

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: Dra. Virginia Pérez - Dr. Alejo Pérez - 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

9.30-9.50 hs.

Seminario Laboratorio TAKEDA

Dra. Verónica Finn

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 por qué?

Dr. Juan Pablo Costabel

CONFERENCIA

11.15-11.40 hs.

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 Barriaes Villa

12.25-12.35 hs.

Discusión y preguntas.

12.35-14.00 hs.

LUNCH BREAK TAKEDA

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 Santacruz

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: 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 Ricapitto

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 Stutzbach

Dra. Marianna Guerchicoff Lemcke

Dr. Luis Gómez

Dra. Rocío Blanco

FIN DEL EVENTO

NOS ACOMPAÑAN



ORO



Better Health, Brighter Future

PLATA

DCSD
genómica

PTC
THERAPEUTICS

 **Bristol Myers Squibb**

BRONCE

sanofi



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)