico

Dra C. Estela Morales Peralta, MD, PhD. Cuba

Vicepresidente

Dr C. Roberto Lardoezt Ferrer, MD, PhD

Secretaria

MSc. Deinys Carmentate Naranjo, MSc.

Directores de Temática

Dra. C. Estela Morales Peralta

MSc. Deinys Carmentate Naranjo.

MSc. Ivette Camayd Viera.

MSc. Jiovana Contreras Roura

Revisores

Dra. Alicia Martínez de Santelices Cuervo
MSc. Anduriña Barrios Martínez
Dra. Bárbara Torres Rives
MSc. Damaris Rizo López
Dr. Daniel Quintana Hernández
MSc. Denia Tasé Vila
Dra. Deysi Licourt Otero
Dra. Diana Martín García
Dra. Dulce María Hechavarría Estenoz
Dra. Elibett Carcasés Carcasés
Lic. Enny Morales Rodríguez
Dra. Giselle Monzón Benítez
Lic. Gretel Riverón Forment
Dra. Hilda Roblejo Balbuena
Dr. Juan Carlos Perdomo Arrien
Dra C. Judith Pupo Balboa
Dra. Laritza Martínez Rey
MSc. Lisset Evelyn Fuentes Smith
MSc. Lucía Fariñas Rodríguez

DrC. Luis Alberto Méndez Rosado
Dra. C. Manuela Herrera Martínez
Dra. María Dolores Noa
Dr. Miguel Rodríguez Vázquez
MSc. Michel Soriano Torres
MSc. Nayade Pereira Roche
Dr. Noel Taboada Lugo
Dra. Nora María Orive Rodríguez
Dra. Norma González Lucas
Dra. Norma de León Ojeda
Dra. Rita Sánchez Lombana
Dra. Rosaralis Arrieta García
DrC. Roberto Lardoezt Ferrer
MSc. Tatiana Acosta Sánchez
Dra. Tatiana Zaldívar Vaillant
Dra C. Teresa Collazo Mesa
Dr. Víctor Tamayo Chang
Dra. Yordanka Rodríguez Tur

INFORMACIÓN GENERAL

GENERAL INFORMATION

La **Sede** del II Congreso Internacional de Genética Comunitaria es el **Hotel Meliá Habana**, ubicado en Miramar, municipalidad de Playa, a 15 minutos del Aeropuerto Internacional "José Martí". El evento tendrá lugar en el área de Salones del Centro de Convenciones del Hotel.

Dirección: Ave. 3ª, e/ 76 y 80, Miramar, La Habana, Cuba

Telf: (53 7) 204 8500 **Fax:** (53 7) 204 8505

Email: melia.habana.mha@solmeliacuba.com

Web: www.melia-habana.com



Idioma: El idioma oficial del Congreso es el Español. Pueden realizarse presentaciones en Inglés.



Las Sesiones Científicas tendrán lugar en el Área de Salones:

Conferencias Magistrales

Simposium

Sesiones de Presentaciones Orales

Carteles

Salón Gran Canaria

Salón Gran Canaria y Salón Tenerife

Salón Gran Canaria y Salón Tenerife

Salón Telde

Las **sesiones de trabajo** están programadas para las mañanas en los horarios de 9:00am – 12:45pm, y en la tarde de 2:00 – 5:00pm. Los teléfonos celulares deben estar apagados o en modo silencio durante las sesiones científicas.

Las **presentaciones** en power point, pdf o video deberán entregarse por los autores 24 horas antes de la exposición, en la oficina del comité organizador, ubicada en el área de salones de la Sede. Los ponentes deben verificar su presentación antes de ser entregada.

Área de Exposición: se localiza en **Lobby Salones**.

La acreditación como delegado incluye:

Participación en sesiones científicas del Congreso, Programa del Congreso y CD del Libro Resumen.

Invitación a los siguientes eventos sociales: coctel de bienvenida, Concierto en la Basílica Menor del Convento San Francisco de Asís, ceremonia de clausura y coctel de despedida, así como Cofee Break en los días de trabajo.

El Cofee Break se realizará en la **terraza del salón Gran Canaria**.

Restaurante Miramar: brinda servicio de Almuerzo, ubicado en planta baja, con vista a la piscina y terrazas del hotel.

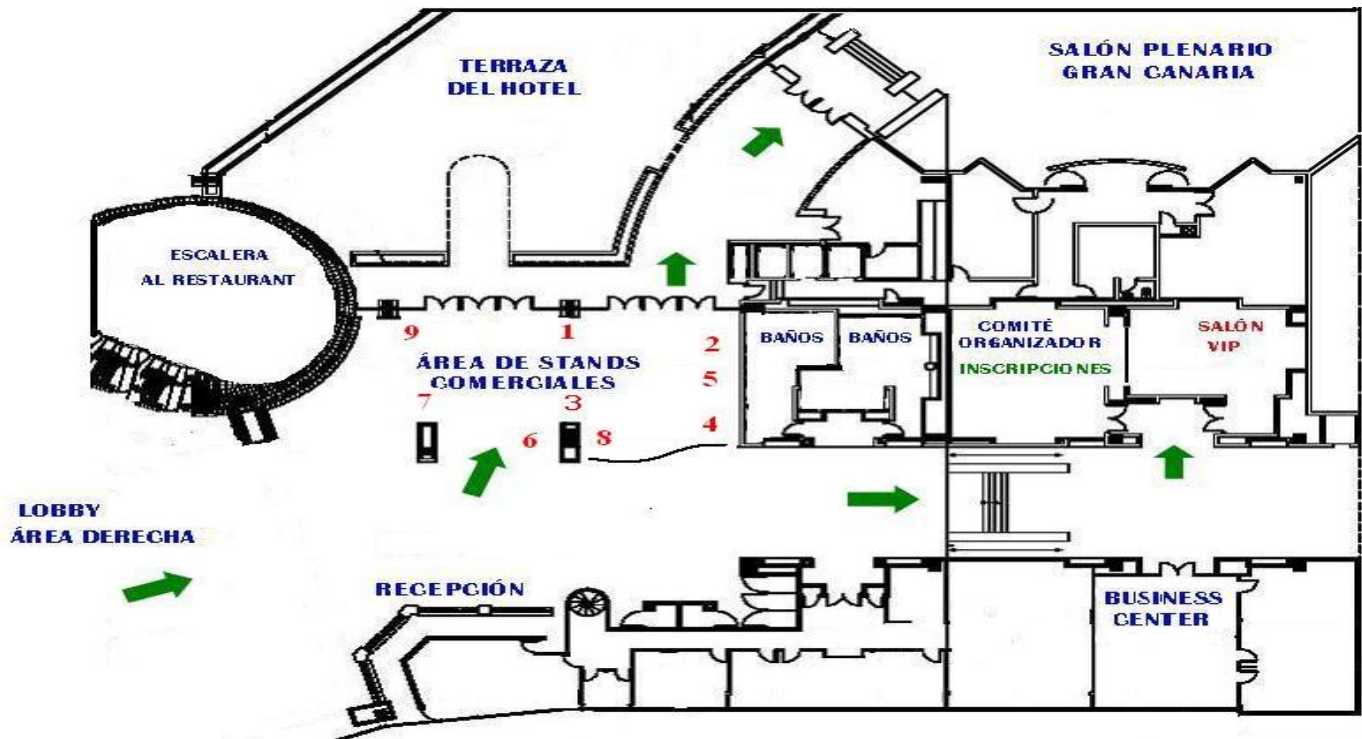
Centro de Negocios Miramar (Miramar Trade Center): centro de negocios ubicado frente al Hotel sede, en la Avenida 3ra, cuenta con diferentes servicios de cafetería, restaurantes, mercado, agencia aéreas y servicio de INTERNET.



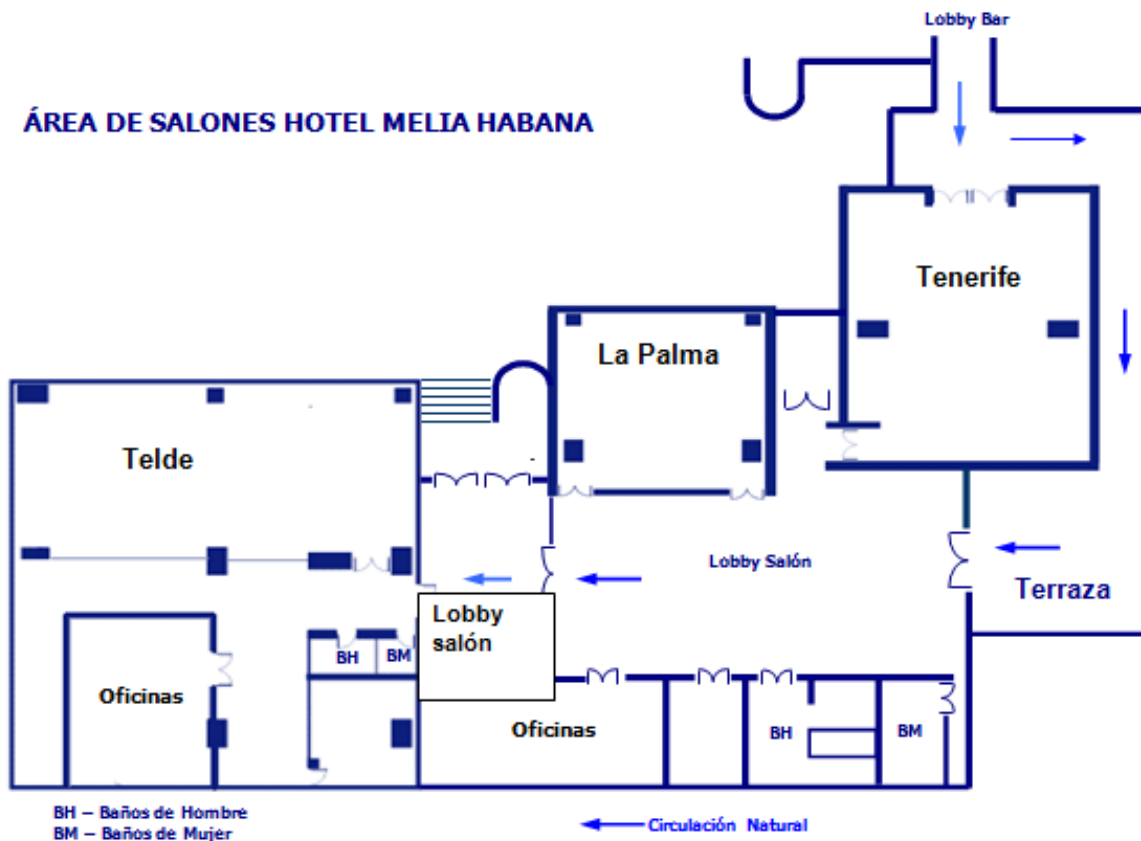
Cualquier duda o información puede localizar al **COMITÉ ORGANIZADOR** en el **Salón Lanzarote. Teléfono 5780**

MAPAS DE LA SEDE

MAPS OF THE CONGRESS VENUE



ÁREA DE SALONES HOTEL MELIA HABANA





INFORMACIÓN CIENTÍFICA

SCIENTIFIC INFORMATION

PRESIDENTES, SECRETARIOS DE SESIÓN Y PONENTES

Deben estar disponibles en las salas 15 minutos antes de comenzar su sesión, para comprobar las facilidades técnicas.

IDENTIFICACIÓN DE TRABAJOS

Cada trabajo se ha identificado con una letra inicial que corresponde con la modalidad de presentación (CM: conferencia magistral, S: simposium, O: presentación oral, P: cartel) y una numeración consecutiva.

SIMPOSIUM

Cada participante tendrá 10 minutos para su presentación. Se realizarán periodos de discusión, dirigidos por el presidente del simposium. Se realizarán 6 Simposiums: Riesgo Reproductivo Preconcepcional, Desafíos en el estudio de las enfermedades complejas, Defectos Congénitos, Genética Clínica I, Genética Comunitaria y Genética Clínica II. Cada día sesionarán 2 simposiums de forma concurrente.

SESIONES DE PRESENTACIONES ORALES

El tiempo para exposición es de 10 – 20 minutos según el número de presentaciones incluido en la sesión. Se realizarán periodos de discusión dirigidos por el presidente. Se realizarán 4 sesiones de presentaciones orales: Sesión de Discusión de Casos Clínicos; Ética, Educación en Genética e Informática Aplicada; Citogenética y Errores Innatos del Metabolismo; Genética Poblacional, Estrés Oxidativo y Genética Comunitaria. Sesionarán 2 de forma concurrente.

SESIONES DE CARTELES

Los carteles (140cm x 90cm) deberán ser colocados por el autor en el panel asignado en el área para carteles (Salón Telde) de 8:30 a 9:00am y retirados por el autor a las 5:00pm. Se requiere la presencia del autor para la discusión del mismo en el horario de Sesión de Carteles (de 4:00pm – 5:00 pm los días 3 y 4 de diciembre; de 2:30 – 3:30pm el 5 de diciembre). A continuación el **Listado de Sesiones de Carteles**:

DESCRIPCIÓN	FECHA	DESDE	HASTA
P1 – GENÉTICA CLÍNICA	3 Dic.	P1	P52
P2 – ERRORES INNATOS DEL METABOLISMO	3 Dic.	P53	P67
P3 – GENÉTICA MOLECULAR	3 Dic.	P68	P89
P4 – ESTRÉS OXIDATIVO Y ENFERMEDADES GENÉTICAS	3 Dic.	P90	P90
P5 – GENÉTICA COMUNITARIA	4 Dic.	P91	P156
P6 – GENÉTICA POBLACIONAL	4 Dic.	P157	P167
P7 – ÉTICA Y ENFERMEDADES GENÉTICAS	4 Dic.	P168	P172
P8 – INMUNOGENÉTICA	4 Dic.	P173	P177
P9 – GENÉTICA	4 Dic.	P178	P178
P10 – CITOGENÉTICA	5 Dic.	P179	P211
P11 – GENÉTICA Y ENFERMEDADES COMPLEJAS	5 Dic.	P212	P229
P12 – MANEJO Y TERAPIA EN ENFERMEDADES GENÉTICAS	5 Dic.	P230	P237
P13 – MEDICINA FETAL	5 Dic.	P238	P253
P14 – EDUCACIÓN EN GENÉTICA	5 Dic.	P254	P262
P15 – FARMACOGENÉTICA	5 Dic.	P263	P265

II Congreso
Internacional
de **Genética**
Comunitaria



La Habana, Cuba, Hotel Meliá Habana
del 2 al 5 de Diciembre 2014

del 2 al 5 de Diciembre 2014
La Habana, Cuba, Hotel Meliá Habana

Comunitaria

PROGRAMA CIENTÍFICO

MIÉRCOLES 3 DE DICIEMBRE DE 2014
CONFERENCIA MAGISTRAL Y SIMPOSIUM

SESIÓN DE LA MAÑANA			
9:00am	Inauguración y Bienvenida. Salón Gran Canaria		
9:30am	Conferencia Magistral – CM1 Salón Gran Canaria Farmacogenética de Poblaciones Iberoamericanas: potencial aplicación a las estrategias de prevención del Suicidio. Ponente: <i>Adrián Llerena Ruíz</i> , MD, PhD Presidente de la Red Iberoamericana de Farmacogenética. Director del Centro de Investigación Clínica (CICAB)		
10:00am	Coffee Break. Terraza del Salón Gran Canaria		
10:30am – 12:45pm	Simposium – S1 Salón Gran Canaria Riesgo Reproductivo Preconcepcional Presidente: Dra. Norma González Lucas Secretaria: Dra. Yudelkis Benítez Cordero	10:30am – 12:45pm	Simposium– S2 Salón Tenerife Desafíos en el estudio de las enfermedades complejas Presidente: Dra. Martha Sonia Robaina Castellanos Secretaria: Dra. Yaíma Zúñiga Rosales
10:30am	Conferencia: El enfoque de RRPC, estrategia básica para mejorar la Salud Sexual Reproductiva. <i>Dr. Roberto Álvarez Fumero. Cuba</i> Jefe del Departamento Materno Infantil Ministerio de Salud Pública	10:30am	S10 - Asociación de una variante de baja frecuencia en el gen HNF1A con la Diabetes Tipo 2 en una población latina. <i>Alicia Huerta Chagoya, Karol Estrada, Ingvild Aukrust , Lise Bjorkhaug, Noel Burt, Josep Mercader, Humberto García Ortíz, Hortensia Moreno Macías, Geoffrey Walford, Clicerio González Villalpando, Jason Flannick, Amy Williams, Michael Boehnke, Loreno Orozco, Christopher Haiman, Teresa Tusié Luna, Carlos Aguilar Salinas, David Altshuler, Pal Njolstad, Jose Florez, Daniel McArthur, Consorcio SIGMA Diabetes México</i>
10:50am	S1 - Riesgo Genético Preconcepcional y su relación con los defectos congénitos. La Habana 2010-2013. <i>Yordanka Rodríguez Tur, Inés Virginia Noa Hechavarría, Rita Sánchez Lombana, Aicha Llamas Paneque, Damaris Rizo López Cuba</i>		
11:00am	S2 - Determinantes Genéticos para la Diabetes Mellitus Gestacional y Rasgos Metabólicos Relacionados en Mujeres Mexicanas. <i>Alicia Huerta Chagoya, Paola Vázquez Cárdenas, Hortensia Moreno Macías, Leonardo Tapia Maruri, Rosario Rodríguez Guillén, Erika López Vite, Guadalupe García Escalante, Fernando Escobedo Aguirre, Adalberto Parra Covarrubias, Roberto Cordero Brieño, Lizette Manzo Carrillo, Rogelio Zacarías Castillo, Carlos Vargas García, Aguilar Salinas Carlos, Teresa Tusié Luna México</i>	10:40am	S11 - Asociación de variantes en el gen TCF7L2 con el desarrollo de diabetes mellitus tipo 2 en una población mexicana. <i>Eduardo Domínguez de la Cruz, María Cristina Revilla Monsalve, María de Lourdes Muñoz Moreno México</i>

