



**VÍCTOR ENRIQUE RAGGIO
RISO**

Dr.

vraggio@yahoo.com
<http://www.geneticamedicina.blogspot.com/>

Facultad de Medicina, Departamento de Genética, Avda . Gral Flores 2125, CP 11800
 24800270

Fecha de publicación: 11/10/2018
 Última actualización: 11/10/2018

Datos Generales

INSTITUCIÓN PRINCIPAL

Universidad de la República/ Facultad de Medicina - UDeLaR / Departamento de Genética / Uruguay

DIRECCIÓN INSTITUCIONAL

Institución: Universidad de la República / Facultad de Medicina - UDeLaR/ Sector Educación Superior/Público

Dirección: Gral. Flores 2125 / 11.800 / Montevideo , Montevideo , Uruguay

Teléfono: (02) 29243414 / 3469

Correo electrónico/Sitio Web: vraggio@yahoo.com www.genetica.fmed.edu.uy

Formación

Formación académica

CONCLUIDA

ESPECIALIZACIÓN/PERFECCIONAMIENTO

Diploma en Genética Médica, Escuela de Graduados, Facultad de Medicina (2011 - 2011)

Universidad de la República - Facultad de Medicina - UDeLaR , Uruguay

Título de la disertación/tesis: Diploma En Genética Médica (por competencia notoria)

Obtención del título: 2011

Sitio web de la disertación/tesis: www.genetica.fmed.edu.uy

Palabras Clave: Genética Médica Genética Clínica Genética Molecular

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

GRADO

Medicina (1990 - 1999)

Universidad de la República - Facultad de Medicina - UDeLaR , Uruguay

Título de la disertación/tesis:

Obtención del título: 1999

Palabras Clave: Genética Genética Médica

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

EN MARCHA

GRADO

Licenciatura en Filosofía opción Investigación (2000)

Universidad de la República, Facultad de Humanidades y Ciencias de la Educación - UDeLaR , Uruguay

Título de la disertación/tesis:

Palabras Clave: Epistemología

Areas de conocimiento:

Humanidades / Filosofía, Ética y Religión / Filosofía, Historia y Filosofía de la Ciencia y la Tecnología /

Formación complementaria

CONCLUIDA

CURSOS DE CORTA DURACIÓN

Pre-Congress Course, NEW TRENDS IN GENETICS IN PERINATAL MEDICINE, 10th World Congress of Perinatal Medicine (01/2011 - 01/2011)

Sector Educación Superior/Público/ Universidad de la República / Facultad de Medicina - UDeLaR, Uruguay

10 horas

Palabras Clave: Medicina Perinatal Diagnóstico Prenatal

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

2nd South American Workshop On Genomics And Community Genetics (01/2010 - 01/2010)

Sector Extranjero/Internacional/Otros / Facultad de Ciencias Exactas y Naturales Universidad de Buenos Aires , Argentina

Palabras Clave: Genética Médica

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Informática educativa y elaboración de materiales (01/2006 - 01/2006)

Sector Educación Superior/Público/ Universidad de la República / Facultad de Ingeniería - UDeLaR, Uruguay

Palabras Clave: Educación

Areas de conocimiento:

Humanidades / Otras Humanidades / Otras Humanidades /

Escola Latino Americana de Genética Humana e Médica (01/2005 - 01/2005)

Sector Extranjero/Internacional/Otros / Universidad Federal de Rio Grande do Sul , Brasil

Palabras Clave: Genética Médica Genética Humana

Areas de conocimiento:

Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética Humana

Curso regional de Errores Innatos del Metabolismo (01/2002 - 01/2002)

Sector Organizaciones Privadas sin Fines de Lucro/Organizaciones No Gubernamentales / Organizaciones Sin Fines de Lucro / Asociación Bioquímica Uruguaya , Uruguay

Palabras Clave: Genética Médica Genética Clínica Genética Humana Genética Bioquímica

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

PARTICIPACIÓN EN EVENTOS

XVI Congreso Latinoamericano de Genética (2016)

Tipo: Congreso

Institución organizadora: ALAG, Uruguay

Palabras Clave: Genética

17th International Congress of Parkinsons Disease and Movement Disorders (2013)

Tipo: Congreso

Institución organizadora: MDS, Australia

Palabras Clave: Neurogenética

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XV Congreso Latinoamericano de Genética (2012)

Tipo: Congreso

Institución organizadora: ALAG, Argentina

Jornadas Sociedad Uruguaya de Biociencias (2012)

Tipo: Congreso

Institución organizadora: SUB, Uruguay
Palabras Clave: Genética Médica Genética Molecular Biociencias
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

World Congress of Perinatal Medicine (2011)

Tipo: Congreso
Palabras Clave: Medicina Perinatal Diagnóstico Prenatal
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

2nd South American Workshop On Genomics And Community Genetics (2010)

Tipo: Taller
Institución organizadora: ICGEB, CABBIO, Argentina
Palabras Clave: Genética Médica Genética Clínica Genética Humana
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

14th International Congress of Parkinsons Disease and Movement Disorders (2010)

Tipo: Congreso
Institución organizadora: Movement Disorders Society, Uruguay
Palabras Clave: Genética Médica Neurogenética Genética Humana
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Microsoft Research Faculty Summit 09 (2009)

Tipo: Encuentro
Institución organizadora: Microsoft Research, Argentina
Palabras Clave: Genética Médica Bioinformática Informática Médica
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Ingeniería y Tecnología / Ingeniería Médica / Ingeniería Médica / Informática Médica

Curso precongreso: Diagnóstico prenatal (Curso de la Ian Donald School of Ultrasound) (2009)

Tipo: Encuentro
Institución organizadora: XV Congreso Uruguayo de Ginecología y Obstetricia, Uruguay
Palabras Clave: Genética Médica Medicina Prenatal
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Primeras Jornadas de Medicina Prenatal (2008)

Tipo: Encuentro
Institución organizadora: Servicio de Medicina Prenatal BPS, Uruguay
Palabras Clave: Genética Médica Genética Humana Medicina Prenatal
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

VI Congreso Latinoamericano de Errores Innatos del Metabolismo y Pesquisa Neonatal (2007)

Tipo: Congreso
Institución organizadora: SLEIMPN, Uruguay
Palabras Clave: Genética Médica Genética Humana Genética Bioquímica
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

11th International Congress of Parkinsons Disease and Movement Disorders (2007)

Tipo: Congreso
Institución organizadora: Movement Disorders Society, Uruguay
Palabras Clave: Genética Médica Neurogenética Genética Humana
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XII Simposio Latinoamericano de Enfermedades de Depósito Lisosomal (2007)

Tipo: Simposio

Palabras Clave: Genética Médica Genética Humana Genética Bioquímica

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

The Open Door Workshop. Accessing the Human Genome Sequence (2006)

Tipo: Taller

Institución organizadora: Wellcome Trust, Instituto de Higiene, Uruguay

Palabras Clave: Genética Humana

Áreas de conocimiento:

Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética Humana

American College of Cardiology 55th Annual Scientific Session (2006)

Tipo: Congreso

Institución organizadora: American College of Cardiology, Estados Unidos

Palabras Clave: Genética Médica Genética Humana Genética Cardiovascular

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Curso de PEDECIBA: Genética Humana (2001)

Tipo: Otro

Institución organizadora: Instituto de Investigaciones Biológicas Clemente Estable, División Citogenética, Uruguay

Palabras Clave: Genética Humana

Áreas de conocimiento:

Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética Humana

Enfermedades Priónicas en el animal y en el hombre (2000)

Tipo: Simposio

Institución organizadora: Facultad de Medicina, Facultad de Ciencias, Facultad de Veterinaria, Uruguay

Palabras Clave: Genética Médica Neurogenética Genética Humana

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Defectos Metabólicos Hereditarios (1999)

Tipo: Simposio

Institución organizadora: Academia Nacional de Ciencias, Argentina

Palabras Clave: Genética Clínica Neurogenética Genética Humana

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Idiomas

Inglés

Entiende muy bien / Habla muy bien / Lee muy bien / Escribe bien

Francés

Entiende bien / Habla regular / Lee bien / Escribe regular

Portugués

Entiende muy bien / Habla bien / Lee muy bien / Escribe bien

Áreas de actuación

CIENCIAS MÉDICAS Y DE LA SALUD

Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

CIENCIAS MÉDICAS Y DE LA SALUD

Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

CIENCIAS NATURALES Y EXACTAS

Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética

CIENCIAS MÉDICAS Y DE LA SALUD

Otras Ciencias Médicas / Otras Ciencias Médicas / Historia de la Medicina

CIENCIAS MÉDICAS Y DE LA SALUD

Otras Ciencias Médicas / Otras Ciencias Médicas / Educación Médica

CIENCIAS MÉDICAS Y DE LA SALUD

Medicina Clínica / Obstetricia y Ginecología / Diagnóstico Prenatal

Actuación profesional

SECTOR EDUCACIÓN SUPERIOR/PRIVADO - UNIVERSIDAD ORT URUGUAY - URUGUAY

Universidad ORT Uruguay - Facultad de Ingeniería

VÍNCULOS CON LA INSTITUCIÓN

Profesor visitante (05/2018 - a la fecha)

Profesor invitado, 1 hora semanal

Funcionario/Empleado (03/2009 - a la fecha)

Docente Genética y Evolución, 4 horas semanales
Coordinador docente de Genética y Evolución en la Licenciatura en Biotecnología.

ACTIVIDADES

DOCENCIA

Licenciatura en Biotecnología (05/2010 - 04/2018)

Grado
Responsable
Asignaturas:
Genética y Evolución, 4 horas, Teórico
Áreas de conocimiento:
Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia /

SECTOR EMPRESAS/PRIVADO - EMPRESA PRIVADA - URUGUAY

GenLives

VÍNCULOS CON LA INSTITUCIÓN

Otro (06/2015 - a la fecha)

Médico Genetista, 5 horas semanales

ACTIVIDADES

PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN Y DESARROLLO

Herramientas para el análisis de datos de secuenciación genómica en el contexto clínico (08/2016 - a la fecha)

El proyecto apunta a construir servicios de procesamiento de datos genómicos: - cuyos resultados están orientados a un usuario de perfil médico genetista, - que permiten automatizar tareas para liberar esfuerzo de recursos humanos altamente calificados, - capaces de manejar el dinamismo de las fuentes, - eficientes para grandes volúmenes de información, - que manejan apropiadamente la

privacidad de la información sensible, - que proporcionan trazabilidad a las conclusiones, - alineados con los estándares y mejores prácticas del sector, - que permiten incorporar conocimiento de especificidades genómicas locales.

5 horas semanales

Desarrollo

Integrante del Equipo

En Marcha

Financiación:

Agencia Nacional de Investigación e Innovación, Uruguay, Apoyo financiero

Equipo: NAYA H , SPANGENBERG L (Responsable) , LOPEZ F (Responsable) , ROJAS M , HERRERA G , SPINELLO GG (Responsable)

Palabras clave: Medicina Genómica

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

SERVICIO TÉCNICO ESPECIALIZADO

(06/2015 - a la fecha)

5 horas semanales

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

SECTOR EMPRESAS/PRIVADO - EMPRESA PRIVADA - URUGUAY

Genodiagnosis

VÍNCULOS CON LA INSTITUCIÓN

Otro (03/2016 - a la fecha)

Asesor en Genética Médica ,5 horas semanales

Otro (12/2008 - 03/2016)

Co-Director ,20 horas semanales

Laboratorio de Diagnósticos Biotecnológicos SRL

ACTIVIDADES

PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN Y DESARROLLO

Screening de portadores de Enfermedad de Gaucher en judíos Ashkenazi en Uruguay (03/2014 - 11/2015)

Screening de portadores de Enfermedad de Gaucher en judíos Ashkenazi en Uruguay

5 horas semanales

Investigación

Coordinador o Responsable

Concluido

Financiación:

Genodiagnosis, Uruguay, Apoyo financiero

Equipo: DR. , FEDER S

Palabras clave: Genética Clínica

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

DIRECCIÓN Y ADMINISTRACIÓN

Co-director (12/2008 - a la fecha)

15 horas semanales

SECTOR EDUCACIÓN SUPERIOR/PÚBLICO - UNIVERSIDAD DE LA REPÚBLICA - URUGUAY

Facultad de Medicina - UDeLaR

VÍNCULOS CON LA INSTITUCIÓN

Funcionario/Empleado (07/2013 - a la fecha)

Profesor Agregado ,24 horas semanales
Encargado de la Sección Clínica y Policlínicas de Genética del Departamento de Genética de la Facultad de Medicina
Escalafón: Docente
Grado: Grado 4
Cargo: Efectivo

