

# *CURRICULUM VITAE*

Año 2021

*Dra. Norma T. Rossi*

## **DATOS PERSONALES**

**Apellido y nombres:** \_Rossi de Garcia, Norma Teresa

**Fecha de nacimiento:** 30 /12 / 1955

**Estado civil:** casada

**DNI:** 11.972.950

**Profesión:** Médica

**Matrícula provincial:** 13.508

**Matrícula de Especialista en Pediatría:** 3634

**Matrícula de Especialista en Genética Médica:** 11054

**Domicilio particular:** Celso Barrios 1502. L 20. M 35.  
(5014) Córdoba

**TE particular:** 351-4649168 / 3515197671

**e-mail:** ntrossi@gmail.com

## **1. TÍTULOS**

### **MÉDICA CIRUJANA**

Egresada de la Facultad de Ciencias Médicas, Universidad Nacional de Córdoba.  
18 de Diciembre de 1979. Promedio final de la carrera 8,87.

### **DOCTORA EN MEDICINA Y CIRUGÍA**

Título otorgado por la Facultad de Ciencias Médicas, Universidad Nacional de Córdoba. Tema: “ Anomalías genéticas cromosómicas como estrategia para la investigación de genes candidatos en niños con Trastornos del Espectro Autista”.  
Calificación: Sobresaliente. 23 de Noviembre de 2006.

### **ACADÉMICA TITULAR**

En el sitio de Genética Médica. Academia de Ciencias Médicas. Córdoba. Abril 2020.

## **ESPECIALIDADES**

### **ESPECIALISTA EN PEDIATRÍA**

Certificado otorgado por el Consejo de Médicos de la Provincia de Córdoba.  
Noviembre de 1984; renovado hasta la actualidad.

### **ESPECIALISTA EN CLINICA PEDIATRICA**

Título otorgado por la Facultad de Ciencias Médicas, Universidad Nacional de Córdoba. 22 de Noviembre de 1993, renovado hasta la actualidad.

### **DIPLOMA DE ASISTENTE EXTRANJERO (EN GENETICA)**

Título otorgado por el Service D'Histologie, D'Embryologie et de Cytogénétique, Facultad de Medicina, Universidad Luis Pasteur de Estrasburgo, Francia. 8 de Marzo de 1988. (Traducción en castellano).

### **ESPECIALISTA EN GENETICA MEDICA**

Certificado otorgado por el Consejo de Médicos de la Provincia de Córdoba.  
Noviembre de 2004, renovado hasta la actualidad.

### **ESPECIALISTA EN GENETICA MEDICA**

Certificado otorgado por la Sociedad Argentina de Genética. 18 de Abril de 2008.

### **ESPECIALISTA EN GENETICA MEDICA (reválida)**

Certificado otorgado por la Sociedad Argentina de Genética con el aval de la Academia Nacional de Medicina y el Consejo de Certificación de Profesionales Médicos. Validez hasta Diciembre de 2022. Buenos Aires, 5 de Julio de 2017. Argentina.

## **2. ANTECEDENTES LABORALES**

## DESEMPEÑO LABORAL ESPECÍFICO DE LA PROFESIÓN

Médica ad-honorem al Servicio de Genética del Hospital Materno Provincial de Córdoba. Desde el 2 de Mayo de 1985 al 30 de Abril de 1986. (25 horas semanales).

Médica Asociada al "Laboratorio de Cytogenétique, Citologie et Histologie Quantitative". Hopital Hautepierre. Certificado otorgado por el Hospices Civils de Strasbourg. Francia. Desde el 5 de Enero de 1987 hasta el 29 de Febrero de 1988. (Traducción en castellano).

Médica ad-honorem al Servicio de Genética del Hospital Materno Provincial de Córdoba. Desde el 2 de Mayo de 1988 al 25 de Noviembre de 1990.

Médica “ suplente ” del Servicio de Genética del Hospital Materno Provincial de Córdoba. Desde el 26-11-90 hasta el 30-04-92. (35 horas semanales).

Médica Genetista integrante del Servicio de Pediatría del Hospital Privado de Córdoba. Mayo 1988 hasta la fecha.

Jefa de la Sección Genética Médica (área clínica y laboratorio) del Hospital Privado de Córdoba. Desde Mayo de 1988 hasta Marzo 2020 inclusive.

Jefa del Servicio de Genética Médica. Hospital Privado Universitario de Córdoba. Desde el 20 de Abril de 2020 hasta Diciembre de 2020 inclusive.

Médico “interino” con “funciones a Cargo del Servicio de Genética” del Hospital de Niños de la Santísima Trinidad. Córdoba. Desde el 07/06/93 hasta el 12 de Febrero de 2003.

Jefa del Programa Oncogenética del Hospital Privado de Córdoba. Desde Diciembre de 2002 hasta Marzo 2020 inclusive.

Médica de planta, por concurso, con “funciones a Cargo del Servicio de Genética Médica” del Hospital de Niños de la Santísima Trinidad de Córdoba, desde el 13 de Febrero de 2003 hasta el 29 de Noviembre de 2007.

Adjunto Interino de la Carrera Profesional del Hospital Privado de Córdoba. 5 de Septiembre de 2005 hasta Diciembre 2008.

Jefa de la División Genética Médica, Hospital de Niños de la Santísima Trinidad, Ministerio de Salud de la Provincia de Córdoba. Resolución N° 1392. 30 de Noviembre de 2007 hasta el 31 de Agosto de 2011.

Miembro Adjunto de la Carrera Profesional del Hospital Privado de Córdoba. Diciembre de 2008 hasta el 14 de Junio de 2015.

Jefa interina de la División Genética Médica, Hospital de Niños de la Santísima Trinidad, Ministerio de Salud de la Provincia de Córdoba. Resolución N° 000935. 1° de Septiembre de 2011 hasta el 30 de Noviembre de 2017.

Miembro Titular de la Carrera Profesional del Hospital Privado de Córdoba. 15 de Junio de 2015 hasta el 31 de Diciembre de 2020.

Miembro activo de la Unidad de Salud Ambiental del Ministerio de Salud de la Provincia de Córdoba, según Resolución Ministerial 329/2015. 22 de Mayo de 2015 hasta el 19 de Enero de 2017. Córdoba. Argentina.

Coordinadora del Programa Genética Médica. Secretaría de Prevención y Promoción de la salud. Ministerio de Salud de la Provincia de Córdoba. Desde el año 2014 hasta el 19 de Enero de 2017.

Jefa del Servicio de Biología Molecular, Clínica Universitaria Reina Fabiola, Universidad Católica de Córdoba. 4 Enero al 30 de Abril de 2021.

Médica Genetista del Instituto Zunino. Fundación Marie Curie. Desde el 1 de Febrero de 2021 hasta la actualidad.

Médica Genetista integrante del equipo profesional de la Fundación para el Progreso de la Medicina. 1 de Mayo de 2021 hasta la actualidad.

### **3. ANTECEDENTES DE CAPACITACIÓN:**

#### **PRACTICANATOS, AYUDANTIAS Y AGREGACIONES ANUALES**

Ayudante alumna, agregada a la Cátedra de Fisiología Humana, Facultad de Ciencias Médicas, Universidad Nacional de Córdoba, desempeñando los cargos de ayudante alumna agregada, ayudante alumna clase "B" y ayudante alumna clase "A", desde el 1-4-1976 al 31-12-1979. (por selección interna).

Practicante alumna de la Cátedra de Cirugía III, Unidad Académica N° 4, Hospital San Roque, Facultad de Ciencias Médicas, Universidad Nacional de Córdoba. 1 de Mayo al 31 de Mayo de 1979

#### **RESIDENCIAS**

Residencia Médica en Pediatría y Neonatología. Hospital de Niños de Córdoba. Certificado otorgado por el Departamento de Egresados, Facultad de Ciencias Médicas, Universidad Nacional de Córdoba. Desde el 1 de Mayo de 1980 al 30 de Abril de 1983.

#### **PASANTÍAS EN SERVICIOS DE CAPACITACIÓN DEL EXTRANJERO**

Médica del Servicio "D`Histologie,d`Embriologie et de Cytogenétique". Hospices Civils de Strasbourg. Hopital Hautepierre.Estrasburgo. Francia. Desde el 1 de

Setiembre de 1986 al 30 de Enero de 1988. (Traducción en castellano).

Estadía de Perfeccionamiento en Técnicas de Citogenética y Biología Molecular. Centro Regional de Transfusión Sanguínea de Besancon, Francia. 1 al 31 de Octubre de 1990. (Traducción en castellano).

#### **4. ANTECEDENTES DOCENTES**

##### DIRECTORA

**Directora** de la Carrera de Posgrado en Genética Médica. Hospital de Niños de la Santísima Trinidad de Córdoba. Ministerio de Salud de la Provincia de Córdoba. 8 de Agosto de 2004 hasta el 30 de Noviembre de 2017. Duración del programa: 3 años.

**Directora** de la Carrera de Especialización en Genética Médica. Hospital Privado Universitario de Córdoba. Córdoba. Argentina. 1° de Mayo de 2010 hasta la fecha.

##### PROFESORA TITULAR

**Profesora Titular** de la Cátedra de Genética Médica de la Facultad de Medicina de la Universidad Católica de Córdoba, desde el 1° de Marzo de 2006 hasta el 29 de Febrero de 2012.

**Profesora Titular** de la Cátedra de Genética Médica, Carrera de Medicina, Instituto Universitario de Ciencias Biomedicas (IUCBC). Marzo 2015 hasta la fecha.

**Docente Titular.** Asignatura Perinatología I. Carrera de Especialización en Neonatología. Departamento de posgrado. Instituto Universitario de Ciencias Biomédicas de Córdoba. Año 2016 hasta la fecha.

Profesora Adjunta. Asignatura Perinatología I. Carrera de Especialización en Neonatología. Departamento de posgrado. Instituto Universitario de Ciencias Biomédicas de Córdoba y Unidad Académica Sanatorio del Salvador. 2020.

##### PROFESORA ENCARGADA

**Profesora Encargada** de la Cátedra de Genética Médica, Facultad de Medicina de la Universidad Católica de Córdoba, desde el 1° de Marzo de 2005 hasta el 28 de Febrero de 2006.

##### PROFESORA ADJUNTA

**Profesora adjunta** de la Cátedra de Genética Médica de la Facultad de Medicina de la Universidad Católica de Córdoba, desde el 1 de marzo de 2001 hasta el 28 de Febrero de 2005.

**Profesora adjunta** AH de Neurología Infantil II (A-1). Facultad de Medicina de la Universidad Católica de Córdoba, desde el 1° de marzo del 2011 hasta el 30 de Junio de 2012 y desde el 1° de Marzo de 2013 hasta el 29 de Febrero de 2016.

**Profesora adjunta** AH de Neonatología II (A-1). Facultad de Medicina de la Universidad Católica de Córdoba, desde el 1° de marzo del 2010 hasta el 30 de Junio de 2012, y desde el 1° de Marzo de 2013 hasta el 28 de Febrero de 2018.

**Profesora adjunta** AH de Ginecología I (HP-1). Facultad de Medicina de la Universidad Católica de Córdoba, desde el 1° de marzo de 2016 hasta el 28 de Febrero de 2019.

**Profesora adjunta** AH de Neonatología (HP-1). Facultad de Medicina de la Universidad Católica de Córdoba, desde el 1° de marzo de 2016 hasta el 28 de Febrero de 2018.

**Profesora adjunta** AH de Obstetricia I (HP-1). Facultad de Medicina de la Universidad Católica de Córdoba, desde el 1° de marzo de 2018 hasta el 28 de Febrero de 2019.

**Profesora adjunta** AH de Oftalmología I (A-1). Facultad de Medicina de la Universidad Católica de Córdoba, desde el 1° de marzo de 2018 hasta el 28 de Febrero de 2019.

**Profesora adjunta** AH de Pediatría I (HP-1). Facultad de Medicina de la Universidad Católica de Córdoba, desde el 1° de marzo de 2016 hasta el 28 de Febrero de 2018.