MIÉRCOLES 3 DE DICIEMBRE DE 2014
SIMPOSIUM

SESIÓN DE LA MAÑANA continuación			
10:30am – 12:45pm	Simposium – S1 Salón Gran Canaria Riesgo Reproductivo Preconcepcional Presidente: Dra. Norma González Lucas Secretaria: Dra. Yudelkis Benítez Cordero	10:30am – 12:45pm	Simposium– S2 Salón Tenerife Desafíos en el estudio de las enfermedades complejas Presidente: Dra. Martha Sonia Robaina Castellanos Secretaria: Dra. Yaíma Zúñiga Rosales
11:10am	S3 - Sobrepeso y obesidad materna antes del embarazo aumenta el estrés oxidativo en el recién nacido. <i>Rocío Sánchez Urbina, Miguel Klünder Klünder, Juan Manuel Gallardo Montoya, Jaqueline Gómez López, Patricia Guadalupe Medina Bravo, Francisco Juarez Sánchez, Matilde Galicia Esquivel, Norma Balderrabano Saucedo, Alejandra Contreras Ramos México</i>	10:50am	S12 - Distribución espacial de la Diabetes Mellitus, el Asma Bronquial y la Hipertensión Arterial en Cuba. <i>Lisset Evelyn Fuentes Smith Cuba</i>
11:20am	DISCUSIÓN		
11:30am	S4 - Diagnóstico citogenético en individuos con trastornos reproductivos. <i>Anduriña Barrios Martínez, Minerva García Rodríguez, Ursulina Suárez Mayedo, Nereida García González, Araceli Lantigua Cruz, Elena del Monte Sotolongo, Viviana Vega Conejo, Iris Rojas Betancourt, Olga Quiñones Masa, Luanda Maceira Rosales, Cossette Bernal Borrego, Luis Alberto Méndez Rosado, Mercedes Julia Cabrera Echevarría, Marilyn del Sol González, Enny Morales Rodríguez, Michel Soriano Torres, Damaris García Gómez, Yanairis Medina Reyes, Odalis Molina Gamboa, Arlay Castelví López, Yomisleidis Bravo Álvarez, Graciela Patricia Torriani Mendoza, José Estrada Ramírez, Elsa Ávila Santi. Cuba</i>	11:00am	S13 - Análisis del polimorfismo G-2548A del gen LEP y su asociación con obesidad en niños escolares de la ciudad de Culiacán, Sinaloa, México <i>Fernando Pedraza Leyva, Manuel Pérez Villarreal, Diana Medina Bastidas, Daniela Moreno Mascareño, Fred Luque Ortega, Javier Magaña Gómez, María Torres Duarte, Verónica Picos Cárdenas, Eliakym Arámbula Meraz México</i>
		11:10am	DISCUSIÓN
11:40am	S5 - Caracterización citogenética de pacientes portadores de translocación cromosómica con trastorno de la reproducción o descendencia afectada. <i>Michel Soriano Torres, Anduriña Barrios Martínez, Luis Alberto Méndez Rosado, Enny Morales Rodríguez, Nereida González García, Arlay Castelví López, Luanda Maceira Rosales Cuba</i>	11:30am	S14 - Marcadores de inmunosenescencia en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas. <i>Danay Saavedra Hernández, Beatriz García Verdecia, Patricia Lorenzo Luaces, Amnely González Morera Cuba</i>
		11:40pm	DISCUSIÓN

MIÉRCOLES 3 DE DICIEMBRE DE 2014
SIMPOSIUM

SESIÓN DE LA MAÑANA continuación			
10:30am – 12:45pm	Simposium – S1 Salón Gran Canaria Riesgo Reproductivo Preconcepcional Presidente: Dra. Norma González Lucas Secretaria: Dra. Yudelkis Benítez Cordero	10:30am – 12:45pm	Simposium– S2 Salón Tenerife Desafíos en el estudio de las enfermedades complejas Presidente: Dra. Martha Sonia Robaina Castellanos Secretaria: Dra. Yaíma Zúñiga Rosales
11:50am	S6 - Estimación de las frecuencias de las inversiones cromosómicas y la posible repercusión de la inversión pericéntrica del 9 en las fallas reproductivas. <u>Nereida González García</u> , Luis Alberto Méndez Rosado, Elena del Monte Sotolongo, Michel Soriano Torres, Anduriña Barrios Martínez, Enny Morales Rodríguez, Odalys Molina Gamboa, Marilyn del Sol González, Yanairis Medina Reyes, Graciela Patricia Torriani Mendoza, Luanda Maceira Rosales, Cossette Bernal Borrero, Ursulina Suárez Mayedo, Mercedes Julia Cabrera Echevarría, Yomisleidys Bravo Álvarez Cuba	11:45am	S15 - Factores de riesgo para el cáncer de mama en la provincia de Las Tunas. <u>Nora María Orive Rodríguez</u> , Karell R. Vázquez Argote, Doralys Castillo Sánchez, Gisela Martínez Rodríguez, Orlando Peña Mancebo, Elibeth Carcasés Carcasés Cuba
12:00m	DISCUSIÓN	11:55am	DISCUSIÓN
12:10pm	S7 - Calidad espermática y su asociación con los polimorfismos de GSTT1 y GSTM1 en floricultores de villa guerrero, México. – S9 <u>Julieta Castillo Cadena</u> , Jorge Serment Guerrero, Griset Martínez Luna México	12:00 m	S16 - Frecuencia del alelo CYP2D6*6 en una muestra de pacientes cubanos con esquizofrenia. <u>Hilda Roblejo Balbuena</u> , Laritza del Toro Bordado, Ileana Rosado Ruíz-Apodaca, Giselle Monzón Benítez, Beatriz Marcheco Teruel, Antonio Alejandro Esperón Álvarez, Teresa Collazo Mesa, Lilia Caridad Marín Padrón Cuba
12:20pm	S8 - Integridad de la cromatina espermática: evaluación e importancia clínica – S8 <u>Yudelkis Benítez Cordero</u> , Reinaldo Gutiérrez Gutiérrez, Dianelys Ramírez Blanco, Amelia Cabrera River Cuba	12:10pm	S17 - Factores genéticos y no genéticos en la etiología de la esquizofrenia, utilizando el Registro Nacional de Gemelos en Cuba. <u>Maidalys Bravo Ramírez</u> , Beatriz Marcheco Teruel Cuba
		12:20pm	DISCUSIÓN
12:30pm	S9 - Riesgo genético preconcepcional y uso del ácido fólico. Necesidades de aprendizaje en atención primaria. Diez de octubre. 2014. <u>Damiris Pérez Mesa</u> , Ibis María de la Paz, Idalia Ramírez Pérez Cuba	12:30pm	S18 - Polimorfismos en genes relacionados con el metabolismo de arsénico y patrón de metilación de arsénico urinario. <u>Tania González Cortés</u> , Rogelio Recio Vega, Jorge Espinosa Fematt, Edgar Olivas Calderon, Robert Clark Lantz, Jorge Haro Santa Cruz Correo México
12:40pm	DISCUSIÓN	12:40pm	DISCUSIÓN

MIÉRCOLES 3 DE DICIEMBRE DE 2014
PRESENTACIONES ORALES

SESIÓN DE LA TARDE			
12:45pm	Almuerzo		
2:00pm – 4:00pm	Presentaciones Orales – O1 Salón Gran Canaria Sesión de Discusión de Casos Clínicos Presidente: DrC. Estela Morales Peralta Secretaria: Dra. Laritza Martínez Rey	2:00pm – 4:00pm	Presentaciones Orales– O2 Salón Tenerife Ética, Educación en Genética e Informática Aplicada Presidente: Dra. Giselle Monzón Benítez Secretaria: MsC. Deinys Carmentate Naranjo
2:00pm	O1 - A la memoria de mi hijo Fabio, un niño extraordinario. <u>Yannelis Martínez Yero</u> Cuba	2:00pm	O8 - Evaluación de aspectos éticos en el Asesoramiento Genético del cáncer hereditario. Instituto de Oncología. Cuba. 2012 <u>Martha Sonia Robaina Castellanos, Geidy Vega Robaina, Alina Alerm Rodríguez, Ubaldo González Pérez, Gerardo Rogelio Robaina Castellanos</u> Cuba
2:25pm	O2 - Defectos Transversos Terminales de Miembros por exposición prenatal a misoprostol. Presentación de caso. <u>José Pérez Trujillo, Lázaro López Baños, Beatriz Arrieta Curbelo</u> Cuba		
2:40pm	O3 - Translocación (617)(q23q13) como puntos de ruptura no reportados previamente: un caso con infertilidad. <u>Leticia Damken Maya, Alma Lorena Gutiérrez Mendoza, Alejandra Galindo Cáceres, Fabiola Martínez Guerrero, Enrique Sáinz González, Lourdes Zazueta Morales, Hiram Arce Sánchez, Verónica Picos Cárdenas</u> México	2:10pm	O9 - Necesidad de los cuidados paliativos en neurogenética. <u>Tatiana Zaldivar Vaillant, Gloria Esther Lara Fernández, Ivonne Martín Hernández, Mariana Pita Rodríguez, Alexis Soto Lavastida, Alexander Aroca Posso, Ana María Iglesias Rodríguez, José Vargas Díaz, Nicolás Garófalo Gómez, Lucía Margarita Novoa López, Maricela Scull Torres</u> Cuba
2:55pm	O4 - Hidrocefalia ligada al cromosoma x: descripción fenotípica de una serie de casos. <u>Jorge Torres Flores</u> México	2:20pm	O10 - Attitudes towards pertinent and incidental findings and consenting procedures in whole genome sequencing studies in psychiatric research. <u>Anna Sundby, Merete Watt Boolsen, Mette Ebbesen, Ole Mors</u> Dinamarca
		2:30pm	DISCUSIÓN
3:10pm	O5 - Hermanos con osteopetrosis maligna infantil en Mexico. <u>Alejandro Gaviño Vergara, Esperanza de los Angeles Percastre Durán</u> México	2:40pm	O11 - El método clínico como herramienta de la Genética Clínica desde una visión socio-histórica. <u>Norma Elena de León Ojeda, Alina García García, Carlos García Guevara</u> Cuba
3:25pm	O6 - Osteopetrosis. Presentación de dos casos. <u>Alicia Rosalina LaO Cabrera, Lisset Hormigó Almeida, Arlinis Cabrera Garcés, Emérito Ginarte Batista, Yelenies Mendoza Del Toro</u> Cuba	2:50pm	O12 - Enseñanza de genética médica en la carrera de medicina y en especializaciones médicas en Cuba. Enfoque hacia la era genómica. <u>Paulina Araceli Lantigua Cruz, Norma González Lucas, Estela Morales Peralta, Alicia Martínez de Santelices Cuervo, Roberto Lardoeyt Ferrer</u> Cuba
		3:00pm	O13 - Material complementario para la enseñanza de la genética médica en la carrera de medicina. <u>Daniel Quintana Hernández</u> Cuba
		3:10pm	DISCUSIÓN

MIÉRCOLES 3 DE DICIEMBRE DE 2014
PRESENTACIONES ORALES Y CARTELES

SESIÓN DE LA TARDE continuación			
2:00pm – 4:00pm	Presentaciones Orales – O1 Salón Gran Canaria Sesión de Discusión de Casos Clínicos Presidente: DrC. Estela Morales Peralta Secretaria: Dra. Laritza Martínez Rey	2:00pm – 4:00pm	Presentaciones Orales– O2 Salón Tenerife Ética, Educación en Genética e Informática Aplicada Presidente: Dra. Giselle Monzón Benítez Secretaria: MsC. Deinys Carmentate Naranjo
3:40pm	O7 - Protocolo para el diagnóstico, manejo y seguimiento de pacientes con Enfermedad de la Orina con Olor a Jarabe de Arce. A propósito de un caso. <i>Laritza Martínez Rey, Giovanna Contreras Roura, Ivette Camayd Viera, Lien Francisca Noguera Rodríguez, Aurelio David Padrón Díaz, Ricardo Busto Aguiar, Georgina Zayas Torriente, Dayris Falcón Rodríguez, Eldalina Rodríguez Hernández Cuba</i>	3:20pm	O14 - SEDEGEN: Sistema Experto para el Diagnóstico de Enfermedades Genéticas. <i>Asiel Leal Celdeiro, Víctor Manuel Pelegrino Ros, Roberto Lardoezt Ferrer, Yudiel La Rosa González, Dayana Joseph Smarth Cuba</i>
		3:30pm	O15 - EPIGEN (SEEGEN-R): Sistema Estadístico de Epidemiología Genética basado en R. Nueva alternativa informática cubana para investigaciones de epidemiología genética. <i>Yudiel La Rosa González, Roberto Lardoezt Ferrer, Dayana Joseph Smarth, Yunier Emilio Tejeda, Darwis Rodríguez Licea, Asiel Leal Celdeiro Cuba</i>
		3:40pm	O16 - Sitio web para la promoción de la bioinformática y la genómica en la práctica clínica. <i>Orlando R. Serrano Barrera, Jenny Hernández Betancourt Cuba</i>
		3:50pm	DISCUSIÓN
4:00pm	Sesión de Carteles Salón Telde Genética Clínica-P1/ Errores innatos del metabolismo-P2/ Genética Molecular-P3/ Estrés Oxidativo y enfermedades genéticas-P4 P1 al P90		
5:00pm	Coctel de bienvenida. Área de la piscina Hotel Meliá Habana		

JUEVES 4 DE DICIEMBRE DE 2014
CONFERENCIA MAGISTRAL Y SIMPOSIUM

SESIÓN DE LA MAÑANA			
9:00am	Conferencia Magistral – CM2 Salón Gran Canaria Enfermedad de Gaucher, Diagnóstico y Seguimiento Ponente: Dr. Jorge Ortiz. Guatemala Gerente Médico, Guatemala / Genzyme, A Sanofi Company		
9:30am	Coffee Break. Terraza del Salón Gran Canaria		
10:00am – 12:45pm	Simposium – S3 Salón Gran Canaria Defectos Congénitos Presidente: Dra. Rosa Liascovich Winogora Secretario: Dr. Miguel Rodríguez Vázquez	10:00am – 12:45pm	Simposium – S4 Salón Tenerife Genética Clínica I Presidente: DrC. Paulina Araceli Lantigua Cruz Secretaria: Dra. Diana Martín García
10:05am	S19 - El registro nacional de anomalías congénitas de argentina (RENAC): objetivos y funcionamiento operativo. <u>Rosa Liascovich Winogora, Boris Groisman Kleiner, María Paz Bidondo Horno, Pablo Berbero Chouza Argentina</u>	10:05am	S28 - Algoritmo para el diagnóstico del síndrome de Smith-Lemli-Opitz en Cuba. <u>Diana Martín García, Angel Aquino Perna, Miguel Rodríguez Vázquez, Araceli Lantigua Cruz Cuba</u>
10:25am	S20 - Defectos Congénitos más frecuentes en embarazadas adolescentes en Cuba. Propuesta de una Estrategia de Intervención. <u>Yudelkis Benítez Cordero, Deinys Carmenate Naranjo, Lisett Evelyn Fuentes Smith, Quirenia Cabrera Piña Cuba</u>	10:20am	S29 - Situación actual de la hemofilia en Cuba. <u>Dunia Castillo González, Yusselys Cabrera Payne, Kalia Lavaut Díaz, Raúl Martínez Triana, Loreta Rodríguez Pérez, Maribel Tejeda González, Aymara Baganet Cobas, Zurelis Socarrás Conde, Alberto Arencibia Nuñez, Rosa María Lam Díaz, Enrique Pérez Fuentes, Mirtha Campo Díaz, Adys Gutierrez Díaz, Nereyda Alvarez Vega, Jorge Luis Salinas González, Julio Fernández Águila, Roberto Lardoeyt Ferrer, Issel González Calzadilla Cuba</u>
10:40am	S21 - Vigilancia epidemiológica de la prevalencia de malformaciones congénitas y del uso de fármacos en la gestación en Villa Clara. <u>Manuela Herrera Martínez, Maria Dolores Noa Machado, Ana Esther Algora Hernández, María Nelía Martínez Lima, Ismary Geisha León Guicheney, Maribel Navarro Ruiz, Mildrey Vales Almodóvar, Lorna González Herrera Cuba</u>	10:35am	Genética de las trombofilias hereditarias y procesos tromboembólicos en edad pediátrica. Resultados preliminares. – S30 <u>Olga Margarita Agramonte Llanes, Yaneth Zamora González, Loreta Rodríguez Pérez, Cristina Fonseca Polanco, Dunia Castillo González, Yusselys Cabrera Payne Cuba</u>
		10:50am	DISCUSIÓN
10:55am	S22 - Impacto epidemiológico del diagnóstico prenatal de los defectos congénitos en la provincia de Holguín. 1999-2013. <u>Ana María González Anta Cuba</u>	11:00am	S31 - Ataxia Espinocerebelosa tipo 2: genotipo, fenotipo y aproximaciones terapéuticas. <u>Luis Velázquez Pérez, Roberto Rodríguez Labrada Cuba</u>