Funcionario/Empleado (04/2013 - 07/2013)

Profesor Agregado ,24 horas semanales
Encargado de la Sección Clínica y Policlínicas de Genética del Departamento de Genética de la Facultad de Medicina
Escalafón: Docente
Grado: Grado 4
Cargo: Interino

Funcionario/Empleado (04/2005 - 04/2013)

Profesor Adjunto ,24 horas semanales
Escalafón: Docente
Grado: Grado 3
Cargo: Efectivo

Funcionario/Empleado (04/2001 - 03/2005)

Asistente ,20 horas semanales
Escalafón: Docente
Grado: Grado 1
Cargo: Efectivo

Funcionario/Empleado (04/2000 - 04/2001)

Asistente ,20 horas semanales
Escalafón: Docente
Grado: Grado 2
Cargo: Interino

Funcionario/Empleado (05/1996 - 04/2000)

Ayudante ,20 horas semanales
Escalafón: Docente
Grado: Grado 1
Cargo: Efectivo

ACTIVIDADES

LÍNEAS DE INVESTIGACIÓN

Historia de la Genética en el Uruguay (02/2002 - a la fecha)

Fundamental
2 horas semanales
Departamento de Genética, Sección Clínica , Coordinador o Responsable
Equipo: MAÑE GARZÓN, F
Palabras clave: Genética Médica Genética Clínica Historia de la Medicina Historia de la Genética
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Genética Clínica (02/2003 - a la fecha)

Genética Clínica, aplicaciones de la genética en medicina, asesoramiento genético (en las áreas de pediatría, neurogenética, genética cardiovascular y prenatal), casuística y etiología genética.
Aplicada
15 horas semanales
Departamento de Genética, Sección Clínica , Coordinador o Responsable
Equipo: MAÑE GARZÓN, F, RODRIGUEZ MM, KOLSKI R, BOIDI M, TAPIÉ A, LÓPEZ P,

CURBELO N

Palabras clave: Genética Médica Genética Clínica Neurogenética Genética Humana Genética Bioquímica Medicina Genómica

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Genética de la Enfermedad de Parkinson (03/2007 - a la fecha)

Bases genéticas de la Enfermedad de Parkinson (EP), historia familiar de EP, genética molecular de la EP, asesoramiento genético en EP.

5 horas semanales

Departamento de Genética, Sección Clínica, Coordinador o Responsable

Equipo: BUZO R, MATA IF, DIEGUEZ E, ALJANATI R

Palabras clave: Genética Médica Genética Clínica Neurogenética Enfermedad de Parkinson

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Genética Clínica y Molecular del Retardo Mental (11/2010 - 11/2012)

Mixta

10 horas semanales

CHPR, Policlínica de Genética, Coordinador o Responsable

Equipo: ROCHE L, TAPIÉ A, CURBELO N

Palabras clave: Genética Médica Genética Clínica Neurogenética

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Farmacogenética de leucemias agudas pediátricas (02/2010 - 02/2011)

Variantes genéticas en la respuesta a fármacos usados en hematología pediátrica.

Aplicada

2 horas semanales

Departamento de Genética, Sección Clínica, Integrante del equipo

Equipo: DA LUZ J, OTATTI C

Palabras clave: Genética Médica Farmacogenética Medicina Genómica

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN Y DESARROLLO

Genética clínica y molecular del retardo mental (10/2010 - a la fecha)

10 horas semanales

Departamento de Genética, Sección Clínica

Extensión

Coordinador o Responsable

En Marcha

Equipo: ROCHE L (Responsable), RODRIGUEZ MM, BOIDI M, TAPIÉ A, LÓPEZ P

Palabras clave: Genética Médica Genética Clínica Neurogenética

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Genética de la Enfermedad de Parkinson (03/2007 - a la fecha)

5 horas semanales

Departamento de Genética, Sección Clínica

Investigación

Coordinador o Responsable

En Marcha

Alumnos encargados en el proyecto:

Maestría/Magister: 1

Financiación:

Institución del exterior, Apoyo financiero

Equipo: BUZO R, MATA IF (Responsable), DIEGUEZ E (Responsable), ALJANATI R

Palabras clave: Genética Médica Neurogenética Enfermedad de Parkinson Medicina Genómica

Áreas de conocimiento:

Epidemiología genética de la respuesta a la quimioterapia en leucemias pediátricas (02/2009 - 02/2011)

2 horas semanales

Departamento de Genética , Sección Clínica

Desarrollo

Integrante del Equipo

En Marcha

Equipo: DA LUZ J (Responsable) , OTATTI C

Palabras clave: Genética Médica Farmacogenética Medicina Genómica

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

DOCENCIA

CICLIPA (06/2004 - a la fecha)

Grado

Responsable

Asignaturas:

Curso de Genética Médica, 2 horas, Teórico

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

(08/2007 - a la fecha)

Especialización

Organizador/Coordinador

Asignaturas:

Curso de Genética para Postgrados, 4 horas, Teórico

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

(05/1996 - a la fecha)

Pregrado

Responsable

Asignaturas:

Genética, 1 horas, Teórico-Práctico

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

(07/2010 - a la fecha)

Especialización

Organizador/Coordinador

Asignaturas:

Diploma en Genética Médica, 10 horas, Teórico-Práctico

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

(04/2003 - a la fecha)

Doctorado

Organizador/Coordinador

Asignaturas:

Curso de Genética Molecular y Medicina (bianual), 6 horas, Teórico

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

(06/2012 - a la fecha)

Perfeccionamiento

Invitado

Asignaturas:

Aplicación Diagnóstica de la Biología Molecular, 12 horas, Teórico-Práctico

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Diploma en Neurodesarrollo (03/2011 - a la fecha)

Especialización

Invitado

Asignaturas:

Genética, 6 horas, Teórico

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Diplomatura en Ecografía Ginecotocológica (06/2016 - 06/2016)

Especialización

Invitado

Asignaturas:

Genética en Medicina Reproductiva y Prenatal, 6 horas, Teórico

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Human Genome Tour 2016: from NGS Technologies to Evolutionary and Medical Genomics (03/2016 - 03/2016)

Perfeccionamiento

Invitado

Asignaturas:

Diagnosis in Clinical Genetics: from paper and pencil to Whole Genome Sequencing, 3 horas, Teórico

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Maestría en Ciencias Biológicas (06/2012 - 06/2012)

Maestría

Invitado

Asignaturas:

Análisis del Genoma Humano en Enfermedades Complejas, 6 horas, Teórico-Práctico

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Doctor en Medicina (05/2012 - 06/2012)

Perfeccionamiento

Organizador/Coordinador

Asignaturas:

Molecular genetics diagnosis of Neurodevelopmental and Neurodegenerative disorders, 20 horas, Teórico-Práctico

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Doctor en Medicina (06/2011 - 06/2011)

Perfeccionamiento

Invitado

Asignaturas:

Aplicaciones de la Genética en la práctica clínica, 12 horas, Teórico

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Especialización en Ginecotocológica (12/2010 - 12/2010)

Especialización

Invitado

Asignaturas:

ECOGRAFIA EN OBSTETRICIA Y GINECOLOGIA, 4 horas, Teórico-Práctico

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

(06/2006 - 09/2008)

Especialización
Organizador/Coordinador
Asignaturas:
Curso on-line de Introducción a la Medicina Genómica, 4 horas, Teórico
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

EXTENSIÓN

(03/2002 - a la fecha)

Departamento de Genética, Sección Clínica
15 horas
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

(09/2009 - a la fecha)

Policlínica de Genética Prenatal, Unidad de Medicina Prenatal, CHPR
5 horas
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Obstetricia y Ginecología / Diagnóstico Prenatal

(08/2016 - a la fecha)

Ginecología, ASEGGO
3 horas
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

OTRA ACTIVIDAD TÉCNICO-CIENTÍFICA RELEVANTE

(03/2016 - a la fecha)

5 horas semanales
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

SECTOR EDUCACIÓN SUPERIOR/PRIVADO - INSTITUTO UNIVERSITARIO CEDIIAP - URUGUAY

Facultad de Psicopedagogía

VÍNCULOS CON LA INSTITUCIÓN

Profesor visitante (01/2017 - a la fecha)

,4 horas semanales
Diplomatura en Neuropsicología Infantil

-

Comisión Honoraria para la Salud Cardiovascular

VÍNCULOS CON LA INSTITUCIÓN

Funcionario/Empleado (11/2001 - 03/2013)

Médico Genetista ,10 horas semanales

ACTIVIDADES

LÍNEAS DE INVESTIGACIÓN

Genética de las Dislipemias (12/2001 - a la fecha)

Genética de las Dislipemias, Hipercolesterolemia Familiar, genética molecular de las dislipemias (hipercolesterolemia familiar, bajo HDL, hipertrigliceridemia), Registro Nacional de

Hipercolesterolemia Familiar.

6 horas semanales

Área Genética Molecular , Integrante del equipo

Equipo: ESPERÓN, P , STOLL, M , LORENZO M , VITAL M , FERNÁNDEZ G , MUJICA G

Palabras clave: Genética Médica Medicina Genómica

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Farmacogenética de la Warfarina (02/2005 - 02/2008)

Variantes genética en la respuesta a warfarina

6 horas semanales

Área Genética Molecular , Integrante del equipo

Equipo: ESPERÓN, P , STOLL, M , LORENZO M

Palabras clave: Genética Médica Farmacogenética Medicina Genómica

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN Y DESARROLLO

Farmacogenética de la Warfarina (02/2005 - 06/2006)

5 horas semanales

Área Genética Molecular

Desarrollo

Coordinador o Responsable

Concluido

Equipo: ESPERÓN, P , STOLL, M (Responsable) , LORENZO M

Palabras clave: Genética Médica Farmacogenética Medicina Genómica

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

EXTENSIÓN

Policlínica de Genética Cardiovascular (04/2001 - 06/2010)

Hospital de Clínicas, Departamento de Cardiología

4 horas

-

Instituto Universitario CEDIIAP - Facultad de Psicopedagogía

VÍNCULOS CON LA INSTITUCIÓN

Funcionario/Empleado (06/2003 - 07/2010)

Profesor ,4 horas semanales

Docencia en Genética Humana para las Licenciaturas de Psicopedagogía y Psicomotricidad

ACTIVIDADES

DOCENCIA

Licenciatura en Psicopedagogía (06/2003 - 07/2010)

Grado

Responsable

Asignaturas:

Genética, 2 horas, Teórico

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana /

SECTOR ORGANIZACIONES PRIVADAS SIN FINES DE LUCRO/SOCIEDADES CIENTÍFICO-TECNOLÓGICAS - INSTITUT PASTEUR DE MONTEVIDEO - URUGUAY

Institut Pasteur de Montevideo

VÍNCULOS CON LA INSTITUCIÓN

Becario (09/2008 - 11/2009)

Médico Genetista ,20 horas semanales

Becario del Proyecto: Data Quality Management for Model Improvement in Genome Wide Association Studies. Unidad de Bioinformática del Institut Pasteur Montevideo (Responsables: Hugo Naya / Raúl Ruggia).

ACTIVIDADES

LÍNEAS DE INVESTIGACIÓN

Data Quality Management for Model Improvement in Genome Wide Association Studies (09/2008 - 11/2009)

Metanálisis de Genome Wide Association Studies, combinabilidad de datos fenotípicos.