**Profesora adjunta** AH de Psiconeurobiología y Neurología Infantil (A-1). Facultad de Medicina de la Universidad Católica de Córdoba, desde el 1° de marzo de 2018 hasta el 29 de Febrero de 2020.

#### PROFESORA INVITADA

**Profesora Invitada** de Oftalmología I (A-1). Facultad de Medicina de la Universidad Católica de Córdoba, desde el 1° de marzo del 2010 hasta el 30 de Junio de 2012, y desde el 1° de marzo de 2013 hasta el 29 de Febrero de 2016.

**Profesora Invitada** AH de Oftalmología I (A-1). Facultad de Medicina de la Universidad Católica de Córdoba, desde el 1° de marzo del 2016 hasta el 28 de Febrero de 2018.

**Profesora Invitada** de Oftalmología II (A-1). Facultad de Medicina de la Universidad Católica de Córdoba, desde el 1° de marzo del 2010 hasta el 29 de Febrero de 2012.

**Profesora Invitada** de Oftalmología III (A-1). Facultad de Medicina de la Universidad Católica de Córdoba, desde el 1° de marzo del 2010 hasta el 29 de Febrero de 2012.

**Profesora Invitada** de Psiconeurobiología y Neurología Infantil (A-1). Facultad de Medicina de la Universidad Católica de Córdoba, desde el 1° de marzo del 2010 hasta el 29 de Febrero de 2012, y desde el 1° de marzo de 2014 hasta el 29 de Febrero de 2016.

**Profesora Invitada** AH de Psiconeurobiología y Neurología Infantil (A-1). Facultad de Medicina de la Universidad Católica de Córdoba, desde el 1° de marzo del 2016 hasta el 28 de Febrero de 2018.

JEFE DE TRABAJOS PRACTICOS, AUXILIAR DOCENTE, OTROS.

**Médica Agregada** a la Cátedra de Fisiología Humana, Facultad de Ciencias Médicas, Universidad Nacional de Córdoba. Desde el 1-5-84 al 28-2-1985.

**Jefe de Trabajos Prácticos de Dedicación Exclusiva** en la Cátedra de Fisiología Humana. Facultad de Ciencias Médicas, Universidad Nacional de Córdoba. Desde el 1-3-1985 al 31-7-1986.

**Jefe de Trabajos Prácticos**, Cátedra de Histología y Embriología, Facultad de Medicina, Universidad Católica de Córdoba. Desde el 19 de Marzo de 1990 hasta el 29 de Febrero de 1992.

**Jefe de Trabajos Prácticos**, Cátedra de Histología II, Facultad de Medicina, Universidad Católica de Córdoba. Desde el 1 de Marzo de 1992 hasta el 31 de Julio de 1994.

**Docente autorizada** de Genética Médica, Facultad de Medicina, Universidad Católica de Córdoba, desde el 01-07-1995 al 29-02-1996, y desde 01-07-1996 al 28-02-1997.

**Jefe de Trabajos Prácticos**, Cátedra de Genética, Facultad de Medicina, Universidad Católica de Córdoba. Años 1995 á 2000.

**Profesora Autorizada**, Cátedra de Genética Médica, Facultad de Medicina. UCC. 01/04/2000 al 28/02/2001.

**Jefa de Trabajo Prácticos** de Métodos de Diagnóstico Hematológico (A1). Facultad de Ciencias Químicas. UCC. 01/10/2007 al 30/11/2007.

**Jefe de Trabajo Prácticos** a Término de Métodos de Diagnóstico Hematológico (A1). Facultad de Ciencias Químicas. UCC. 01/03/2008 al 28/02/2009.

**Jefe de Trabajo Prácticos** a Término de Métodos de Diagnóstico Hematológico (B1). Facultad de Ciencias Químicas. UCC. 01/06/2009 al 30/06/2009.

**Directora Investigadora** AH de Proyecto de Investigación. Facultad de Medicina. UCC. 01/03/2008 al 30/06/2012 y 01/03/12 al 28/02/2014.

**Instructora en el Area Medicina.** Cátedra de Clínica Pediátrica. UNC. Por Resolución N° 640. Período lectivo 2007.

**Profesora de Curso Extracurricular de Curso Bianual de Formación Superior en Psiquiatría Infanto-juvenil.** Facultad de Medicina de la Universidad Católica de Córdoba, desde el 1° de marzo del 2011 hasta el 30 de Junio de 2012.

DIRECTORA DE TESIS, INTEGRANTE DE TRIBUNALES DE TESIS, OTROS:

**Directora de Tesina de Graduación** para la Licenciatura en Genética. Facultad de Ciencias Exactas, Químicas y Naturales. Universidad Nacional de Misiones. Tema: "Citogenética en LLA". Autora: Botterón Mariana. Mayo de 1996.

**Miembro de Comisión de Tesis Doctoral (Nivel Doctorado)** de Carolina Remedi Facultad de Medicina. UCC. 01-03- 2012 al 28-02-2018.

**Miembro de tribunal examinador de Tesis Doctoral (Nivel Doctorado)** de Carolina Remedi sobre el tema: "Dominios Neurocognitivos de Personalidad y de Apego del Fenotipo Autista Ampliado en Familiares Neurotípicos de Probandos con TEA". Facultad de Medicina. UCC. 01-03-2019 al 31-07- 2019.

Integrante del **Tribunal encargado de receptor la Disertación Doctoral** del Sr. Médico Martín Pedro Moya. Tema: "Resistencia a la Insulina en el Embarazo: Diabetes Gestacional Tipo II. Estudio del Peso Relativo de los Factores de Riesgo y sus Consecuencias en el Feto y Recién Nacido". Universidad Nacional de Córdoba. 7 de Julio de 2011. Córdoba. Argentina.

Integrante de **Comision Asesora de Tesis Doctoral** de la médica Ana Lisa Basquiera. Titulo: "Supervivencia a largo plazo de pacientes con síndromes mieloproliferativos crónicos Filadelfia negativos y su relación con variables clínico-patológicas". Secretaria de Graduados de Ciencias de la Salud. Facultad de Ciencias Medicas. Universidad Nacional de Córdoba. 30 de Marzo de 2015 hasta el 24 de Octubre de 2017. Córdoba. Argentina.

**Directora** e integrante de la **Comisión Asesora de Tesis Doctoral** de la médica Claudia Martín. Titulo: "Correlación entre manifestaciones clínicas, histopatológicas y variantes genéticas diagnosticadas en los genes BRCA1 y 2 en una serie de pacientes, con cáncer de mama/ovario heredofamiliar, estudiada en la ciudad de Córdoba."Secretaria de Graduados de Ciencias de la Salud.

Facultad de Ciencias Médicas. Universidad Nacional de Córdoba. 2017 hasta la actualidad. Córdoba. Argentina.

**Integrante del Tribunal de Tesis de Maestría en Bioética**, de la Dra. Mirta Beatriz Miras, titulado “Desarrollo de un entorno virtual en Desórdenes del Desarrollo Sexual”. Defensa realizada el 4 de Abril de 2019. Resolución 327, fecha 3 de Septiembre de 2018.

**Revisión del Trabajo Final** para la Carrera de Especialización en Bioquímica Clínica: Área Hematología. Tema: “Importancia de la detección de alteraciones genéticas en pacientes con Leucemia Aguda de fenotipo mixto”. Autora: Bioq. Yuliana Sofía Colussi. Facultad de Ciencias Químicas. UCC. Noviembre de 2019.

**Integrante del Tribunal de Tesis de Maestría en Bioética** (revisión final y exposición), de la Licenciada en Bioquímica María Fernanda Bustamante, titulada “Ética de la Comunicación en el Asesoramiento Genético”. Resolución Decanal: RD-2021-2196-E-UNC-DEC#FCM. 26 de Julio de 2021.

## ADSCRIPCIÓN EN CURSO

Docente en el primer Curso Bianual sobre Actualización Pediátrica. Tema: Genética Sociedad Argentina de Pediatría. Filial Córdoba. 16-12-96

Docente en el Curso Bianual sobre actualización pediátrica. Módulo Genética. Dictado por la filial SAP de Córdoba. 9 de Mayo de 1997.

Docente en el curso dictado por el Comité de Genética de la Filial Córdoba de la SAP, para Pediatras de Villa Dolores Cba.), sobre el tema: "Orientación Clínica al Diagnóstico de Enfermedades Genéticas". 21 de Junio de 1997.

Docente en el 2º Curso Bianual. Módulo Displasias Esqueléticas. Dictado por la filial Córdoba de la SAP. 8 de Agosto de 1997.

Docente en el Curso Bianual sobre actualización pediátrica, organizado por la filial Córdoba de la Sociedad Argentina de Pediatría. Módulo de Genética. Córdoba, 19 de Junio de 1998.

Docente en el Curso Bianual sobre actualización pediátrica, organizado por la filial Córdoba de la Sociedad Argentina de Pediatría. Módulo de Displasia Ósea. Córdoba, 19 de Septiembre de 1998.

Docente en Curso de Actualización Pediátrica de la Sociedad Argentina de Pediatría, filial Córdoba. Módulo Genética . Córdoba, 6 de Octubre de 2001.

Docente en el Curso Trienal de Medicina Transfusional sobre el tema “Herencia Mendeliana”. Escuela de Graduados, UNC. Ministerio de Salud de la Provincia de Córdoba. Asociación de Medicina Transfusional de la Provincia de Córdoba. Consejo de médicos de la provincia de Córdoba. 23 y 24

de agosto de 2002.y “Oncogenes”

Docente el el Curso Trienal de Medicina Transfusional sobre el tema “Oncogenes”. Escuela de Graduados, UNC. Ministerio de Salud de la Provincia de Córdoba. Asociación de Medicina Transfusional de la Provincia de Córdoba. Consejo de médicos de la provincia de Córdoba. 23 y 24 de agosto de 2002.

Clases a Residentes de Pediatría del Hospital de Niños de la Santísima Trinidad de Córdoba. Patologías cromosómicas numérica y estructurales. Síndromes por microdeleciones. 13, 21 y 28 de Junio de 2011. Carga horaria: 3 horas docentes. Córdoba. Argentina.

**Dirección del Módulo de Genética Molecular** correspondiente al curso Teórico del Postgrado en Patología. Centro Formador en Patología. Facultad de Ciencias Médicas. Hospital Nacional de Clínicas. Universidad Nacional de Córdoba. Año 2018 hasta la actualidad.

**Teleinstructora** en el Programa Piloto de Telemedicina, organizado por el Programa Nacional de Cáncer Heredofamiliar (PROCAFA), Instituto Nacional del Cáncer. Año 2021.

## 5. CURSOS, CONGRESOS, JORNADAS, ETC

### PRE-GRADO

Asistente al Curso de "Introducciones Anatómicas", organizado por UNIMEDICOR. 6 al 10 de Mayo de 1974.

Asistente al Curso de" Anatomía del Sistema Nervioso" organizado por la Agrupación Universitaria Nacional. 2 al 6 de Setiembre de 1974.

Asistente al Curso "Neuroanatomía", organizado por UNIMEDICOR. 9 al 13 de Setiembre de 1974.

Asistente al Curso de" Anatomía y Fisiología Patológica", organizado por la II° Cátedra de Anatomía y Fisiología Patológica, Facultad de Ciencias Médicas, Universidad Nacional de Córdoba. 29 de Junio al 3 de Julio de 1976.

Asistente a las V° Jornadas de Tocoginecología, organizadas por la II° Cátedra de Obstetricia y Perinatología, Facultad de Ciencias Médicas, Universidad Nacional de Córdoba. Mayo de 1979.

Asistente al "Simposio de Actualización Obstétrica", organizado por la II° Cátedra de Obstetricia y Perinatología, Facultad de Ciencias Médicas, Universidad Nacional de Córdoba. 25 al 29 de Junio de 1979.

### POST-GRADO

"Taller de dinámica grupal", actividad organizada por la Cátedra de Pediatría y Neonatología, Facultad de Ciencias Médicas, Universidad Nacional de Córdoba. 15 al 22 de Setiembre de 1980.