JUEVES 4 DE DICIEMBRE DE 2014
SIMPOSIUM

SESIÓN DE LA MAÑANA continuación			
10:00am – 12:45pm	Simposium – S3 Salón Gran Canaria Defectos Congénitos Presidente: Dra. Rosa Liascovich Winogora Secretario: Dr. Miguel Rodríguez Vázquez	10:00am – 12:45pm	Simposium – S4 Salón Tenerife Genética Clínica I Presidente: DrC. Paulina Araceli Lantigua Cruz Secretaria: Dra. Diana Martín García
11:15am	S23 - Caracterización clínico epidemiológico de los defectos congénitos en la provincia Guantánamo. <u>Norkis Campos Cuevas</u> Cuba	11:15am	S32 - Enfermedades esqueléticas constitucionales: análisis en una muestra de pacientes cubanos. – <u>Estela Morales Peralta, Alina Ferreiro Rodríguez, Yudelkis Benítez Cordero, Teresa Collazo Mesa</u> Cuba
11:30am	S24 - Evaluación de calidad de la medición de Translucencia Nucal. <u>Miguel Rodríguez Vázquez, Dario Santiago Pérez, Rubén Pérez Rodríguez</u> Cuba	11:30am	S33 - Estrategia para implementar en Cuba la atención multi e interdisciplinaria al paciente con Síndrome Marfan. <u>Jeanette Hernández Llanes, Paulina Araceli Lantigua Cruz, Denia Tasé Vila, Norma Elena de León Ojeda, Manuel Amador Antuña, Anette Machado García, Jorge Luis Yanes Rodríguez, Ana Marta López Mantecón, Hiram Tápanes</u> Cuba
11:40am	DISCUSIÓN	11:45am	DISCUSIÓN
11:50am	S25 - Efectividad de la ecografía del primer trimestre en el primer quinquenio de implantada en Villa Clara. <u>Lorna González Herrera, Lourdes Rodríguez Royero, María Dolores Noa Machado, Manuela Herrera Martínez, Maria Elena de la Torre Santos, María del Pilar Valero Abreu</u> Cuba	12:00pm	S34 - Neurofibromatosis tipo I: presentación de una serie de 51 pacientes <u>Tamara Rubio González</u> Cuba
12:05pm	S26 -Diagnóstico prenatal de Arteria Umbilical Única (AUU). Resultados perinatales en 50 casos. <u>Rita Sánchez Lombana, Ramón Peña Abreu, Alfredo Nodarse Rodríguez, Yordanka Rodríguez Tur, Aicha Llamas Paneque, José Adalberto Oliva Rodríguez</u> Cuba	12:15pm	S35 - Implante coclear en niños con Síndrome Waardenburg atendidos en el Grupo Nacional Cubano. <u>Sandra Elena Quintana Mirabal, Yesy Martín García, Gerda Alianna González Sánchez, Madelay Díaz Monterrey, Librada Pestana Aragón, Xeneida Hernández Padilla</u> Cuba
12:20pm	S27 - Correlación entre diagnóstico ecográfico y anatomopatológico en defectos congénitos. Municipio Diez de Octubre. <u>Idalia Ramírez Pérez, Rodolfo Jova Morel, Damiris Pérez Mesa, Angela Hizachy Pereira Núñez</u> Cuba	12:30pm	S36 - Aspectos clínicos y genéticos en pacientes cubanos con implante coclear. <u>María Belén Mattos Vélez, Estela Morales Peralta</u> Ecuador - Cuba
12:35pm	DISCUSIÓN	12:45pm	DISCUSIÓN

JUEVES 4 DE DICIEMBRE DE 2014
PRESENTACIONES ORALES

SESIÓN DE LA TARDE			
12:45pm	Almuerzo. Restaurante Miramar		
2:00pm – 4:00pm	Presentaciones Orales – O3 Salón Gran Canaria Citogenética y Errores Innatos del Metabolismo Presidente: MsC. Anduriña Barrios Martínez Secretaria: MsC. Enny Morales Rodríguez	2:00pm – 4:00pm	Presentaciones Orales– O2 Salón Tenerife Genética Poblacional, Estrés Oxidativo y Genética Comunitaria Presidente: Lic. Gretel Riverón Forment Secretaria: Dra. Nayade Pereira Roche
2:00pm	Conferencia: Hibridación genómica comparativa, experiencia en Panamá. <i>Dr. Luis Alberto Sotillo Bent. Panamá</i> Jefe de Servicio de Genética. Caja del Seguro Social. Complejo Hospitalario Dr. Arnulfo Arias Madrid	2:05pm	O25 - Análisis de los microsatélites AC y CTT del gen G6PD en México. <i>Saúl Armando Beltrán Ontiveros, Fred Luque Ortega, Noemí García Magallanes, Guadalupe Valdez Zazueta, Verónica Picos Cárdenas, María Torres Duarte, Eliakym Arámbula Meraz México</i>
2:20pm	O17 - Resultado del diagnóstico prenatal citogenético en la provincia Holguín, Cuba. Años 1988 – 2013. <i>José Ramón Hernández Gil, Víctor Jesús Tamayo Chang, Orlando González Salé, María Eugenia Paneque Arias, Sonia Toranzo Cabrera, Elizabeth Fernández Coello, Amarilis López Sánchez Cuba</i>	2:15pm	O26 - Frecuencia de Portadoras de Variantes de Hemoglobina en Gestantes de la Provincia Artemisa. Período 2010-2014. <i>José Pérez Trujillo, Vivian Barreto García, Yadira Valdes Fraser, Jacqueline Pérez Rodríguez Cuba</i>
2:30pm	O18 - Tendencia del diagnóstico prenatal citogenético en Cuba y otras causas de baja prevalencia del Síndrome Down. <i>Luis Alberto Méndez Rosado Cuba</i>	2:25pm	DISCUSIÓN
2:40pm	O19 - Estratificación espacial según Riesgo de Cromosomopatías en el Diagnóstico Prenatal Citogenético (DPC). Matanzas. Año 2008-2014. <i>Janice Sosa Díaz, Mayte Castro López, Odalys Rabelo García, Bárbara Pérez Torres, Mayda Tápanes Villalonga, Ana Belkis Seguí Martínez, Aurelio Dueñas Ruiz, Regina Yamilet Sosa Díaz Cuba</i>	2:40pm	O27 - Influencia del sistema enzimático Superóxido dismutasa-Catalasa en el curso clínico de la Ataxia Espinocerebelosa Tipo 2. <i>Dennis Almaguer Gotay, Luis E. Almaguer Mederos, Raul Aguilera Rodriguez, Yanetza González Zaldívar, Yaimeé Vázquez Mojena, Annelié Estupiñán Rodríguez, Roberto Rodríguez Labrada Cuba</i>
2:50pm	O20 - El diagnóstico prenatal en células en interfase por hibridación in situ. <i>Luis Alberto Méndez Rosado, Odalis morales Gamboa, Gretel Huertas Pérez, Anduriña Barrios Martínez, Ursulina Suarez Mayedo, Minerva García Rodríguez Cuba</i>	2:50pm	O28 - Daño oxidativo, defensa antioxidante y capacidad de reparación en pacientes con Hiperlipoproteinemia Primaria. <i>Nayade Pereira Roche, Reinaldo Gutiérrez Gutiérrez, Alfredo Nasiff Hadad, Gretel Riverón Forment, Judith Pupo Balboa, Anamarys Pandolfi Blanco Cuba</i>
3:00pm	DISCUSIÓN	3:05pm	DISCUSIÓN

JUEVES 4 DE DICIEMBRE DE 2014
PRESENTACIONES ORALES Y CARTELES

SESIÓN DE LA TARDE continuación			
2:00pm – 4:00pm	Presentaciones Orales – O3 Salón Gran Canaria Citogenética y Errores Innatos del Metabolismo Presidente: MsC. Anduriña Barrios Martínez Secretaria: MsC. Enny Morales Rodríguez	2:00pm – 4:00pm	Presentaciones Orales– O2 Salón Tenerife Genética Poblacional, Estrés Oxidativo y Genética Comunitaria Presidente: Lic. Gretel Riverón Forment Secretaria: Dra. Nayade Pereira Roche
3:10pm	O21 - Resultado del seguimiento clínico-genético y tratamiento de pacientes con Errores Innatos del metabolismo en la Provincia Holguín, Cuba. <i>Víctor Jesús Tamayo Chang, Rafael Alfredo Lauradó Robles , Ivette Camayd Viera , Gretell Curbelo Lerzpona , Grettel Alfonso Pupo Cuba</i>	3:15pm	O29 - Alfabetoproteína elevado, su valor predictivo en el desenlace obstétrico y perinatal. Batabanó.2011-2013. <i>Yamexey Otaño Molina Cuba</i>
3:20pm	O22 - Hiperfenilalaninemias. Diagnóstico confirmatorio y seguimiento bioquímico de los pacientes diagnosticados en Cuba. <i>Jiovanna Contreras Roura, Elsa Alonso Jiménez, Lisset Evelyn Fuentes Smith, Aurelio David Padrón Díaz Cuba</i>	3:25pm	O30 - Evaluación de la Alfabetoproteína sérica como predictor del bajo peso al nacer y la prematuridad. <i>Amanda Alonso Valle, José C. Bencomo Correa, Orlando Arencibia Cruz, Anitery Travieso Tellez Cuba</i>
3:30pm	O23 - Estrategias para la implementación de un programa de pesquisa neonatal en Nicaragua con tecnología SUMA. <i>Lesley del Río Fabre, Miguel Álvarez Abreu , Yuzmán Salazar Ortiz , Ernesto Carlos González Reyes , Amarilys Frómeta Suárez , Pedro Almenares Guasch , Aramis Sánchez Gutiérrez Cuba</i>	3:35pm	DISCUSIÓN
3:40pm	O24 - Desarrollo de un método para el diagnóstico bioquímico de los defectos de la N-glicosilación proteica. <i>Tatiana Acosta Sánchez, Misleidy Miranda Romero , Lilia Marín Padrón , Alejandro Bermejo Valdés , Araceli Lantigua Cruz , Denia Tasé Vila Cuba</i>	3:45pm	O31 - Análisis de la situación de salud genética del municipio de Holguín 2013-2014. <i>Ondina del Carmen Arias Figueiras, Eida Ramírez Pérez, Maritza Batista Salazar, Saray Rodríguez González, Maria Teresa Díaz Armas, Olga Alvares Estrabao , Magda Ortega Abreu, Maritza Cabrera Pupo, Ana Karina Leyva Pupo Cuba</i>
3:50pm	DISCUSIÓN	3:55pm	DISCUSIÓN
4:00pm	Sesión de Carteles Salón Telde Genética Comunitaria-P5/ Genética Poblacional-P6/ Ética y enfermedades genéticas-P7/ Inmunogenética-P8 / Genética-P9 P91 al P178		
6:00pm	Concierto. Basílica Menor del Convento San Francisco de Asís		

VIERNES 5 DE DICIEMBRE DE 2014
CONFERENCIA MAGISTRAL Y SIMPOSIUM

SESIÓN DE LA MAÑANA			
9:00am	Conferencia Magistral – CM3 Salón Gran Canaria Red Latinoamericana de Genética Humana (RELAGH). Logros y Desafíos. Ponente: <i>Aída Falcón de Vargas, MD, PhD. Venezuela</i> Presidenta de la Sociedad Venezolana de Genética Humana (VSHG) Presidenta de la Red Latinoamericana de Genética Humana (RELAGH)		
9:30am	Coffee Break. Terraza del Salón Gran Canaria		
10:00am – 12:45pm	Simposium – S5 Salón Gran Canaria Genética Comunitaria Presidente: DrC. Beatriz Marcheco Teruel Secretaria: Dra. Dulce María Hechavarría Estenoz	10:00am – 12:45pm	Simposium – S6 Salón Tenerife Genética Clínica II Presidente: Dr. Juan Carlos Perdomo Arrien Secretaria: Dra. Hilda Roblejo Balbuena
10:05am	S37 - Resultados de la investigación de discapacidad en países del ALBA. <i>Miriam Portuondo Saa, Marcia Cobas Ruiz, Francisco Morales Calatayud, Araceli Lantigua Cruz, Roberto Lardoezt Ferrer, Emelia Icart Pereira, Aida Jordán Hernández Correo Cuba</i>	10:05am	S46 - Estudio epidemiológico y genético clínico del acné conglobata en familias de las provincias Holguín y Granma. <i>Raquel Rojas Bruzón, Víctor Jesús Tamayo Chang Cuba</i>
10:15am	S38 - Relevamiento de laboratorios de diagnóstico genético en el sector público en Argentina. <i>Paloma Brun Delgado, Noemí Buzzalino Pécora, Sandra Rozental Fiszer, Rosa Liascovich Winogora, Boris Groisman Kleiner, Liliana Alba Tello Argentina</i>	10:15am	DISCUSIÓN
10:15am		10:25am	S47 - Genodermatosis: caracterización de los fenotipos clínicos en Camagüey. 2012 – 2014. <i>Rosaralis Arrieta García, Beatriz Mantecón Fernández, María Irene Guerrero Fernández, Héctor Pimentel Benítez Cuba</i>
10:25am	S39 - Atención genética a gestantes y recién nacidos mediante la Red Informatica SALGEN en el periodo 2009-2014. <i>Miguel Rodríguez Vázquez, Rubén Pérez Rodríguez, Patricia Rodríguez Alvarino, Alina Suarez Concepción, Barbara Correa Jiménez, Marierki Cruz Mansito, Yuleisy Morgado Bravo, Yanetzy Zaila Lago, Ibet González González, Carmen Hernández De Zayas, Ania Portal Sierra, Yacmila Fernández Hernández Cuba</i>	10:35am	S48-Comportamiento de las genodermatosis en el municipio Mayarí. Septiembre 2011 – junio 2014. <i>Gisel Pérez Breff, Vivian Susana Guerra Batista, Niurbes María González Estopiñán Cuba</i>
10:35am	DISCUSIÓN	10:45am	DISCUSIÓN
10:55am	S40 - Desarrollo, aplicación y perspectivas futuras de los diagnosticadores para la pesquisa neonatal en Cuba. <i>Ernesto Carlos González Reyes, Amarilys Frómeta Suárez, Elisa María Castells Martínez, Pedro Almenares Guasch, Lesley del Río Fabre, Yileidis Tejeda Gómez, Mary Triny Segura González, Pedro Lucio Pérez Moras, Ana Luisa Arteaga Yera Cuba</i>	11:05am	S49 - La medicina regenerativa en la osteogénesis imperfecta. <i>Aymara María Baganet Cobas, Alina García García, Porfirio Hernandez Ramírez, Norma Fernández Delgado, Norma Elena de León Ojeda, Ana Iris González Iglesias, Tania González Suárez, Jose Armando Galvan Cabrera, Kalía Lavaut Sánchez, Mariela Forrellat Barrios Cuba</i>