20 horas semanales

Institut Pasteur Montevideo, Bioinformática , Integrante del equipo

Equipo: GRAÑA M , NAYA H , RUGGIA R , ETCHEVERRI L , MAROTTA A , ABÍN I , SERRA F

Palabras clave: Bioinformática Medicina Genómica

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN Y DESARROLLO

Data Quality Management for Model Improvement in Genome Wide Association Studies (08/2008 - 11/2009)

20 horas semanales

Institut Pasteur Montevideo , Bioinformática

Desarrollo

Integrante del Equipo

Concluido

Financiación:

Institución del exterior, Apoyo financiero

Equipo: GRAÑA M , NAYA H (Responsable) , RUGGIA R (Responsable) , ETCHEVERRI L , MAROTTA A , ABÍN I , SERRA F , RAMOS V

Palabras clave: Genética Médica Bioinformática Medicina Genómica

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

SECTOR EDUCACIÓN SUPERIOR/PÚBLICO - UNIVERSIDAD DE LA REPÚBLICA - URUGUAY

Facultad de Enfermería - UDeLaR

VÍNCULOS CON LA INSTITUCIÓN

Funcionario/Empleado (03/2004 - 06/2008)

Profesor Adjunto ,5 horas semanales

Escalafón: Docente

Grado: Grado 3

Cargo: Interino

ACTIVIDADES

DOCENCIA

Licenciatura en Enfermería (03/2004 - 06/2008)

Grado

Responsable

Asignaturas:

Genética, 2 horas, Teórico

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana /

Facultad de Ciencias - UDeLaR

VÍNCULOS CON LA INSTITUCIÓN

Funcionario/Empleado (06/2001 - 12/2002)

Ayudante ,10 horas semanales
Proyecto Diagnostico e integracion en la ensenanza de la Genetica en la UDELAR (UVIGEN)
Escala: Docente
Grado: Grado 1
Cargo: Interino

ACTIVIDADES

PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN Y DESARROLLO

Diagnóstico e integración en la enseñanza de la Genética en la UDELAR (06/2001 - 12/2002)

10 horas semanales
Departamento de Genética
Otra
Integrante del Equipo
Concluido
Financiación:
Comisión Sectorial de Investigación Científica - UDeLaR, Uruguay, Apoyo financiero
Equipo: TORT J (Responsable) , SANS M (Responsable) , PRITSCH C (Responsable) , ROMERO H , FIGUERO G , BEDÓ G (Responsable)
Palabras clave: Genética Humana Educación
Areas de conocimiento:
Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia /
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana /

SECTOR ENSEÑANZA TÉCNICO-PROFESIONAL/SECUNDARIA/PÚBLICO - ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE EDUCACIÓN PÚBLICA - URUGUAY

Instituto de Profesores Artigas

VÍNCULOS CON LA INSTITUCIÓN

Funcionario/Empleado (03/1996 - 12/1996)

Profesor de Genetica y Evolucion ,5 horas semanales
En Insituto de Formacion Docente de Rivera

ACTIVIDADES

DOCENCIA

Profesorado en Biología (06/1996 - 12/1996)

Grado
Responsable
Asignaturas:
Genética y Evolución, 4 horas, Teórico
Areas de conocimiento:
Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia /

CARGA HORARIA

Carga horaria de docencia: 5 horas
Carga horaria de investigación: 10 horas
Carga horaria de formación RRHH: 10 horas
Carga horaria de extensión: 20 horas
Carga horaria de gestión: 3 horas

Producción científica/tecnológica

Mi actividad se ha centrado en la Genética Clínica y aplicaciones de herramientas de la Genética en salud humana. Desde el Departamento de Genética de la Facultad de Medicina, el Área Genética Molecular de la CHSCV y a nivel privado (Laboratorio de Diagnósticos Biotecnológicos SRL, GenLives), he realizado asistencia directa de pacientes en diversas policlínicas de Genética (Neurogenética, Genética Cardiovascular, Medicina Prenatal y Policlínica de Genética en Pediatría).

He participado en diversos equipos de investigación que siempre se caracterizaron por una integración básico-clínica y donde uno de mis roles fundamentales fue el de facilitar esta interacción. Las líneas de trabajo de estos grupos han sido: Genética de la Enfermedad de Parkinson y movimientos anormales, Farmacogenética, Nosología Genética, Epidemiología Genética, Genética de displemias e Historia de la Genética.

He participado activamente en el desarrollo de cursos innovadores y actividades de formación de recursos humanos en Genética Médica. Actualmente participo en la coordinación de cursos de pre y postgrados en Genética Médica de la Facultad de Medicina y en el Diploma en Genética Médica de la Escuela de Graduados. También he desarrollado y coordinado el Curso Online de Introducción a la Medicina Genómica. He realizado y realizo docencia en otras instituciones de educación superior como el Instituto de Formación Docente de Rivera, el Instituto CEDIIAP y la Universidad ORT (Licenciatura en Biotecnología).

He tenido oportunidad de interactuar con otros grupos como colaborador de la Unidad de Bioinformática del Institut Pasteur Montevideo en el proyecto: Data Quality Management for Model Improvement in Genome Wide Association Studies, que ha resultado una interesante experiencia de aprendizaje y otra oportunidad de interacción médico-básica.

Estoy colaborando (desde 2015), como asesor en genética médica, con el Proyecto URUGENOMES, una de las principales iniciativas para el desarrollo de la Medicina Genómica en nuestro medio.

He desarrollado actividades de divulgación científica en la prensa nacional, en revistas internacionales y a través de blogs propios.

Soy miembro fundador y fui integrante en los primeros años de la Comisión Directiva de la Sociedad Uruguaya de Genética.

Producción bibliográfica

ARTÍCULOS PUBLICADOS

ARBITRADOS

Deep sequencing discovery of causal mtDNA mutations in a patient with unspecific neurological disease. (Completo, 2018)

RAGGIO V , Spangenberg L , GRAÑA, M. , Mansilla, S. , JENNYFER MARTÍNEZ , Tapié A , GREIF, G. , Montano A , Vaglio A , Guecaimburú R , ROBELLO, C. , CASTRO, L. ; Castro, L.A. , Celia Quijano , Naya H

Mitochondrion, 2018

Palabras clave: Genoma Mitocondrial Genética Clínica Medicina Genómica Neurogenética

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Clínica

Medio de divulgación: Internet

ISSN: 15677249

DOI: [10.1016/j.mito.2018.09.004](https://doi.org/10.1016/j.mito.2018.09.004)

[https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S1567-7249\(18\)30008-4](https://linkinghub.elsevier.com/retrieve/pii/S1567-7249(18)30008-4)

Scopus® WEB OF SCIENCE™

Variable frequency of LRRK2 variants in the Latin American research consortium on the genetics of Parkinsons disease (LARGE-PD), a case of ancestry (Completo, 2017)

CORNEJO-OLIVAS M , TORRES L , VELIT-SALAZAR MR , INCA-MARTINEZ M , MAZETTI P , COSENTINO C , MICHELI F , PERANDONES C , DIEGUEZ E , RAGGIO V , TUMAS V , BORGES V , FERRAZ HB , RIEDER CRM , SHUMACHER-SCHUH A , VELEZ-PARDO C , JIMENEZ-DEL-RIO M , LOPERA F , CHANG-CASTELLO J , ANDREÉ-MUNOZ B , WALDHERR S , YEAROUT D , ZABETIAN CP , MATA IF

NPG Neurologie - Psychiatrie - Geriatrie, v.: 3 p.:19 - 25, 2017
Palabras clave: Neurogenética
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Internet
ISSN: 16274830
DOI: [10.1038/s41531-017-0020-6](https://doi.org/10.1038/s41531-017-0020-6)
<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC5460260/>
npj Parkinsons Disease (2017) 3:19 ; doi:10.1038/s41531-017-0020-6.
Scopus'

A novel mutation in the OAR domain of the ARX gene (Completo, 2017)

TAPIÉ A, PI-DENIS N, SOUTO J, VOMERO A, PELUFFO G, BOIDI M, CIGANDA M, CURBELO N, RAGGIO V, ROCHE L, PASTRO L
Clinical Case Report, v.: 5 2 , p.:170 - 174, 2017
Palabras clave: Genética Clínica Neurogenética Genética Molecular
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Internet
ISSN: 20500904
DOI: [10.1002/ccr3.769](https://doi.org/10.1002/ccr3.769)
<http://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1002/ccr3.769/full>

3697G>A in MT-ND1 is a causative mutation in mitochondrial disease. (Completo, 2016)

SPANGENBERG L, GRAÑA M, GREIF G, SUAREZ-RIVERO JM, KRYSZTAL K, TAPIÉ-NICOLINI A, BOIDI M, FRAGA V, LEMES A, GUECAIMBURÚ R, CERISOLA A, SÁNCHEZ-ALCÁZAR JA, ROBELLO C, RAGGIO V, NAYA H
Mitochondrion, v.: 28 p.:54 - 59, 2016
Palabras clave: Genética Clínica Neurogenética NGS Genoma Mitocondrial
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
ISSN: 15677249
DOI: [10.1016/j.mito.2016.03.006](https://doi.org/10.1016/j.mito.2016.03.006).
Scopus' WEB OF SCIENCE™

Genética Molecular y Trastornos del Espectro Autista (Completo, 2015)

FARIÑA L, GALLI E, LAZO M, MATTEI L, RAGGIO V
Anales de la Facultad de Medicina, Universidad de la República, Uruguay, v.: 2 1 , p.:9 - 19, 2015
Palabras clave: Genética Clínica Neurogenética Genética Molecular
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Internet
Lugar de publicación: Montevideo
Escrito por invitación
ISSN: 22448136
<http://anfamed.edu.uy/index.php/rev/article/view/154>

Molecular characterization of genes modifying the age at onset in Huntington's Disease in Uruguayan patients (Completo, 2015)

VITAL M, BIDEGAIN E, RAGGIO V, ESPERÓN, P
International Journal of Neuroscience (E), 2015
Palabras clave: Genética Clínica Neurogenética Genética Molecular
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
ISSN: 15635279
DOI: [10.3109/00207454.2015.1036422](https://doi.org/10.3109/00207454.2015.1036422)
<http://www.tandfonline.com/doi/abs/10.3109/00207454.2015.1036422?journalCode=ines20>

Hospitalización relacionada con defectos congénitos en el Centro Hospitalario Pereira Rossell (Completo, 2015)

MARQUEZ S, VOMERO A, TAPIÉ-NICOLINI A, FAMOLARO M, RAGGIO V, GIACHETTO G
Archivos de Pediatría Del Uruguay, v.: 86 3, p.:167 - 175, 2015
Palabras clave: Genética Clínica
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
Lugar de publicación: Montevideo
ISSN: 00040584
<http://www.sup.org.uy/revistas/web/marquez.html>

Análisis molecular de familias uruguayas con Enfermedad de Huntington (Completo, 2014)

RAGGIO V, BIDE GAIN E, VITAL M, BUZO R, LESCANO A, DE MEDINA O, AMORÍN I, DIEGUEZ E, VENTURA R, RODRIGUEZ MM, ESPERÓN, P
Archivos Del Instituto de Neurología, v.: 36 3, p.:127 - 131, 2014
Palabras clave: Genética Clínica Neurogenética Genética Molecular
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
Lugar de publicación: Montevideo
ISSN: 15102718
http://www.scielo.edu.uy/scielo.php?pid=S1688-423X2014000300007&script=sci_arttext

Descripción de un caso de Fiebre Mediterránea Familiar (Completo, 2013)

RAGGIO V, DE ARMAS F, DÍAZ A, GOJA B, DUFRECHOU C
Archivos de Medicina Interna, v.: 35 p.:101 - 104, 2013
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
Lugar de publicación: Montevideo
ISSN: 02503816
<http://www.prensamedica.com.uy/pagina.php?id=VerRevista&revista=92>

[latindex](#)

Avances en la identificación etiológica del retraso mental (Completo, 2013)

GONZÁLEZ G, RAGGIO V, BOIDI M, TAPIÉ-NICOLINI A, ROCHE L
Revista de Neurología, v.: 57 (Supl. 1), 2013
Palabras clave: Genética Clínica Neurogenética
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
Lugar de publicación: España
ISSN: 02100010
[Scopus](#) WEB OF SCIENCE™

Polimorfismos de ApoE y daño vascular en diabéticos tipo 2 (Completo, 2013)

GUERRA A, RAGGIO V, ESPERÓN, P, FRAGA L, VALIÑO J, PISANO SÁNCHEZ A, PISANO RONDEAU A, MARTÍNEZ R, BORGIA F, SCHWEDT E, BELLOSO A, STOLL, M
Revista Médica Del Uruguay, v.: 29 p.:137 - 146, 2013
Palabras clave: Genética Cardiovascular Genética Dislipemias
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
Lugar de publicación: Montevideo
ISSN: 03033295

[latindex](#)

Whole exome sequencing in dominant cataract identifies a new causative factor, CRYBA2, and a variety of novel alleles in known genes (Completo, 2013)

REIS LM, TYLER RC, MUHEISEN S, RAGGIO V, SALVIATI L, HAN DP, COSTAKOS D, YONATH H, HALL S, POWER P, SEMINA EV
Human Genetics, v.: 132 p.:761 - 770, 2013

Palabras clave: Genética Clínica

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Medio de divulgación: Papel

ISSN: 03406717

Scopus® WEB OF SCIENCE™

Mutación en el gen de apolipoproteína B responsable de hipercolesterolemia familiar: primeros dos casos clínicos reportados en Uruguay (Completo, 2013)