Asistente al curso "Temas de Terapia Intensiva Pediátrica", Secretaría de Salud Pública del Ministerio de Bienestar social. Córdoba, Agosto de 1980.

Asistente al "Curso sobre Actualizaciones Pediátricas", organizado por la Cátedra de Pediatría y Neonatología, Facultad de Ciencias Médicas, Departamento de Egresados, Universidad Nacional de Córdoba. 19 al 22 de Noviembre de 1980.

Participante como alumno regular al "Curso de Inglés Médico" (Traducción y Lectura), organizado por el Departamento de Egresados, Facultad de Ciencias Médicas, Universidad Nacional de Córdoba. Diciembre de 1980. (Con evaluación, aprobado)

Concurrente a las "Jornadas de Actualización Cardiológica" organizada por la Sociedad Argentina de Cardiología, Filial Córdoba y Fundación Favalaro. 8 y 9 de Mayo de 1981.

Asistente al "Curso de Toxicología Pediátrica", organizado por la Secretaría de Asuntos Universitarios del Colegio Médico de Córdoba. 12 y 13 de Junio de 1981.

Asistente al Curso de "Terapia Intensiva en Pediatría", organizado por la Sociedad Argentina de Pediatría, Filial Córdoba. Córdoba. 15 al 19 de Junio de 1981.

Asistente al "Curso de Neurología Infantil", organizado por la Secretaría de Asuntos Universitarios del Colegio Médico de Córdoba. Córdoba. 14 y 15 de Agosto de 1981.

Asistente a las Jornadas "Enfermedades Infecciosas y Embarazo", organizada por la Cátedra de Clínica Obstétrica y Perinatología I, Facultad de Ciencias Médicas, Universidad Nacional de Córdoba.

Asistente a las Jornadas de Actualizaciones Pediátricas sobre "Avances de Infectología Infantil", organizadas por la Cátedra de Pediatría y Perinatología, Facultad de Ciencias Médicas, Departamento de Egresados, Universidad Nacional de Córdoba. 11 al 14 de Agosto de 1982.

Asistente a las Jornadas Universitarias "Iatrogenias en Medicina", organizadas por el Departamento de Egresados, Facultad de Ciencias Médicas. Universidad Nacional de Córdoba. Noviembre de 1982.

Asistente al "Curso de Inmunología Básica e Inmunopatología", organizado por la Cátedra de Microbiología y Cátedra de Pediatría, Facultad de Medicina, Universidad Católica de Córdoba. 15 y 16 de Abril de 1983.

Asistente a las Jornadas de Actualizaciones Pediátricas sobre "Avances en

Terapéutica", organizadas por la Cátedra de Pediatría y Neonatología, Facultad de Ciencias Médicas, Departamento de Egresados, Universidad Nacional de Córdoba. 7 al 10 de Setiembre de 1983.

Asistente a las Jornadas de Actualizaciones sobre "Avances en Pediatría", organizadas por la Cátedra de Pediatría y Neonatología, Facultad de Ciencias Médicas, Departamento de Egresados, Universidad Nacional de Córdoba. 12 al 15 de Diciembre de 1984.

Participante como Miembro Titular en el Curso "Alergia 84". Córdoba 11 de Mayo de 1984.

Asistente a las Jornadas de "Oncología Pediátrica", certificado otorgado por el Hospital Privado de Córdoba. 4 y 5 de Abril de 1986.

Asistente al Simposio sobre "Enfermedad Fibroquística", certificado otorgado por la Fundación para el Bienestar del Niño. Servicio de Nutrición y Gastroenterología, Hospital de Niños de Córdoba. 21 de Mayo de 1986.

Asistente a la "Troisieme Conférences Internationales, Prelevement de Villosites Chorales et Diagnostic Antenatal Precoce". Strasbourg. Francia 17 y 18 de Diciembre de 1986. (Traducción al castellano).

Miembro Titular en el 3º Congreso Argentino de Perinatología, organizado por la Sociedad Argentina de Pediatría y Sociedad de Obstetricia y Ginecología de Buenos Aires. Buenos Aires 18 de Abril de 1990.

Asistente al Vº Encuentro de Grupos Ganglionares del Mediastino y Estadificación del Cancer de Pulmón .IIº Encuentro Sudamericano de Cáncer de Pulmón. Mendoza, 12 al 14 de Septiembre de 1990.

Asistente al 1º Encuentro Pediátrico Cordobés, Seminario Taller Interdisciplinario, organizado por la Sociedad Argentina de Pediatría (Filial Córdoba). Córdoba 18 al 21 de Setiembre de 1991.

Miembro Titular en el Simposio sobre " Avances en Medicina Feto-Neonatal", organizado por el Hospital Privado de Córdoba. Córdoba 25 y 26 de Octubre de 1991.

Asistente al Congreso Nacional de Etica Medica, organizado por el Consejo de Médicos de la Provincia de Córdoba con una duración de 18 horas. 13 al 15 de Agosto de 1992

Asistente en el Simposio "Tratamiento de los trastornos del crecimiento y desarrollo del niño", organizado por Fundación de Endocrinología Infantil, Hospital de Niños , Asociación Civil Creciendo. 27 y 28 de Septiembre de 1991

Asistente a la Reunión "Malformaciones Congénitas, Estudio y Prevención", organizada por el Servicio de Genética del Hosp.Materno-Provincial.Estudio

Colaborativo Latino-Americano de Malformaciones Congénitas. Córdoba. 28 y 29 de Mayo de 1993.

Asistente al curso Teórico-Práctico sobre "Aspectos Citogenéticos y Moleculares en Neoplasias Hematológicas". Academia Nacional de Medicina de Buenos Aires, Instituto de Investigaciones Hematológicas "Mariano R. Castex". Buenos Aires. Desde el 31-5 hasta 4-6 de 1993.

Participante en Mesa de Trabajo. Jornadas 59º Aniversario. Sociedad de Obstetricia y Ginecología de Córdoba. 12, 13 y 14 de Agosto de 1993.

Asistente a la "Jornada de Bioética", organizada por el Consejo de Médicos de la Provincia de Córdoba. 21 de Diciembre de 1993.

Asistente a las Jornadas de Bioética Clínica: Los Comités Intrahospitalarios, organizada por el Consejo de Médicos de la Provincia de Córdoba. 24 y 25 de Junio de 1994.

Asistente al Curso sobre Aspectos Gerenciales de la Salud. Hospital de Niños de Córdoba. Duración de 10,5 hs. Junio-Julio de 1994.

Asistente al 21º Congreso Argentino de Ginecología y Obstetricia (FASGO), 6º Reunión del Cono Sur (FLASGO), Reunión 60 Aniversario de la Sociedad de Obstetricia y Ginecología de Córdoba. 15 al 19 de Agosto de 1994.

Asistente al Módulo 4º del Curso anual de Introducción a la Bioética, sobre el tema Ética en el Principio de la vida. Problemática Social del Aborto. Consejo de Médicos de Provincia de Córdoba. 26 y 27 de Agosto de 1994.

Asistente a la reunión científica sobre "Anticoncepción en la Adolescencia". Sociedad Argentina de Pediatría (Filial Córdoba). Septiembre de 1994.

Asistente al 2º Congreso Latinoamericano de Genética y Tercero de Mutagénesis, Carcinogénesis y Teratogénesis Ambiental". Asociación Latinoamericana de Genética. Septiembre de 1994.

Asistente a las Jornadas del Centenario del Hospital de Niños. Córdoba. 20 al 22 de Octubre de 1994.

Asistente al Curso "Obediencia y Libertad: Consulta de Casos". Universidad Católica de Córdoba. Mayo de 1995.

Asistente a las Conferencias Internacionales sobre: Depistaje Neonatal de Endocrinopatías, Síndrome de Turner en 1995 y Aspectos Genéticos de la Baja Talla. Universidad Católica de Córdoba y Servicio de Endocrinología del Hospital de Niños de Córdoba. Junio de 1995.

Asistente a la XXVII Reunión del ECLAMC (Estudio Colaborativo Latinoamericano de Malformaciones Congénitas). 5 al 10 de Noviembre de 1995.

Asistente a las Primeras Jornadas de Genética Médica sobre el tema: Genética y Prevención Primaria, organizadas por SAP (Filial Córdoba). 14 y 15 de Noviembre de 1995.

Asistente al " Simposio de Genética Molecular y Clínica Médica: Una Interfase Dinámica ". Organizado por la Secretaría de Extensión Universitaria- UNC y la Sociedad de Biología de Córdoba. 3 de Julio de 1996.

Asistente al "9th International Congress of Human Genetics". Rio de Janeiro. Brazil. 18 al 23 de Agosto de 1996.

Participación en la XXIII Reunión Anual del ECLAMC (Estudio Colaborativo Latinoamericano de Malformaciones Congénitas). Mangaratiba. Río de Janeiro. Brasil. 23 al 26 de Agosto de 1996.

Titular en el 2º Congreso Nacional de Medicina Interna. Organizado por la Federación Argentina de Medicina Interna (FAMI). Córdoba, 10 al 12 de Octubre de 1996.

Asistente al II Congreso Nacional de Etica Médica. I Simposium Nacional de Etica Política; organizado por el Consejo de Médicos de la Provincia de Córdoba. Córdoba, 9 al 12 de Octubre de 1996.

Miembro Titular en las 3º Jornadas Nacionales de Médicos Residentes, Médicos en Formación y Becarios en Pediatría. Organizadas por la Sociedad Argentina de Pediatría. 10 al 12 de Abril de 1997.

Asistente al Seminario Taller sobre "Nuevas propuestas Organizacionales", organizado por la Unidad Ejecutora Provincial del Nuevo Hospital de Niños, Comité de Capacitación, Docencia e Investigación Multidisciplinario del Hospital de Niños. Duración: 20 (veinte) horas teórico-prácticas, con elaboración de propuestas por parte de los participantes. Julio-Agosto de 1997. (Capacitación en Servicio)

Asistente al XIVth Meeting of the International Society of Haematology. European and African Division. Estocolmo. Suecia. 30 de Agosto al 4 de Septiembre de 1997.

Asistente a la XXIX Reunión Anual del Estudio Colaborativo Latinoamericano e Malformaciones Congénitas (ECLAMC). Colonia del Sacramento, Uruguay. 27 al 29 de Octubre de 1997.

Asistente al 1º Simposio Internacional de Genética y Cáncer. Organizado por la Fundación de Genética Médica Gregorio Mendel. Córdoba. 20 de Noviembre de 1997.

Asistente en el Seminario taller "Planificación, Políticas de Salud y Gerencia Hospitalaria". Duración 5(cinco) horas teórico-prácticas. Organizado por la Unidad Ejecutora Provincial del Nuevo Hospital de Niños, Comité de Capacitación, Docencia e Investigación Multidisciplinario del Hospital de Niños. Córdoba, 24 de Octubre de 1997. (Capacitación en Servicio)

Asistente en el Seminario taller "Costos, Presupuesto y Auditoría Hospitalaria". Duración 10 (diez) horas teórico-prácticas. Organizado por la Unidad Ejecutora Provincial del Nuevo Hospital de Niños, Comité de Capacitación, Docencia e Investigación Multidisciplinario del Hospital de Niños. Córdoba, 20 y 21 de Noviembre de 1997. (Capacitación en Servicio)

Asistente a la reunión del Estudio Colaborativo Latinoamericano de Malformaciones Congénita. Huerta Grande. Córdoba. 5 y 6 de Junio de 1998.

Asistente a la XXX Reunión Anual del ECLAMC (Estudio Colaborativo Latinoamericano de Malformaciones Congénitas). Buenos Aires. 11 al 14 de Noviembre de 1998.

Asistente a simposio sobre el tema "New Biologic Therapies in Hematologic Malignancies: Monoclonal Antibodies, Cancer Vaccines, and Gene Therapy". University of California, San Diego School of Medicine. Office of Continuing Medical Education. 4 de Diciembre de 1998. Duración 2,5 hs.