VIERNES 5 DE DICIEMBRE DE 2014
SIMPOSIUM Y CARTELES

SESIÓN DE LA MAÑANA continuación			
10:00am – 12:45pm	Simposium – S5 Salón Gran Canaria Genética Comunitaria Presidente: DrC. Beatriz Marcheco Teruel Secretaria: Dra. Dulce María Hechavarría Estenoz	10:00am – 12:45pm	Simposium – S6 Salón Tenerife Genética Clínica II Presidente: Dr. Juan Carlos Perdomo Arrien Secretaria: Dra. Hilda Roblejo Balbuena
11:05am	S41 - Pesquisaje prenatal de hemoglobinopatías SS y CC: 25 años de experiencia en la provincia Villa Clara. <i>Noel Taboada Lugo, Melba Gómez Rojo, Ana E. Algora Hernández, Gretsý Arcas Ermeso, María D. Noa Machado, Gisela Noche González, Manuela Herrera Martínez Cuba</i>	11:15am	S50 - Síndrome autoinflamatorio familiar por exposición al frío. <i>Christian Leon Leon, Verónica Picos Cárdenas México</i>
		11:25am	DISCUSIÓN
11:15am	S42 - Evaluación del programa de prevención de anemias por hematías falciformes desde 1989 al 2013 en Guantánamo. <i>Norkis Campos Cuevas, Yadira Ruiz Juan, María Magdalena Calvo Díaz Cuba</i>	11:45am	S51 - Familias Cubanas con Ataxia Espinocerebelosa tipo 7. <i>Yanetza González Zaldívar, Yaime Vázquez Mojena, Luis C Velázquez Pérez, Roberto Rodríguez Labrada, Nalia Calnales Ochoa Cuba</i>
11:25am	DISCUSIÓN		
11:45am	S43 - Cardiopatías congénitas y genética comunitaria: análisis de 19 años en Quivicán. – S43 <i>Félix Ramiro Rodríguez Aránega Cuba</i>	11:55am	S52 - Diagnóstico molecular de la Distrofia Muscular de Duchenne/Becker en Cuba. – <i>Ivonne Martín Hernández, Mariesky Zayas Guillot, Mariana Pita Rodríguez, Tatiana Zaldívar Vaillant Cuba</i>
11:55am	S44 - Repercusión del asesoramiento genético en la conducta reproductiva de pacientes con Retinosis Pigmentaria de Santiago de Cuba. <i>Melek Dáger Salomón, Rasife Freyre Luque, Sarah María García Espinosa Cuba</i>	12:05am	DISCUSIÓN
12:05am	S45 - Comportamiento de algunas variables demográficas en pacientes con Síndrome de Down en la provincia de Matanzas. <i>Odalís Rabelo García, Mayte Castro López, Janice Sosa Díaz, Barbara Pérez Torres, Mayda Tápanes Villalonga, Ana Belkis Seguí Martínez Cuba</i>		
12:15am	DISCUSIÓN		
12:45pm	Reunión Anual de la Sociedad de Genética Humana. Salón Gran Canaria		
1:30pm	Almuerzo. Restaurante Miramar		
2:30pm – 3:30pm	Sesión de Carteles Salón Telde Citogenética-P10/ Genética y enfermedades complejas-P11/ Manejo y Terapia en enfermedades Genéticas –P12/ Medicina Fetal-P13/ Educación en genética-P14/ Farmacogenética-P15 P178 al P265		
3:30pm	Conferencia Magistral – CM4 Salón Gran Canaria Genética Comunitaria en la Era del Genoma Personal. Ponente: Beatriz Marcheco Teruel, MD, PhD Presidenta de la Sociedad Cubana de Genética Humana		
4:00 pm	Presentación del Video ¿Dónde formar médicos para el mundo? En Cuba. Por: Gail Reed , Editora Ejecutiva de MEDICC Review		
4:30pm	Clausura del Congreso. Salón Gran Canaria		
5:00pm	Coctel de despedida. Área de la piscina Hotel Meliá Habana		

CARTELES POSTERS

GENÉTICA CLÍNICA –P1

P1 – Síndrome Adams - Oliver. Reporte de un Caso.
Leticia Serrano Arzola Cuba

P2 – Experiencia en el diagnóstico prenatal de las anomalías intratorácicas pulmonares en la provincia Artemisa. Enero 2011 - Junio 2014. Síndrome Adams - Oliver. Reporte de un Caso.
Vivian Barreto García, José Pérez Trujillo, Lázaro López Baños, Sue Ferrás Noda Cuba

P3 - Síndrome Weaver. Presentación de un caso.
Carmen Chiong Quesada, Dayamí Primelles Betancourt, Sofía Marela de la Fuente Carbonell Cuba

P4 - Síndrome Soto. Presentación de dos casos
Carmen Chiong Quesada, Natasha Figueroa Barciela, Diana Pérez Sosa, Amaralis Trull Martínez, Elizabeth Angulo Cebada Cuba

P5- Síndrome de Kabuki. Reporte de un caso
Ulises Lima Rodríguez, Vivian Couce Herrera Cuba

P6- Análisis de la situación de salud genética del área Antonio Maceo del municipio de Cacocum.
Ana Iris Heres Salazar Cuba

P7- Resultados del Programa de prevención de Anemia por Hematíes Falciformes en la Provincia de Holguín. Enero 2003- Diciembre 2013.
Ana María González Anta Cuba

P8- Estrategia comunitaria para la pesquisa de afecciones genéticas causantes de baja visión en Holguín.
Elayne Esther Santana Hernández Cuba

P9-Serie de casos con Síndrome de Bidas Amnióticas. Municipio Mayarí. 2011-2014.
Gisel Pérez Breff, Vivian Susana Guerra Batista, Sandra Pérez Sánchez, Mayelín Pérez Delgado Cuba

P10 - Comportamiento epidemiológico de los Defectos Congénitos y Enfermedades Genéticas en el Municipio Banes. Provincia Holguín. Período: 2003-2013.

José Felix Reyes Vega, Víctor Jesús Tamayo Chang, Ofelia Caridad Reyes Pérez, Alejandra Irene Pérez Serrano Cuba

P11- Reporte del primer caso de trisomía 22 en un nacido vivo en Cuba.
Juana Rumualda Álvarez Ocampo Cuba

P12 - Comportamiento de la hipoacusia no sindrómica en el municipio de Urbano Noris.
Nilson Márquez Ibáñez, Lisbet Cobo Lama Cuba

P13 - Comportamiento clínico epidemiológico de las Genodermatosis en la Provincia Holguín.
Víctor Jesús Tamayo Chang, José Félix Reyes Vega, Margarita del Carmen González Pérez, Ofelia Caridad Reyes Pérez, Grettel Alfonso Pupo Cuba

P14 - Caracterización fenotípica de la retinosis pigmentaria ligada al cromosoma X en las familias habaneras.
Adonis Sánchez Mazorra, Paulina Araceli Lantigua Cruz, Raiza Hernández Baguer, Nieves Lugo Santos, Alberto Jesús Barrientos Castaño, Beatriz Dyce Gordon Cuba

P15 - Caracterización clínico epidemiológica de los defectos congénitos en La Habana. 2007-2013.
Aicha Julia Llamas Paneque, Dione Justo Sánchez, Alina Ferreiro Rodríguez, Yordanka Rodríguez Tur, Damaris Rizo López, Rita Sánchez Lombana Cuba

P16 - Mosaicismo tetraploide/diploide. Presentación de un caso
Alicia Martínez de Santelices Cuervo, Luis Alberto Méndez Rosado, Minerva García Rodríguez, Marilín Fleites González Cuba

GENÉTICA CLÍNICA –P1 continuación

P17 - Enfermedades óseas constitucionales atendidas en 6 años de consulta de Genética del Hospital Ortopédico Frank País

Alina García García, José Pérez Trujillo, Luis Oscar Marrero Riverón, Vilma Osana Rondón García **Cuba**

P18 - Síndrome McCune Albright: presentación de dos casos y resultados del tratamiento con bifosfonatos.

Alina García García, Norma Elena de León Ojeda, Kalia lavaut Sánchez, Iván Hernández García, Marlén Rivero González, Julio Valcarcel Llerandi **Cuba**

P19 - Displasia craneometafisiaria: presentación de un caso.

Alina García García, Yohandra Calixto Pérez, Daniel Quintana Ruiz **Cuba**

P20 - Nanismo Primordial Microcefálico: reporte de caso y revisión de la literatura.

Arianne Llamas Paneque, Carmen Margarita Pérez de la Hoz **Cuba**

P21 - Complicaciones oftalmológicas de la Neurofibromatosis tipo 1. Presentación de tres casos.

Beatriz Loraine Dyce Gordon, Iraida Falcón Márquez **Cuba**

P22 - Extensión para el análisis estadístico de Epidemiología Genética para la solución informática SEEGEN-R.

Dayana Joseph Smarth, Yudiel La Rosa González, Omar Dixán Puig Pupo, Maidelyn Padrón Rodríguez, Roberto Lardoezt Ferrer **Cuba**

P23 - Asesoramiento Genético a propósito de un caso con diagnóstico de Displasia Condroectodérmica.

Denia Tasé Vila, Yohandra Calixto Robert, Daniel Quintana Hernández **Cuba**

P24 - Patrones dermatoglíficos en pacientes cubanos con lepra lepromatosa.

Jorge Padilla Preval, Estela Morales Peralta, Lucía Fariñas Rodríguez, Kilenda Peñalver Morales **Cuba**

P25 - El síndrome de las plaquetas pegajosas como causa genética de pérdidas recurrentes de embarazos

Loreta Maximina Rodríguez Pérez, Dunia Castillo González, Maribel Tejeda González, Yusselys Cabrera Payne, Cristina Fonseca Polanco **Cuba**

P26 - Hipoglucemia hiperinsulínica de la infancia e hipertricosis universal: a propósito de un caso clínico

María del Carmen Valdés Alonso, Paulina Araceli Lantigua Cruz, José María Basain Valdés **Cuba**

P27 - Presentación de dos casos con Síndrome Richieri- Costa- Opitz.

María Teresa Pérez Mateo, Norma Elena de León Ojeda, Estela Morales Peralta **Cuba**

P28 - Evolución de pacientes con ectasia aórtica en pediatría luego del tratamiento con losartán.

Norma Elena de León Ojeda, Hiram Tápanes Daumy, Alina García García, Juan Carlos Ramiro Novoa, Rosaralis Arrieta García **Cuba**

P29 - Extensión Para Análisis Estadístico De Genética Poblacional Del Sistema EPIGEN (SEESEN-R)

Yudiel La Rosa González, Roberto Lardoezt Ferrer, Yunier Emilio Tejeda, Dayana Joseph Smarth **Cuba**

P30 - Inusual patogénesis del Síndrome de Agelman: A propósito de un caso

Elibett Carcasés Carcasés, Amaury Pérez Espronceda **Cuba**

P31 - Displasia ectodérmica. Diagnóstico a partir de consulta de estomatología en el municipio de Matanzas.

Elsa Juana Luna Ceballos, Juan Carlos Perdomo Arrien **Cuba**

P32 - Caracterización clínico genética de las alteraciones monogénicas en la provincia de Matanzas.

Elsa Juana Luna Ceballos, Juan Carlos Perdomo Arrien, Dairys Laura Falcon Rodríguez, Maryela Landa Muñiz, Mayte Castro López, María Eugenia Domínguez Pérez **Cuba**

GENÉTICA CLÍNICA –P1 continuación

P33- Anomalías morfológicas leucocitarias y hallazgos imagenológicos en un caso de mucopolisacaridosis tipo I H-S (Hurler-Scheie).

Glenia González Hernández, Victor Ferreira Moreno, Eldalina Rodríguez Hernández, Dairis Falcón Rodríguez **Cuba**

P34 - Caracterización de la mortalidad infantil por defectos congénitos en el primer año de vida en provincia Matanzas. 2009 - 2013

Juan Carlos Perdomo Arrien, Elsa Luna Ceballos, Dayris Laura Falcon Rodríguez, Mariela Landa Muniz, María De Lourdes Lopez Soler, Maite Castro López, Jose Hernández Hernández **Cuba**

P35 - Caracterización epidemiológica y clínica de la discapacidad no intelectual de causa prenatal genética en la provincia de Matanzas.

Maryela Landa Muñiz, María de Lourdes López Soler, Ana Belkis Horta Barrios, Amarely Aguilera Hernández, Omaida Sabatier García **Cuba**

P36 - Síndrome de DiGeorge. Presentación de caso

Miriam Naranjo Arencibia, Raisa Reina Rubio Santos, Milagros de la Caridad Pérez Delgado **Cuba**

P37 - Síndrome de Deleción 18p: a propósito del diagnóstico de un caso.

Miriam Naranjo Arencibia, Raisa Reina Rubio Santos, Milagros De la Caridad Perez Delgado **Cuba**

P38 - Situación de Salud Genética con un enfoque comunitario. Municipio Limonar.

Raisa Reina Rubio Santos, Miriam Naranjo Arencibia, Milagros De la Caridad Perez Delgado **Cuba**

P39 - Síndrome Braquiomorfismo – Onicodistrofia – Disfalangismo con cardiopatía congénita compleja. Presentación de caso

Yalili Hernández Martínez, Daniel Quintana Hernández, Norma Elena de León Ojeda, Concepción Belkis Martínez Mesa, Yunia Maria Cardo de Armas, Marianela Padilla Guerra, Ariadnna Bolaño Verger **Cuba**

P40 - Discapacidad cognitiva por Síndrome Frágil X en familias del municipio Viñales, Pinar del Río.

Ana Isa Morejon Alonso, Anitery Travieso Tellez, Miladys Orraca Castillo **Cuba**

P41 - Heterogeneidad clínica de las enfermedades mitocondriales. Experiencia pinareña de cinco años.

Anitery Travieso Tellez, Deysi Licourt Otero, Miladys Orraca Castillo **Cuba**

P42 - Tetrasomía 12p en mosaico. Presentación de un caso.

Diana Martín García, Alina García García, Anduriña Barrios Martínez, Ursulina Suarez Mayedo **Cuba**

P43 - Incisivo central único: un hallazgo raro en el síndrome de Smith-Lemli-Opitz. Presentación de un caso.

Diana Martín García, Angel Aquino Perna, Miguel Rodríguez Vázquez **Cuba**

P44 - Caracterización fenotípica y genética en pacientes con síndrome de Smith-Lemli-Opitz.

Diana Martín García, Angel Aquino Perna, Miguel Rodríguez Vázquez, Lídice Peraza Cruz, Araceli Lantigua Cruz, Estela Morales Peralta, Alina García García, Norma Elena de León Ojeda, Iliana Ravelo Amargós Ravelo Amargós, Ana Esther Algorta Hernández, Gretszy Arcas Ermeso, Alicia Martínez de Santelices, Sonia Caridad González Sosa **Cuba**

P45 - Síndrome orofaciodigital recesivo ligado al X. Presentación de una amplia familia.

Diana Martín García, Angel Aquino Perna, Miguel Rodríguez Vázquez **Cuba**

P46 - Aciduria Metilmalónica: presentación de un caso.

Elismenes Montero Hechavarria, Elio Goide Linares, Ivette Camayd Viera, Elnel Montero Hechavarria **Cuba**

P47 - Fibrodisplasia Osificante Progresiva. Un diagnóstico en el período neonatal.

Hilda Gertrudis Alvarez Valiente, Dulce Maria Hechavarria Estenoz, Tamara Rubio González, Margarita Aurora Arguelles Arza, Tatiana Pantoja Gueton **Cuba**

GENÉTICA CLÍNICA –P1 continuación

P48 - Impacto del diagnóstico prenatal citogenético en la prevalencia del Síndrome de Down. Santiago de Cuba 2009-2013.

Margarita Aurora Arquelles Arza, Dulce Ma Hechavarria Estenoz, Hilda Gertrudis Alvarez Valiente, Humberto Pedro Gómez Pérez **Cuba**

P49 - La Bioimpedancia eléctrica en pacientes con enfermedades genéticas

Tamara Rubio González, Luis Enrique Bergues Cabrales, Héctor Manuel Camué Ciria **Cuba**

P50 - Síndrome de Job. Estudio de un caso esporádico

Gretsy Arcas Ermeso, Vicente Hernández Moreno, Noel Taboada Lugo **Cuba**

P51 - Reporte de caso con sospecha de alteración estructural en el cromosoma 18.

Gretsy Arcas Ermeso, Maria Elena de la Torre Santos, Noel Taboada Lugo **Cuba**

P52 - Enfermedad de Dercum, reporte de dos casos clínicos

Cesar Martínez Rodríguez, Miguel Angel Enriquez Guerra, Roxana Tellez Llamas, Rodolfo Arce Romero, Trujeque Rosas Alejandra, Mariela Jiménez Gonzalez, Joana Lisa Sanluis Rodríguez, Adriana Ruiz Acuña, Jazmin Jiménez González **México**

P53 - Estrategia Preventiva para la Fucosidosis en la Provincia Holguín, Cuba.

Víctor Jesús Tamayo Chang, Rafael Alfredo Llauradó Robles, Paulina Araceli Lantigua Cruz, Lazara Emma Larrinaga Vicente, Tatiana Acosta Sánchez, María Caridad Menéndez Sainz, Grettel Alfonso Pupo **Cuba**

ERRORES INNATOS DEL METABOLISMO – P2

P54 - Introducción de un método para la cuantificación de homocisteína en muestras de pacientes con aciduria metilmalónica

Alina Concepción Alvarez, Ivette Camayd Viera, Lauro Nuevas Paz, Víctor Jesús Tamayo Chang, Daniel Quintana Hernández **Cuba**

P55 - Pesquisa neonatal de hiperplasia adrenal congénita. " Diez de octubre". 2014

Damiris Pérez Mesa, Ibis María de la Paz, Idalia Ramírez Pérez, Rosa María Sánchez Taboada, Indiana de la C. Smith Skyers **Cuba**

P56 - Comportamiento del diagnóstico confirmatorio de Deficiencia de Biotinidasa en el Centro Nacional de Genética Médica: 2006-2013

Jazminia Anayl Moreno Arango, Lixandra Texidor Llopiz, Ivette Camayd Viera, Yadira Valdes Fraser, Giselle Gámez Torres, Laritza Martínez Rey, Beatriz Suárez Besil **Cuba**

P57 - Protocolo para el diagnóstico bioquímico de la hiperglicinemia no cetósica. A propósito de dos casos.

Jiovanna Contreras Roura, Ivette Camayd Viera, Lien Nogueras Rodríguez, Aurelio David Padrón Díaz, Iván Hernández, Guillermo Montalvan González, Marino Hereira Tarifa, Ricardo Busto, Dayris Falcón, Laritza Martínez Rey, Lixandra Teixidor Llopiz. **Cuba**

P58 - Estado actual del diagnóstico de las enfermedades peroxisomales en Cuba.