ESPERÓN, P, RAGGIO V, LORENZO M, STOLL, M

Revista Uruguaya de Cardiología, v.: 28 p.:182 - 188, 2013

Palabras clave: Genética Cardiovascular Genética Dislipemias

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Medio de divulgación: Papel

Lugar de publicación: Montevideo

ISSN: 07970048

latindex

POLIMORFISMOS DE APOE Y DAÑO VASCULAR EN DIABETICOS TIPO 2 (Completo, 2012)

GUERRA A, RAGGIO V, ESPERÓN, P, FRAGA L, VALIÑO J, PISANO A, PISANO A, BORGIA F, MARTÍNEZ R, SCHWEDT E, BELLOSO A, STOLL, M

Revista Médica Del Uruguay, v.: 29 3, p.:137 - 146, 2012

Palabras clave: Genética Médica Genética Cardiovascular Genética Molecular

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Medio de divulgación: Papel

Lugar de publicación: Montevideo

ISSN: 03033295

www.rmu.org.uy

enviado a Revista Médica del Uruguay (octubre 2012)

latindex

Pooled-DNA sequencing identifies novel causative variants in PSEN1, GRN and MAPT in a clinical early-onset and familial Alzheimers disease Ibero-American cohort (Completo, 2012)

JIN SC, PASTOR P, COOPER B, CERVANTES S, BENITEZ BA, RAZQUIN C, GOATE A, IAARG, RAGGIO V, CRUCHAGA C

Alzheimer Disease and Associated Disorders, v.: 4 4, p.:34 2012

Palabras clave: Genética Médica Neurogenética Genética Molecular

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Medio de divulgación: Internet

ISSN: 08930341

DOI: [10.1186/alzrt137](https://doi.org/10.1186/alzrt137)

<http://alzres.com/content/4/4/34/abstract>

Jin SC, Pastor P, Cooper B, Cervantes S, Benitez BA, Razquin C, Goate A, Group Researchers IA, Cruchaga C, Pooled-DNA sequencing identifies novel causative variants in PSEN1, GRN and MAPT in a clinical early-onset and familial Alzheimers disease Ibero-American cohort. *Alzheimers Res Ther.* 2012 Aug 20;4(4):34. [Epub ahead of print] ESTA ES LA CITA CORRECTA PERO EL CVUY NO ME ACEPTA LA REVISTA.

Scopus® WEB OF SCIENCE™

Preveniendo el infarto en el adulto joven: GENYCO, un registro nacional de hipercolesterolemia familiar (Completo, 2011)

STOLL, M, LORENZO, M, RAGGIO V, ESPERÓN, P, ZELARRAYÁN M

Revista Uruguaya de Cardiología, v.: 26 p.:16 - 26, 2011

Palabras clave: Genética Médica Genética Cardiovascular Medicina Genómica Genética Dislipemias

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Medio de divulgación: Papel

Lugar de publicación: Montevideo

ISSN: 07970048

<http://www.suc.org.uy/>

LRRK2 P.Q1111H SUBSTITUTION AND PARKINSONS DISEASE IN LATIN AMERICA (Completo, 2011)

MATA IF , RAGGIO V , COSENTINO C , ZABETIAN CP , YEAROUT D , DIEGUEZ E , ORTEGA O
Parkinsonism and related disorders, v.: 17 8 , p.:629 - 631, 2011

Palabras clave: Genética Médica Neurogenética

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Medio de divulgación: Papel

ISSN: 13538020

DOI: [10.1016](https://doi.org/10.1016)

[http://www.prd-journal.com/article/S1353-8020\(11\)00130-1/abstract](http://www.prd-journal.com/article/S1353-8020(11)00130-1/abstract)

MATA IF, WILHOITE GJ, YEAROUT D, BACON JA, CORNEJO-OLIVAS M, MAZZETTI P, MARCA V, ORTEGA O, ACOSTA O, COSENTINO C, TORRES L, MEDINA AC, PEREZ-PASTENE C, DÍAZ-GREZ F, VILARIÑO-GÜELL C, VENEGAS P, MIRANDA M, TRUJILLO-GODOY O, LAYSON L, AVELLO R, DIEGUEZ E, RAGGIO V, MICHELI F, PERANDONES C, ALVAREZ V, SEGURA-AGUILAR J, FARRER MJ, ZABETIAN CP, ROSS OA, LRRK2 P.Q1111H SUBSTITUTION AND PARKINSONS DISEASE IN LATIN AMERICA, PARKINSONISM RELAT DISORD. 2011 SEP;17(8):629-31.

Scopus® WEB OF SCIENCE™

Perfil genómico de riesgo en la práctica clínica (Completo, 2009)

RAGGIO V , ROCHE, L.

Revista Médica Del Uruguay, v.: 25 p.:45 - 58, 2009

Palabras clave: Genética Médica Medicina Genómica Genómica

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana /

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Medio de divulgación: Papel

Lugar de publicación: Uruguay

ISSN: 03033295

<http://www.rmu.org.uy/>

A new mutation in the LDL receptor promoter gene associated with familial hypercholesterolaemia in homo and heterocigosis (Completo, 2009)

ESPERON, P., RAGGIO V , STOLL M

Clínica e Investigación en Arterioesclerosis, v.: 21 02 , p.:51 - 55, 2009

Palabras clave: Genética Médica

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Biotecnología relacionada con la Salud /

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Medio de divulgación: Otros

Lugar de publicación: España

ISSN: 02149168

Scopus® latindex

LRRK2 mutations in patients with Parkinsons disease from Peru and Uruguay (Completo, 2009)

MATA IF , COSENTINO C , MARCA V , TORRES L , MAZETTI P , ORTEGA O , RAGGIO V ,
YEAROUT D , DIEGUEZ E , ZABETIAN CP

Parkinsonism and related disorders, v.: 15 p.:370 - 373, 2009

Palabras clave: Genética Médica Neurogenética

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Medio de divulgación: Papel

ISSN: 13538020

Scopus® WEB OF SCIENCE™

Genotipo de los genes VKORC1 y CYP2C9 en la respuesta individual a la warfarina (Completo, 2008)

P ESPERÓN , RAGGIO V , GOYENECHÉ L , LORENZO M , M STOLL

Revista Médica Del Uruguay, v.: 24 4 , p.:267 - 277, 2008

Palabras clave: Farmacogenética Warfarina Genotipo Hemorragia

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Ciencias de la Salud / Ciencias y Servicios de Cuidado de la Salud /

Medio de divulgación: Papel

Lugar de publicación: Uruguay

ISSN: 03033295

<http://www.rmu.org.uy/revista/24/4/2/es/>

[latindex](#)

A new ApoA1 mutation associated to severe HDL-cholesterol deficiency and premature coronary artery disease (Completo, 2008)

ESPERON P, VITAL M, VITAL M, RAGGIO V, ALALLON W, STOLL M

Clinica Chimica Acta, v.: 388 1-2, p.:222 - 224, 2008

Palabras clave: Genética Médica Medicina Genómica

Áreas de conocimiento:

Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Bioquímica y Biología Molecular /

Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia /

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Medio de divulgación: Papel

ISSN: 00098981

[Scopus](#) [WEB OF SCIENCE](#)

Curso on-line: Introducción a la medicina genómica. Primera experiencia (Completo, 2007)

RAGGIO V, ROCHE L, ESPERON, P., STOLL M

Revista Médica Del Uruguay, v.: 23 p.:101 - 116, 2007

Palabras clave: Genética Médica Medicina Genómica Educación Médica

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Ciencias Médicas y de la Salud / Otras Ciencias Médicas / Otras Ciencias Médicas /

Medio de divulgación: Papel

ISSN: 03033295

[latindex](#)

Maldición de Ondina: presentación de un caso clínico (Completo, 2007)

MAÑE GARZÓN, F, RAGGIO V

Archivos de Pediatría Del Uruguay, v.: 78 p.:29 - 34, 2007

Palabras clave: Genética Médica Genética Clínica

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Medio de divulgación: Papel

Lugar de publicación: Uruguay

ISSN: 00040584

www.sup.org.uy

[latindex](#)

Variantes de los genes CYP2C9 y Apolipoproteína E en la respuesta individual a la warfarina. (Completo, 2006)

RAGGIO V, ESPERON, P., LORENZO M, TAUB I, CUESTA A, RODRIGUEZA, ORTIZ V, KUSTER
, LLUBERAS R, STOLL M

Revista Uruguaya de Cardiología, v.: 21 p.:104 - 116, 2006

Palabras clave: Genética Médica Farmacogenética

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la
identificación de ADN, proteínas y enzimas /

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Medio de divulgación: Papel

ISSN: 07970048

[latindex](#)

Fiebre Mediterránea Familiar: una afección frecuentemente subdiagnosticada (Completo, 2006)

MAÑE GARZÓN, F, RAGGIO V

Revista Médica Del Uruguay, v.: 22 p.:231 - 235, 2006

Palabras clave: Genética Médica Genética Clínica

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
Lugar de publicación: Uruguay
ISSN: 03033295
www.rmu.org.uy

latindex

Respuesta terapéutica inadecuada a la warfarina en un paciente genéticamente susceptible (Completo, 2005)

RAGGIO V , NEIRA P , ESPERON, P. , STOLL M
Revista Médica Del Uruguay, v.: 21 p.:242 - 246, 2005
Palabras clave: Genética Médica Farmacogenética
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas /
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
ISSN: 03033295

latindex

Diagnóstico molecular del polimorfismo I/D del gene de la Enzima Convertidora de Angiotensina (Completo, 2004)

ESPERON, P. , RAGGIO V , STOLL, M
Revista Uruguaya de Patología Clínica, v.: 37 p.:23 - 31, 2004
Palabras clave: Genética Médica
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas /
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
ISSN: 00350559

NEUROFIBROMATOSIS tipo 1. Análisis de 109 casos (Completo, 2004)

GUECAIMBURÚ R , RAGGIO V , RODRIGUEZ MM
Archivos Del Instituto de Neurología, v.: 7 p.:17 - 20, 2004
Palabras clave: Genética Médica Genética Clínica Neurogenética
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
Lugar de publicación: Uruguay
ISSN: 15102718

NO ARBITRADOS

Síndrome de Lowe. A Propósito de tres familias (Completo, 2006)

RAGGIO V , FAZANELLO A , GAZZARA G , RODRIGUEZ MM
Archivos Del Instituto de Neurología, v.: 9 p.:1 - 2, 2006
Palabras clave: Genética Clínica Neurogenética
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
Lugar de publicación: Uruguay
ISSN: 15102718
<http://archivos.institutodeneurologia.edu.uy/contenido.php>

En el centenario de las dos primeras contribuciones latinoamericanas originales a la Medicina universal. Enfermedad de Ayerza y Enfermedad de Morquio II (Completo, 2002)

MAÑE GARZÓN, F , RAGGIO V
Boletín Academia Nacional de Medicina (Argentina), v.: 79 p.:391 - 404, 2002
Palabras clave: Genética Médica Historia de la Medicina

Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
Lugar de publicación: Argentina
ISSN: 0374647X

ARTÍCULOS ACEPTADOS

ARBITRADOS

Novel Lrrk2-p.S1761R Mutation is not a common cause of Parkinsons disease in Spain (Completo, 2012)

MATA IF , ALVAREZ V , RIBACOBIA R , INFANTE JON , SIERRA M , GOMEZ-GARRE P , MIR P , WALDHERR S , YEAROUT D , ZABETIAN CP , LARGE-PD , RAGGIO V

Movement Disorders, 2012
Palabras clave: Genética Médica Neurogenética
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Internet
ISSN: 08853185
Enviado a Movement Disorders (oct 2012)

LIBROS

Diagnóstico y tratamiento en Neurología (Participación , 2012)

RAGGIO V
Número de volúmenes: 1
Edición: ,
Editorial: Cátedra de Neurología, Montevideo
Palabras clave: Genética Clínica Neurogenética
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
ISSN/ISBN: 9789974820159

Capítulos:
Asesoramiento genético en la enfermedad de Parkinson y movimientos anormales
Organizadores:
Página inicial 259, Página final 266

Insuficiencia Cardíaca (Participación , 2011)

RAGGIO V , LORENZO, M , STOLL, M
Edición: 1,
Editorial: Oficina del Libro, Facultad de Medicina, Montevideo
Palabras clave: Genética Médica Genética Cardiovascular
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
ISSN/ISBN: 9789974312395

Capítulos:
Genética de la Insuficiencia Cardíaca
Organizadores: Pablo Alvarez y Gabriela Ormaechea
Página inicial 729, Página final 758

Enfermedad de Parkinson y otras enfermedades relacionadas. Trastornos cognitivos y neuropsiquiátricos (Participación , 2010)

RAGGIO V
Edición: ,
Editorial: ,
Palabras clave: Neurogenética
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Neurología Clínica / Neuropsiquiatría
Medio de divulgación: Papel
ISSN/ISBN: 9974980785