Participación en "Improving Outcomes with Novel Cytokines". Duke University Medical Center. Office of Continuing Medical Education. 4 de Diciembre de 1998. Duración 3 hs.

Asistencia al 40<sup>th</sup> Annual Meeting of The American Society of Hematology. Florida. USA. 4 al 8 de Diciembre de 1998.

Asistente al Curso "De la citogenética y la biología molecular a la clínica hematológica", organizado por la Sociedad Argentina de Hematología. Mar del Plata, Buenos Aires. 28 de Septiembre de 1999.

Participante en el XIV Congreso Argentino de Hematología, organizado por la Sociedad Argentina de Hematología. Mar del Plata, Buenos Aires. 29 de Septiembre de 1999.

Asistente de Mesa de Trabajo "Diagnóstico Prenatal". Jornadas 65° Aniversario. Sociedad de Obstetricia y Ginecología de Córdoba. 22-23 de Octubre de 1999.

Concurrente al 2° Simposio Internacional "Genética, Salud y Enfermedad Frente al Nuevo Milenio", organizado por la Fundación Gregorio Mendel. Córdoba. 19 de Noviembre de 1999.

Miembro Titular en las Jornadas Internacionales de Epilepsia. Organizada por la Liga Argentina contra la Epilepsia. 26 y 27 de Noviembre de 1999.

Asistente a la "Primera Jornada Argentina de Síndrome de FRA-X". Hospital de Pediatría Prof. Dr. Juan P. Garrahan. 30 de Marzo de 2000.

Asistente al 36<sup>th</sup> Annual Meeting of the American Society of Clinical Oncology. Nueva Orleans. USA. 20 al 23 de Mayo de 2000.

Miembro titular del 32º Congreso Argentino de Pediatría. Sociedad Argentina de Pediatría. Salta, 27 al 30 de Septiembre de 2000.

Asistente a las Jornadas Provinciales de Bioética. Ministerio de Salud. Dirección de Recursos Humanos en Salud. 19 y 20 de Octubre de 2000.

Asistente a las VII Jornadas Internacionales de Oncología del Interior y 1º workshop sobre Genética y Cáncer. Sociedad de Oncología de Córdoba. 8 al 10 de Noviembre de 2000.

Asistente al 2001 Annual Meeting and Educational Symposia. American Society of Clinical Oncology. San Francisco, USA. 10 al 15 de Mayo de 2001.

Asistente al IV Simposio Internacional sobre "Nuevas perspectivas en Reproducción Asistida", organizado por la 1º Cátedra de Ginecología. Centro de Microscopía Electrónica. Secretaría de Graduados en Ciencias de la Salud. Facultad de Ciencias Médicas. Universidad Nacional de Córdoba. 15 de Agosto de 2001.

Asistente a las Jornadas 67º Aniversario. Sociedad de Ginecología y Obstetricia de Córdoba. 16 al 18 de Agosto de 2001.

Asistente a las Iº Jornadas Internacionales de Genoma Humano y Bioética. 45º Aniversario. Universidad Católica de Córdoba- Facultad de Medicina. Octubre 2001.

Participante de las 11 th International Conference on Prenatal Diagnosis and Therapy. International Society for Prenatal Diagnosis. 3 al 5 de Junio de 2002.

Asistente al Curso "Estrategias didácticas" . Duración: 12 (doce) horas. Evaluación: Aprobado (2 puntos). Secretaría Pedagógica universitaria. UCC. Junio de 2002.

Asistente a las II Jornadas de Bioética: Hay posibilidades de una ética en el sistema de salud actual?. Centro de Bioética de la UCC. 18 de Octubre de 2002.

Asistente a las Jornadas Perinatológicas: Malformaciones congénitas. Comité de Capacitación, Docencia e Investigación. Hospital Materno-neonatal. 15 y 16 de Noviembre de 2002

Asistente a la conferencia sobre "Papel actual de la Genética en la práctica médica". Sociedad de Genética Médica de Córdoba. Filial del Círculo Médico de Córdoba. 6 de Marzo de 2003.

Asistente al Seminario Taller sobre "Aspectos Bioéticos de la Genética en Salud". Area de Bioética. Ministerio de salud. Gobierno de Córdoba. 5 y 6 de Junio de 2003

Asistente al curso de "Diagnóstico Molecular en Patologías Hereditarias". Sociedad Argentina de Genética. XXXII Congreso Argentino de Genética.

Septiembre de 2003.

Asistente al 32° Congreso Argentino de Genética, 36° Reunión Anual de la Sociedad de Genética de Chile y IV Jornadas Argentino-Chilenas de Genética. 21 al 24 de Septiembre de 2003.

Asistente al Continuing Profesional Education: Gene Silencing: Hematologic Malignancies. San Diego, CA. University of Rochester Medical center. 12 de Mayo de 2003. Duración: 2,5 hs.

Asistente a la Actividad Educacional del 45° Annual Meeting of American Society of Hematology. San Diego, California. Diciembre 6-9, 2003. Duración: 30,75 hs. AMA.

Asistente al Continuing Medical Education: Evolving Therapeutic Options for Acute Myeloid Leukemia. The Foundation for Better Health Care. San Diego, California. 5 de Diciembre de 2003. Duración: 2 hs. AMA.

Asistente a la Actividad educacional: Moving Forward in CLL and NHL: Optimization and Innovation. The University of Texas . MD Anderson. Cancer Center. San Diego, California. 5 de Diciembre de 2003. Duración: 2 hs. AMA.

Asistente al Continuing Education: Cellular Therapy-From Graft Engineering to Ommunotherapy. San Diego, California. 5 de Diciembre de 2003. Duración: 2,5 hs. AMA.

Asistente al curso de actualización para docentes “La comunicación, punto de equilibrio”. Facultad de Medicina. UCC. 31 de Agosto al 2 de Septiembre de 2004.

Asistente a las conferencias sobre “Acido Fólico: fortificación y suplementación” y “Tecnología de los estudios genéticos”. Sociedad de Genética Médica de Córdoba. Filial del Círculo Médico de Córdoba. 10 de Marzo de 2004.

Asistente a las conferencias sobre “Genética Médica en Córdoba. Técnicas y aplicaciones”. Sociedad de Genética Médica de Córdoba. Filial del Círculo Médico de Córdoba. 3 de Agosto de 2004.

Participante de la Jornada “Censo de recursos para Estudios Genéticos en Argentina y Promoción de una Red Nacional”. Organizado por CENAGEM, ANLIS, CIE y Programa VIGIA del Ministerio de Salud y Ambiente de la Nación.

Asistente a las conferencias sobre “Genotoxicidad: Experiencia en nuestro medio” Organizado por la Cátedra de Genética Médica, UCC y la Sociedad de Genética Médica de Córdoba. Filial del Círculo Médico de Córdoba. 31 de Agosto de 2005.

Asistente al XVII Congreso Argentino de Hematología, III Congreso Internacional de Citometría de Flujo y VIII Jornadas del Grupo Rioplatense de Citometría de Flujo. 2 al 5 de Noviembre de 2005.

Asistente a las conferencias sobre “Síndrome de Cromosoma X Frágil” Organizado por la Cátedra de Genética Médica, UCC y la Sociedad de Genética Médica de Córdoba. Filial del Círculo Médico de Córdoba. 15 de Noviembre de 2005.

Asistente al Ateneo Clínico-Cancer de Tiroides. Asociación de Endocrinología Pediátrica Argentina. Hospital Santísima Trinidad de Córdoba. Córdoba, 24 de Mayo de 2006.

Asistencia al Ateneo Central sobre el tema: “Burn out” organizado en el marco de la Capacitación Continua en Servicio por el Comité de Capacitación, Docencia e Investigación, Hospital de Niños de la Santísima Trinidad. Córdoba, 7 de Junio de 2006.

Asistente al 11° Congreso de la Asociación Europea de Hematología. Amsterdam. Holanda. 15 al 18 de Junio de 2006.

Asistente a las conferencias sobre “Enfoque interdisciplinario del niño hipotónico”. Organizado por la Cátedra de Genética Médica, UCC y la Sociedad de Genética Médica de Córdoba. Filial del Círculo Médico de Córdoba. 14 de Septiembre de 2006.

Asistente a la 2° Jornada de Genética Médica sobre el tema “Enfoque interdisciplinario de la Ambigüedad Genital”. Organizado por la Sociedad de Genética Médica de Córdoba. Filial del Círculo Médico de Córdoba. Duración: 2 (dos) horas docentes. 2 de Noviembre de 2006.

Asistente a la 4° Reunión Científica “Avances en Diagnóstico y Tratamiento de Síndromes Mielodisplásicos (SMD)”. Sociedad de Hematología y Hemoterapia de Córdoba. Filial del Círculo Médico de Córdoba. 24 de Junio de 2011. Córdoba. Argentina.

Curso de Formación Continua. (CU01094) Planificación de una Asignatura. Universidad Católica de Córdoba. Duración: ocho (8) horas reloj. Calificación: 10 (diez). 12 y 13 de Febrero de 2007.

Concurrente a las Jornadas de Integración Clínico-Biológica en Cáncer. Organizadas por el Servicio de Hematología y Oncología del Hospital Privado. Centro Médico de Córdoba. Córdoba. 12 al 14 de Abril de 2007.

Asistente al XI th Internacional Myeloma Workshop and IV th Internacional Workshop on Waldeström’s Macroglobulinemia. Grecia, 23 al 30 de Junio de 2007.

Asistente a las Jornadas Internacionales del Grupo Argentino de Tratamiento de la Leucemia Aguda (GATLA). Academia Nacional de Medicina, Bs. As. 23 y 24 de Agosto de 2007.

Asistente a la Reunión Científica “Signos dermatológicos. Cuándo Consultar al Genetista?”. Organizada por la Cátedra de genética Médica, Facultad de medicina, Universidad Católica de Córdoba y la Sociedad de genética Médica de Córdoba (GeMeC), filial del Círculo Médico de Córdoba. 28 de Agosto de 2007.

Asistente a las 2º Jornadas de Hematología del hospital Privado de Córdoba. Organizadas por el servicio de Hematología y Oncología. Hospital Privado, Centro Médico de Córdoba. 31 de Agosto y 1º de septiembre de 2007.

Asistente al XXXVI Congreso Argentino de Genética. Organizado por la Sociedad Argentina de Genética. 23 al 26 de Septiembre de 2007.

Asistente al Taller “Actualizaciones en Oncohematología”. XXXVI Congreso Argentino de Genética. Organizado por la Sociedad Argentina de Genética. 25 de Septiembre de 2007. Pergamino. Bs.As.

Asistente al XVIII Congreso Argentino de Hematología, X Jornada del Grupo Rioplatense de Citometría de Flujo, IV Congreso de Enfermería Hematológica. Salta. 23 al 26 de Octubre de 2007.

Participante en las “Jornadas de Entrenamiento en Buenas Prácticas Médicas”. Colonia, Uruguay. 04 al 06 de Abril de 2008.

Asistente a la 1ª Reunión Científica de Genética Médica: “Enfermedades Oculares: Interrelación Genética-Oftalmológica”. Duración: 2 (dos) horas. Sociedad de Genética Médica de Córdoba (Ge.Me.C). Filial del Círculo Médico de Córdoba. 24 de junio de 2008. Córdoba.

Asistente al 13º Congreso of European Hematology Association (EHA). 12 al 15 de Junio, 2008. Copenhagen. Dinamarca.

Asistente a la reunión Científica de la Sociedad de Hematología y Hemoterapia de Córdoba “¿Qué hacer con las Anemias Hereditarias?”. Sociedad de Hematología y Hemoterapia de Córdoba. Filial del Círculo Médico de Córdoba. 15 de Agosto de 2008. Córdoba.

Asistente en Genética Relacionada a Cardiopatías Congénitas”. 1º Simposio Internacional en Avances en Cardiopatías Congénitas del Niño y del Adulto. Hospital Privado. 31/10 y 1/11 de 2008. Córdoba.