Lauro Nuevas Paz, Ivette Camayd Viera, Alina Concepción Álvarez **Cuba**

P59 - Diagnóstico bioquímico de enfermedades de almacenamiento lisosomal.

Lazara Emma Larrinaga Vicente, Tatiana Acosta Sanchez, María de la Caridad Menéndez Sainz, Dialys Torres Rodríguez **Cuba**

P60 - Comportamiento del diagnóstico confirmatorio de Galactosemia en el periodo 2006-2013 en el Centro Nacional de Genética Médica

Lixandra Texidor Llopiz, Jazminia Anayl Moreno Arango, Ivette Camayd Viera, Yadira Valdes Fraser, Giselle Gámez Torres, Laritza Martínez Rey, Beatriz Suárez Besil **Cuba**

P61 - Correlación clínica-bioquímica en el diagnóstico de Enfermedad de Pompe.

Norma Elena de León Ojeda, Frances Seiglie Díaz, Alina García García, Raquel Maciques Rodríguez, Isabel Rivas Aguilera, Tatiana Acosta, Lázara Enma Larrinaga Vicente, Lien Nogueras **Cuba**

ERRORES INNATOS DEL METABOLISMO – P2
continuación

P62 - Diagnóstico de portadores de anemia por hematies falciformes en el Centro Nacional de Genética Médica. Resultados y efectividad con la tecnología Hydrasys en el período 2008-2013.

Yadira Valdes Fraser, Jacqueline Pérez Rodríguez, Iovana Fuentes Cortés, Alina Concepción Álvarez, Beatriz Suárez Besil **Cuba**

P63 - Estabilidad de galactosa-1-fosfato en sangre seca sobre papel de filtro

Yileidis Tejeda Gómez, Lesley del Río Fabre, Amarilys Frómata Suárez, Ernesto Carlos González Reyes, Elisa María Castells Martínez, Pedro Almenares Guasch, Mary Triny Segura González **Cuba**

P64 - Comportamiento del Programa de pesquise neonatal de errores congénitos del metabolismo en Las Tunas en los años 2011 al 2013

Madelín Rodríguez Cruz, Elibett Carcasés Carcasés, Florinda Varona De la Peña **Cuba**

P65 - Implementación de Protocolo de seguimiento Preconcepcional y Prenatal a pacientes con Fenilcetonuria

Dairys Laura Falcón Rodríguez, Eldalina Rodríguez Hernández, Marlen Monzón Molina, Omaid Sabatier García, Jiovanna Contreras Roura **Cuba**

P66 - Programa de pesquisa neonatal de Errores Congénitos del Metabolismo. Resultados de 9 años en Matanzas.

Dairys Laura Falcón Rodríguez, Eldalina Rodríguez Fernández, Marlen Monzón Molina, Omaid Sabatier García, Jiovanna Contreras Roura **Cuba**

P67 - Evaluación neurocognitiva de niños con Fenilcetonuria en Matanzas.

Dairys Laura Falcon Rodríguez, Eldalina Rodríguez Hernández, Miriela Díaz Bringas, Marlen Monzón Molina, Omaid Sabatier García **Cuba**

GENÉTICA MOLECULAR – P3

P68 - Estudio molecular de Hiperplasia Adrenal Congénita por déficit de 21-hidroxilasa

Adrián de Jesús González Navarro, Mercedes Arceo Álvarez, Lainet Merencio Santos, Lidice Reyes Navarro, Teresa Collazo Mesa, Elayne Esther Santana Hernández **Cuba**

P69 - Caracterización clínica y genética de la fibrosis quística en pacientes atendidos en La Habana. 2012

Ana Elena Arús Fernández, Teresa Collazo Mesa, Estela Morales Peralta, Héctor Bayarre Vea, Gladys Abreu Suárez, José A. González Valdés, Gladys Fuentes Fernández, Fidel Rodríguez Cala, Juan Bautista García Sánchez, Juana María Rodríguez Cutting, Betariz Barreiro Paredes, Lidia Teresa Ramos Carpenté **Cuba**

P70 - Caracterización molecular del gen FMR1 mediante PCR metilación-específico. Cuatro años de aplicación al diagnóstico del síndrome de Frágil X.

Antonio Alejandro Esperón Álvarez, Lainet Merencio Santos, Ixchel López Reyes, Lidice Reyes Navarro **Cuba**

P71 - Diagnóstico prenatal de la Anemia Falciforme en pacientes cubanos entre los años 2013 y 2014.

Claudia Barbón Sánchez, Marileivis García Heredia, Teresa Collazo Mesa, Manuel Gómez Martínez **Cuba**

P72 - Frecuencia de la mutación 2184insA en pacientes fibroquísticos cubanos.

Dalila del Valle Calzadilla, Teresa Collazo Mesa, Elvia Santos González, Ixchel Lopez Reyes, Raúl Ferreira Capote, Alejandro Esperón Álvarez **Cuba**

P73 - Diagnóstico molecular de Fibrosis Quística en Cuba en el periodo enero 2013 hasta junio del 2014.

Elvia Nelemi Santos González, Ixchel López Reyes, Manuel Gómez Martínez, Lidice Reyes Navarro Reyes Navarro, Ana V Nicot García, Claudia Barbón Sánchez, Teresa Collazo Mesa **Cuba**

GENÉTICA MOLECULAR – P3 continuación

P74 - Genotipaje molecular del alelo HLA-B27 en pacientes cubanos con sospecha clínica de espondiloartropatía

Ileana Rosado Ruia-Apodaca, Ixchel López Reyes, Lídice Reyes Navarro, Teresa Collazo Mesa, Yaíma Zúñiga Rosales **Cuba**

P75 - Relación de las repeticiones de mono-, di- y trinucleótidos con categorías de la Ontología de Genes en el genoma humano

Ivette Camayd Viera, Miguel Sautié Castellanos, Maria de los Ángeles Zardón Navarro, Carlos Miguel Martínez Ortiz **Cuba**

P76 - Detección de cinco mutaciones en el gen GALT en pacientes con Galactosemia Clásica.

Ixchel López Reyes, Antonio Alejandro Esperón Álvarez, Lídice Reyes Navarro, Teresa Collazo Mesa **Cuba**

P77 - Caracterización molecular del gen GBA en pacientes cubanos con la enfermedad de Gaucher.

Ixchel López Reyes, Antonio Alejandro Esperón Álvarez, Arellys Puerta Díaz, Lídice Reyes Navarro, Teresa Collazo Mesa **Cuba**

P78 - Polimorfismo T352C del gen del receptor de la vitamina D en pacientes cubanos con Lepra Lepromatosa

Kilenda Peñalver Morales, Estela Morales Peralta, Jorge Padilla Preval, Teresa Collazo Mesa, Yadira Hernández Pérez, Yaima Durán Castillo **Cuba**

P79 - Detección de la mutación S65C para el diagnóstico molecular de Hemocromatosis tipo 1 en Cuba.

Marileivys García Heredia, Claudia Barbón Sánchez, Teresa Collazo Mesa, Lídice Reyes Navarro, Manuel Gómez Martínez, Zoe Robaina Jiménez, Inés Virginia Noa Echavarría **Cuba**

P80 - Estandarización de tres mutaciones del gen GJB2 para el diagnóstico molecular de sorderas no sindrómicas.

Mercedes Caridad Arceo Álvarez, Lainet Merencio Santos, Teresa Collazo Mesa, Antonio Alejandro Esperón Álvarez, Estela Morales Peralta, Lídice Reyes Navarro **Cuba**

P81 - Relación clínica-molecular en pacientes con diagnóstico de Hiperplasia Adrenal Congénita por déficit de la enzima 21-hidroxilasa.

Niurka González Domínguez, Teresa Collazo Mesa, Araceli Lantigua Cruz **Cuba**

P82 - Diagnóstico prenatal de Fibrosis Quística en Cuba.

Teresa Collazo Mesa, Ixchel López Reyes, Elvia Nelemis Santos González, Manuel Gómez Martínez, Yadira Hernández Pérez, Marileivys García Heredia, Lídice Reyes Navarro, Fidel Rodríguez Cala **Cuba**

P83 - Diagnóstico Molecular de Acondroplasia en Cuba del 2006-2014.

Yadira Hernández Pérez, Manuel Gómez Martínez, Lídice Reyes Navarro, Teresa Collazo Mesa **Cuba**

P84 - Utilidad de las técnicas moleculares en el asesoramiento genético del síndrome de Smith-Lemli-Opitz.

Angel Alfonso Aquino Perna, Diana Martín García, Miguel Rodríguez Vázquez **Cuba**

P85 - Evaluación de polimorfismos del gen XRCC1 y su asociación a daño al ADN en recién nacidos y en mujeres con embarazo normal y con diagnóstico clínico de Preeclampsia

Sonia Nava Salazar, Montserrat Sordo Cedeño, María Teresa Flores Dorantes, Marco Antonio Cerbón Cervantes, Jorge Valencia Ortega, Arturo Zarate Treviño, Felipe Vadillo Ortega, Patricia Ostrosky Wegman **México**

P86 - Asociación de los Polimorfismos rs12953717, rs11874392 y rs4939827 en el Gen SMAD7 en Pacientes con CCR en una Población Mestiza Mexicana.

Jorge Haro Santa Cruz, Pablo Ruiz Flores, Yolanda Jaramillo Rodríguez, Pedro Luna Pérez, Carlos Martínez Murillo, Sergio Carnedas Cadena, Valentina Colistro, Monica Sans, Augusto Rojas Martínez **México**

P87 - Expresión y Caracterización de isoformas de la distrofina Dp71 en células troncales/progenitoras neurales

Sandra Paúl González, Griselda Rodríguez Martínez, Jorge Aragón Medrano, José Romo Yañez, Cecilia Montañez Ojeda **México**

GENÉTICA MOLECULAR – P3 continuación

P88 - Posible nuevo factor de riesgo para desarrollo de cáncer de mama en mujeres mexicanas

Iván Alejandro Córdova Solís, Alberto Cedro Tanda, Christian Moctezuma Meza, German Castelazo Rico, Emmanuel Pina Jiménez, Alejandro Gómez Delgado, Teresa Juárez Cedillo, Alejandro Monsalvo Reyes, Fabio Abdel Salamanca Gómez, Diego Arenas Aranda, Normand García Hernández México

P89 - Papel de la variante metabólica R230C del gen ABCA1 en la modulación de los niveles plasmáticos de glucosa por arsénico

Maria Teresa Flores Dorantes, Patricia Mendoza Lorenzo, Sonia Nava Salazar, Paulina Ramos Espinosa, Arturo Cebrian Garcia, Gonzalo García Vargas, Mariano Cebrian García, Maria Teresa Villarreal Molina, Patricia Ostrosky Wegman México

**ESTRÉS OXIDATIVO Y ENFERMEDADES
GENÉTICAS – P4**

P90 - Daño en el ADN de pacientes con susceptibilidad genética al cáncer

Judith Pupo Balboa, Reinaldo Gutierrez Gutierrez, Anamarys Pandolfi Blanco, Aimara de Armas Santiesteban, Mildrey Casido Rodriguez, Yaisa Castillo Casaña, Araceli Lantigua Cruz Marta Sonia Robaina Castellanos, Iris Rojas Betancourt, Neysi Luisa Suárez Perez, Ana María Gonzalez Antaya, Tatiana María Pantoja Guethon, Hilda Roblejo Balbuena, Elizabeth Cuetara Lugo, Tatiana Acosta Sánchez Cuba

GENÉTICA COMUNITARIA – P5

P91 - Anomalías Intratorácicas: diagnóstico ecográfico y evolución. a propósito de tres casos.

Haydée Rodríguez Guás, Leticia Serrano Arzola, Estela Díaz Díaz, Lázaro Lopez Baño Cuba

P92 - Frecuencia de portadoras de hemoglobina S y C en gestantes del municipio Caimito, 2009-2013.

Leticia Serrano Arzola, Haydee Guas Rodríguez, Yamilka Lazo Urquiola, Belkis Sánchez Izaguirre, Jacqueline Pérez Rodríguez, Yadira Valdés Fraser Cuba

P93 - Los defectos congénitos mayores en el municipio Céspedes de 2002 a 2013

Ener de Jesús Fernández Brizuela, Marlene Moreno Madrigal, Elda Ledesma León Cuba

P94 - Pesquisa ultrasonográfica de marcadores genéticos y malformaciones congénitas mayores

Filiberto Miranda Rosales, Cynara Miron Folgoso, Arnaldo Balaguer Burón, Eida Iglesias Vidal, Idalmís Pérez González Cuba

P95 - Evaluación de indicadores del programa de Genética Comunitaria en el municipio Abreus, Cienfuegos. 2004-2013

Dagne Fraga García Cuba

P96 - Asesoramiento genético a una pareja con riesgo para Síndrome de Larsen. Policlínico Área III. Municipio de Cienfuegos.

Julia Surí González, Adriana Solsona Medina, Benita Beltrán González, Alief Brito Surí, María Antonia Ocaña Gil, Yuri Martínez Rodríguez Cuba

P97 - Aplicación del secador de papel de filtro para la prueba de talón. Área III, Cienfuegos.

Julia Surí González, Alief Brito Surí, Mairín Almeida Barrios, Ángela Terroba Campo, Regla Balmaseda Rangel, Raiza Manzano González Cuba

P98 - El programa de diagnóstico, y prevención de enfermedades genéticas y defectos congénitos en la provincia Cienfuegos: 2009-2013.

Maria Antonia Ocaña Gil, Yamelis Garrido Martínez, LeydiMaria Sosa Águila, Milagros Marlene Fragozo Alfonso, Geisa Maria Guada Álvarez Cuba

P99 - Caracterización de las malformaciones congénitas mayores fetales y en recién nacidos en el municipio Lajas 2005- junio 2014.

Sonia Caridad González Sosa, Mayra Martínez Oliver Cuba

P100 - Estrategia comunitaria de prevención primaria y diagnóstico precoz del Síndrome Usher tipo II

Elayne Esther Santana Hernández, Dra. C Paulina Araceli LantiguaCruz, Ileana Rosado Ruíz-Apodaca Cuba

P101 - Comportamiento de variables epidemiológicas en la población discapacitada. Consultorio Médico # 3. Policlínica Darío Calzadilla Angulo. Banes. 2011.

Julio Armando Sánchez Delgado, Vivian Soto Santiesteban, Gilberto Felicó Herrera Cuba

P102 - Análisis de los resultados de la aplicación de los programas prenatales. Municipio Mayarí. Periodo 2007 – 2013.

Vivian Susana Guerra Batista, Gisel Pérez Breff, Mayelín Caridad Pérez Delgado, María Mercedes Frías Fernández, Niumila Merencio Leyva Cuba

P103 - Análisis de la situación de salud genética en el municipio Frank País.

Yadelis Maldonado Martinez, Mileidis Cobas Navarro, Ana Elva Aguirre Hernández Cuba

P104 - Situación de Salud Genética en el Municipio Sagua de Tánamo.

Yamela Liset Barzaga Calzadilla, Yamilet Barzaga Calzadilla Cuba

P105 - Estrategia de abordaje clínico, genético y epidemiológico del Síndrome de Ovarios Poliquísticos en pacientes atendidos en el instituto de endocrinología. Año 2013.

Alicia Martínez de Santelices Cuervo Cuba

P106 - Caracterización epidemiológica de los defectos congénitos en el municipio La Lisa. Período 2006-2012.

Concepción Pelaez León, Yuselis Torres Sánchez, Keny Alfonso Díaz, María Idania Viñales Pedraza, María Ester Santana Hernández, Mabel Domínguez Mena Cuba

GENÉTICA COMUNITARIA – P5 continuación

P107 - Impacto psicológico en gestantes con diagnóstico prenatal de defectos congénitos. La Habana.2008-2013.

Damaris Rizo López, Yordanka Rodríguez Tur, Aicha J. Llamas Paneque, Dione Justo Sánchez, Rita Sánchez Lombana Cuba

P108 - Extensión para el análisis estadístico de Epidemiología Tradicional para la solución informática SEEGEN-R

Darwis Rodriguez Licea, Héctor Michel Trujillo González, Yudiél La Rosa González, Dayana Joseph Smarth, Roberto Lardoeft Ferrer Cuba

P109 - Estudio Molecular de Fenilcetonuria en Cuba: año 2007-2013.

Kariam López Hechavarría, Yaixa Piloto Roque, Teresa Collazo Mesa, Manuel Gómez Martínez, Lídice Reyes Navarro, Laritza Martínez Reyes Cuba

P110 - Diagnóstico Molecular de la enfermedad de Huntington

Lainet Merencio Santos, Adrián de J. González Navarro, Mercedes Arceo Álvarez, Teresa Collazo Mesa, Lídice Reyes Navarro, Manuel Gómez Martínez, Tatiana Zaldívar Vaillant Cuba

P111 - Comportamiento e influencia de los defectos congénitos en la mortalidad infantil en el municipio Plaza de la Revolución.1983-2013.