Capítulos:
Genética
Organizadores: Roberto Ventura, Ricardo Buzó
Página inicial 1, Página final 2

Historia de la Genética Clínica en el Uruguay (Libro publicado Compilación , 2010)

MAÑE GARZÓN, F , RAGGIO V
Número de páginas: 416
Edición: 1,
Editorial: Imprenta Rosgal, Montevideo
Palabras clave: Genética Clínica Historia de la Medicina Historia de la Genética
Areas de conocimiento:
Humanidades / Filosofía, Ética y Religión / Filosofía, Historia y Filosofía de la Ciencia y la Tecnología / Historia de la Medicina
Medio de divulgación: Papel
ISSN/ISBN: 9974969216
Financiación/Cooperación:
Comisión Sectorial de Investigación Científica - UDeLaR / Apoyo financiero, Uruguay

Temas de Neuropsiquiatría (Participación , 2008)

RAGGIO V
Edición: 1,
Editorial: Zonalibro, Montevideo
Palabras clave: Neurogenética
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Neurología Clínica / Neuropsiquiatría
Medio de divulgación: Papel
ISSN/ISBN: 9974965171

Capítulos:
Genética
Organizadores: Roberto Ventura
Página inicial 1, Página final 2

Programa de Educación y rehabilitación en la Enfermedad de Parkinson para pacientes, familiares y cuidadores (Participación , 2008)

RAGGIO V
Edición: ,
Editorial: Pimesol SA, Montevideo
Palabras clave: Genética Clínica Neurogenética Enfermedad de Parkinson
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Neurología Clínica /
Medio de divulgación: Papel
ISSN/ISBN: 9789974965669
www.prenpar.org

Capítulos:
Genética y Enfermedad de Parkinson
Organizadores: Ruth Aljanati, Miriam Martinovic
Página inicial 1, Página final 2

Genetica de la Enfermedad de Parkinson (Libro publicado Texto integral , 2007)

RAGGIO V , BUZO R
Número de páginas: 50
Edición: 1,
Editorial: Oficina del Libro FEFMUR, Montevideo
Palabras clave: Genética Clínica Neurogenética Enfermedad de Parkinson
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Neurología Clínica / Neuropsiquiatría
Medio de divulgación: Papel
ISSN/ISBN: 9974312067

400 respuestas a 400 preguntas sobre la demencia (Participación , 2005)

RAGGIO V
Edición: 1,
Editorial: BiblioMédica Eds, Montevideo
Palabras clave: Neurogenética
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
ISSN/ISBN: 9974794110

Capítulos:
Genética de las demencias
Organizadores: Roberto Ventura
Página inicial 1, Página final 2

DOCUMENTOS DE TRABAJO

Desarrollo de un centro de referencia nacional en Genética Clínica (2010)

Completo
RAGGIO V
Serie: 1, v: 1
Uruguay
Palabras clave: Genética Médica Genética Clínica Educación Médica
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
Coautores varios. Presentado al Programa Nacional de la Niñez, MSP.

Fortalecimiento del Área Clínica del Departamento de Genética (2008)

Completo
RAGGIO V
Serie: 1, v: 1
Uruguay
Palabras clave: Genética Médica Genética Clínica Educación Médica
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
Coautores varios. Presentado al Programa para la Formación y Fortalecimiento de los Recursos humanos de los Prestadores Públicos de Servicios de Salud. Actualmente en evaluación.

Proyecto Diploma en Genética Médica (2007)

Completo
RAGGIO V
Serie: 1, v: 1
Uruguay
Palabras clave: Genética Médica Genética Clínica Educación Médica
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
www.genetica.edu.uy
en coautoría con Leda Roche. Escuela de Graduados, Facultad de Medicina. Comienzo en segundo semestre de 2010.

Proyecto Policlínica Genética Médica Hospital de Clínicas (2006)

Completo
RAGGIO V
Serie: 1, v: 1
Uruguay
Palabras clave: Genética Médica
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
Presentado a la Dirección del Hospital de Clínicas. En coautoría con María Mirta Rodríguez, Mario Stoll y Leda Roche.

PUBLICACIÓN DE TRABAJOS PRESENTADOS EN EVENTOS

Identification of relations between risk factors and their pathologies or health conditions by mining scientific literature (2010)

Completo
HAMON T , GRAÑA M , RAGGIO V , GRABAR N , NAYA H

Evento: Internacional
Descripción: MEDINFO 2010
Ciudad: Ciudad del Cabo, SA
Año del evento: 2010
Anales/Proceedings: MEDINFO 2010
Volumen: 1
Pagina inicial: 964
Pagina final: 968
Publicación arbitrada
Palabras clave: Genética Médica Bioinformática Procesamiento del Lenguaje Natural
Areas de conocimiento:
Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias de la Computación e Información / Ciencias de la Información y Bioinformática /
Medio de divulgación: Papel

TEXTOS EN PERIÓDICOS O REVISTAS

Estudios genéticos pre-reproductivos y prevención de enfermedades genéticas (2014)

Post v: 11, 34, 37
Revista
RAGGIO V

Palabras clave: Genética Clínica
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
Lugar de publicación: Montevideo

Screening y diagnóstico prenatal de las anomalías cromosómicas más frecuentes (2014)

Post v: 13, 26, 28
Revista
RAGGIO V

Palabras clave: Genética Clínica
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
Lugar de publicación: Montevideo

Tus genes en un dispositivo de memoria (2012)

Ciencia Hoy v: 22,
Revista
RAGGIO V

ISSN/ISBN: 16665171
Palabras clave: Genética Genética Médica Medicina Genómica
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
Fecha de publicación: 01/07/2012
Lugar de publicación: Buenos Aires, Argentina
<http://www.cienciahoy.org.ar/indice.htm>

GENÉTICA y sus aplicaciones en salud reproductiva (2011)

Todo Carrasco v: 9,
Revista
RAGGIO V , DR.

Palabras clave: Genética Médica

Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
Fecha de publicación: 01/12/2011
Lugar de publicación: Montevideo
<http://www.todocarrasco.com/TodoCarrasco.html>

Twins: never identical. Post-genomic studies prove genetic differences between monozygotic twins (2010)

Analog Science Fiction & Fact 44, 51
Revista
RAGGIO V

Palabras clave: Genética Humana
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
Fecha de publicación: 01/01/2010
Lugar de publicación: New York, EEUU
www.analogsf.com

Alteraciones cromosómicas en el primer trimestre: prevención (2010)

TaTeTi 8, 12
Revista
RAGGIO V

Palabras clave: Genética Médica
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
Fecha de publicación: 01/06/2010
Lugar de publicación: Uruguay

La historia familiar el primer paso a la genómica médica (2007)

Tendencias en Medicina 117, 123
Revista
RAGGIO V, STOLL, M

Palabras clave: Genética Médica Medicina Genómica
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
Fecha de publicación: 01/05/2007
Lugar de publicación: Uruguay

Genética Molecular y la nueva Medicina (2007)

Almanaque del BSE 73, 80
Revista
RAGGIO V

Palabras clave: Genética Médica
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Medio de divulgación: Papel
Fecha de publicación: 12/12/2007
Lugar de publicación: Montevideo
www.bse.com.uy

Evaluaciones

EVALUACIÓN DE PROYECTOS

EVALUACIÓN INDEPENDIENTE DE PROYECTOS

Fondo Carlos Vaz Ferreira (FVF), de la Dirección de Innovación Ciencia y Tecnología para el Desarrollo (2017)

Uruguay

DICYT

Cantidad: Menos de 5

Evaluación del primer llamado a proyectos en todas las áreas del conocimiento Fondo Carlos Vaz Ferreira (FVF), de la Dirección de Innovación Ciencia y Tecnología para el Desarrollo. Set 017

Desarrollo de nuevas estrategias diagnosticas a nivel genómico para la mejora de procedimientos de reproducción asistida (2016)

Uruguay

ANII

Cantidad: Menos de 5

Evaluador técnico para un proyecto que fuera presentado al instrumento ANII Alianzas para la innovación 2015

Comisión Sectorial de Investigación Científica, Evaluador externo para el programa Proyectos de Vinculación Universidad - Sociedad y Producción - Modalidad 2 2016 (2016)

Uruguay

CSIC

Cantidad: Menos de 5

Comisión Sectorial de Investigación Científica, Evaluador externo para el programa Proyectos de Vinculación Universidad - Sociedad y Producción - Modalidad 2 2016

CSIC (2014 / 2014)

Uruguay

CSIC

Cantidad: Menos de 5

Proyectos I+D 2014

ANII Fondo María Viñas (2010 / 2010)

Uruguay

ANII Fondo María Viñas

Cantidad: Menos de 5

EVALUACIÓN DE PUBLICACIONES

COMITÉ EDITORIAL

Meta gene (2014 / 2014)

Cantidad: Menos de 5

No evidence of association of apolipoprotein E promoter polymorphism (-427T/C) and Alzheimer's disease: in a Tunisian population.

Behavioral and Brain Functions (2014 / 2014)

Cantidad: Menos de 5

Association between a 5q23.2 gene polymorphism (CTXN3; Cortexin 3) and schizophrenia in a case-control study of European-Caucasian males: implications for the roles of amyloid precursor protein (APP) and GABAergic neurotransmission in schizophrenia Omar Sery OS, Jan Lochman JL, Jana Povova JPo, Vladimír Janout VJ, Jiri Plesnik JPI and Vladimir J. Balcar VJB Behavioral and Brain Functions (Submitted:2014-09-19)

Archivos de Pediatría del Uruguay (2009 / 2009)

Cantidad: Menos de 5

Síndrome de Escobar o Pterigium Múltiple No Letal: A propósito de un caso Caso Clínico: Síndrome de Pterigium Múltiple: Recurrencia en una familia.

Revista Médica del Uruguay (2009 / 2011)

Cantidad: Menos de 5

Farmacogenética y reacción adversa a medicamentos: Valor Predictivo del polimorfismo en el gen de la Uridindifosfato Glucuronosil Transferasa 1A1 Limitaciones de los estudios de genética molecular en el proceso diagnóstico de Fibrosis Quística

The Pharmacogenomics Journal (2008 / 2008)

Cantidad: Menos de 5

Influence of CYP2C9 genotype on warfarin dose requirements a systematic review and meta-analysis, de Jonatan D. Lindh et al

REVISIONES

Revista Médicas UIS, Colombia (2016)

Tipo de publicación: Revista

Cantidad: Menos de 5

"Detección de cambios en el gen PARK2 en pacientes colombianos con enfermedad de Parkinson"

EVALUACIÓN DE EVENTOS Y CONGRESOS

III Jornadas de la Sociedad Uruguaya de Genética (2014)

Uruguay

Co-coordinador Mesa Genómica y Salud Humana y evaluador de posters

Jornadas de la Sociedad Uruguaya de Biociencias (2012)

Uruguay

Evaluación de abstracts presentados (Área Genética). Co-coordinación de la mesa de la Sociedad Uruguaya de Genética en las Jornadas.

10mo Congreso Mundial de Medicina Perinatal (WCPM 2011) (2011)

Uruguay

INTEGRANTE DEL COMITÉ EVALUADOR DE ABSTRACTS

Jornadas Uruguayas de Genética (2011)

Uruguay

Evaluación de abstracts presentados. Miembro del Comité Organizador.

Jornadas Uruguayas de Genética (2008)

Uruguay

Evaluación de abstracts presentados. Miembro del Comité Organizador.

