



16/06/2016 14:00 - 14:20

TV 01

ERROS INATOS DO METABOLISMO	14:00 - 14:05	#7916	TESTE DO PEZINHO NA TRIAGEM NEONATAL PARA O DIAGNÓSTICO PRECOCE DE ERROS INATOS DO METABOLISMO: RELATO DE EXPERIÊNCIA.	Tarciane Anatacha Rodrigues Do Monte	Tarciane Anatacha Rodrigues Do Monte; Erick Bruno Monteiro Costa; Fabianne Sousa; Leonardo Miranda de Farias
ERROS INATOS DO METABOLISMO	14:05 - 14:10	#7646	TAXA DE CONSAGUINIDADE ELEVADA EM PAIS DE PACIENTES COM SUSPEITA DE DOENÇAS METABÓLICAS HEREDITÁRIAS ENCAMINHADOS AO LABORATÓRIO DE ERROS INATOS DO METABOLISMO.	Tayná Aymara Ferreira da Costa Roma	Tayná Aymara Ferreira da Costa Roma ¹ ; Viviane Silva Rodrigues ¹ ; Larissa Pires Borges ¹ ; Mayra Abrahão Negrão ¹ ; Faiene Priscila Mancio e Silva ¹ ; Mislene Cisz ² ; Luiz Carlos Santana da Silva ³ .
ERROS INATOS DO METABOLISMO	14:10 - 14:15	#7971	Sintomas Gastrointestinais em Pacientes com Mucopolissacaridose	Thayse Elaine Costa Figueiredo Lopes	Thayse Elaine Costa Figueiredo 1, Rafaela Soares Barros de Menezes 1, Saile Cavalcante Kerbage ² , Bruna Benjamin ² , Vivian Maria Ribeiro Mota ³ , Amanda Carneiro Donato ² , André Luiz Santos Pessoa ² , Erlane Marques Ribeiro ^{2,4,5}
ERROS INATOS DO METABOLISMO	14:15 - 14:20	#7692	AVALIAÇÃO DO CONHECIMENTO DOS PAIS DE PACIENTES COM SUSPEITA DE ERRO INATO DO METABOLISMO ACERCA DA TRIAGEM NEONATAL.	Viviane Silva Rodrigues	Viviane Silva Rodrigues; Larissa Pires Borges; Tayná Aymara Ferreira da Costa Roma; Mayra Abrahão Negrão; Mislene Cisz; Luiz Carlos Santana da Silva



TV 02

CITOGENÉTICA	14:00 - 14:05	#7888	Mosaicismo com cromossomo 21 em anel duplicado, monossomia 21 e cromossomo 21 em anel isodicêntrico, relato de caso	Eduardo Vieira Neto	Eduardo Vieira Neto; Karina Soares; Sandra Alves Peixoto Pellegrini; Maria Cecília Menks Ribeiro; Maria Aparecida Martins Magriñá
CITOGENÉTICA	14:05 - 14:10	#7826	Síndrome de microduplicação 7q11.23, série de casos	Eduardo Vieira Neto	Eduardo Vieira Neto; Márcia Gonçalves Ribeiro; Monique Oliveira Freitas; Sandra Alves Peixoto Pellegrini; Raquel Germer Toja Couto; Cláudio Baptista Schmidt; Gustavo Guida Godinho da Fonseca; Evelyn Kahn; Maria Cecília Menks Ribeiro
CITOGENÉTICA	14:10 - 14:15	#7686	Paciente com duplicação das regiões 8p23.1-p23.2 e 8q23.3-q24.3: relato de caso e avaliação do fenótipo	Kelin Chen	Kelin Chen; Mileny Colovati; Andrea de Moraes Malinverni; Ana Beatriz Alvarez Perez; Maria Isabel Melaragno; Silvia Bragagnolo.
CITOGENÉTICA	14:15 - 14:20	#7684	Deleção 21q11.2-q22.11: relato de caso e revisão da literatura	Kelin Chen	Kelin Chen; Érika Mitie Yamashiro Coelho; Thamy Pelatieri Caneloi; Andréa Cristina de Moraes Malinverni; Mileny Esbravatti Colovati; Silvia Bragagnolo; Maria Isabel Melaragno; Ana Beatriz Alvarez Perez.



