

COORDINADORAS:

Dra. Victoria del Castillo Ruiz
Dra. Constanza García Delgado

Coordinadoras de Logística

M. en C. Heidy Arrieta Díaz
Med. Cir. Lucila Polanco Reyes
Med. Esp. Holda Y. Salas Brito

MESA DIRECTIVA AMGH

M. en C. Alicia B. Cervantes Peredo

Presidente

Dr. Luis E. Figuera Villanueva

Vicepresidente

Dra. Verónica F. Morán Barroso

Secretaria

Dra. Rosenda I. Peñalosa Espinosa

Tesorera

COMITÉ LOCAL

Doris Pinto Escalante
Heidy Arrieta Díaz
Thelma Canto de Cetina
Jorge Canto Herrera
Milagros B. Carrillo Basulto
Silvina Contreras Capetillo
Guadalupe García Escalante
Lizbeth González Herrera
Ma Teresa de J. López Avila
David Oaxaca Castillo
Gerardo Pérez Mendoza
Lucila Polanco Reyes
Eric Efraín Poot Capetillo
Carmen J. Quintero Carrillo
Rodrigo Rubi Castellanos
Héctor Rubio Zapata
Holda Y. Salas Brito
Rigel Salazar Escalante
José C. Segura Correa
Nina Valadez González
Jorge Zavala Castro

SEDE SALÓN SANTIAGO Hotel Holiday Inn

Av. Colón No 498 y Paseo de Montejo,
Mérida, Yucatán. 97000

CUOTA

\$500.00 Socios AMGH

\$600.00 No Socios

Promoción:

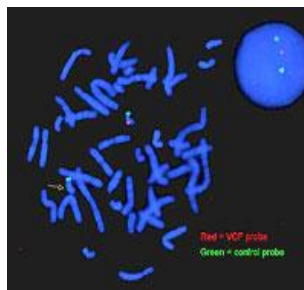
**\$100.00 de descuento en inscripción
a un TALLER precongreso con inscripción
a un taller desayuno**

CUPO LIMITADO

INFORMES E INSCRIPCIONES

AMGH

<http://www.amgh.org.mx/>
Servicio de Genética, HGM
(55) 57614387
amgh.df@gmail.com
secretariamgh@yahoo.com



UADY
UNIVERSIDAD
AUTÓNOMA
DE YUCATÁN

LA ASOCIACIÓN MEXICANA DE GENÉTICA HUMANA

Y

LA UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE YUCATÁN

INVITAN AL:

CURSO TALLER-DESAYUNO

“SÍNDROMES DISMORFOLÓGICOS DE DIFÍCIL DIAGNÓSTICO. UN RETO PARA EL GENETISTA CLÍNICO”

XXXVI CONGRESO NACIONAL DE GENÉTICA HUMANA

17 y 18 Noviembre 2011

Mérida Yucatán, México



SÍNDROMES DISMORFOLÓGICOS DE DIFÍCIL DIAGNÓSTICO. UN RETO PARA EL GENETISTA CLÍNICO

Existen entidades genéticas que son fácilmente identificables a nivel clínico, lo que permite establecer de manera rápida el diagnóstico, pronóstico y asesoramiento genético. Sin embargo, existen síndromes poco frecuentes, con manifestaciones complejas y que muchas veces se quedan sin un diagnóstico definitivo porque el clínico no está familiarizado con ellos. Entre estos son relevantes tanto las cromosomopatías como las enfermedades mendelianas.

Las cromosomopatías son responsables de una significativa proporción de enfermedades genéticas, se encuentran en uno de cada 150 nacidos vivos y constituyen la principal causa de retraso mental y de aborto. Asimismo existen más de 7000 enfermedades mendelianas, la mayoría de las cuales presentan manifestaciones dismorfológicas y están presentes en 5% de la población.

El objetivo de este taller es revisar de una manera práctica y accesible algunas entidades genéticas sindromáticas que puedan representar dificultad en su abordaje e integración diagnóstica

La dinámica del taller se hará a través de la presentación y discusión interactiva de casos clínicos cerrados. Posteriormente se abrirá el diagnóstico de éstos y se revisarán los datos cardinales de cada síndrome, a fin de que el genetista o especialista de ramas afines tenga la capacidad de reconocer sus principales manifestaciones y sensibilizarse con estos padecimientos.

PROGRAMA

HORARIO	JUEVES 17
07:00-07:30	INSCRIPCIONES Y REGISTRO
07:30-07:35	INAUGURACIÓN
07:35-09:00	Introducción
	Abordaje clínico de las cromosomopatías
	Presentación de casos clínicos cerrados



PROFESORES PARTICIPANTES

Dra. Constanza García Delgado
Departamento de Genética
Hospital Infantil de México, FG

Dra. Ma. de Lourdes Ramírez Dueñas
División de Genética CIBO IMSS
Guadalajara, Jalisco

PROGRAMA

HORARIO	VIERNES 18
07:30-09:00	Introducción
	Abordaje clínico de un síndrome dismorfológico
	Presentación de casos clínicos cerrados
08:50-09:00	CLAUSURA Y ENTREGA DE CONSTANCIAS

PROFESORES PARTICIPANTES

Dra. Victoria del Castillo Ruiz
Dra. Esther Lieberman Hernández
Departamento de Genética Humana
Instituto Nacional de Pediatría