Asistente al 2º Congreso Internacional de Oncología del Interior. Asociación de Oncólogos Clínicos de Córdoba. 5 al 8 de Noviembre de 2008. Córdoba.

Asistente al Simposio Anual Sociedad Argentina de Hematología. 2º Simposio Latinoamericano de Síndromes Mielodisplásicos. Sociedad Argentina de Hematología. 20 y 21 de noviembre de 2008. Bs.As.

Asistente al 14º Congreso of European Hematology Association (EHA). 4 al 7 de Junio, 2009. Berlín. Alemania.

Asistente a las Jornadas 75º Aniversario. Sociedad de Obstetricia y Ginecología de Córdoba. 10 al 11 de Agosto de 2009. Córdoba. Argentina.

Asistente a la 4º Jornada de Hematología. Servicio de Hematología y Oncología del Hospital Privado, Centro Médico de Córdoba. 25 de Septiembre de 2009. Córdoba. Argentina.

Asistente al “1º Encuentro Nacional e Internacional de Firma Digital 2009” sobre el tema: Principios rectores de la firma digital e historia clínica digital. Facultad de Medicina. Secretaría de Extensión. UCC. 9 de Octubre de 2009. Córdoba. Argentina.

Asistente al XIX Congreso Argentino de Hematología. Sociedad Argentina de Hematología. 11 al 14 de Noviembre de 2009. Mar del Plata. Argentina.

Asistente a la Jornada de Actualización en Cáncer Renal. Servicio de Hematología y Oncología. Hospital Privado. Centro Médico de Córdoba. 20 de Noviembre de 2009. Córdoba. Argentina.

Asistente al Curso de Actualización en Biología Celular y Molecular “De lo Básico a lo Clínico”. 26 y 27 de Marzo de 2010. Córdoba. Argentina.

Asistente al simposio “Novedades en Leucemia Mieloide Crónica”. Hospital Privado-Centro Médico de Córdoba. 28 de Mayo de 2010. Córdoba. Argentina.

Asistente al 15º Congress of European Hematology Association (EHA). 10 al 13 de Junio de 2010. Barcelona, España.

Asistente al XIV Congreso Latinoamericano de Genética (ALAG), VIII Congreso de la Asociación Latinoamericana de Mutagénesis, Carcinogénesis y Teratogénesis Ambiental (ALAMCTA), XLIII Congreso de la Sociedad de Genética de Chile (SOCHIGEN) y XXXIX Congreso de la Sociedad Argentina de Genética (SAG). 1 al 5 de Octubre de 2010. Viña del Mar. Chile.

Asistente al taller pre-congreso “Actualización en Citogenética Molecular” realizado en el marco del XIV Congreso Latinoamericano de Genética (ALAG). 1º de Octubre de 2010. Viña del Mar. Chile.

Asistente al II Simposio Internacional Síndrome X Frágil y Autismo. Curso ALAG 2010. 5 de Octubre de 2010. Viña del Mar. Chile.

Asistente al 2º Simposio Latinoamericano de “Leucemias Crónicas y Oncohematología Pediátrica”. Sociedad Argentina de Hematología. 4 y 5 de Noviembre de 2010. Bs As. Argentina.

Participante de la 3ª Escuela Euro Latinoamericana de Miología (EVELAM 2010). 9 al 12 de Diciembre de 2010. Córdoba. Argentina.

Asistente a la 4º Reunión Científica sobre “Avances Diagnósticos y Tratamiento de Síndromes Mielodisplásicos (SMD)”. Sociedad de Hematología y Hemoterapia de Córdoba. Filial del Círculo Médico de Córdoba. 24 de Junio de 2011. Córdoba. Argentina.

Participante de las deliberaciones. XL Congreso Argentino de Genética, III Simposio Latinoamericano de citogenética y Evolución, I Jornadas Regionales de SAG-NEA. Sociedad Argentina de Genética. Corrientes, 18 al 21 de Septiembre de 2011.

Asistente de la 5º Reunión Científica: Errores Innatos del Metabolismo. ¿Cuál es el rol del Hematólogo?. Sociedad de Hematología y Hemoterapia de Córdoba. Filial del Círculo Médico de Córdoba. 29 de Septiembre de 2011.

Asistente al XX Congreso Argentino de Hematología, IV Congreso de la División Inter-Americana de la International Society of Hematology, VI Congreso del Grupo Rioplatense de Citometría de Flujo, VI Congreso de Enfermería Hematológica. Mar del Plata. Argentina. 18 al 22 de Octubre de 2011.

Asistente al 1º Congreso Argentino de Diagnóstico Prenatal y Tratamiento. Sociedad Argentina de Diagnóstico Prenatal y Tratamiento (SADIPT). Bs. As. 26 al 28 de Abril de 2012.

Asistente al “Taller de Casos Clínicos de Leucemia Mieloide Crónica y Síndromes Mielodisplásicos.” Sociedad de Hematología y Hemoterapia de Córdoba. Córdoba, 5 de Julio de 2012.

Asistente a la reunión científica “Leucemia Linfática Crónica y Linfomas Foliculares”. Sociedad de Hematología y Hemoterapia de Córdoba. Córdoba, 9 de Agosto de 2012.

Asistente al 3º Simposio de la Sociedad Argentina de Hematología: Leucemias Agudas. 4 y 5 de Octubre de 2012. Buenos Aires. Argentina.

Participante en la V Escuela de Verano Euro-Latinoamericana de Miología (EVELAM). 13 al 15 de Diciembre de 2012. Bs. As. Argentina.

Asistente a las II Jornadas Internacionales de la SHC, V Jornadas de Enfermedades Linfoproliferativas, Avances y Controversias. I Jornadas de Citometría de Flujo de la SHC. I Jornadas de Enfermería de la SHC. Córdoba. 16 y 17 de Mayo de 2013.

Asistente al 18º Congress of EHA. European Hematology Association. 13 al 16 de Junio de 2013. Estocolmo. Suecia.

Asistente a las IV Jornadas de Actualización en Enfermedades Neuromusculares organizadas por el Servicio de Neurología del Hospital Córdoba. 2 y 3 de Agosto de 2013. Córdoba. Argentina.

Asistente al “Taller de creación de la Red Argentina de Cáncer Familiar”, organizado por el Instituto Nacional del Cáncer. Ministerio de Salud, Presidencia de la Nación. 27 de Septiembre de 2013, Buenos Aires. Argentina.

Asistente a la Reunión Multidisciplinaria: Nuevos Métodos Predictivos y Pronósticos de Cáncer de Mama. Sociedad de Patología Mamaria. 24 de Octubre de 2013. Córdoba. Argentina.

Asistente al XXI Congreso Argentino de Hematología. I Simposio Conjunto Asociación Hematológica Europea (EHA). Sociedad Argentina de Hematología (SAH), Simposio Escuela Europea de Oncología (ESO), VII Congreso del Grupo Rioplatense de Citometría de Flujo, VII Congreso de Enfermería Hematológica. 29 de Octubre al 1 de Noviembre de 2013. Mar del Plata. Argentina.

Asistente al II Congreso Argentino de Diagnóstico Prenatal y Tratamiento. Organizado por la Sociedad Argentina de Diagnóstico Prenatal y Tratamiento. 8 al 10 de Mayo de 2014. Buenos Aires. Argentina.

Asistente a la Jornada “Varios interrogantes y algunas respuestas en el manejo de la Leucemia Mieloblástica Aguda y el Mieloma Múltiple”. Organizada por la Sociedad de Hematología de Córdoba. 1° de Agosto de 2014. Córdoba. Argentina.

Asistente al Simposio de LMC. Organiza Hospital Privado. Centro Médico de Córdoba y Sociedad de Hematología de Córdoba. 12 y 13 de Septiembre de 2014. Villa Gral Belgrano. Córdoba. Argentina.

Asistente al “Encuentro Anual de la Red Argentina de Cáncer Familiar-RACAF”. Organizado por el Plan Nacional de Tumores Familiares y Hereditarios, el Instituto Nacional del Cáncer y el Ministerio de Salud. Presidencia de la Nación. 3 de Octubre de 2014. Bs. As. Argentina.

Participante en el encuentro “Pompe 2015 Simposio Argentino”. 29 de Abril de 2015. CABA. Argentina.

Asistente al Taller Internacional Multidisciplinario de Cáncer de Mama “De la práctica a las bases teóricas”. Organizado por la Fundación Marie Curie, Conci Carpinella y la Fundación Arturo López Pérez. 17 al 19 de Mayo de 2015. Córdoba. Argentina.

Asistente al “Fabry Round Table Argentina”. 20 de Agosto de 2015. CABA. Argentina.

Asistente a la Jornada Taller “Malformaciones Congénitas: Un problema emergente”, “RENAC: una herramienta para el registro y toma de decisiones”. Dirección de Jurisdicción de Maternidad e Infancia. Secretaría de Prevención y Promoción de la Salud del Ministerio de Salud de la Provincia de Córdoba. Duración: 6 (seis) horas. 26 de Agosto de 2015. Córdoba.

Asistente al “Simposio Internacional de Genómica en Cáncer”. 3 y 4 de Septiembre de 2015. Bs. As. Argentina.

Participante del “Encuentro Anual de Capacitación-2015” Organiza: RENAC y Programa SUMAR en el marco del Encuentro Nacional de Equipos de Salud. 1° al 3 de Octubre de 2015. CABA. Argentina.

Asistente al Curso Interdisciplinario “Construyendo una masa crítica en Gestión Institucional Hospitalaria”, realizado sobre la modalidad e-learning y presencial,

organizado por la Secretaría de Prevención y Promoción de la Salud. Ministerio de Salud de la Provincia de Córdoba. Duración: 200 horas. Evaluación final: Aprobado. Abril a Noviembre de 2015. Córdoba. Argentina.

Asistente al XXII Congreso Argentino de Hematología, II Simposio Conjunto de la Asociación Europea de Hematología y la Sociedad Argentina de Hematología, Simposio de la Escuela Europea de Oncología, VIII Congreso del Grupo Rioplatense de Citometría de Flujo y VIII Congreso de Enfermería Hematológica. 20 de Octubre al 1° de Noviembre de 2015. Mar del Plata. Argentina.

Asistente en MPS1 Round Table. Organizado por Genzyme, a Sanofi Company. 22 y 23 de Junio de 2016. Bs. As. Argentina.

Participante del curso on-line “Una vision 360° de la Medicina Genomica. Organizado por Medigene Press-Imegen. Aprobado. Año 2016.

Asistente al las 1ª Jornadas sobre el riñon en las llamadas enfermedades raras desde la niñez a la vida adulta y 4to. Encuentro Regional sobre la enfermedad de Von Hippel Lindau (VHL) y el Cancer Renal. Organizadas por la Fundacion Nefrologica de Cordoba, Fundacion Martini, Servicio de Nefrologia del Hospital de Niños y Servicio de Nefrologia del Hospital Privado. 19 de Agosto de 2016. Cordoba. Argentina.

Asistente al XVI Congreso Latinoamericano de Genética (ALAG). 9 al 12 de Octubre de 2016. Montevideo, Uruguay.

Asistente al 8° Encuentro Nacional de Capacitación de la Red Nacional de Anomalías Congénitas (RENAC). 24 y 25 de Octubre de 2016. CABA. Argentina.

Asistente a las IV Jornadas Internacionales de Hematología y Congreso Gatla 2016. Organizadas por la Sociedad de Hematología de Córdoba y el Grupo Argentino de Tratamiento de la Leucemia Aguda (GATLA). 28 y 29 de Octubre de 2016. Córdoba. Argentina.

Asistente al IV Congreso Internacional de Oncología del Interior. Organizado por la Asociación de Oncólogos Clínicos de Córdoba. 9, 10 y 11 de Noviembre de 2016. Córdoba. Argentina.

Asistente en el Round Table 2017 MPSI. 17 y 18 de Mayo de 2017. Bs As. Argentina.