Formación de RRHH

TUTORÍAS CONCLUIDAS

GRADO

Conocer la existencia de factores genéticos para desarrollar la Enfermedad de Alzheimer en familiares de primer grado de paciente que la presentan (2009)

Tesis/Monografía de grado
Sector Educación Superior/Público / Universidad de la República / Facultad de Enfermería - UDeLaR , Uruguay
Programa: Licenciatura en Enfermería
Nombre del orientado: varios
Medio de divulgación: Papel
País/Idioma: Uruguay, Español
Palabras Clave: Genética Médica
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Stroke, los antecedentes familiares como factor de riesgo en usuarios mayores de 15 años (2006)

Tesis/Monografía de grado
Sector Educación Superior/Público / Universidad de la República / Facultad de Enfermería - UDeLaR , Uruguay
Programa: Licenciatura en Enfermería
Nombre del orientado: varios
Medio de divulgación: Papel
País/Idioma: Uruguay, Español
Palabras Clave: Genética Médica
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

OTRAS

Licenciatura en Biología Humana (2015)

Otras tutorías/orientaciones
Sector Educación Superior/Público / Universidad de la República / Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay
Tipo de orientación: Cotutor en pie de igualdad
Nombre del orientado: Melanie Nuesch
País/Idioma: Uruguay, Español
Palabras Clave: Neurogenética
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

ETIOLOGÍA Y APLICACIONES DE LA GENÉTICA MOLECULAR EN AUTISMO (2014)

Otras tutorías/orientaciones
Sector Educación Superior/Público / Universidad de la República / Facultad de Medicina - UDeLaR , Uruguay
Nombre del orientado: Luciana Fariña, Estefanía Galli, Magela Lazo, Lucía Mattei
Medio de divulgación: Otros
País/Idioma: Uruguay, Español
Palabras Clave: Genética Clínica Neurogenética
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

TUTORÍAS EN MARCHA

POSGRADO

Identificación de potenciales factores incidentes en diagnóstico, a partir de la información de investigaciones disponibles y la historia clínica del paciente (2016)

Tesis de maestría
Sector Educación Superior/Público / Programa de Desarrollo de las Ciencias Básicas / Programa de Desarrollo de las Ciencias Básicas , Uruguay
Programa: Maestría en Bioinformática
Tipo de orientación: Cotutor en pie de igualdad
Nombre del orientado: Fernando Lopez Bello
Medio de divulgación: Otros
País/Idioma: Uruguay, Español
Palabras Clave: Genética Clínica

Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

OTRAS

Licenciatura en Biología Humana (2016)

Otras tutorías/orientaciones
Sector Educación Superior/Público / Universidad de la República / Facultad de Ciencias - UDeLaR, Uruguay
Tipo de orientación: Cotutor en pie de igualdad
Nombre del orientado: Kateryn Bentancor
País/Idioma: Uruguay, Español
Palabras Clave: Genética Humana
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Otros datos relevantes

PREMIOS, HONORES Y TÍTULOS

Premio Nacional de Bioquímica Clínica: Prof. QF Jose Arechavaleta (2015)

(Nacional)
X Congreso Uruguayo de Bioquímica Clínica
Vital M, Bidegain E, Raggio V, Esperon P.: Enfermedad de Huntington en Uruguay: diagnóstico genético y análisis de genes modificadores de la edad de inicio de los síntomas

Premio RMU - Laboratorio ROEMMERS edición 2013 "Dr. Carlos Gómez Fossati (2013)

(Nacional)
Revista Médica del Uruguay
Segundo lugar (compartido) en el Premio RMU - Laboratorio ROEMMERS edición 2013 "Dr. Carlos Gómez Fossati: Polimorfismos de ApoE y daño vascular en diabéticos tipo 2 Autores: GUERRA A; RAGGIO V; ESPERON P; FRAGA L; VALIÑO J; PISANO SÁNCHEZ A; PISANO RONDEAU A; MARTÍNEZ ROVIRA R; BORGIA F; SCHWEDT E; BELLOSO A; STOLL M

Premio al mejor trabajo clínico. XXII Congreso Internacional del Grupo Cooperativo Latinoamericano de Hemostasis y Trombosis (2011)

(Internacional)
Grupo Cooperativo Latinoamericano de Hemostasis y Trombosis
Lorenzo M, Esperón P, Raggio V, Goyeneche L, Taube I, Stoll M, GENOTIPOS VKORC1 Y CYP2C9 EN LA RESPUESTA INDIVIDUAL A LA WARFARINA.

Gran Premio Nacional de Medicina 2010 (2011)

(Nacional)
Academia Nacional de Medicina
"La Genómica Médica y su impacto en la comprensión, prevención, diagnóstico y tratamiento de las patologías cardiovasculares". Mario Stoll, Víctor Raggio, Patricia Esperón y Mariana Lorenzo.

Premio Asociación Bioquímica Uruguaya al mejor trabajo libre. VI Congreso Uruguayo de Bioquímica Clínica (2007)

(Nacional)
Asociación Bioquímica Uruguaya
Una nueva mutación en el promotor del gen del receptor de LDL asociada con hipercolesterolemia familiar

Premio Asociación Bioquímica Uruguaya al mejor trabajo presentado en forma de póster. V Congreso Uruguayo de Bioquímica Clínica (2005)

(Nacional)
Asociación Bioquímica Uruguaya
Genotipo de CYP2C9 y Apolipoproteína E: Respuesta a la Warfarina

Premio al mejor trabajo libre. XXI Congreso Uruguayo de Cardiología (2005)

(Nacional)
Sociedad Uruguaya de Cardiología
BASES GENÉTICAS DEL BAJO HDL COMO FACTOR DE RIESGO CORONARIO

Premio Asociación Bioquímica Uruguaya al mejor trabajo presentado en forma de póster. IV Congreso Uruguayo de Bioquímica Clínica (2003)

(Nacional)
Asociación Bioquímica Uruguaya
Genética Molecular en la Prevención de la Enfermedad Cardiovascular

PRESENTACIONES EN EVENTOS

Congreso de la Academia Iberoamericana de Neurología Pediátrica (2017)

Congreso
Síndrome de Aicardi-Goutieres: Descripción de los primeros dos casos clínicos en Uruguay
Panamá
Tipo de participación: Poster
Carga horaria: 5
Palabras Clave: Genética Clínica
Alfredo Cerisola (1,2), Aída Lemes (2), Víctor Raggio (3), Belén Pérez-Dueñas (4), Juan Darío Ortigoza (4), Gabriel González (2)

Congreso de la Sociedad Latinoamericana de Endocrinología Pediátrica, 2016 (2017)

Congreso
Congenital Hyperinsulinemic Hypoglycemia due to a splicing site mutation
Argentina
Tipo de participación: Poster
Carga horaria: 5
Palabras Clave: Genética Clínica
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Ramirez, MJ; García, L; Raggio, V

Congreso Nacional de Biociencias (SUB), Simposio SBBM_2: Mitocondria: bioenergética, metabolismo oxidativo y señalización (2017)

Congreso
Análisis de la patogenicidad de una mutación en el genoma mitocondrial
Uruguay
Tipo de participación: Expositor oral
Carga horaria: 5
Nombre de la institución promotora: SUB
Palabras Clave: Genética Clínica Neurogenética Genómica
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Mesa: Mitocondria: bioenergética, metabolismo oxidativo y señalización

Congreso Uruguayo de Endocrinología y Metabolismo (2017)

Congreso
TALLA BAJA Y DISCONDROSTEOSIS DE LERI-WEILL (DLW): ALTERACIÓN DEL GEN SHOX
Uruguay
Tipo de participación: Poster
Carga horaria: 5
Palabras Clave: Genética Clínica
Ramirez M. J., García L., Guegaimburu R, Tapié 4., Boidi M.; Raggio V.

32º Congreso Uruguayo de Cardiología (2016)

Congreso
Información genómica. Información preventiva
Uruguay
Tipo de participación: Expositor oral
Carga horaria: 10
Nombre de la institución promotora: SUC
Palabras Clave: Genética Cardiovascular
Áreas de conocimiento:

IV Encuentro Iberoamericano de Enfermedades Raras (2016)

Encuentro
Secuenciación del Genoma y diagnóstico en Enfermedades Raras
Uruguay
Tipo de participación: Expositor oral
Carga horaria: 12
Nombre de la institución promotora: FEDER, ATUERU
Palabras Clave: Genética Clínica enfermedades raras
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

20th International Congress of Parkinsons Disease and Movement Disorders (2016)

Congreso
Consumption of Yerba Mate (Ilex Paraguariensis) in Parkinsons disease patients from Uruguay
Alemania
Tipo de participación: Poster
Carga horaria: 12
Nombre de la institución promotora: MDS
Palabras Clave: Neurogenética
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XXVI Congreso de la Sociedad Latinoamericana de Endocrinología Pediátrica (2016)

Congreso
Congenital Hyperinsulinemic Hypoglycaemia due to a splicing site mutation in ABCC8
Argentina
Tipo de participación: Poster
Carga horaria: 12
Nombre de la institución promotora: SLEP
Palabras Clave: Genética Clínica
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XVI Congreso de ALAG (2016)

Congreso
GENÉTICA APLICADA A LA MEDICINA: t(4,7)(q26,p21). REPORTE DE UN CASO
Uruguay
Tipo de participación: Poster
Carga horaria: 16
Nombre de la institución promotora: ALAG
Palabras Clave: Genética Clínica Citogenética
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XVI Congreso de ALAG (2016)

Congreso
ETIOLOGÍA GENÉTICA DE LA DISCAPACIDAD INTELECTUAL
Uruguay
Tipo de participación: Poster
Carga horaria: 16
Nombre de la institución promotora: ALAG
Palabras Clave: Genética Clínica Genética Molecular
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XVI Congreso de ALAG (2016)

Congreso
ANÁLISIS DEL NÚMERO DE REPETIDOS CGG EN EL GEN FMR1 (CAUSANTE DEL SÍNDROME DE X FRÁGIL) Y SUS FENOTIPOS ASOCIADOS EN FAMILIAS URUGUAYAS
Uruguay
Tipo de participación: Poster

Carga horaria: 16
Nombre de la institución promotora: ALAG
Palabras Clave: Genética Clínica Neurogenética Genética Molecular
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XVI Congreso de ALAG (2016)

Congreso
FRECUENCIA DE PORTADORES DE ENFERMEDAD DE GAUCHER EN JUDÍOS ASHKENAZI EN URUGUAY
Uruguay
Tipo de participación: Poster
Carga horaria: 16
Nombre de la institución promotora: ALAG
Palabras Clave: Genética Clínica Genética Molecular genética de poblaciones
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XVI Congreso de ALAG (2016)

Congreso
SEIS AÑOS DE EXPERIENCIA EN GENÉTICA REPRODUCTIVA
Uruguay
Tipo de participación: Poster
Carga horaria: 16
Nombre de la institución promotora: ALAG
Palabras Clave: Genética Clínica Diagnóstico Prenatal genética reproductiva
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XVI Congreso de ALAG (2016)

Congreso
UTILIDAD DE LA HIBRIDACIÓN GENÓMICA COMPARATIVA (CGH) COMO HERRAMIENTA DIAGNÓSTICA EN PACIENTES CON RETRASO GLOBAL DEL DESARROLLO / RETRASO MENTAL (RGD/RM) Y MALFORMACIONES CONGÉNITAS Y/O DISMORFIAS
Uruguay
Tipo de participación: Poster
Carga horaria: 16
Nombre de la institución promotora: ALAG
Palabras Clave: Genética Clínica
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XVI Congreso de ALAG (2016)

Congreso
ANÁLISIS DE MUTACIONES DEL GEN MECP2 EN NIÑAS CON SÍNDROME DE RETT CLÁSICO Y ATÍPICO
Uruguay
Tipo de participación: Poster
Carga horaria: 16
Nombre de la institución promotora: ALAG
Palabras Clave: Genética Clínica Neurogenética Genética Molecular
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Aspectos bioéticos de la investigación en Genómica Humana (2016)

Simposio
Participación en la Mesa: Desafíos, promesas y responsabilidades de las aplicaciones de la genómica en Salud Humana
Uruguay
Tipo de participación: Panelista
Carga horaria: 6
Nombre de la institución promotora: Institut Pasteur de Montevideo
Palabras Clave: Genética Clínica Neurogenética Diagnóstico Prenatal
Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

20th International Congress of Parkinsons Disease and Movement Disorders (2016)

Congreso

Parkinsonism and movement disorders in cerebral autosomal-dominant arteriopathy with subcortical infarcts and leukoencephalopathy (CADASIL)

Alemania

Tipo de participación: Poster

Carga horaria: 10

Nombre de la institución promotora: MDS

Palabras Clave: Neurogenética

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

ECOM 2015 - II ENCUENTRO Y CONGRESO OPCIÓN MÉDICA (2015)

Simposio

La genética clínica fuera del laboratorio

Uruguay

Tipo de participación: Conferencista invitado

Carga horaria: 10

Nombre de la institución promotora: ECOM

Palabras Clave: Genética Clínica Genética Molecular

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XXX Congreso Uruguayo de Pediatría (2015)

Congreso

PRESENTACIÓN DE UN CASO CLÍNICO CON MUTACIÓN DEL GENOMA MITOCONDRIAL

Uruguay

Tipo de participación: Expositor oral

Carga horaria: 20

Nombre de la institución promotora: SUP

Palabras Clave: Genética Clínica Neurogenética

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

19TH INTERNATIONAL CONGRESS OF PARKINSONS DISEASE AND MOVEMENT DISORDERS (2015)

Congreso

Genetic variation and cognitive impairment in Parkinsons disease patients from Uruguay