TV 03

CITOGENÉTICA	14:00 - 14:05	#7789	TRISSOMIA PARCIAL DE 4q POR TRANSLOCAÇÃO BALANCEADA MATERNA	Margarida Maria Celeira de Lima	Margarida Maria Celeira de Lima1; Maria Suely Fernandes2; Isabel C. Neves de Souza2; Carolina Koury N. Amorim3; Michel Platini C. de Souza3; Antonette El Husny2; Luis Herederero Baut1 e Edivaldo Herculano C. de Oliveira3.
CITOGENÉTICA	14:05 - 14:10	#7791	Síndrome de Prader-Willi por translocação não balanceada: relato de um caso	Margarida Maria Celeira de Lima	Michelle F. G. Mendonça3; Higo Rennan Paixão Andrade1; Margarida Maria Celeira de Lima1; Maria Suely Fernandes2; Isabel Cristina Neves de Souza2; Antonette El Husny2; Luis Herederero Baute1 e Edivaldo Herculano C. de Oliveira3.
CITOGENÉTICA	14:10 - 14:15	#7782	Infecções seriam sinal de alerta para suspeitar de Síndrome de Deleção 22q11.2?	Amanda Comegna Dos Santos	Amanda Comegna dos Santos; Vera Lúcia Gil-da-Silva-Lopes; Roberta Mazzariol Volpe Aquino; Amanda Mora; Ilária Cristina Sgardioli
CITOGENÉTICA	14:15 - 14:20	#7906	Triplo mosaico raro na Síndrome de Turner: relato de caso	Anderson Pontes Arruda;	Anderson Pontes Arruda; Ada Maria Farias Sousa Borges; Erlane Marque Ribeiro



TV 04

CITOGENÉTICA	14:00 - 14:05	#7889	MONOSSOMIA PARCIAL DE XP E TRISSOMIA PARCIAL 5Q, ASSOCIADA À CRANIOSSINOSTOSE. RELATO DE CASO.	Antonio Augusto Lima Teixeira Júnior	Antonio Augusto Lima Teixeira Júnior ¹ ; Elis Vanessa de Lima Silva ¹ ; Fabrício Maciel Soares ¹ ; Silma Regina Ferreira Pereira ¹ ; Maria Juliana Rodovalho Doriqui ² .
CITOGENÉTICA	14:05 - 14:10	#8009	Identificação de um marcador cromossômico em um paciente com cariótipo 47, XY, +mar : Relato de caso	Betina Gimenez Madueño Silva	Betina Gimenez Madueño Silva; Deise Helena de Souza; Rossano César Bonatto; Danilo Moretti-Ferreira;
CITOGENÉTICA	14:10 - 14:15	#7592	Caracterização de deleção na síndrome de Angelman por Acgh	Carolina Koury Nassar Amorim	Carolina Koury Nassar Amorim; Michel Platini Caldas de Souza; Michelle Ferreira Gomes Mendonça; Maria Suely Bezerra Fernandes; Isabel Cristina Neves de Souza; Margarida Maria Celeira de Lima; Antonette Souto El Husny; Luis Francisco Heredero Baute; Edivaldo Herculano Corrêa de Oliveira.
CITOGENÉTICA	14:15 - 14:20	#7689	Deleção 4p15.2→4p terminal em paciente com ablefaria, incluindo a região crítica da Síndrome de Wolf-Hirschhorn.	Carolina Monique de Oliveira Dantas	Carolina Monique de Oliveira Dantas; Nathália Castro de Medeiros; Laércio Moreira Cardoso Junior; Angelina Xavier Acosta; Esmeralda Alves; Joanna Goes Castro Meira



