

1º SIMPOSIO ARGENTINO DE CARDIOLOGÍA GENÉTICA



PROGRAMA CIENTÍFICO

DÍA 1

8.30 hs. **ACREDITACIONES**

MÓDULO 1: “FENOCOPIAS” EN MIOCARDIOPATÍA HIPERTRÓFICA

Coordinador: Dr. Adrián Fernández

Panelistas: Dr. Martín Aladio - Dr. Nicolás Atamañuk

9.00-9.15 hs.

Amiloidosis hereditaria. Relación genotipo-fenotipo. Experiencia en Argentina.

Dra. Gisela Streitenberger

9.15-9.30 hs.

Enfermedad de Fabry. Experiencia en Argentina.

Dr. Gustavo Cabrera

9.30-10.00 hs.

Discusión y preguntas.

10.00-10.30 hs.

COFFE BREAK

MÓDULO 2: MIOCARDIOPATÍA HIPERTRÓFICA Y GENÉTICA

Coordinador: Dra. Marianna Guerchicoff Lemcke

Panelistas: Dra. Rocío Blanco - Dr. Diego Pérez de Arenaza

10.30-10.45 hs.

Bases del diagnóstico genético de la miocardiopatía hipertrófica.

Dr. Luis Gómez

10.45-11.00 hs.

Aporte de la genética en el tratamiento de la miocardiopatía hipertrófica.

Dr. Adrián Fernández



11.00-11.15 hs.

La genética y el tratamiento invasivo en pacientes con miocardiopatía hipertrófica. ¿Cuándo y porqué?.

Dr. Juan Pablo Costabel

11.15-11.40 hs.

CONFERENCIA

Prevención de muerte súbita en miocardiopatía hipertrófica ¿existen variantes de mayor riesgo?.

Dr. Juan Pablo Kaski

11.40-12.00 hs.

Discusión y preguntas.

12.00-12.25 hs.

CONFERENCIA

Nuevos horizontes terapéuticos en la miocardiopatía hipertrófica.

Dr. Roberto Barriales-Villa

12.25-12.35 hs.

Discusión y preguntas.

12.35-14.00 hs.

LUNCH BREAK

MÓDULO 3: ARRITMIAS - CANALOPATÍAS Y GENÉTICA

Coordinadores: Dra. Alejandra Guerchicoff, PhD - Dr. Jorge González-Zuelgaray

Panelistas: Dr. Fernando Scazzuso - Dr. Alberto Sciegata - Dr. Sebastián Maldonado

14.00-14.15 hs.

Síndrome de Brugada: la genética es importante.

Dra. Cecilia González-Coccia

14.15-14.30 hs.

El estudio genético es el "standad of care" en el síndrome de QT largo congénito y QT largo adquirido.

Dr. Eugenio Cingolani





14.30-15.00 hs.

CONFERENCE

"Genetic and cellular bases for the J Wave Syndromes".

Dr. Charles Antzelevich

15.00-15.30 hs.

Discusión y preguntas.

15.30-16.00 hs.

COFFEE BREAK

MÓDULO 4: MUERTE SÚBITA Y GENÉTICA

Coordinador: Dr. Cesar Caceres Monié

Panelistas: Dr. Gustavo Maid - Dr. Iván Tello Santa Cruz

16.00-16.15 hs.

Indicaciones de cardiodesfibriladores después del DANISH. ¿Qué hay de nuevo?.

Dr. Gastón Albina

16.15-16.40 hs.

CONFERENCIA

Autopsia molecular en la muerte súbita cardíaca: ¿cómo, cuándo y por qué?.

Dr. Tomás Ripoll-Vera

16.40-17.00 hs.

Discusión y preguntas.

17.00 hs.

ACTO DE APERTURA: PALABRAS DE BIENVENIDA.

Dr. Víctor Mauro

Dra. Marianna Guerchicoff Lemcke

Dr. Luis Gómez

FIN DEL PRIMER DIA





8.30 hs. ACREDITACIONES

MÓDULO 5: MIOCARDIOPATÍA DILATADA Y GENÉTICA

Coordinador: Dr. Roberto Peidro- Dra. Josefina Parodi

Panelistas: Dr. Eduardo Ortuño Campos - Dr. Javier Guetta

9.00-9.15 hs.

Del "hipertrabeculado a la miocardiopatía". La cuestión de ser o no ser genética.

Dr. Ricardo Pignatelli

9.15-9.30 hs.