Asistente al Seminario “Aplicaciones y desafíos de la utilización de NGS”. Organizado por BioSystems. 6 de Junio de 2017, Buenos Aires, Argentina.

Asistente al Seminario-Taller Teórico-Práctico sobre “Sistemas de Gestión de Calidad-Normas ISO 9001-2008/ISO 9001-2015”, organizado por la Subsecretaría de Coordinación de Atención Médica, Calidad Hospitalaria y Seguridad del Paciente. Fecha de inicio el 21 de Abril de 2016 y finalización el 16 de Diciembre de 2016. Duración: 100 horas reloj. Evaluación final: APROBADO.

Ministerio de Salud de la Provincia de Córdoba. 4 de Septiembre de 2017. Córdoba. Argentina.

Participante en el Encuentro Anual de RACAF 2017. Instituto Nacional del Cáncer. Ministerio de Salud de la Nación. 1 de Diciembre de 2017. Bs. As. Argentina.

Asistente al Curso Teórico-Práctico de Gestión Hospitalaria “Iniciando el camino hacia la calidad”, dictado por la Subsecretaría de Coordinación de Atención Médica, Calidad Hospitalaria y Seguridad del Paciente y organizado en conjunto con la Dirección del Hospital de Niños de la Santísima Trinidad. Fecha de inicio el 11 de Mayo de 2017 y finalización el 14 de Noviembre de 2017. Duración: 80 horas reloj, con trabajo final y evaluación APROBADA. Ministerio de Salud de la Provincia de Córdoba. 18 de Agosto de 2018. Córdoba. Argentina.

Participante en el “Taller práctico de búsqueda e interpretación de variantes genéticas”. Programa nacional de tumores familiares y hereditarios. Instituto Nacional del Cáncer. Ministerio de Salud de la Nación. 6 de Julio de 2018.

Asistente a las “Jornadas sobre Avances en Medicina Genómica”. Organizadas por Analytical y Agilent Technologies. 14 y 15 de Agosto de 2018. Bs.As.

Asistente al XXII International Congress of Genetics (ICG). 10 al 14 de septiembre de 2018. Foz do Iguazú, Paraná, Brasil.

Participante de la Jornada de Capacitación sobre la enfermedad de Mucopolisacaridosis. Duración: 3 horas docentes. Modalidad Taller Teórico-práctico. Organizado por la Fundación ENHUÉ. 29 de Mayo de 2019. Córdoba. Argentina.

Asistente al Curso “Evaluación del aprendizaje en Moodle”, aprobado por Res. Rectoral 46/2018, dictado en el marco de capacitación continua de IUCBC. Duración: 20 hs. 10,17 y 24 de Octubre y 7 de Noviembre de 2018. Córdoba. Argentina.

Curso on-line “Medicina Genómica en Oncología”. Medigen Press-Imegen. Aprobado. Duración: 30 hs. 2018.

Asistente al XXIV Congreso Argentino de Hematología, IV Simposio Conjunto de la Asociación Hematológica Europea (EHA) y la Sociedad Argentina de Hematología (SAH), I Highlights of Past EHA Latin America (HOPE LA) y X Congreso del Grupo Rioplatense de Citometría de Flujo. 2 al 5 de Octubre de 2019. Mendoza. Argentina.

Asistente al XVII Congreso Latinoamericano de Genética, XLVII Congreso Argentino de Genética, LII Reunión Anual de la Sociedad de Genética de Chile, VI Congreso de la Sociedad Uruguaya de Genética, V Congreso Latinoamericano de Genética Humana y V Simposio Latinoamericano de Citogenética Humana y Evolución (ALAG 2019). 6 al 9 de Octubre de 2019. Mendoza. Argentina.

Asistente en el “ANCHON Expert Meeting”. Organiza Biomarin. Sao Paulo. Brasil. 18 y 19 de Octubre de 2019.

Curso on-line “Introducción a la Terapia Génica”. Genotipia. 2019.

Asistente a las XXVIII Jornadas de Displasias Esqueléticas. Organizadas por el Serv. de Crecimiento y desarrollo y el Serv. de Genética. Hospital de Pediatría Garrahan. 20 y 21 de Agosto, 2020. Bs.As. Argentina.

Asistente al XLVIII Congreso Argentino de Genética. Organizado por la Sociedad Argentina de Genética (SAG). 24 al 26 de Septiembre de 2020. Bs As. Argentina.

Asistente al “Curso de Actualización en Cáncer”, Módulo 1: Mecanismos genéticos del cáncer. Julio 2020. Duración: seis horas cátedra. Evaluación final: aprobada. Curso virtual organizado por el Dpto. de Mastología del Instituto de Oncología Angel H. Roffo. Univ. de Bs As. CABA, 21-01-21.

Asistente al “Curso de Actualización en Cáncer”, Módulo 2: Asesoramiento Genético Oncológico. Julio 2020. Duración: seis horas cátedra. Evaluación final: aprobada. Curso virtual organizado por el Dpto. de Mastología del Instituto de Oncología Angel H. Roffo. Univ. de Bs As. CABA, 21-01-21.

Asistente al “Curso de Actualización en Cáncer”, Módulo 3: Cáncer de mama y herencia. Agosto 2020. Duración: seis horas cátedra. Evaluación final: aprobada. Curso virtual organizado por el Dpto. de Mastología del Instituto de Oncología Angel H. Roffo. Univ. de Bs As. CABA, 21-01-21.

Asistente al “Curso de Actualización en Cáncer”, Módulo 4: Manejo de alto riesgo genético en oncología. Septiembre 2020. Duración: seis horas cátedra. Evaluación final: aprobada. Curso virtual organizado por el Dpto. de Mastología del Instituto de Oncología Angel H. Roffo. Univ. de Bs As. CABA, 21-01-21.

Asistente al “Curso de Actualización en Cáncer”, Módulo 5: Herencia y Patología Genitourinaria. Septiembre 2020. Duración: cuatro horas cátedra. Evaluación final: aprobada. Curso virtual organizado por el Dpto. de Mastología del Instituto de Oncología Angel H. Roffo. Univ. de Bs As. CABA, 21-01-21.

Asistente al “Curso de Actualización en Cáncer”, Módulo 6: Herencia y Patología Gastrointestinal. Octubre 2020. Duración: seis horas cátedra. Evaluación final: aprobada. Curso virtual organizado por el Dpto. de Mastología del Instituto de Oncología Angel H. Roffo. Univ. de Bs As. CABA, 21-01-21.

Asistente al “Curso de Actualización en Cáncer”, Módulo 7: Herencia y otros tumores. Noviembre 2020. Duración: cuatro horas cátedra. Evaluación final: aprobada. Curso virtual organizado por el Dpto. de Mastología del Instituto de Oncología Angel H. Roffo. Univ. de Bs As. CABA, 21-01-21.

II Curso de Actualización en Cáncer en Cáncer Hereditario realizado durante 2020. Duración: 42 hs. cátedra y evaluación final. Completado y aprobado. Curso virtual

organizado por el Dpto. de Mastología del Instituto de Oncología Angel H. Roffo. Univ. de Bs As. CABA, 21-01-21.

Participante del Seminario on line: Reasons to be Testing: Transitioning Complex Cancer Genomics into Routine Oncology Practice. La genómica como parte esencial de la medicina de precisión en Argentina. Organizado por Analytical. 22 de Abril de 2021.

Asistente “Utilidad de NGS en el diagnóstico clínico rutinario: nuestra evolución el Hospital San Joan de Déu”. Actividad virtual organizada por Genotipia y Agilent. 6 de Mayo de 2021.

Asistente al “Encuentro virtual NGS 2021: Test Genético Preimplantacional no Invasivo para aneuploidías” Actividad organizada por Genotipia e Illumina. 8 de Junio de 2021.

Asistente al “Encuentro virtual NGS 2021: Aplicación de la Secuenciación Masiva en Oncología: de la investigación a la práctica clínica”. Actividad organizada por Genotipia e Illumina. 15 de Junio de 2021.

Asistente al “Encuentro virtual NGS 2021: Diagnóstico por NGS en enfermedades raras: oportunidades y retos”. Actividad organizada por Genotipia e Illumina. 22 de Junio de 2021.

Asistente al “Encuentro virtual NGS 2021: La Genómica: herramienta clave para ayudarnos a entender y controlar la pandemia de COVID19”. Actividad organizada por Genotipia e Illumina. 29 de Junio de 2021.

Participante del workshop online “Importancia de la fase preanalítica para el trabajo con material fijado en formol e incluido en parafina para posteriores técnicas moleculares.” Analytical. 29 de Junio de 2021.

Asistente al XVIII Congreso Latinoamericano de Genética, XLVII Congreso Argentino de Genética, LIV Reunión Anual de la Sociedad de Genética de Chile, XLIX Congreso Argentino de Genética, VIII Congreso de la Sociedad Uruguaya de Genética, I Congreso Paraguayo de Genética y V Congreso Latinoamericano de Genética Humana. 5 al 8 de Octubre de 2021. Valdivia. Chile.

Asistente a las Jornadas Argentinas de Genética 2021. Organizadas por la SAG. Modalidad virtual. 4 y 5 de Noviembre de 2021. Bs.As. Argentina.

Asistente a la VI Jornadas Educación a Distancia y Universidad, Facultad Latinoamericana de Ciencias Sociales (FLACSO) sede Argentina. Modalidad virtual. 20 y 21 de Octubre, 2021.

## **6. CONFERENCIAS, DISERTACIONES, CLASES DICTADAS**

Panelista en las Jornadas Internacionales de Actualización 55° Aniversario de la Sociedad de Obstetricia y Ginecología de Córdoba sobre el tema "Diagnostico Prenatal en Vellosidades Coriales". 19,20 y 21 de Octubre de 1989.

Dictado de una clase sobre el tema "Fisiología Respiratoria del Neonato", en el curso teórico práctico para agregados alumnos de la Cátedra de Fisiología Humana, Facultad de Ciencias Médicas, Universidad Nacional de Córdoba. 12 de Abril de 1984.

Dictado de clases teórico prácticas en la Cátedra de Fisiología Humana, Facultad de Ciencias Médicas, Universidad Nacional de Córdoba. Desde el 1-5-84 al 13-12-86.

Panelista del Seminario "Perinatología". 1º Simposio Internacional de Pediatría Ambulatoria, organizado por la Sociedad Argentina de Pediatría, Filial Córdoba. 25 al 28 de Octubre de 1989.

Dictado de nueve clases anuales sobre "Genética y Enfermedades del Sistema Nervioso" en la IIº Cátedra de Clínica Neurológica, Facultad de Ciencias Médicas, Universidad Nacional de Córdoba. Desde Mayo a Noviembre de 1989.

Disertante de clases de la especialidad, en la Facultad de Medicina, UCC. desde 1990 hasta 1994, a razón de 8 clases por período lectivo. Septiembre de 1994.

Disertante en el Curso de Post-grado "Bases Moleculares de la Genética Médica", organizado por la Cátedra de Fisiología Humana, Facultad de Ciencias Médicas. Universidad Nacional de Córdoba. Noviembre de 1989. Duración 20 hs.

Relatora en el Curso Bianual de Capacitación en Tocoginecología, ciclo 1989-90 sobre el tema "Biopsia en Velloidades Coriales", organizado por la Sociedad de Obstetricia y Ginecología de Córdoba. Noviembre de 1989.

Relatora en el Curso Bianual de Capacitación en Tocoginecología, ciclo 1989-90 sobre el tema "Evaluación Citogenética del Líquido Amniótico", organizado por la Sociedad de Obstetricia y Ginecología de Córdoba. Noviembre de 1989.

Relatora en el Simposio Nacional de Ecografía Fetal, organizado por la Sociedad Argentina de Ultrasonografía en Medicina y Biología. Córdoba 20 y 21 de Abril de 1990.

Panelista de la Mesa de Trabajo sobre el tema "Diagnostico Prenatal" en las Jornadas de Actualización, 56º Aniversario de la Sociedad de Obstetricia y Ginecología de Córdoba. Córdoba 23, 24 y 25 de Agosto de 1990.