María Teresa Lemus Valdés, Idalmis Llanos Hernández Cuba

P112 - Defectos congénitos no cardíacos más frecuentes en el municipio Diez de Octubre de 2011 a 2013.

Sue Ferraz Noda, Vivian Barreto García, Claudia Insua Collejo Cuba

P113 - Comportamiento del Subprograma de detección precoz de anemia por hemáties falciformes en el municipio “Diez de Octubre”.

Sue Ferraz Noda, Neirys Lucia Cisneros Reyes, Reina Maura Hernández Díaz, Yusmarys Mendoza Hechavarría Cuba

P114 - Sistema informático para el registro cubano de malformaciones congénitas del centro nacional de genética médica

Yaimara Alvarez Zaldivar, Laura Oliva Cuellar, Yudelkis Benítez Cordero Cuba

P115 - Resultados del programa de diagnóstico prenatal de malformaciones congénitas por cuantificación de alfa feto proteína y ultrasonido en el municipio Puerto Padre. Enero-Diciembre del 2013.

Alcides Díaz Martínez Cuba

P116 - Programa de diagnóstico y prevención de enfermedades genéticas y defectos congénitos en el municipio Jobabo: 2006- 2013

Eliane Rosa Llanes Machado Cuba

P117 - Intervención educativa para modificar el conocimiento sobre el riesgo preconcepcional en el CMF “Las Tablas” de noviembre 2012 a mayo del 2013. Jobabo, Las Tunas.

Eliane Rosa Llanes Machado, Bertha María Ramírez Benítez Cuba

P118 - Síndrome De McCune Albright: A Propósito De Un Caso

Milvia Castillo Guerrero, Alcides Ramón Díaz Martínez Cuba

P119 - Comportamiento de la alfa-feto-proteína elevada en gestantes del Policlínico Jose Luis Dubrocq del municipio de Matanzas, años 2011 al 2013

Ana Belkis Horta Barrios, Raysa Revuelta Trujillo, Carlos Javier Sanz Horta, Milagros Rodríguez Quintana, Ana Esther Alfonso Acosta Cuba

P120 - Evaluación prenatal del Riesgo Genético y Diagnostico de defectos congénitos y enfermedades genéticas en gestantes, Matanzas 2010-2013

María de Lourdes López Soler, Juan Carlos Perdomo Arrien, Maryela Landa Muñiz, Elsa Luna Ceballos, Lizmary Zulueta López, Dayris Falcon Rodriguez, Mayte Castro López Cuba

P121 - Propuesta de Asesoramiento Genético para la atención a la Catarata Congénita familiar en la provincia de Matanzas

Miriam Monzón Tortolot, Mariela Landa Muniz, Juan Carlos Perdomo Arrien, Miladys Sintés Jiménez Cuba

GENÉTICA COMUNITARIA – P5 continuación

P122 - Genética Comunitaria. 10 años de experiencia. Municipio Limonar, 2004- 2013.

Mirian Naranjo Arencibia, Raisa Reina Rubio Santos, Milagros De la Caridad Pérez Delgado **Cuba**

P123 - Repercusión de la Genética Comunitaria en el Programa Materno Infantil. Seguimiento por 8 años en Cárdenas.

Omaida Sabatier García, Dairys Laura Falcón Rodríguez, Yaneris Mirabal Sabatier, Georgina Díaz Cadavieco, Yudith García Serra **Cuba**

P124 - Efectividad e impacto económico del registro lineal en los resultados del programa de hemoglobinopatías. Limonar 2005-2013.

Raisa Reina Rubio Santos, Mirian Naranjo Arencibia **Cuba**

P125 - Síndrome de Crouzon presentación de 2 casos

Raisa Reina Rubio Santos, Mirian Naranjo Arencibia, Milagros De la Caridad Pérez Delgado **Cuba**

P126 - Captación precoz de lactantes con displasia de cadera detectados por consulta municipal de Genética Comunitaria. Policlínico “Carlos Verdugo” de Matanzas.

Rayssa Revuelta Trujillo, Mayra Mercedes Perez Quintero, Ana Belkis Horta Barrios, Elsa Luna Ceballos, Milagros Rodriguez Quintana, Ramon Revuelta Trujillo **Cuba**

P127 - Comportamiento del riesgo genético prenatal en el municipio Nueva Paz, 2008-2013.

Nancy Hernández Hernández, Yanine Ricardo Pérez **Cuba**

P128 - Comportamiento del Diagnóstico Prenatal de Defectos Congénitos Mayores en el Municipio Nueva Paz durante 2008-2013

Nancy Hernández Hernández, Yanine Ricardo Pérez, Martha Piñeiro Perez, Martha Piñeiro Pérez **Cuba**

P129 - Comportamiento del Diagnóstico prenatal Citogenético en el municipio Nueva Paz. 2008-2013

Yanine Ricardo Perez, Nancy Hernández Hernández **Cuba**

P130 - Pautas del proceso de asesoramiento genético en un caso con Síndrome Stickler

Yunia María Cardo de Armas, Daniel Quintana Hernández, Marianela Padilla Guerra, Anilda Hernández Pino, Ariadna Bolaño Verge, María Caridad Zambrana Rojas **Cuba**

P131 - Prevalencia de la Ictiosis en San Juan y Martínez.

Ana Isabel Sánchez Alvarez de la Campa, Anabel Hernández Fernández, Yadira Chagime Batista **Cuba**

P132 - Diagnóstico prenatal de labio hendido en la provincia de Pinar del Río

Caridad Pérez Martínez, Luis Raúl Martínez González, Dianelys Pérez Rodríguez, Odalys Pedroso Hernández **Cuba**

P133 - Evaluación del programa de diagnóstico prenatal de anomalías congénitas en el municipio Pinar del Río, 2009-2013

Dianelys Gómez Vásquez, María Beatriz Iglesias Rojas, Reinaldo Menéndez García, María del Carmen Álvarez González **Cuba**

P134 - Influencia de distintos niveles de ácido fólico en defectos del cierre del tubo neural en ratas Wistar (I)

Eilín Armas González, Hildefonso Cabezas Alfonso, Rafaela Orraca del Pino **Cuba**

P135 - Efectos del ácido fólico sobre algunas variables morfológicas en ratas Wistar recién nacidas

Eilín Armas González, Hildefonso Cabezas Alfonso, Isvet Rodríguez Peguero **Cuba**

P136 - Riesgos genéticos en gestantes y su relación con el producto de la concepción. Pinar del Río, 2012

Griselda Morejón Hernández, Reinaldo Menéndez García, Yusnelys Falcón Fonte, Niurka Cabrera Rodríguez, Laisi Sainz Padrón **Cuba**

P137 - Diagnóstico Prenatal de Defectos Congénitos en Consolación del Sur. Resultados de una década

Ilena Aurora Díaz Hernández, Leticia Giniebra Pozo, Prisca Saray Nuñez Millian, Estrella Labrador Rodríguez **Cuba**

GENÉTICA COMUNITARIA – P5 continuación

P138 - Estrategia para la excelencia en el asesoramiento genético en el municipio Minas de Matahambre.

Inalvis Miranda Cañedo, Yinet Oliva López, Deysi Licourt Otero Cuba

P139 - Estudio neurocognitivo en pacientes con Neurofibromatosis tipo 1. Pinar del Río. 2004-2007

Miladys Orraca Castillo, Vivian Reigosa Crespo, Nancy Estevéz Pérez, Deysi Licourt Otero, Paulina Araceli Lantigua Cruz Cuba

P140 - Prevalencia de los defectos congénitos en la provincia de Pinar del Río

Niurka Cabrera Rodríguez, Yusnelys Falcón Fonte, Griselda Morejón Hernández, Leisi Sainz Padrón, Antonio Eduardo Cruz Miranda Cuba

P141 - Programa de pesquisaje neonatal. Municipio Pinar del Río. 2010-2013

Norgelys Capote Llabona, Yeneiry Delgado Lorenzo, Kiria Olayon Guerra Cuba

P142 - Manual de Orientación familiar dirigido desarrollo socio – afectivo del niño de primer año de vida con Síndrome de Down.

Odilkys Cala Hernández, Deysi Licourt Otero Cuba

P143 - Comportamiento de los defectos congénitos en La Palma. Pinar del Río, 2008-2012

Yanet Hernández Triquero Cuba

P144 - Expresividad variable de la Esclerosis Tuberosa. Serie de familias

Yenia Ledesma Vega, Juan Carlos Domínguez Serrano, Rosa María Ajete Rodríguez, Yusimí Martínez Fernández Cuba

P145 - Epidemiología de la Fenilcetonuria e Hiperfenilalaninemia en Pinar del Río.

Yinet Oliva López, Inalvis Miranda Cañedo, Deysi Licourt Otero Cuba

P146 - Comportamiento del Programa de Diagnóstico Prenatal Citogenético en la provincia de Pinar del Río

Yusnelys Falcon Fonte, Niurka Cabrera Rodríguez, Griselda Morejón Hernández, Antonio Eduardo Crúz Miranda, Dianelys Pérez Rodríguez Cuba

P147 - Alfabeto Proteína en suero materno elevada como predictor del bajo peso al nacer, en el municipio de Jatibonico, 2008-2012.

Mercedes Sanz Hernández, Sandra Barbara Correa Jiménez, Maria del Carmen González Perna Cuba

P148 - Comportamiento de la Hidronefrosis prenatal en el municipio de Cabaiguán, en el período comprendido del 2007 al 2013.

Yanetzy Zaila Lago Cuba

P149 - La Genética comunitaria en el diagnóstico de la situación de salud e impacto en la prevención. Santiago de Cuba, 2009/2013

Dulce María Hechavarría Estenoz, Margarita Arguelles Arza, Hilda Álvarez Valiente, Humberto Gómez Pérez, Yolanda Cuadras Brown, Anisley Frómata Rente Cuba

P150 - Parejas de alto riesgo con variantes de hemoglobinas poco comunes detectadas en Santiago de Cuba

Yolanda Cuadra Brown Cuba

P151 - Factores de Riesgo para Defectos congénitos en el Policlínico XX Aniversario, Santa Clara 2009-2010.

Caridad Ramona Fernández Tejera, Manuela Herrera Martínez, Luz Marina Pérez Rodríguez, Maitú Ríos Socarrás, Leanoska González Pérez Cuba

P152 - Comportamiento reproductivo según edad materna y el Diagnóstico Prenatal Citogenético en el municipio de Placetas.

Gisela Noche González, Manuela Herrera Martínez Cuba

P153 - Características clínico-epidemiológicas de la Cardiopatías Congénitas en Villa Clara.2009-2013.

Justo Fernando Rodríguez López, Odalys Piñeiro Medina Cuba

GENÉTICA COMUNITARIA – P5 continuación

P154 - Caracterización de los niños y adolescentes con parálisis cerebral en el Estado Plurinacional de Bolivia.

Noel Taboada Lugo, Noelya Velky Montecinos Zubieta, Odalys Bravo Téllez, Mavis A Casamajor Castillo, Clara León Mollineda, Katia Quintero Escobar, Yosnel Boligán Jomarrón **Cuba**

P155 - Factores de riesgo relacionados con alfa fetoproteína séricas alteradas en Santa Clara.

Sonia Yanet Chaviano Machado, Manuela Herrera Martínez, Isel Mariluz Martínez Pérez, María Isabel Martínez Leiva **Cuba**

P156 - Caracterización clínico-genética del Síndrome Down en la zona Paitití, Municipio Trinidad, Beni. Bolivia.

Oscar Orihuela Mercado, Noel Taboada Lugo, Roberto Lardoezt Ferrer **Bolivia**

GENÉTICA POBLACIONAL – P6

P157 - Comportamiento de la discapacidad visual en el municipio de Cueto.

Ignacio Eduardo López Caballero **Cuba**

P158 - Análisis de la situación de salud genética en el municipio Moa.

Onelis Pupo Salazar **Cuba**

P159 - Caracterización del fenotipo clínico- genético en familias cubanas con Síndrome de Ovarios Poliquísticos

Janette García Jiménez, Alicia Martínez de Santelices Cuervo, Roberto Lardoezt Ferrer **Cuba**

P160 - Efectos de la consanguinidad en la aparición de enfermedades genéticas y defectos congénitos en la comunidad “Estrada”, Holguín.

Ramón Tamayo Díaz, Paulina Araceli Lantigua Cruz **Cuba**

P161 - Sistema Informático PRECON para el registro del riesgo genético preconcepcional. Informe Preliminar

Miguel Rodríguez Vázquez, Reinier Martin Pérez, Ruben Pérez Rodríguez, Barbara Correa Jiménez **Cuba**

P162 - Agregación familiar y heredabilidad en genealogías de individuos longevos y centenarios respecto a población abierta con alta proporción de envejecimiento

Manuela Herrera Martínez, Mildrey Vales Almodóvar, Ma Dolores Noa Machado, Douglas Fernández Carballo, Kenia Estrada López **Cuba**

P163 - Estudio heredo familiar y del fenotipo clínico de la Retinosis Pigmentaria en la provincia Villa Clara. Año 2014.

Noel Taboada Lugo, Rubén Rangel Fleites, Carlos Lima León, Gladys Membrides Pérez, Yaquelin Pérez Reguera **Cuba**

P164 - Caracterización clínico – genética – epidemiológica de la Retinosis Pigmentaria Atípica en la provincia de Villa Clara. Año 2014.

Noel Taboada Lugo, Rubén Rangel Fleites, Carlos Lima León, Gladys Membrides Pérez, Yaquelin Pérez Reguera **Cuba**

P165 - Discapacidad visual por Retinosis Pigmentaria en la provincia de Villa Clara. Año 2014.

Noel Taboada Lugo, Rubén Rangel Fleites, Carlos Lima León, Gladys Membrides Pérez, Yaquelin Pérez Reguera **Cuba**

P166 - Análisis de variantes genéticas en adiponectina, receptor de leptina y FTO en individuos con síndrome metabólico

Fred Luque Ortega, Guadalupe Valdez Zazueta, María Torres Duarte, Diana Medina Bastidas, Verónica Picos Cárdenas, Ignacio Osuna Ramírez, Eliakym Arámbula Meraz **México**

P167 - Análisis del polimorfismo rs7903146 del gen TCF7L2 y su asociación con el desarrollo de diabetes gestacional

Gabriel Castro Carranza, Samantha González Almanza, Diana Medina Bastidas, Leticia Lara Ávila, Fred Luque Ortega, José Manuel Brambila Durán, Guadalupe Valdez Zazueta, Verónica Picos Cárdenas, Eliakym Arámbula Meraz **México**

JUEVES 4 DE DICIEMBRE DE 2014
CARTELES

ÉTICA Y ENFERMEDADES GENÉTICAS – P7

P168 - Actitudes hacia la depresión y los estudios genéticos en una muestra de población cubana

Giselle Monzón Benítez, Beatriz Marcheco Teruel, Lisset Evelyn Fuentes Smith, Ole Mors Mors Cuba - Dinamarca

P169 - Evaluación de la satisfacción de los clientes del proceso asistencial del Centro Nacional de Genética Médica

Maylin Tudela Cano, Yindra Louro Provedo, María de los Ángeles González Torres, Beatriz Suárez Besil Cuba

P170 - Calidad de vida y perspectiva del cuidador en niños con un defecto congénito mayor aislado.

Sue Ferraz Noda, Issax Paredes Cuervo, Vivian Barreto Garcia Cuba

171 - Implementación del sistema de gestión de calidad en el proceso asistencial del CNGM

Yindra Louro Provedo, Yania Suarez Pérez, Ivette Camayd Viera, Maylin Tudela Cano Cuba

P172 - Impacto de la bioética en la efectividad del Asesoramiento Genético en el Diagnóstico Prenatal

Yazmín Contreras Contreras, Deysi Licourt Otero Cuba

INMUNOGENÉTICA – P8

P173 - Síndrome Down. ¿Inmunodeficiencia primaria o secundaria?

Bárbara Torres Rives, Araceli Lantigua Cruz, Goitybell Martínez Téllez, Cira Rodríguez Pelier, Liliam Caridad Marín Padrón, Vicky Sánchez Rodríguez, Denia Tasé Vila Cuba

P174 - Evaluación de la respuesta frente a antígenos vacunales en pacientes con enfermedades genéticas e inmunológicas.

Cira Rodríguez Pelier, Bárbara Torres Rives, Minerva Mataran Valdéz, Yaíma Zúñiga Rosales Cuba

P175 - Desarrollo de inmunoensayos para la determinación de autoanticuerpos en pacientes con enfermedades autoinmunes

Goitybell Martínez Téllez, Bárbara Torres Rives, Vicky Sánchez Rodríguez Cuba

P176 - Diagnóstico y evolución prenatal de dos casos de neuroblastoma adrenal.

María Eugenia Domínguez Pérez, Elsa Luna Ceballos, Juan Carlos Perdomo Arrién Cuba

P177 - Caracterización de la sensibilización anti HLA en pacientes en espera de trasplante renal. Cuba. Septiembre 2011

Noelsy Rodríguez Peralta Cuba

GENÉTICA – P9

P178- Porfiria silente: comportamiento clínico y de laboratorio.