Miocardiopatía dilatada de origen genético: ¿Qué pistas nos aporta la RMN en la asociación genotipo-fenotipo?.

Dr. Diego Pérez de Arenaza

9.30-9.45 hs.

Variantes genéticas de riesgo en miocardiopatía dilatada.

Dra. Rocío Blanco

9.45-10.00 hs.

Miocardiopatía dilatada: ¿existe un riesgo poligénico?.

Dr. Juan Pablo Ochoa

10.00-10.30 hs.

Discusión y preguntas.

10.30-11.00 hs.

COFFEE BREAK

MÓDULO 6: GENÉTICA EN MIOCARDIOPATÍA ARRITMOGÉNICA DEL VENTRÍCULO DERECHO E IZQUIERDO

Coordinador: Dr. Justo Carbajales

Panelistas: Dr. Luis Barja - Dr. Luis Gómez - Dr. Alejandro Barbagelatta

11.00-11.15 hs.

Diagnóstico genético en miocardiopatía arritmogénica del ventrículo derecho. Lo que hay que saber.

Dr. Eduardo Ortuño Campos



11.15-11.30 hs.

Genética: estratificación de riesgo y seguimiento evolutivo.

Dra. Marianna Guerchicoff Lemcke

11.30-11.45 hs.

Patrones "myocarditis like" en miocardiopatía arritmogénica con compromiso del ventrículo izquierdo.

Dr. Luciano De Stefano

11.45-12.00 hs.

El desafío de interpretar las variantes genéticas en fenotipos mixtos.

Dr. Martín Ortiz

12.00-12.30 hs.

Discusión y Preguntas.

12.30-14.00 hs.

LUNCH BREAK

MÓDULO 7: AORTOPATÍAS/ENFERMEDAD CORONARIA/DISLIPEMIAS GENÉTICAS

Coordinador: Dra. Virginia Bañares

Panelistas: Dr. Hugo Sanabria - Dr. Matias Rodríguez Granillo -

Dra. Celeste Carrero

14.00-14.15 hs.

Aortopatías sindrómicas: el valor de la genética en la indicación quirúrgica.

Dra. Paz Rikapitto

14.15-14.30 hs.

Aortopatías no sindrómicas y genética.

Dr. Rodrigo Bagnatti

14.30-14.45 hs.

Dislipemias familiares, genética y tratamiento. Una unidad indisoluble.

Dr. Pablo Corral



14.45-15.00 hs.

Enfermedad coronaria y genética:

¿Qué sabemos hoy del score de riesgo poligénico?.

Dr. Santiago Miriuka

15.00-15.30 hs.

Discusión y Preguntas.

15.30-16.00 hs.

COFFEE BREAK

MÓDULO 8: EL FUTURO DE LA GENÉTICA EN CARDIOLOGÍA

Coordinadores: Dra. Marianna Guerchicoff Lemcke - Dr. Luis Gómez

Panelistas: Dra. Rocío Blanco - Dr. Eduardo Ortuño Campos

16.00-16.20 hs.

Genética y sistemas de ayuda a la decisión: medicina personalizada de las enfermedades cardíacas de origen genético en el 2024.

Dr. Lorenzo Monserrat

16.20-16.40 hs. **CONFERENCE**

Gene therapy in cardiomyopathies and channelopathies.

Dr. Andrew Landstrom

16.40-17.00 hs. **CONFERENCIA**

Últimos avances en miocardiopatía dilatada de origen genético.

Dr. Pablo García-Pavía

17.00 hs.

ACTO DE CLAUSURA: CIERRE DEL SIMPOSIO

Dr. Pablo Stutbach

Dra. Marianna Guerchicoff Lemcke

Dr. Luis Gómez

Dra. Rocío Blanco

FIN DEL EVENTO



NOS ACOMPAÑAN



DAJDA
genómica

 Bristol Myers Squibb™





CONTACTO

COMITÉ ORGANIZADOR

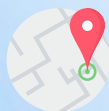


Dra. Marianna Guerchicoff Lemcke
mguerchicofflemcke@gmail.com

O.p.e Solange Bidaurre
sbidaurre@sac.org.ar
Azcuénaga 980, CABA



23 Y 24 DE MAYO 2024



**ACADEMIA NACIONAL DE
MEDICINA**

AV LAS HERAS - CABA
(INGRESO POR PACHECO DE MELO 3081)