TV 05

CITOGENÉTICA	14:05 -14:10	#7920	Síndrome de Down com Trissomia/Tetrassomia - Relato de 1 caso	Cláudio Baptista Schmidt	Evelyn Kahn; Sandra Alves Peixoto Pellegrini; Maria Cecília Menkes Ribeiro; Marcia Gonçalves Ribeiro; Cláudio Baptista Schmidt; Raquel Germer Toja Couto; Gustavo Guida Godinho da Fonseca; Isaías Soares Paiva; Eduardo Vieira Neto
CITOGENÉTICA	14:05 - 14:10	#7549	Investigação citogenômica em pacientes com atraso de desenvolvimento neuropsicomotor associado à malformação congênita.	Flavia Balbo Piazzon	Flavia Balbo Piazzon ¹ ; Alexandre Dias ¹ ; Evelin Zanardo ¹ ; Gil Monteiro Novo-Filho ¹ ; Marília Montenegro ¹ ; Rachel Honjo ² ; Maria Isabel Melaragno ³ ; Denise Christofolini ⁴ ; Chong Ae Kim ² ; Leslie Domenici Kulikowski ¹
CITOGENÉTICA	14:10 - 14:15	#7758	ACHADOS CITOGENÔMICOS PRELIMINARES DE PACIENTES AVALIADOS POR DEFICIÊNCIA INTELLECTUAL/ATRASSO DE DESENVOLVIMENTO NEUROPSICOMOTOR NO SERVIÇO CAMINHAR DO HOSPITAL UNIVERSITARIO BETTINA FERRO DE SOUZA.	Isabel Cristina Neves de Souza	Isabel Cristina Neves de Souza ¹ ; Edivaldo Herculano de Oliveira ³ ; Antonette Souto El Husny ¹ ; Maria Suely Bezerra Fernandes ¹ ; Maria Helena Thomaz Maia ² ; Michel Platini Caldas de Souza ³ ; Carolina Koury Nassar Amorim ³ ; Ana Cecília Pinheiro ² ; Higo Renan Andrade ² ; Luis Francisco Heredero Baute ^{1,2} .
CITOGENÉTICA	14:15 - 14:20	#7733	Síndrome de deleção 13q: Correlação genótipo-fenótipo de dois casos com deleção 13q.	João Pedro Bastos de Santana	João Pedro Bastos de Santana; Vinicius de Oliveira Santos; Grazielle Santos Nascimento; Angelina Xavier Acosta; Emília Katiane Embiruçu de Araújo Leão; Larissa Souza Mario Bueno; Ludmilla Alves da Silva Santiago; Esmeralda Santos Alves; Marcele Fontenelle Bastos; Joanna Goes Castro Meira.



TV 06

CITOGENÉTICA	14:00 - 14:05	#7524	FREQUÊNCIA E CARACTERIZAÇÃO CLÍNICA DE INDIVÍDUOS COM PÚRPURA TROMBOCITOPÊNICA IMUNOLÓGICA DA FUNDAÇÃO DE HEMATOLOGIA E HEMOTERAPIA DO ESTADO DO AMAZONAS TESTADOS CITOGENETICAMENTE PARA A SÍNDROME DE DELEÇÃO DO 22q11.2.	Julia Cavalcante Do Carmo	Julia Cavalcante Do Carmo; Maria Claudia Gross; Vania Mesquita Gadelha Prazeres; Rafael Fabiano Machado Rosa; Cleiton Fantin
CITOGENÉTICA	14:05 - 14:10	#7922	Avaliação do gene XIST em cromossomos marcadores derivados do cromossomo X em pacientes com síndrome de Turner	Márcia Gonçalves Ribeiro	Márcia Gonçalves Ribeiro; MIRIAM BEATRIZ GOULART; ISAIAS SOARES PAIVA; MONIQUE OLIVEIRA FREITAS; MARILIA MARTINS GUIMARÃES; EVELYN KAHN; SANDRA ALVES PEIXOTO PELLEGRINI; MARIA CECILIA MENKS RIBEIRO
CITOGENÉTICA	14:10 - 14:15	#7600	ASPECTOS CLÍNICOS E CITOGENÔMICOS DE DOIS PACIENTES COM DELEÇÃO 22q11.2	Maria Suely Bezerra Fernandes	Maria Suely Bezerra Fernandes*; Isabel Cristina Neves de Souza*; Antonette Souto El Husny*; Luis Francisco Heredero Baute**; Michel Platini Caldas de Souza***; Carolina Koury Nassar Amorim***; Ana Cecília Pinheiro**; Higo Renan Andrade**; Margarida Maria C. de Lima**; Edivaldo Herculano Corrêa de Oliveira***
CITOGENÉTICA	14:15 - 14:20	#7790	CASE REPORT: microdeleção em 18q21.2 e a síndrome de Síndrome de Pitt-Hopkins	Michel Platini Caldas de Souza	Michel Platini Caldas de Souza; Carolina Koury Nassar Amorim; Michelle Ferreira Gomes Mendonça; Maria Suely Bezerra Fernandes; Isabel Cristina Neves de Souza; Margarida Maria Celeira de Lima; Antonette Souto El Husny; Luis Francisco Heredero Baute; Edivaldo Herculano Correa de Oliveira