Olga Margarita Agramonte Llanes, Caridad Menéndez Sainz, Marisol Peña Sánchez, Maydelin Miguel Morales, Isabel Fernandez Almirall, Claudia Canaan-Haden Navarro, Yesy Exposito Delgado Cuba

CITOGENÉTICA – P10

P179 - Resultados del diagnóstico prenatal citogenético de 28 años en la provincia Camagüey

Héctor Ignacio Pimentel Benítez, Ana Delia Pérez Álvarez, Mayelín Andrés Fernández, Sandra Yudenia Sánchez Prado, Ursulina Suárez Mayedo, Milagros Margarita Torres Palacios, Yanelis Martha Alonso Barba, Elizabeth Angulo Cebada, Rosaralis Arrieta García, Felicia Amaralis Trull Martínez, Mabel Paz Román, Alberto Pam Pino **Cuba**

P180 - Caracterización fenotípica de los mixoploides humanos, su estudio en Cuba.

Hector Ignacio Pimentel Benítez, Paulina Araceli Lantigua Cruz, Rosaralis Arrieta García, Giovanni Lechuga Carbo **Cuba**

P181 - Comportamiento del diagnóstico prenatal citogenético en la provincia Granma en el período (2001-2013).

Niurka Cedeño Aparicio, Alicia Rosalina LaO Cabrera, Hibo Rosilver Moreno Massip, Dariana Cristina Espinosa Alvarez, Maria Isabel Castellá Meriño, Denice Cecilia Domínguez Paz, Dorelis Guerrero Jordan, Maria de los Ángeles López Bertot, Oneida Fernández Castillo **Cuba**

P182 - Las inserciones cromosómicas en el diagnóstico citogenético.

Arlay Castelví López, Anduriña Barrios Martínez, Odalis Molina Gamboa, Minerva García Rodríguez, Luanda Maceira Rosales, Mercedes J Cabrera Echevarría, Elsa Ávila Santi **Cuba**

P183 - Heteromorfismo del cromosoma 9 en individuos con esquizofrenia

Enny Morales Rodríguez, Beatriz Marcheco Teruel, Giselle Monzón Benítez, Anduriña Barrios Martínez, Zoe Robaina Jiménez, Dany De las Nieves Milián, Yomisleydis Bravo Álvarez **Cuba**

P184 - Frecuencias de las duplicaciones en el estudio postnatal citogenético

Graciela Patricia Torriani Mendoza, Anduriña Barrios Martínez, Luis Alberto Méndez Rosado, Enny Morales Rodríguez, Elena del Monte Sotolongo, Nereida González García, Damarys García Gómez, Michel Soriano Torres, Luanda Maceira Rosales, Iván Hernández García, Mercedes Cabrera Echeverría, Ursulina Suárez Mayedo, Cossette Bernal Borrego, Marilyn del Sol González, Yomisleydis Bravo Alvarez, Elsa Avila Santi **Cuba**

P185 - Hibridación in situ fluorescente en células en interfase: Resultados de su introducción en diagnóstico prenatal

Gretell Huertas Pérez, Luis Alberto Méndez Rosado, Rita Sánchez Lombana **Cuba**

P186 - Marcadores cromosómicos en la leucemia mieloide crónica.

Gretta Pantaleon Florido, Marlene Quesada Dorta, Luis Alberto Méndez Rosado, Calixto Hernández Cruz, Inés Virginia Noa Hechavarría **Cuba**

P187 - Frecuencia de aberraciones cromosómicas en pacientes cubanos con leucemia mieloide aguda.

Gretta Pantaleon Florido, Marlene Quesada Dorta, Karina Casanueva Calero, Calixto Hernández Cruz **Cuba**

P188 - Isocromosomas. Incidencias en el diagnóstico postnatal citogenético.

José Antonio Estrada Ramírez, Anduriña Barrios Martínez, Enny Morales Rodríguez, Luis Alberto Méndez Rosado, Ursulina Suarez Mayedo **Cuba**

P189 - Frecuencia de deleciones cromosómicas en el diagnóstico postnatal

Marilyn Del Sol González, Anduriña Barrios Martínez, Nereida González García, Elena del Monte Sotolongo, Enny Morales Rodríguez, Michel Soriano Torres, Luis Alberto Méndez Rosado, Damarys García Gómez, Yanairis Medina Reyes, Odalys Molina Gamboa, Arlay Castelví López, Graciela Patricia Torriani Mendoza, Luanda Maceira González, Cosette Bernal Borrego, Mercedes Cabrera Echevarría, Yomisleydis Bravo Álvarez, Ursulina Suárez Mayedo, Elsa Avila Santi **Cuba**

CITOGENÉTICA – P10 continuación

P190 - Estudios citogenéticos en tejido de Piel de pacientes en edad pediátrica. Laboratorio de Citogenética CNGM.

Minerva García Rodríguez, Ursulina Suárez Mayedo, Anduriña Barrios Martínez, Luis Alberto Méndez Rosado, Enny Morales Rodríguez, Michel Soriano Torres, Odalys Molina Gamboa, Aracelys Lantigua Cruz, Denia Tassé Vila, Alicia Martínez de Santelices, Norma Elena de León Ojeda **Cuba**

P191 - Inversión inusual del cromosoma 21 en el diagnóstico postnatal citogenético

Odalys Molina Gamboa, Luis Alberto Méndez Rosado, Anduriña Barrios Martínez, Yomisleydis Bravo Álvarez, Maria Idania Viñales Pedrasa, Maria Esther Santana Santana **Cuba**

P192 - Cromosomas involucrados en los reordenamientos cromosómicos estructurales en estudios prenatales y postnatales. 25 años de trabajo.

Olga Luisa Quiñones Maza, Luis Alberto Méndez Rosado, Jorge Quintana Aguilar, Anduriña Barrios Martínez, Nereida González García, Michel Soriano Torres, Enny Morales Rodríguez, Ursulina Suárez Mayedo, Minerva García Rodríguez, Marilyn del Sol González **Cuba**

P193 - Análisis de roturas cromosómicas en el diagnóstico de la Anemia de Fanconi.

Reinaldo Gutiérrez Gutiérrez, Yohandra Calixto Robert, Kalía Lauvart Sánchez, Judith Pupo Balboa, Gretel Riverón Forment, Luanda Maceira Rosales, Denia Tasé Vila **Cuba**

P194 - Método alternativo en el cultivo para la obtención de cromosomas en líquido amniótico.

Ursulina Suarez Mayedo, Olga Quiñones Masa, Anduriña Barrios Martínez **Cuba**

P195 - Frecuencia de marcadores cromosómicos supernumerarios en el diagnóstico postnatal citogenético

Yanairis Medina Reyes, Luis Alberto Méndez Rosado, Elena del Monte Sotolongo, Nereida González García, Anduriña Barrios Martínez, Enny Morales Rodríguez, Michel Soriano Torres, Damaris García Gómez, Ursulina Suárez Mayedo, Marilyn del Sol González, Luanda Maceira Rosales, Cossette Bernal Borrego, Mercedes Julia Cabrera Echeverría, Yomisleydis Bravo Álvarez, Arlay Castelví López, Elsa Avila Santí, Odalis Molina Gamboa, Graciela Patricia Torriani Mendoza **Cuba**

P196 - Presentación de un caso con aberraciones estructurales en el cromosoma 13 en el diagnóstico prenatal

Yomisleydis Bravo Álvarez, Luis Alberto Méndez Rosado, Odalis Molina Gamboa, Arlay Castelví López, Enny Morales Rodríguez, Ursulina Suarez Mayedo, Luanda Maceira Rosales **Cuba**

P197 - Comportamiento de los marcadores de cromosomopatía fetal 1er trimestre. Provincia Las Tunas 2013- mayo 2014.

Glenys Katuska Silva González, Yakelin Nuñez Rojas **Cuba**

P198 - Relación entre los resultados y el motivo de indicación en el diagnóstico postnatal citogenético. Matanzas. 2008-2013.

Mayte Castro López, Odalis Rabelo García, Ana Belquis Seguí Martínez, Barbara Pérez Torres, Janice Sosa Díaz, Maida Tápanes Villalonga, Juan Carlos Perdomo Arrien, Elsa Luna Ceballos, Miriam Monzon Tortoló, Dairis Falcón, Marcos Clavelo, Yolanda López, Mariela Landa Muñiz **Cuba**

P199 - Alteraciones cromosómicas en el diagnóstico prenatal citogenético en la provincia de Matanzas. 2008-2013.

Mayte Castro López, Janice Sosa Díaz, Odalis Rabelo García, Barbara Pérez Torres, Mayda Tápanes Villalonga, Ana Belkis Seguí Martínez **Cuba**

CITOGENÉTICA – P10 continuación

P200 - Comportamiento del Programa de Diagnóstico Prenatal Citogenético en Pinar del Río durante el año 2013

Irenia Blanco Pérez, Sahily Miñoso Pérez, Caridad Barroso Gázquez, Ada Socarras Gámez, Elena Cue Perdomo Cuba

P201 - Manual para la enseñanza de las aberraciones cromosómicas en la docencia de pregrado

Sahily Miñoso Pérez, Irenia Blanco Pérez, Ada Socarras Gámez, Caridad Barroso Gázquez, Elena Cue Perdomo Cuba

P202 - Diagnóstico Prenatal Citogenético: experiencia de 7 años en la provincia de Sancti Spíritus, Cuba.

Pedro Luis Carbonell de la Torre, Yuleiky Mira Falcón, Mileidis Balmaseda Felipe, Sara Yosela Roteta Martín, Yoanky Ibarra Tendero, Edisney Martinez Rodríguez, Kirenia Ramírez León, María Margarita Alonso Mole Cuba

P203 - Trisomía parcial por duplicación del brazo largo del cromosoma 16. Presentación de un caso.

Pedro Luis Carbonell de la Torre, Yuleiky Mira Falcón, Mileidis Balmaseda Felipe, Sara Yosela Roteta Martín, Yoanky Ibarra Tendero, Edisney Martinez Rodríguez, Kirenia Ramírez León, María Margarita Alonso Mole, Lidice Peraza Cruz Cuba

P204 - Primer diagnóstico de Síndrome 18q- en la provincia de Sancti Spíritus. Cuba.

Yuleiky Mira Falcón, Pedro Luis Carbonell de la Torre, Diana Martín García, Sara Yosela Roteta Martín, Kirenia Ramírez León, Edisney Martínez Rodríguez, María Margarita Alonso Mole Cuba

P205 - Inversión paracéntrica de cromosoma 8. Presentación de un caso.

Yuleiky Mira Falcón, Pedro Luis Carbonell de la Torre Cuba

P206 - Diagnóstico prenatal de marcador cromosómico supernumerario, experiencia en Villa Clara. Años 1995 - 2013.

María Elena de la Torre Santos, Ana Esther Algora Hernández, Estrella Reyes Hernández, Arlan Machado Rojas Cuba

P207 - Diagnóstico prenatal citogenético en muestras de vellosidades coriónicas y placentarias.

María Elena de la Torre Santos, Estrella Reyes Hernández, Norbelys Hernández Aguilar Cuba

P208 - Técnica citogenética en el biomonitorio de trabajadores expuestos a mutagénos

Mildrey Vales Almodovar, Manuela Herrera Martínez, Gisselle Pérez Machado, Maria Elena de la Torre Santos Cuba

P209 - Alteraciones cromosómicas en pacientes pediátricos de Sinaloa, México

Alma Lorena Gutiérrez Mendoza, Leticia Damken Maya, Alejandra Galindo Cáceres, Fabiola Martínez Guerrero, Enrique Sáinz González, Lourdes Zazueta Morales, Eliakym Arámbula Meraz, Eduardo Aguilar Díaz, Verónica Picos Cárdenas México

P210 - Asociación del SNP rs7903146 de TCF7L2 en Diabetes Mellitus 2

Fabiola Martínez Guerrero, Alma Lorena Gutiérrez Mendoza, Leticia Damken Maya, Alejandra Galindo Cáceres, Veronica Picos Cardenas, Enrique Sainz Gonzalez, Lourdes Zazueta Morales, Josefina Leon Felix México

P211 - Anormalidades cromosómicas asociadas a infertilidad en parejas Sinaloenses

Yvette Alexandra García Urreg, Leticia Damken Maya, Enrique Sáinz González, Lourdes Zazueta Morales, Eliakym Arámbula Meraz, Veronica Picos Cárdenas México

GENÉTICA Y ENFERMEDADES COMPLEJAS – P11

P212 - Factores genéticos y ambientales presentes en los niños asmáticos del municipio Céspedes

Ener de Jesús Fernández Brizuela, Juana María Alum Bárcenas, Anairis de Armas Almeida Cuba

GENÉTICA Y ENFERMEDADES COMPLEJAS – P11
continuación

P213 - Epidemiología genética del cáncer. Diciembre 2011 - Mayo 2012. Banes. Holguín. Cuba.

Julio Armando Sánchez Delgado, Vivian Soto Santiesteban, Gilberto Felicó Herrera Cuba

P214 - Características epidemiológico-clínico-genéticas del cáncer de colon en familias afectadas. Enero-diciembre 2011. Banes.

Julio Armando Sánchez Delgado, Vivian Soto Santiesteban, Gilberto Felicó Herrera Cuba

P215 - Panorámica de la agregación familiar para el cáncer de pulmón en la provincia Holguín

Odette Warner Vigo Cuba

P216 - Caracterización etiológica de las enfermedades genéticas en el municipio Rafael Freyre, enero 2013- enero 2014.

Roberto García García Cuba

P217 - Estudio de agregación familiar y estrategia preventiva para el cáncer de mama familiar. Municipio Mayarí

Vivian Susana Guerra Batista, Gisel Pérez Breff Cuba

P218 - Estudio de agregación familiar en gemelos afectados por Adicción al Alcohol. Holguín enero-marzo 2009.

Beatriz Suarez Besil, Beatriz Marcheco Teruel, Tania Cruz Mariño, Lisset Evelyn Fuentes Smith Cuba

P219 - Síndrome Parry Romberg: a propósito de un caso

Maria Beatriz Iglesias Rojas, Dalila del Valle Calzadilla, Araceli Lantigua Cruz Cuba

P220 - Características clínico-epidemiológicas de pacientes con cáncer colorrectal y familiares atendidos en el servicio de oncogenética, Instituto Nacional De Oncología.

Karel Reyes Bacardí, Martha Sonia Robaina Castellanos, Nery González Lazo, Ibrahim Leonard Feliú Cuba

P221 - Cuantificación del ácido 5-hidroxiindolacético en pacientes con diagnóstico de esquizofrenia.

Lilia C Marín Padrón, Lisset Evelyn Fuentes Smith, Zoe Robaina Jiménez, Tatiana Acosta Sánchez, Giselle Monzón Benitez, Hilda Roblejo Balbuena, Beatriz Marcheco Teruel Cuba

P222 - Contribución de la interacción genoma-ambiente en la aparición de la Hipertensión Arterial. Policlínico 19 de abril. Municipio Plaza. Año 2012-2014.

Lourdes María Moreno Plasencia, Roberto Lardoezt Ferrer Cuba

P223 - Agrupación familiar para la hipertensión arterial en un consultorio del Policlínico “19 de Abril” Plaza de la Revolución

María Teresa Lemus Valdés Cuba

P224 - Polimorfismos de la vía de la serotonina y predisposición a esquizofrenia en pacientes cubanos.

Yaima Durán Castillo, Beatriz Marcheco Teruel, Lisset Evelyn Fuentes Smith, Manuel Gómez Martín, Giselle Monzón Benitez, Kilenda Peñalver Morales Cuba

P225 - Marcadores genéticos en el estudio de la vía de la serotonina y la susceptibilidad a la esquizofrenia

Zoe Robaina Jiménez, Beatriz Marcheco Teruel, Teresa Collazo Mesa, Gissel Monzón Benitez, Lisset E Fuentes Smith, Enny Morales Rodríguez, Lilian C Marín Padrón, Jiovanna Contreras Roura, Manuel Gomez Martínez, Antonio Caballero Moreno, Gina Madelín Galán, Danys de las Nieves Milian Cocho, Yasmany Llanes Basulto, Jaime Valenti Alonso, Rafael Ventura Pelier Cuba

P226 - Análisis de aspectos psicológicos del asesoramiento genético en familiares de pacientes autistas. San José de las Lajas.

Daniel Quintana Hernández, Yusleidy Marrero Mora, Lázaro Alfonso Hernández Cuba

P227 - La heterogeneidad genética en la epilepsia. Presentación de familias.

Deysi Licourt Otero, Odilkys Cala Hernández, Anitery Travieso Téllez, Miladys Orraca Castillo Cuba

GENÉTICA Y ENFERMEDADES COMPLEJAS – P11
continuación

P228 - Interacción genoma ambiente en el cáncer de mama en pacientes del Instituto Nacional De Oncología Y Radiobiología

Pavel Noel Blanco Fiqueredo, Roberto Lardoeft Ferrer, Martha Sonia Robaina Castellanos, Zodilina Valdés del Pozo **Cuba**

P229 - Evaluación del polimorfismo rs12255372 de TCF7L2 en Diabetes Mellitus 2 y su asociación con medidas antropométricas y perfil lipídico

Alejandra Galindo Caceres, Alma Lorena Gutiérrez Mendoza, Leticia Damken Maya, Fabiola Martínez Guerrero, Enrique Sáinz González, Lourdes Zazueta Morales, Josefina León Félix, Verónica Picos Cárdenas **México**

MANEJO Y TERAPIA EN ENFERMEDADES GENÉTICAS – P12

P230 - Estudio del fenotipo prodrómico de la Ataxia Espinocerebelosa tipo 2: impactos sobre el diagnóstico y los tratamientos.