Estados Unidos

Tipo de participación: Poster

Carga horaria: 20

Nombre de la institución promotora: MDS

Palabras Clave: Genética Clínica Neurogenética

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

19TH INTERNATIONAL CONGRESS OF PARKINSONS DISEASE AND MOVEMENT DISORDERS (2015)

Congreso

Impact of cognitive dysfunction on dysphagia and dysarthria in Parkinsons disease: A study in

Uruguay

Estados Unidos

Tipo de participación: Poster

Carga horaria: 20

Nombre de la institución promotora: MDS

Palabras Clave: Genética Clínica Neurogenética

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Terceras Jornadas de Perinatología (2014)

Simposio

Ética y desafíos en las conductas perinatales complejas: Avances y aspectos bioéticos del diagnóstico prenatal

Uruguay

Tipo de participación: Comentarista

Carga horaria: 10

Nombre de la institución promotora: AUPER

Palabras Clave: Genética Clínica Diagnóstico Prenatal

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Obstetricia y Ginecología / Diagnóstico Prenatal

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XXII Congreso Latinoamericano de Patología Clínica (2014)

Congreso

Situaciones clínicas en diagnóstico prenatal

Uruguay

Tipo de participación: Expositor oral

Carga horaria: 30

Nombre de la institución promotora: SUPAC

Palabras Clave: Genética Clínica Diagnóstico Prenatal

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Obstetricia y Ginecología / Diagnóstico Prenatal

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XXXIV Congreso Argentino de Neurología Infantil y II Uruguayo de Neuropediatría (2014)

Congreso

SINDROME DE MICRODELECIÓN 16p13.11 PRESENTACION DE UN CASO CLINICO CON UN SINDROME RECIENTEMENTE CARACTERIZADO

Uruguay

Tipo de participación: Poster

Carga horaria: 40

Palabras Clave: Genética Clínica Neurogenética

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XXXIV Congreso Argentino de Neurología Infantil y II Uruguayo de Neuropediatría (2014)

Congreso

ALTERACIÓN GENÉTICA POCO FRECUENTE EN SINDROME DE PRADER WILLI, A PROPÓSITO DE UN CASO CLÍNICO

Uruguay

Tipo de participación: Poster

Carga horaria: 40

Palabras Clave: Genética Clínica Neurogenética

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Encuentro de Residentes de Ginecología. (2014)

Encuentro

Diagnóstico prenatal no invasivo por ADN fetal libre en sangre materna

Uruguay

Tipo de participación: Comentarista

Carga horaria: 10

Nombre de la institución promotora: Escuela de Sanidad de las FF.AA.

Palabras Clave: Genética Clínica Diagnóstico Prenatal

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

ECOM: Primer congreso multidisciplinario organizado por la revista Opción Médica. (2014)

Congreso

Test genéticos preventivos en reproducción humana o ¿qué estudio le hace un médico genetista a su hijo?

Uruguay

Tipo de participación: Expositor oral

Carga horaria: 20

Nombre de la institución promotora: Opción Médica

Palabras Clave: Genética Clínica Diagnóstico Prenatal

Areas de conocimiento:

18th International Congress of Parkinsons Disease and Movement Disorders (2014)

Congreso

Analysis of the GBA gene in the Latin American Research Consortium on the Genetics of Parkinsons disease (LARGE-PD)

Suecia

Tipo de participación: Poster

Carga horaria: 20

Nombre de la institución promotora: MDS

Palabras Clave: Genética Clínica Neurogenética

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

18th International Congress of Parkinsons Disease and Movement Disorders (2014)

Congreso

Molecular analysis of uruguayan families with Huntingtons disease

Suecia

Tipo de participación: Poster

Carga horaria: 20

Nombre de la institución promotora: MDS

Palabras Clave: Genética Clínica Neurogenética

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

III Jornadas de la Sociedad Uruguaya de Genética (2014)

Congreso

Caracterización molecular en pacientes con Enfermedad de Huntington

Uruguay

Tipo de participación: Poster

Carga horaria: 20

Nombre de la institución promotora: Sociedad Uruguaya de Genética

Palabras Clave: Neurogenética

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

III Jornadas de la Sociedad Uruguaya de Genética (2014)

Congreso

Genética Clínica y Molecular del Retardo Mental

Uruguay

Tipo de participación: Poster

Carga horaria: 20

Nombre de la institución promotora: Sociedad Uruguaya de Genética

Palabras Clave: Genética Clínica Neurogenética

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

III Jornadas de la Sociedad Uruguaya de Genética (2014)

Congreso

Primer caso reportado de síndrome de temblor/ataxia asociado al X-frágil (FXTAS) en una familia uruguaya.

Uruguay

Tipo de participación: Poster

Carga horaria: 20

Nombre de la institución promotora: Sociedad Uruguaya de Genética

Palabras Clave: Neurogenética

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Grandes Avances en Medicina Prenatal (2014)

Simposio

Diagnóstico prenatal no invasivo por ADN fetal libre en sangre materna

Uruguay

Tipo de participación: Comentarista
Carga horaria: 20
Nombre de la institución promotora: Clínica Ginecológica C, Facultad de Medicina
Palabras Clave: Genética Clínica Diagnóstico Prenatal
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XV JORNADAS DE LA SOCIEDAD URUGUAYA DE BIOCIENCIAS (2014)

Congreso
Primer reporte de una mutación en el dominio OAR del gen ARX
Uruguay
Tipo de participación: Poster
Carga horaria: 30
Nombre de la institución promotora: SUB
Palabras Clave: Genética Clínica Neurogenética
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XV JORNADAS DE LA SOCIEDAD URUGUAYA DE BIOCIENCIAS (2014)

Congreso
Glutación S-transferasas... ¿Involucradas en Parkinson?
Uruguay
Tipo de participación: Poster
Carga horaria: 30
Nombre de la institución promotora: SUB
Palabras Clave: Neurogenética Farmacogenética
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

American Society of Human Genetics 64th Annual Meeting (2014)

Congreso
Molecular characterization of genes modifying the age at onset in Huntingtons Disease in a group of patients from Uruguay
Estados Unidos
Tipo de participación: Poster
Carga horaria: 1
Nombre de la institución promotora: ASHG
Palabras Clave: Genética Clínica Neurogenética
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

17th International Congress of Parkinsons Disease and Movement Disorders (2013)

Congreso
LRRK2 mutations and Parkinsons disease in the Uruguayan population
Australia
Tipo de participación: Poster
Nombre de la institución promotora: MDS
Palabras Clave: Neurogenética
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

1er. Encuentro Iberoamericano de Hipercolesterolemia familiar (2013)

Encuentro
Riesgo Cardiovascular en HF y detección de la aterosclerosis subclínica
Uruguay
Tipo de participación: Moderador
Palabras Clave: Genética Cardiovascular Genética Dislipemias
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XXIX Congreso Uruguayo de Pediatría (2013)

Congreso
ETIOLOGÍA GENÉTICA DEL RETARDO MENTAL

Uruguay

Tipo de participación: Expositor oral

Palabras Clave: Genética Clínica Neurogenética

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XXIX Congreso Uruguayo de Pediatría (2013)

Congreso

Análisis de los pacientes menores de 15 años con diagnóstico de Neurofibromatosis tipo 1 asistidos en la Policlínica de Genética de la Facultad de Medicina - UDELAR

Uruguay

Tipo de participación: Expositor oral

Palabras Clave: Genética Clínica Neurogenética

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

III CONGRESO LATINOAMERICANO DE GENÉTICA HUMANA (2013)

Congreso

MICROALTERACIONES CROMOSÓMICAS EN RETARDO MENTAL

México

Tipo de participación: Expositor oral

Nombre de la institución promotora: RELAGH

Palabras Clave: Genética Clínica Neurogenética

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

VII Congreso Iberoamericano de Alzheimer (2013)

Congreso

Simposio Marcadores biológicos. Estudios genéticos.

Uruguay

Tipo de participación: Conferencista invitado

Palabras Clave: Neurogenética

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

3eras. JORNADAS URUGUAYAS DE DERMATOLOGÍA PEDIÁTRICA (2013)

Encuentro

Orientación diagnóstica en genética vinculada con la piel

Uruguay

Tipo de participación: Conferencista invitado

Carga horaria: 15

Palabras Clave: Genética Clínica

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

V CONGRESO URUGUAYO DE NEUROLOGÍA (2013)

Congreso

Análisis molecular de familias uruguayas con enfermedad de Huntington.

Uruguay

Tipo de participación: Poster

Nombre de la institución promotora: SNU

Palabras Clave: Neurogenética

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

V CONGRESO URUGUAYO DE NEUROLOGÍA, Uruguay, NOVIEMBRE 2013. Análisis molecular de familias uruguayas con enfermedad de Huntington. Raggio Víctor, Bidegain Estela, Vital Marcelo, Buzó Ricardo, Lescano Andrés, de Medina Ofrenda, Amorín Ignacio, Dieguez Elena, Ventura Roberto, Rodríguez María Mirta, Esperón Patricia

V CONGRESO URUGUAYO DE NEUROLOGÍA (2013)

Congreso

Síndrome ataxia temblor x fragil: su diagnóstico en los pacientes con trastornos del movimiento

Uruguay

Tipo de participación: Poster
Palabras Clave: Neurogenética
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Síndrome ataxia temblor x fragil: su diagnostico en los pacientes con trastornos del movimiento
Amorín Ignacio, Py Natalia, Lescano Andres, Raggio Victor, Urban Luis, Preve Federico, Higgie Juan Ramon, Ferrando Rodolfo, Ventura Roberto, Salinas Daniel, Roche Leda, Buzó Ricardo

XV Congreso Latinoamericano de Genética (2012)

Congreso
ANÁLISIS DEL NÚMERO DE REPETIDOS CGG EN EL GEN FMR1 (CAUSANTE DEL SÍNDROME DE X FRÁGIL) EN LA POBLACIÓN URUGUAYA
Argentina
Tipo de participación: Poster
Nombre de la institución promotora: ALAG
Palabras Clave: Genética Médica Genética Molecular
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XV Congreso Latinoamericano de Genética (2012)

Congreso
REPORTE DE UN MOSAICISMO 46XX/47XXY EN UN PACIENTE FENOTÍPICAMENTE MASCULINO
Argentina
Tipo de participación: Poster
Nombre de la institución promotora: ALAG
Palabras Clave: Genética Médica Citogenética
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

80th EAS Congress (2012)

Congreso
Molecular Basis of Familial Hypercholesterolemia in Uruguay: the GENYCO program
Italia
Tipo de participación: Poster
Nombre de la institución promotora: EAS
Palabras Clave: Genética Genética Médica Genética Cardiovascular
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Molecular Basis of Familial Hypercholesterolemia in Uruguay: the GENYCO program.