Relatora en el XXXI Congreso Argentino de Neurocirugía sobre el tema "Clasificación, Epidemiología y Etiología de las Craneosinostosis". Córdoba 16 al 19 de Setiembre de 1990.

Relatora en las "Jornadas sobre Pautas y Protocolos de Obstetricia y Neonatología". Secretaría Ministerio de Salud. Hospital Materno provincial. Departamento de Capacitación y Docencia. 30 de Noviembre de 1990.

Relatora en el Comité de Crecimiento y Desarrollo de la Sociedad Argentina de Pediatría sobre el tema "Anomalías Cromosómicas como causa de fallo del Crecimiento". Córdoba 11 de Diciembre de 1990.

Panelista en las "Jornadas sobre Pautas y Protocolos de Obstetricia y Neonatología". Secretaría Ministerio de Salud. Hospital Materno provincial. Departamento de Capacitación y Docencia. 8 de Diciembre de 1990.

Disertante en la Sociedad de Anatomía Patológica y Citopatología de Córdoba sobre el tema "Genética y Cáncer". Córdoba 25 de Abril de 1991.

Panelista en el Grupo de Discusión con Expertos en el Vº Encuentro Nacional de Grupos Ganglionares del Mediastino y Estadificación del Cáncer de Pulmón. IIº Encuentro Sudamericano de Cáncer de Pulmón, sobre el tema "Avances en Biología y Genética". Mendoza 12 al 14 de Setiembre de 1991.

Disertante en las Jornadas Sobre Hematología y Genética, organizadas por ASTELCO, Córdoba. Córdoba 13 de Setiembre de 1991. Duración 40 hs.

Secretaria en el Seminario Taller. 1º Encuentro Pediátrico Cordobés, Seminario Taller Interdisciplinario, organizado por la Sociedad Argentina de Pediatría (Filial Córdoba). Córdoba 18 al 21 de Setiembre de 1991. Duración 21 hs. Cátedra.

Relatora en la Iº Jornada de Diagnostico Prenatal, organizada por la Sociedad Argentina de Pediatría (Filial Córdoba), Comité de Estudios Feto Neonatales, sobre el tema "Citogenética en Líquido Amniótico y Velloidades Coriales". Córdoba 27 y 28 de Setiembre de 1991.

Relatora en el Curso sobre "Avances sobre medicina feto-neonatal", organizado por los Servicios de Gineco-obstetricia y Pediatría. Hospital Privado de Córdoba. Córdoba 25 y 26 de Octubre de 1991.

Disertante en el Curso de Neumonología del año 1991, organizado por el Servicio de Cirugía de Torax y cardiovascular del hospital Córdoba, sobre el tema "Genética en Tumores Malignos". Duración 60 minutos. Octubre 1991.

Relatora en el "Curso Anual de Educación Médica Continua en Pediatría". Duración 50 hs. Cátedra. Facultad de Ciencias Médica. Escuela de Graduados en Ciencias de la Salud. Universidad nacional de Córdoba. 8-12-91.

Disertante en la Reunión Científica organizada por la Sociedad de Hematología y Hemoterapia de Córdoba sobre el tema "Citogenética en Hematología". Córdoba 9 de Diciembre de 1991.

Disertante en la Reunión Casuística organizada por el Departamento de Medicina Interna. Hospital Privado. sobre el tema "Leucemia Linfatica Aguda en Adultos". Córdoba, 24 de Abril de 1992.

Disertante en la Reunión Casuística organizada por el Departamento de Medicina Interna. Hospital Privado. Sobre el tema "Biología Molecular en la Patogénesis de Carcinomas a partir de Poliposis Intestinal". Córdoba, 19 de Junio de 1992.

Disertante en la Mesa Redonda sobre el tema "Genética Molecular y Endocrinología". Terceras Jornadas de Bioquímica Clínica Córdoba '92. Organizadas por la Asociación de Bioquímicos de la ciudad de Córdoba. Córdoba, 14 al 18 de Setiembre de 1992.

Disertante en el II° Simposio Internacional de Pediatría Ambulatoria, organizado por la Sociedad Argentina de Pediatría, Filial Córdoba, sobre el tema "Crecimiento en el niño PEG". Córdoba. 5 al 8 de Mayo de 1993.

Invitada Especial en la Mesa de Trabajo sobre "Genética en el Retardo del Crecimiento intrauterino". Jornadas 59° Aniversario. Sociedad de Obstetricia y Ginecología de Córdoba. Córdoba. 12 al 14 de Agosto de 1993.

Disertante en la Reunión Casuística sobre el tema: "Síndromes Mielodisplásicos" Departamento de Medicina Interna. Hospital Privado de Córdoba. 24 de Setiembre de 1993.

Disertante en el Curso de Capacitación en Clínica Médica, Módulo Hematología, sobre el tema Citogenética en Oncología. Centro Universitario de Formación en Clínica Médica, Hospital Córdoba. Escuela de Egresados, Facultad de Ciencias Médicas, UNC. Marzo de 1994.

Disertante en el Curso BIANUAL sobre Actualizaciones Pediátricas, sobre el tema "Anomalías Cromosómicas en el Paciente Pediátrico" y "Cariotipo y Asesoramiento Genético en Cromosopatías", Cátedra de Pediatría y Neonatología, UNC. Duración de 2 hs. docentes. Abril de 1994.

Discutidor en el Curso de Perinatología. 21° Congreso Argentino de Ginecología y Obstetricia. Agosto de 1994.

Coordinador de mesa redonda. Jornadas del Centenario del Hospital de Niños de Córdoba. 20 al 22 de Octubre de 1994. Córdoba.

Disertante en el Curso de Citogenética. Facultad de Ciencias Químicas de la Universidad Católica de Córdoba. 30 de Marzo de 1995.

Disertante en el curso Cirugía Plástica para Pediatras, sobre el tema "Genética en Fisuras Labiopalatina y Malformaciones Craneofaciales", organizado por el Departamento de Cirugía del Hospital Infantil Municipal de Córdoba. 6 y 13 de Junio de 1995.

Disertante sobre el tema "Anomalías Cromosómicas en Pediatría" y "Oncogenética", clases teórico-prácticas destinadas a Residentes en Clínica Pediátrica del Hospital de Niños. Departamento de Docencia e Investigación. Duración 4 hs. docentes. Mayo de 1995.

Relatora en Mesa Redonda sobre el tema " Avances en Síndrome de Down ". Duración: dos horas. Ministerio de Salud. Hospital de Niños de Córdoba. 18 de Octubre de 1995.

Coordinadora en las Primeras Jornadas de Genética Médica. Sociedad Argentina de Pediatría. Córdoba, 14 y 15 de Noviembre de 1995.

Disertante en el Curso Bianual de Actualización para Pediatras, Módulo de Oftalmología, organizado por el Comité de Oftalmología Infantil SAP (Filial Córdoba). 17 y 18 de Noviembre de 1995.

Disertante sobre el tema " Citogenética " en la Carrera de Bioquímica de la Facultad de Ciencias Químicas de la UCC. Duración dos horas cátedra. 2 de Marzo de 1996.

Disertante en las Jornadas sobre " El Laboratorio en Pediatría ", organizadas por la Asociación de Técnicos Universitarios de Laboratorio de Córdoba. ASTELCO. 22 de Mayo de 1996.

Disertante en el Primer Curso Bianual sobre actualización pediátrica, en el módulo sobre el tema Genética, organizado por la Sociedad Argentina de Pediatría, Filial Córdoba. 16 de Diciembre de 1996.

Disertante en el Curso Bianual de Pediatría, ciclo lectivo 1996; sobre el tema "Anomalías Cromosómicas en pediatría". Duración: dos horas docentes. Organizado por la Federación Médico Gremial de la Provincia de Córdoba. Julio de 1996.

Disertante en el módulo "Genética Tocoginecológica- Diagnóstico Prenatal" del Curso anual de Actualización en Tocoginecología". Duración 100 hs. Comité de Contralor de Tocoginecología. Consejo de Médicos de la Prov. de Córdoba. 11 de Julio de 1996.

Disertante en el Tercer Curso de Actualización en Pediatría y Neonatología, sobre el tema: "Conducta de sospecha clínica y diagnóstica de patología genética". Organizado por el Departamento de Pediatría y Neonatología del Hospital Privado de Córdoba y aprobado por el Consejo de Médicos de Córdoba. Año 1996.

Disertante en el 2º Congreso Nacional de Medicina Interna sobre el tema: "Citogenética en Medicina Interna". Organizado por la Federación Argentina de Medicina Interna (FAMI). Córdoba, 10 al 12 de Octubre de 1996.

Coordinador de temas libres – Genética, en las 3ºJornadasNacionales de Médicos Residentes, Médicos en Formación y Becarios en Pediatría. Organizadas por la Sociedad Argentina de Pediatría. 10 al 12 de Abril de 1997.

Disertante en el Seminario Teórico sobre "Conceptos Básicos de Citogenética", actividad organizada por la Cátedra de Genética de la Facultad de Ciencias Químicas de la Universidad Católica de Córdoba, con una duración de 3 (tres) horas docentes. Córdoba, Mayo de 1997.

Relatora en el "Curso de Actualización Teórico- Práctico de Tocoginecología"; de 120 (ciento veinte) horas de duración con evaluación; organizado por el Consejo de médicos de la Provincia de Córdoba y la Federación Médico Gremial de la Provincia de Córdoba. Córdoba, 03/05/97 al 06/12/97.

Disertante en el Seminario Taller Teórico sobre “Anormalidades Numéricas y Estructurales”. Actividad organizada por la Cátedra de Genética Bioquímica de la Facultad de Ciencias Químicas de la Universidad Católica de Córdoba, con una duración de 3 (tres) hs. cátedra. Junio de 1997

Directora del IIº Curso de Actualización sobre Avances en Genética Médica. Organizado por el Ateneo de Capacitación "Salud" y Auspiciado por el Servicio de Genética del Hospital Privado y la Escuela de Tecnología Médica UNC, con evaluación final aprobada y una duración de 16 hs. Cátedra. Córdoba. 13, 14 y 20 de Noviembre de 1997.

Disertante en el IIº Curso de Actualización sobre Avances en Genética Médica. Organizado por el Ateneo de Capacitación "Salud" y Auspiciado por el Servicio de Genética del Hospital Privado y la Escuela de Tecnología Médica UNC, con evaluación final aprobada y una duración de 16 hs. Cátedra. Córdoba. 13, 14 y 20 de Noviembre de 1997.

Disertante en las Jornadas de Capacitación sobre el tema “Avances en Leucemia y Genética”. Actividad organizada por el Ateneo de Capacitación SANIDAD y auspiciada por el Servicio de Hematología del Hospital Privado, con una duración de 12 hs. cátedra. 11 y 12 de Junio de 1998.

Coordinadora en las Jornadas de Capacitación sobre el tema “Avances en Leucemia y Genética”. Actividad organizada por el Ateneo de Capacitación SANIDAD y auspiciada por el Servicio de Hematología del Hospital Privado, con una duración de 12 hs. cátedra. 11 y 12 de Junio de 1998.

Disertante en las Jornadas de Actualización en los avances sobre Patologías Genéticas y Endócrinas, sobre el tema “Problemática Maxilo Oro Facial”. Curso de patologías Genéticas y Endocrinas 1º nivel. Actividad organizada por la Cátedra de Endocrinología y Genética, la Sec. De Ext. Universitaria y la secretaría de Estudiantes de Fonoaudiología. Duración de 130 hs. reloj. Córdoba, 1º de Agosto al 24 de Octubre de 1998.

Disertante en el Curso Anual de Formación y Actualización en Medicina Transfusional – Módulo: Genética. Duración: 4 (cuatro) horas cátedra. Organizado por la Asociación de Hemoterapia e Inmunología de la Provincia de Córdoba. 28 de Agosto de 1998.