Luis Velázquez Pérez, Roberto Rodríguez Labrada, Nalia Canales Ochoa, Jacqueline Medrano Montero, Jose Laffita Mesa **Cuba**

P231 - Ataxia Espinocerebelosa tipo 2: utilidad de los movimientos oculares antisacádicos como biomarcadores genéticos.

Roberto Rodríguez Labrada, Luis Velázquez Pérez, Raúl Aguilera Rodríguez, Arnoy Peña Acosta, Nalia Canales Ochoa, Annelie Estupiñan Rodríguez, Yaimee Vázquez Mojena **Cuba**

P232 - Heredabilidad de las alteraciones de los movimientos oculares sacádicos en la Ataxia espinocerebelosa tipo 2

Roberto Rodríguez Labrada, Luis Velázquez Pérez, Nalia Canales Ochoa, Jacqueline Medrano Montero, Yaimee Vazquez Mojena **Cuba**

P233 - Actitudes hacia el diagnóstico presintomático en menores y el diagnóstico prenatal en familias cubanas afectadas por la Enfermedad Von Hippel Lindau.

Inés Virginia Noa Hechavarría, Damaris Rizo López, Marta Llorens Núñez, Yordanka Rodríguez Tur **Cuba**

P234 - Desorden de la diferenciación sexual cromosómico: a propósito de un caso clínico.

José María Basain Valdés, María del Carmen Valdés Alonso, Araceli Lantigua Cruz **Cuba**

P235 - Terapia sustitutiva enzimática en la enfermedad de Gaucher. Experiencia en Cuba.

Kalia Lavaut Sánchez, Raquel Fernández Nodarse, Pablo leal Modroña, Alejandro González Otero, Alberto Arencibia Núñez **Cuba**

P236 - Evaluación nutricional de niños fibroquísticos

Eldalina Rodríguez Hernández, Iliana Bouza Denis, Dairis Falcón Rodríguez **Cuba**

P237 - Abordaje de los aspectos psicológicos durante el asesoramiento genético en adolescente con Síndrome Fraser

Daniel Quintana Hernández, Eroilda Fuentes Gutiérrez, Isabel Quiñones Rodríguez **Cuba**

MEDICINA FETAL – P13

P238 - Diagnóstico prenatal de Síndrome Meckel-Gruber. Presentación de un caso.

Beatriz Arrieta Curbelo, José Pérez Trujillo, Lázaro López Baños **Cuba**

P239 - Resultados de la Implementación de la Ultrasonografía del Primer Trimestre en La Provincia Cienfuegos de 2006 al 2013.

Iliana González Santana, Aimé Guerra Jorge, Leydi María Sosa Aguila, Doris Erotida Portero Cabrera **Cuba**

P240 - Propuesta de estrategia para el seguimiento Ultrasonográfico de la gastroquisis, para corrección quirúrgica

Lourdes María del Cerro Jomarrón, Isora Ballester Quezada **Cuba**

VIERNES 5 DE DICIEMBRE DE 2014
CARTELES

MEDICINA FETAL – P13 continuación

P241 - Comportamiento de las cardiopatías congénitas en la provincia Holguín.

Odette Warner Vigo Cuba

P242 - Tumores de ovarios fetales diagnosticados en el periodo 2003-2012 en gestantes atendidas en el Departamento Provincial de Genética Médica de La Habana

Dora Elis Isaac Lora, Alfredo Nodarse Rodríguez, Rita Sánchez Lombana, Ramón Pena Abreu Cuba

P243 - Diagnóstico prenatal de riñones hiperecogénicos y resultados perinatales.

Yanisbell Fajardo Peña, Rita Sánchez Lombana, Alfredo Nodarse Rodríguez, Ramón Alberto Peña Abreu, Yordanka Rodríguez Tur Cuba

P244 - Impacto del Programa de diagnóstico prenatal de defectos congénitos por ultrasonido en la mortalidad infantil. La Habana 2008-2013.

Yordanka Rodríguez Tur, Alfredo Nodarse Rodríguez, Aicha J Llamas Paneque, Rita Sánchez Lombana, Damaris Rizo López, Ines V. Noa Hechavarría Cuba

P245 - Comportamiento de los defectos congénitos en madres adolescentes provincia Las Tunas 2010 - mayo 2014.

Glenys Katuska Silva González, Yakelin Nuñez Rojas Cuba

P246 - Incidencia prenatal de los defectos congénitos. Las tunas 2013 a mayo 2014.

Yakelin Nuñez Rojas, Glenys Silva González Cuba

P247 - 25 años de experiencia en el diagnóstico prenatal ultrasonográfico en la provincia de Matanzas.

Juan Carlos Perdomo Arrien, Mariela Landa Muñiz, Elsa Luna Ceballos, Maria Eugenia Domínguez Pérez, Aurora Núñez Portal, Dayris Laura Falcón Rodríguez, Mayte Castro López, Odalys Rabelo García, Yolanda Lopez Alvarez, Marcos Clavelo Chaviano, Maria De Lourdes Lopez Soler, Miriam Monzon Tortolot, Pedro De La Paz Muñiz, Martha Sonia Robaina Castellanos, Alejandrina Mesa Castellini Cuba

P248 - Diagnóstico de Quiste de Uraco discordante en gestación múltiple del primer trimestre.

Juan Carlos Perdomo Arrien, Esther Maria Tristá Ricardo, Dayris Laura Falcon Rodríguez, Maite Castro López, Elsa Luna Ceballos, Sandra Alba Rodríguez, Barbara Sailé Cruz, Gonzalo Glez Rodríguez, Abel Semper González

Cuba

P249 - Diagnóstico prenatal de displasias óseas. Experiencia de 15 años.

María Eugenia Domínguez Pérez, Elsa Luna Ceballos, Juan Carlos Perdomo Arrien Cuba

P250 - Hemangiomas fetales. Presentación de una serie de 6 casos

María Eugenia Domínguez Pérez, Elsa Luna Ceballos, Juan Carlos Perdomo Arrien Cuba

P251 - Evaluación del diagnóstico prenatal por ultrasonido del primer trimestre. Estudio de 6 años. Provincia Sancti - Spíritus.

Ana Cristina Valdivia Marín, Martha Iser Díaz Díaz, Carmen Aimeé Gómez Jimenez Cuba

P252 - Discordancia intergemelar de la Longitud Cráneo Caudal en el primer trimestre como predictor de riesgo de resultados adversos. Sancti Spíritus 2009-2013.

Carmen Aimee Gomez Jiménez, Ana Cristina Valdivia Marin, Martha Iser Diaz Díaz, Osvaldo Salas Requena Cuba

P253 - Los defectos de pared anterior en el diagnóstico prenatal durante veinte años en Villa Clara.

Ana Esther Algora Hernández, María Elena de la Torre Santos, Noel Taboada Lugo, Lourdes Rodríguez Royero, Eliecer Anoceto Armiñana, María del Pilar Valero Abreu, Lorna González Herrera Cuba

EDUCACIÓN EN GENÉTICA – P14

P254 - Programa de Bioseguridad en el servicio de Genética Médica del Hospital Pediátrico de Cienfuegos

Belkis del Carmen Vidal Hernández, Aimé Guerra Jorge, Pedro Ali Díaz Veliz Jiménez, Teresa de Jesús Velázquez Martínez, María Elena Lozada Añorga **Cuba**

P255 - Seguimiento de familiares y pacientes con Síndrome de Frágil X confirmados molecularmente.

Lisbeth Tamayo Pérez **Cuba**

P256 - Formación del personal de la atención primaria en materia de Genética. Experiencia de La Lisa.

Keny Alfonso Díaz, Mabel Domínguez Mena, María Ester Santana Hernández, María Idania Viñales Pedraza, Yuselis Torres Sánchez **Cuba**

P257 - Análisis de la producción científica del Centro Nacional de Genética Médica en el período 2005-2013.

Nayade Pereira Roche, Juana del Rosario Duany Sánchez, Lourdes Cortés Salazar **Cuba**

P258 - Fallas reproductivas: estrategia docente en el proceso formativo de postgrado en la especialidad Genética Clínica.

Norma del Carmen González Lucas, Paulina Araceli Lantigua Cruz **Cuba**

P259 - Los procesos de autoevaluación en las Maestrías de Asesoramiento Genético y Genética Médica en Cuba.

Norma del Carmen González Lucas, Paulina Araceli Lantigua Cruz **Cuba**

P260 - Implementación de la técnica de la cromatina oral como gestión de desarrollo científico y tecnológico de la Facultad de Medicina Katyavala Bwila. República de Angola.

Roberto Lardoezt Ferrer, Estela Morales Peralta, Patricia Torriani Mendoza **Cuba**

P261 - Impacto de una nueva estrategia didáctica para la impartición del curso “Metodología de la investigación” a profesionales de la salud.

Roberto Lardoezt Ferrer, Judith B Pupo Balboa **Cuba**

P262 - Gestión de información sobre genética en sitios web administrados desde Las Tunas, Cuba

Jenny de la Caridad Hernández Betancourt, Orlando R. Serrano Barrera **Cuba**

FARMACOGENÉTICA – P15

P263 - Determinación de la actividad intraeritrocitaria de la tiopurina metiltransferasa mediante Cromatografía Líquida de Alta Resolución.

Iovana Fuentes Cortes, Lauro Nuevas Paz, Tatiana Acosta Sánchez, Gretel Riverón Forment, Amadosoro Bataille García **Cuba**

P264 - Discinesia tardía en pacientes cubanos con esquizofrenia tratados con neurolépticos.

Laritz del Toro Bordado, Hilda Roblejo Balbuena, Ileana Rosado Ruíz-Apodaca, Salvador González Pal **Cuba**

P265 - Incidencia de los defectos congénitos asociados al uso de medicamentos. Las Tunas 2009-mayo 2014.

Yakelin Nuñez Rojas, Glenys Silva González **Cuba**

ACTIVIDADES SOCIALES

SOCIAL PROGRAMME

Las actividades sociales programadas están incluidas en el pago por la inscripción en el evento.

COCTEL DE BIENVENIDA



Tendrá lugar en el área de la Piscina del Hotel sede a las 5:00pm del día 3 de Diciembre 2014. Los delegados al congreso están invitados a asistir y compartir esta celebración.

CONCIERTO EN LA BASÍLICA MENOR DEL CONVENTO SAN FRANCISCO DE ASÍS



La Basílica Menor del Convento de San Francisco de Asís fue convertida, por su excepcional acústica, en sala de concierto de gran popularidad, donde se ofrecen presentaciones de música coral y de cámara; y es sede del Festival de Música Antigua de La Habana. Ubicada en el casco histórico de la capital cubana, nominada por la UNESCO como **Patrimonio de la Humanidad**.

Los invitamos el 4 de diciembre a las 6:00pm, a disfrutar de un concierto con un excelente programa.

COCTEL DE DESPEDIDA



En un placentero ambiente, en la piscina del Hotel Meliá Habana, el comité organizador los invita a disfrutar de la actividad de despedida del II Congreso Internacional de Genética Comunitaria. Los esperamos el día 5 de diciembre a las 5:30pm.

EXPOSICIÓN EXHIBITION

En **Lobby Salones** podrá encontrar el área de exposición.



Institución científica que por más de 20 años se ha mantenido en la vanguardia de la investigación y la producción, garantizando el 98% de los productos veterinarios que necesita nuestro país y con una amplia gama de productos que van desde biolarvicidas, productos naturales, homeopático Vidatox, yogurt Paraíso, cremas cosméticas de origen natural, a partir de la corteza del mango y las micro algas, productos de higiene y limpieza así como una importante oferta de envases plásticos.

Compañía distribuidora de Equipos y Reactivos para Laboratorio. Fundada en 1998 en la ciudad de Panamá. Tiene operaciones en Cuba desde el año 2007. Ofrece productos de calidad, soporte técnico y científico, soluciones integrales a través de la diversidad de productos y servicios de postventa que garantizan la satisfacción del cliente.



Tecnosuma Internacional S.A Compañía biotecnológica internacional con sede en La Habana, tiene como misión corporativa comercializar la **Tecnología SUMA®** desarrollada y producida por el **Centro de Inmunoensayo**. Tecnología de avanzada diseñada para satisfacer las necesidades diagnósticas en el campo de la salud pública en América Latina, así como en aquellas regiones con similares características económicas y socio-culturales.

Programa Resumen

Martes, 2 de Diciembre 2014

9:00am – 4:00pm	Curso precongreso – CP1 Cáncer hereditario: su experiencia en Cuba. Novartis	Curso precongreso – CP2 Desafíos de la diversidad. Consejo Nacional de Sociedades Científicas	Curso precongreso – CP3 Farmacogenética. Biblioteca Médica Nacional	Curso precongreso – CP4 Diagnóstico prenatal y defectos congénitos. Hosp.CQ “Manuel Fajardo”
	Curso precongreso – CP5 Genes y trastornos mentales. FCM “Victoria de Girón”	Curso precongreso – CP6 Avances en citogenética molecular Consejo Nacional de Sociedades Científicas	Curso precongreso – CP7 Avances en biología molecular FCM “Victoria de Girón”	Curso precongreso – CP8 Dismorfogenómica. CIREN
2:00pm – 5:00pm	Acreditación. Hotel Meliá Habana			

Miércoles, 3 de Diciembre 2014

9:00am – 9:30am	Inauguración y Bienvenida. Salón Gran Canaria	
9:30am –10:00am	Conferencia Magistral – CM1 Salón Gran Canaria	
10:00am – 10:30am	Coffee Break. Terraza del Salón Gran Canaria	
10:30am – 12:45pm	Simposium. - Salón Gran Canaria Riesgo Reproductivo Preconcepcional– S1	Simposium - Salón Tenerife Desafíos en el estudio de las enfermedades complejas– S2
12:45pm – 2:00pm	Almuerzo. Restaurante Miramar	
2:00pm – 4:00pm	Presentaciones Orales Salón Gran Canaria Sesión de Discusión de Casos Clínicos – O1	Presentaciones Orales Salón Tenerife Ética, Educación en Genética e Informática Aplicada – O2
4:00pm – 5:00pm	Sesión de Póster - Salón Telde Genética Clínica-P1/ Errores innatos del metabolismo-P2/ Genética Molecular-P3/ Estrés Oxidativo y enfermedades genéticas-P4	
5:00pm	Coc tel de bienvenida. Área de la piscina Hotel Meliá Habana	

Jueves, 4 de Diciembre 2014

9:00am – 9:30am	Conferencia Magistral – CM2 Salón Gran Canaria	
9:30am – 10:00am	Coffee Break. Terraza del Salón Gran Canaria	
10:00am – 12:45pm	Simposium - Salón Gran Canaria Defectos Congénitos – S3	Simposium - Salón Tenerife Genética Clínica I – S4
12:45pm – 2:00pm	Almuerzo. Restaurante Miramar	
2:00pm – 4:00pm	Presentaciones Orales - Salón Gran Canaria Citogenética y Errores Innatos del Metabolismo – O3	Presentaciones Orales - Salón Tenerife Genética Poblacional, Estrés Oxidativo y Genética Comunitaria – O4
4:00pm – 5:00pm	Sesión de Póster - Salón Telde Genética Comunitaria-P5/ Genética poblacional-P6/ Ética y enfermedades genéticas-P7/ Inmunogenética-P8/ Genética-P9	
6:00pm	Concierto. Lugar: Basílica Menor del Convento San Francisco de Asís.	

Viernes, 5 de Diciembre 2014

9:00am – 9:30am	Conferencia Magistral – CM3 Salón Gran Canaria	
9:30am – 10:00am	Coffee Break Terraza del Salón Gran Canaria	
10:00am – 12:45pm	Simposium - Salón Gran Canaria Genética Comunitaria– S5	Simposium - Salón Tenerife Genética Clínica II– S6
12:45pm – 1:30pm	Reunión Anual de la Sociedad de Genética Humana. Salón Gran Canaria	
1:30pm – 2:30pm	Almuerzo. Restaurante Miramar	
2:30pm – 3:30pm	Sesión de Póster - Salón Telde Citogenética-P10/ Genética y enfermedades complejas-P11/ Manejo y Terapia en enfermedades Genéticas –P12/ Medicina Fetal-P13/ Educación en genética-P14/ Farmacogenética-P15	
3:30pm – 4:00pm	Conferencia Magistral – CM4 Salón Gran Canaria	
4:00pm – 4:30pm	Presentación del video ¿Dónde formar médicos para el mundo? En Cuba. Por: Gail Reed, Editora Ejecutiva de MEDICC Review	
4:30pm – 5:30pm	Clausura del Congreso. Salón Gran Canaria	
5:30pm	Coctel de despedida. Área de la piscina Hotel Meliá Habana	

Curso Precongreso	Otros	Conferencia Magistral	Presentaciones Orales
Sesión de Póster	Simposium	Reunión	Receso