TV 07

CITOGENÉTICA	14:00 - 14:05	#7923	Similaridades fenotípicas entre as síndromes de microdeleção e microduplicação 22q11.2 – relato de quatro casos	Raquel Germer Toja Couto	Maria Cecilia Menks Ribeiro;Isaias Soares de Paiva;Monique Oliveira Freitas;Miriam Beatriz Goulart;Sandra Alves Peixoto Pellegrini;Gustavo Guida Godinho da Fonseca;Raquel Germer Toja Couto;Márcia Gonçalves Ribeiro
CITOGENÉTICA	14:05 - 14:10	#7810	Síndrome de Phelan-McDermid: Relato de três casos e revisão da literatura	Ricardo Henrique Almeida Barbosa	Ricardo Henrique Almeida Barbosa; Marco Antônio Curiati; Rodrigo Ambrósio Fock; Thais Arbocese Zanolla; Mileny Esbravatti Stephano Colovati; Maria Isabel Melaragn; Ana Beatriz Alvarez Perez; Vera Ayres Meloni.
CITOGENÉTICA	14:10 - 14:15	#7844	Investigação da Síndrome de Prader-Willi pela Técnica de PCR-Metilação Específica e Multiplex Ligation Probe Amplification	Suely Rodrigues Dos Santos	Catielly Ferreira Rocha 1; Suely Rodrigues dos Santos 1; Carmen Lúcia Antão Paiva 1,2
CITOGENÉTICA	14:15 - 14:20	#7514	Proposta de interação gênica na etiologia da Síndrome de Goldenhar baseado em estudo de caso de um paciente com dupla deleção em 10q	Yasmin Soares de Lima	Yasmin Soares de Lima;; Harumy de Andrade Sakata; Raphael Severino Bonadio; Beatriz Ribeiro Versiani; Aline Pic-Taylor; Juliana Forte Mazzeu de Araújo; Silviene Fabiana de Oliveira



TV 08

CITOGENÉTICA	14:00 - 14:05	#7602	Um caso familiar de duplicação Xq24-q26.1	Társis Antonio Paiva Vieira	Matheus de Mello Copelli; Elaine Lustosa Mendes; Ilária Cristina Sgardioli; Ana Paula dos Santos; Társis Antonio Paiva Vieira; Vera Lúcia Gil-da-Silva-Lopes.
CITOGENÉTICA	14:05 - 14:10	#7645	A importância do estudo da genética para a Enfermagem	Aline Gonçalves da Costa	Aline Gonçalves da Costa; Aline Maria Pereira Cruz; Odenilce Vieira Pereira; Cinthia Costa de Castro
CITOGENÉTICA	14:10 - 14:15	#7550	Genética, profissão e saúde: um olhar antropológico.	Anatil Maux de Souza	Anatil Maux; Ednalva Maciel Neves
CITOGENÉTICA	14:15 - 14:20	#7921	A Importância Do Atendimento De Enfermagem A Paciente Com Síndrome De Christ-Siemens-Touraine	Clea Marcia Pereira Dos Santos	Clea Marcia Pereira Dos Santos; Malena Machado Bastos; Vanessa Diellen Pinto Ferreira