16th International Congress of Parkinsons Disease and Movement Disorders (2012)

Congreso
Quality of life in PD patients in Uruguay after a 5 years experience
Irlanda
Tipo de participación: Poster
Nombre de la institución promotora: MDS
Palabras Clave: Genética Médica Neurogenética
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Jornadas Sociedad Uruguaya de Genética (2011)

Otra
Diagnostico molecular de mutaciones y premutaciones del gen FMR1 (Síndrome de X-frágil).
Uruguay
Tipo de participación: Poster
Nombre de la institución promotora: SUG
Palabras Clave: Genética Médica Genética Molecular
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Jornadas Sociedad Uruguaya de Genética (2011)

Otra

Síndrome de Seckel y OMPD, presentación de casos

Uruguay

Tipo de participación: Poster

Nombre de la institución promotora: SUG

Palabras Clave: Genética Médica Genética Clínica

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

II CONGRESO LATINOAMERICANO DE GENÉTICA HUMANA (2011)

Congreso

Bases moleculares de la Hipercolesterolemia Familiar en el Registro GENYCO (Uruguay)

Costa Rica

Tipo de participación: Poster

Carga horaria: 20

Nombre de la institución promotora: ALAG

Palabras Clave: Genética Médica Genética Cardiovascular Medicina Genómica Genética

Dislipemias

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XXII Congreso Internacional del Grupo Cooperativo Latinoamericano de Hemostasis y Trombosis (2011)

Congreso

GENOTIPOS VKORC1 Y CYP2C9 EN LA RESPUESTA INDIVIDUAL A LA WARFARINA

Uruguay

Tipo de participación: Poster

Nombre de la institución promotora: Grupo Cooperativo Latinoamericano de Hemostasis y

Trombosis

Palabras Clave: Genética Médica Genética Cardiovascular Farmacogenética Medicina Genómica

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

10th World Congress of Perinatal Medicine (2011)

Congreso

FIRST YEAR EXPERIENCE IN REPRODUCTIVE GENETIC CONSULTATION

Uruguay

Tipo de participación: Poster

Nombre de la institución promotora: WPA

Palabras Clave: Genética Médica Medicina Perinatal

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

I Congreso Regional de Demencias II Congreso Nacional de Demencias I Congreso Nacional de Neuropsiquiatría (2011)

Congreso

Genes y Demencias

Uruguay

Tipo de participación: Conferencista invitado

Palabras Clave: Genética Médica Neurogenética

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

VIII Congreso Uruguayo de Bioquímica Clínica (2011)

Congreso

Mutaciones y polimorfismos en la expresión clínica de la Enfermedad de Parkinson

Uruguay

Tipo de participación: Panelista

Nombre de la institución promotora: ABU

Palabras Clave: Genética Médica Neurogenética

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

27º Congreso Uruguayo de Cardiología, Mesa: Iniciativa para mejora del abordaje del síndrome de Marfan. Nuevos criterios diagnósticos. (2011)

Congreso

¿Qué valor tiene la genética en el diagnóstico y consejo? Aplicaciones terapéuticas reales
Uruguay

Tipo de participación: Panelista

Nombre de la institución promotora: SUC

Palabras Clave: Genética Médica Genética Cardiovascular Sindromología

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

II CONGRESO LATINOAMERICANO DE GENÉTICA HUMANA (2011)

Congreso

Etiología genética del retardo del neurodesarrollo en la población del Uruguay

Costa Rica

Tipo de participación: Poster

Nombre de la institución promotora: ALAG

Palabras Clave: Genética Médica Genética Clínica Neurogenética

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XIII Jornadas SUB (2010)

Encuentro

Variantes génicas de GSTT1, GSTM1 y GSTP1 en la enfermedad de Parkinson

Uruguay

Tipo de participación: Poster

Nombre de la institución promotora: Sociedad Uruguaya de Biociencias

Palabras Clave: Genética Médica

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XIV CONGRESO LATINOAMERICANO DE GENÉTICA (ALAG) (2010)

Congreso

LACTANTE DE 9 MESES CON SÍNDROME DE DIGEORGE

Chile

Tipo de participación: Poster

Nombre de la institución promotora: Asociación Latinoamericana de Genética

Palabras Clave: Genética Médica Genética Clínica

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

14th International Congress of Parkinsons Disease and Movement Disorders, (2010)

Congreso

Latin American research consortium on the genetics of Parkinsons disease: LARGE-PD

Argentina

Tipo de participación: Poster

Nombre de la institución promotora: Movement Disorders Society

Palabras Clave: Genética Médica Neurogenética Enfermedad de Parkinson

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Médico-Odontológicas de la DGAP (Hospital Militar): Actualización en Genética y Obstetricia (2010)

Encuentro

Genética de las enfermedades prevalentes en el embarazo

Uruguay

Tipo de participación: Expositor oral

Carga horaria: 8

Nombre de la institución promotora: Hospital Militar

Palabras Clave: Genética Médica Genética Clínica

Áreas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Primeras Jornadas de Genética del Uruguay (2008)

Encuentro

CITOGENÉTICA MOLECULAR COMO ESTRATEGIA DIAGNÓSTICA

Uruguay

Tipo de participación: Expositor oral
Nombre de la institución promotora: Sociedad Uruguaya de Genética
Palabras Clave: Genética Médica
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XII CONGRESO URUGUAYO DE PATOLOGÍA CLÍNICA (2008)

Congreso
Alteraciones cromosómicas de cariotipos realizados en el servicio de Citogenética de la Facultad de Medicina
Uruguay
Tipo de participación: Poster
Nombre de la institución promotora: SUPAC
Palabras Clave: Genética Médica Genética Clínica
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

The 2008 World Congress of Cardiology (2008)

Congreso
COMBINATION OF GENETIC POLYMORPHISMS AND SMOKER STATUS IN HIGH RISK FAMILIES
Argentina
Tipo de participación: Poster
Palabras Clave: Genética Médica Medicina Genómica
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

12th International Congress of Parkinsons Disease and Movement Disorders (2008)

Congreso
LRRK2 mutations in patients with Parkinsons disease from Peru and Uruguay
Estados Unidos
Tipo de participación: Poster
Nombre de la institución promotora: Movement Disorders Society
Palabras Clave: Genética Médica Neurogenética Enfermedad de Parkinson
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XXIX World Congress of Internal Medicine (2008)

Congreso
APO E POLYMORPHISM AND VASCULAR INJURY IN TYPE 2 DIABETIC PATIENTS
Uruguay
Tipo de participación: Poster
Palabras Clave: Genética Médica Medicina Genómica
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

12th International Congress of Parkinsons Disease and Movement Disorders (2008)

Congreso
I.F. Mata, C. Cosentino, L. Torres, V. Malca, P. Mazzeti, O. Ortega, V. Raggio, R. Aljanati, G. Ramos, A. Avila, E. Dieguez, C.P. Zabetian (Seattle, WA), LRRK2 mutations in patients with Parkinsons disease from Peru and Uruguay
Estados Unidos
Tipo de participación: Poster
Nombre de la institución promotora: MDS
Palabras Clave: Genética Médica Genética Humana
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Microsoft eScience Workshop (2008)

Taller
Enabling GWAS Meta-Analysis through data quality management,
Estados Unidos
Tipo de participación: Poster

Nombre de la institución promotora: Microsoft Research
Palabras Clave: Genética Médica Bioinformática Medicina Genómica
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Primeras Jornadas de Genética del Uruguay (2008)

Encuentro
Variación genética y patología humana
Uruguay
Tipo de participación: Expositor oral
Nombre de la institución promotora: Sociedad Uruguaya de Genética
Palabras Clave: Genética Médica Genética Humana
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Miembro del Comité Organizador de las Jornadas.

XXVI Congreso Uruguayo de Pediatría (2007)

Congreso
Displasias Ectodérmicas: análisis de casos
Uruguay
Tipo de participación: Poster
Nombre de la institución promotora: Sociedad Uruguaya de Pediatría
Palabras Clave: Genética Clínica
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

11th International Congress of Parkinsons Disease and Movement Disorders (2007)

Congreso
Sporadic and Familial Parkinson's Disease in Uruguay
Turquía
Tipo de participación: Poster
Nombre de la institución promotora: Movement Disorders Society
Palabras Clave: Genética Médica Neurogenética Enfermedad de Parkinson
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

VI Congreso Latinoamericano de Errores Innatos del Metabolismo y Pesquisa Neonatal (2007)

Congreso
Dos programas de detección de Errores Innatos del Metabolismo realizados en Uruguay
Uruguay
Tipo de participación: Poster
Nombre de la institución promotora: SLEIMPN
Palabras Clave: Genética Médica Genética Bioquímica
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

VI Congreso Uruguayo de Bioquímica Clínica (2007)

Congreso
Convergencia de factores de riesgo genético para arteriosclerosis y deterioro neurológico
Uruguay
Tipo de participación: Expositor oral
Nombre de la institución promotora: Sociedad Uruguaya de Bioquímica
Palabras Clave: Genética Médica
Áreas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XXXV Congreso Nacional de Medicina Interna (2006)

Congreso
Polimorfismos genómicos en el riesgo cardiovascular. Marcadores útiles para la prevención
Uruguay
Tipo de participación: Poster
Palabras Clave: Genética Médica Medicina Genómica
Áreas de conocimiento:

II Congreso Nacional de Medicina Genómica (2006)

Congreso

MOLECULAR BASIS OF FAMILIAL HYPERCHOLESTEROLEMIA IN URUGUAY

México

Tipo de participación: Poster

Nombre de la institución promotora: InMeGen

Palabras Clave: Genética Médica Medicina Genómica

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

5as Jornadas de Actualización en Medicina (2006)

Encuentro

Nueva Genética para el médico práctico

Uruguay

Tipo de participación: Expositor oral

Nombre de la institución promotora: CME

Palabras Clave: Genética Médica

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

IV Congreso Uruguayo de Diabetología (2005)

Congreso

UN POLIMORFISMO DE HAPTOGLOBINA PUEDE SER PREDICTOR DE PROGRESIÓN DE ENFERMEDAD CORONARIA EN DIABÉTICOS

Uruguay

Tipo de participación: Poster

Palabras Clave: Genética Médica

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XXI Congreso Uruguayo de Cardiología (2005)

Congreso

Protocolo de identificación de mutaciones causales de dislipemias monogénicas en grupos familiares de alto riesgo

Uruguay

Tipo de participación: Poster

Nombre de la institución promotora: Sociedad Uruguaya de Cardiología

Palabras Clave: Genética Médica

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Congreso Uruguayo de Bioquímica Clínica (2005)

Congreso

Perfil genómico de riesgo cardiovascular

Uruguay

Tipo de participación: Expositor oral

Nombre de la institución promotora: Sociedad Uruguaya de Bioquímica

Palabras Clave: Genética Médica

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Mesa Redonda: Aspectos genéticos del riesgo cardiovascular

II Congreso Uruguayo de Neurología (2004)

Congreso

Distrofia Miotónica tipo 1 forma congénita. Descripción de cuatro casos

Uruguay

Tipo de participación: Poster

Palabras Clave: Genética Médica Genética Clínica

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XII Congreso Latinoamericano de Diabetes (2004)

Congreso
Evaluación de polimorfismos genéticos relacionados a riesgo vascular en pacientes diabéticos tipo 2
Brasil
Tipo de participación: Poster
Nombre de la institución promotora: ALAD
Palabras Clave: Genética Médica Medicina Genómica
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Jornadas de SBBM (2004)

Encuentro
DIAGNÓSTICO MOLECULAR DE LA DISTROFIA MIOTÓNICA TIPO 1 EN URUGUAY
Uruguay
Tipo de participación: Poster
Nombre de la institución promotora: SBBM
Palabras Clave: Genética Médica
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XXIV Congreso Uruguayo de Pediatría (2003)

Congreso
NEUROFIBROMATOSIS tipo 1. Análisis de 109 casos
Uruguay
Tipo de participación: Poster
Nombre de la institución promotora: Sociedad Uruguaya de Pediatría
Palabras Clave: Genética Clínica
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

XXXII Congreso Nacional de Medicina Interna (2003)

Congreso
Genética Molecular y Medicina
Uruguay
Tipo de participación: Expositor oral
Nombre de la institución promotora: Sociedad Uruguaya de Medicina Interna
Palabras Clave: Genética Médica Genética Clínica
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica
Coordinador de la Mesa Redonda Genética Molecular en la Práctica Médica Actual

XII Congreso Latinoamericano de Pediatría, XIX Congreso Panamericano de Pediatría, XXIII Congreso Uruguayo de Pediatría. (2000)

Congreso
Programas de detección de Errores Innatos del Metabolismo
Uruguay
Tipo de participación: Poster
Nombre de la institución promotora: Sociedad Uruguaya de Pediatría
Palabras Clave: Genética Clínica Genética Bioquímica
Areas de conocimiento:
Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

JURADO/INTEGRANTE DE COMISIONES EVALUADORAS DE TRABAJOS ACADÉMICOS

Farmacogenómica del tratamiento de la leucemia linfoblástica aguda (2016)

Candidato: Ana Soler
Tipo Jurado: Tesis de Doctorado
SANS M , MIMBACASA , CAYOTA A , BERTONI B , RAGGIO V
Doctorado en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA) / Sector Educación Superior/Público /
Universidad de la República / Facultad de Ciencias - UDeLaR / Uruguay
País: Uruguay
Idioma: Español
Palabras Clave: Farmacogenética

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

DIAGNÓSTICO A NIVEL MOLECULAR Y ESTUDIO DE POLIMORFISMOS EN GENES CANDIDATOS COMO MODIFICADORES DE LA EDAD DE INICIO DE LA ENFERMEDAD DE HUNTINGTON (2014)

Candidato: Estela Bidegain

Tipo Jurado: Tesis de Maestría

RAGGIO V

Maestría en Química (UDELAR-PEDECIBA) / Sector Educación Superior/Público / Universidad de la República / Facultad de Química - UDeLaR / Uruguay

País: Uruguay

Idioma: Español

Palabras Clave: Neurogenética Genética Molecular

Areas de conocimiento:

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Básica / Genética Humana / Genética Médica

Información adicional

Co-coordinador Diploma en Genética Médica, Departamento de Genética, Escuela de Graduados, Facultad de Medicina (2010). (13/10/2010)

Blog de divulgación:

<http://geneticamedicina.blogspot.com/>

(18/10/2012)

(22/01/2013)