TV 09

EDUCAÇÃO GENÉTICA	14:00 - 14:05	#7905	O que sabem as mães sobre o desenvolvimento fetal? Um relato de experiência.	Conceição Lilian Fernanda da Silva	Conceição Lilian Fernanda da Silva; Ismália Cassandra Costa Maia Dias; Tayanne Queiroz Porcínio; Laís Gomes Silva Guajajara; Daniella Pontes Matos; Giana Gislanne da Silva de Sousa; Lana dos Santos Miranda; Geysiane da Silva Ferreira; Priscilla Ingrid de Sousa Ferreira, Vanessa Freitas de França
EDUCAÇÃO GENÉTICA	14:05 - 14:10	#7904	EXPERIÊNCIAS NO ENSINO E EXTENSÃO DE GENÉTICA PELA LIGA ACADÊMICA DE GENÉTICA DA UNIVERSIDADE FEDERAL DO PARÁ	Daniel Vieira Colares	Dejair da Silva Duarte ¹ , André Luiz Teles da Silva ¹ André Luiz Alves de Sá ¹ , Jamily Lorena Ramos de Lima ¹ , Ana Karolyne Santos Gomes ¹ , Ana Caroline Cunha Messias ¹ , Daniel Vieira Colares ¹ , Rafael Dias de Souza ¹ , Jaqueline Evelin Zortéa ¹ , Eliene Rodrigues Putira Sacuena ¹ , Beatriz Pinheiro das Neves ¹ , Oseias Souza da Silva Junior ¹ , Leonardo dos Santos Sena ¹ , Maria Helena Thomaz Maia ¹ .
EDUCAÇÃO GENÉTICA	14:10 - 14:15	#7929	EDUCAÇÃO EM SAÚDE COM ALBINOS EM UMA ILHA DO MARANHÃO: RELATO DE EXPERIÊNCIA	Daniella Pontes Matos	Daniella Pontes Matos; Geysiane da Silva Ferreira; Giana Gislanne da Silva de Sousa; Priscilla Ingrid de Sousa Ferreira; Jhenyfer Barbosa da Silva; Willian Rodrigues Viana Silva; Víctor Pereira Lima; Laís Gomes Silva Guajajara; Tayanne Queiroz Porcínio; Thaísa Negreiros de Melo
EDUCAÇÃO GENÉTICA	14:15 - 14:20	#7847	A experiência da Liga Acadêmica de Genética Aplicada à Medicina da UNIGRANRIO no ensino de Genética da Universidade	Danilo Caillaux de Almeida	Danilo Caillaux de Almeida; Thiago Alfradique Rocha; Giselle de Oliveira Pires; Vivianne Galante Ramos; Maria Angélica Faria de Domingues de Lima; Isaias Soares de Paiva



TV 10

EDUCAÇÃO GENÉTICA	14:00 - 14:05	#7626	EDUCAÇÃO MÉDICA: PROPOSTA DE IMPLANTAÇÃO DE UM EIXO TRANSVERSAL DE ENSINO EM GENÉTICA MÉDICA NA FACULDADE DE MEDICINA DA BAHIA (FMB) DA UNIVERSIDADE FEDERAL DA BAHIA (UFBA)	Dione Fernandes Tavares	Dione Fernandes Tavares;Laércio Moreira Cardoso-Júnior;Angelina Xavier Acosta;
EDUCAÇÃO GENÉTICA	14:05 - 14:10	#7676	ENSINO EM GENÉTICA: RELATO DE EXPERIÊNCIA DE ESTÁGIO EM CENTRO DE ESPECIALIDADES MÉDICAS DO CENTRO UNIVERSITÁRIO DO ESTADO DO PARÁ	Fernanda Carolina Pereira Eismann	Fernanda Carolina Pereira Eismann; Jamille Lopes Helmer; Larissa Teixeira de Lima; Fernanda Andreza de Pinho Lott Figueiredo; Antonette Souto El Husny
EDUCAÇÃO GENÉTICA	14:10 - 14:15	#7649	Conhecimento de genética entre os estudantes de Enfermagem de uma Universidade Pública no Maranhão	Francisca Bárbara Gomes Da Silva	Francisca Bárbara Gomes Da Silva; Tallyta Castro Carvalho; Ismália Cassandra Costa Maia Dias.
EDUCAÇÃO GENÉTICA	14:15 - 14:20	#7838	Perfil de Atendimento do Ambulatório de Genética Médica do Centro de Especialidades Médicas do Centro Universitário do Estado do Pará (CESUPA).	Iana Cássia de Souza Vasconcelos	Iana Cássia de Souza Vasconcelos; Natália Rocha de Aguiar; Ana Caroline da Silva Costa; Bruno Miranda e Silva; Ciane Martins de Oliveira; Antonette Souto El Husny.