Directora de Módulo en el Curso Anual de Formación y Actualización en Medicina Transfusional – Módulo: Genética. Duración: 4 (cuatro) horas cátedra. Organizado por la Asociación de Hemoterapia e Inmunología de la Provincia de Córdoba. 28 de Agosto de 1998.

Disertante del Seminario Taller Teórico sobre “Citogenética, Anormalidades numéricas y estructurales: casos autoctonos”, organizado por la Cátedra de Bioquímica de la Facultad de Ciencias Químicas de la Universidad Católica de Córdoba. Duración: 2(dos) horas cátedra. Junio de 1999.

Disertante en el Módulo N° 5 sobre “Genética y Oncología”, organizado por el Servicio de Oncohematología del Hospital Privado y Ateneo de Capacitación Sanidad. 13 de Agosto de 1999.

Coordinadora en el Módulo N° 5 sobre “Genética y Oncología”, organizado por el Servicio de Oncohematología del Hospital Privado y Ateneo de Capacitación Sanidad. 13 de Agosto de 1999.

Panelista en el Simposio “Falla Reproductiva Precoz”. Jornadas 65° Aniversario. Sociedad de Obstetricia y Ginecología de Córdoba. 22-23 de Octubre de 1999.

Clase dictada a Médicos Residentes sobre el tema “Expresiones Oculares en Síndromes Genéticos”. Duración: 2(dos)horas cátedra. Organizada por el Comité de Capacitación, Docencia e Investigación del Hospital de Niños de la Stma. Trinidad. Prov. de Córdoba. 17 de Noviembre de 1999.

Panelista en la Conferencia “Epilepsia y Genética”, Jornadas Internacionales de Epilepsia. Organizada por la Liga Argentina contra la Epilepsia. 26 y 27 de Noviembre de 1999.

Dictado de una clase para Médicos Residentes del Hospital de Niños de la Santísima Trinidad, sobre el tema “Anomalías cromosómicas numéricas”. 2 (dos) horas docentes. 11 de Abril de 2000.

Dictado de una clase para Médicos Residentes del Hospital de Niños de la Santísima Trinidad, sobre el tema “Anomalías cromosómicas estructurales”. 2 (dos) horas docentes. 7 de Junio de 2000.

Disertante en el Seminario Taller Teórico sobre “Citogenética. Anormalidades numéricas y Estructurales. Casuística autóctona”. Organizado por la Cátedra de Genética Bioquímica de la Facultad de Ciencias Químicas de la Universidad Católica de Córdoba. Duración:2 (dos) horas docentes. 7 de Junio de 2000.

Disertante en Mesa Redonda de Hematología. 1° Jornadas de Clínica Médica y Medicina Ambulatoria. Servicio de Clínica Médica. Hospital Italiano. 16 de Septiembre de 2000.

Coordinadora de Mesa Redonda: “Alteraciones Genéticas: Diagnóstico y Asesoramiento Familiar”. 32° Congreso Argentino de Pediatría. Sociedad argentina de Pediatría. Salta, 27 al 30 de Septiembre de 2000.

Dictado de una clase teórica sobre el tema “Citogenética normal. Técnicas diagnósticas” en la Cátedra de Histología I. Facultad de Medicina. Universidad Católica de Córdoba. 4 de Agosto de 2000.

Dictado del Módulo sobre Genética en Oncogénesis. Cátedra de Cirugía I. UHC N°6- Hospital Tránsito Cáceres de Allende. 25 de Octubre de 2000.

Disertante del Workshop Genética y Cáncer. La Historia Clínica Familiar; Elaboración de un Pedigree. VII Jornadas Internacionales de Oncología del Interior y 1º Workshop sobre Genética y Cáncer. Sociedad de Oncología de Córdoba. 8 al 10 de Noviembre de 2000.

Disertante en el curso “Temas de interés en Genética” “Citogenética”. Organizado por la Cátedra de Genética Bioquímica, Facultad de Ciencias Químicas, Universidad Católica de Córdoba. Duración: 2,30 horas teóricas. 8 de Mayo de 2001.

Disertante sobre el tema: “Abortos de Causa Genética” en el curso de formación de Residentes de Tocoginecología de la Unidad Hospital Rawson-Materno Neonatal Córdoba, 14 de Agosto de 2001.

Discutidor en el taller “Diagnóstico genético y prenatal”. Jornadas 67º Aniversario. Sociedad de Obstetricia y Ginecología de Córdoba. Córdoba, 16 al 18 de Agosto de 2001.

Panelista sobre el tema “ Actualizaciones en diagnóstico y tratamiento pre natal”. Jornadas 67º Aniversario. Sociedad de Obstetricia y Ginecología de Córdoba. Córdoba, 16 al 18 de Agosto de 2001.

Disertante sobre el tema.: “Citogenética Molecular”. Jornadas de Capacitación Continua. Asociación de Técnicos Universitarios de Laboratorio de Córdoba. 13 de Noviembre de 2001.

Coordinadora de Ateneos Centrales. Comité Interdisciplinario de Capacitación, Docencia e Investigación. Hospital de Niños de la Santísima trinidad. Período 23/10/98 al 30/06/01.

Dictado de una clase sobre el tema “Fenotipos dismórficos en pacientes pediátricos”. Residencia en pediatría y neonatología. Hospital Privado. Noviembre de 2001.

Disertante en el Primer Simposio de Patologías Genéticas y Endocrinológicas organizado por Escuela de Fonoaudiología, Facultad de Ciencias médicas, UNC. 10 de Noviembre de 2001.

Disertante en el Seminario Taller Teórico sobre “Citogenética: Anomalías Cromosómicas”. Cátedra de Genética de la Facultad de Ciencias Químicas. Universidad Católica de Córdoba. Duración: 2 (dos) horas cátedra. 10 de Abril de 2002.

Relatora sobre el tema “Síndrome de Williams”. Comité Interdisciplinario de Capacitación, Docencia e Investigación. Hospital de Niños de la Santísima Trinidad. 14 de Agosto de 2002.

Disertante en el Curso de Postgrado “Aplicaciones de la Genética Humana para Profesionales de la Salud: un Modelo Educativo de Enseñanza a partir de la Experiencia y Casuística Autóctona”. Duración: 1(una) hora cátedra. Facultad de Ciencias Médicas. Cátedra de Clínica Pediátrica. Centro de Estudio de las Metabolopatías Congénitas. UNC. 31 de Julio al 29 de Agosto de 2002.

Disertante en 1° Taller de Actualización en Bioquímica Pediátrica 2002. Servicio de Laboratorio Bioquímico General y Especialidades . Ministerio de Salud de Córdoba. Junio-Noviembre de 2002.

Dictado de una clase sobre el tema “Síndromes pediátricos por Anomalías Cromosómicas Numéricas”. Residencia en Pediatría y Neonatología. Hospital Privado. 7 de Marzo de 2003.

Dictado de una clase sobre el tema “Síndromes pediátricos por Anomalías Cromosómicas Estructurales”. Residencia en Pediatría y Neonatología. Hospital Privado. 21 de Marzo de 2003.

Disertante en el Seminario Taller Teórico sobre el tema “Citogenética: Anomalías cromosómicas numéricas y estructurales. Su correlación con la Clínica”. Cátedra de Genética Bioquímica. Facultad de Ciencias Químicas. UCC. 8 de Abril de 2003. Duración: 3 horas docentes.

Dictado de una clase a médicos Residentes del Hospital de Niños sobre el tema “Genoma Humano”. 16 de Abril de 2003. (Dos horas docentes).

Relatora sobre el tema “Nuevas técnicas de laboratorio en el diagnóstico de Leucemias Agudas” en la 2° Reunión Científica del año 2003. Sociedad de Hematología y Hemoterapia de Córdoba, filial del Círculo Médico de Córdoba. 11 de Abril de 2003.

Coordinadora de la Jornada de Avances en la Prevención y Detección de Defectos Congénitos. Capítulo de Perinatología. Sociedad de Obstetricia y Ginecología de Córdoba. 23 de Abril de 2003.

Disertante en el Seminario Taller Teórico sobre el tema “Oncogenética: Conceptos Básicos. Lineamientos generales en el estudio y seguimiento de los pacientes oncológicos.” Cátedra de Genética Bioquímica. Facultad de Ciencias Químicas. UCC. 6 de Junio de 2003. Duración: 2 horas docentes.

Relatora en la Mesa:”Talla Baja”. II Jornadas Signos y Síntomas en Pediatría. Sociedad Argentina de Pediatría, filial Córdoba. 8 Y 9 de Agosto de 2003.

Disertante en el “Curso Trienal de Formación Cardiológica para Graduados”, Módulo Cardiopatías Congénitas. Duración: 1 (una) hora docente. Sociedad de Cariología de Córdoba. 5 de Septiembre de 2003.

Coordinadora de la Mesa Redonda “Enfoque Interdisciplinario” en la Jornada sobre “Aspectos Genéticos de la Sordera Congénita”. Sociedad de Genética Médica de Córdoba. Filial del círculo Médico de Córdoba. 15 de Octubre del 2003.

Disertante en el Curso Cuatrianual de Medicina Interna, Módulo Oncología, sobre el tema “Principios de Genética”. Sociedad de Medicina Interna de Córdoba. Integrante de la Federación Argentina de Medicina Interna (F.A.M.I). 30 de Octubre de 2003.

Disertante sobre el tema “Oncogenes y factores de crecimiento”. Postgrado de Oncología Clínica. Instituto de radioterapia Marie Curie. 25 de Noviembre de 2003.

Directora de Módulo en el “II Taller de Actualización Bioquímica Pediátrica” sobre el tema “Citogenética”. Servicio de Laboratorio del Hospital de Niños de la Santísima Trinidad. Agosto – Diciembre de 2003. Duración: 120 hs.

Disertante en el “II Taller de Actualización Bioquímica Pediátrica” sobre el tema “Citogenética”. Servicio de Laboratorio del Hospital de Niños de la Santísima Trinidad. Agosto – Diciembre de 2003. Duración: 120 hs.

Relatora sobre el tema: “Impotencia del Diagnóstico Genético preciso orientando la conducta médica. Presentación de un caso clínico”. Comité Interdisciplinario de Capacitación, Docencia e Investigación del Hospital de Niños. 21 de Abril de 2004.

Dictado de conferencia sobre el tema “Fibrosis Quística. Aspectos Clínicos”, organizada por el Centro Integral de Ginecología, Obstetricia y Reproducción (CIGOR). 20 de Mayo de 2004.

Disertante en el Seminario Taller Teórico sobre el tema “Citogenética Normal y Patológica”. Cátedra de Genética Bioquímica. Facultad de Ciencias Químicas. UCC. 8 de Junio de 2004. Duración: 3 horas docentes.

Disertante en el Seminario Taller Teórico sobre el tema “Introducción a la Oncogenética. Mecanismos de malignización celular”. Cátedra de Genética Bioquímica. Facultad de Ciencias Químicas. UCC. 9 de Junio de 2004. Duración: 2 horas docentes.

Disertante en el cuarto Curso Teórico-Práctico de Genética Médica. Fundación de Genética Médica “Gregorio Mendel”. 4 al 25 de Junio de 2004.

Disertante en el Curso Bianual de Especialistas en Tocoginecología sobre el tema “Patología Genética en Abortos Recurrentes”. Centro formador unificado de Residentes en Tocoginecología. UNC y Ministerio de Salud de la Provincia de Córdoba. 30 de Agosto de 2004.

Disertante sobre el tema “Aplicación de la técnica de Hibridación in situ fluorescente (FISH) como criterio diagnóstico y pronóstico del Mieloma Múltiple”. IX Jornadas de Bioquímica Clínica. 13 al 17 de septiembre de 2004.

Disertante sobre el tema “Aplicación clínica de las técnicas de Hibridación in situ

fluorescente (FISH) en el diagnóstico de patologías prevalentes en nuestro medio”. Sociedad de Genética Médica de Córdoba, filial de Círculo Médico de Córdoba. 5 de Octubre de 2004.

Disertante sobre el tema “Hibridación in situ fluorescente en el diagnóstico y pronóstico de Mieloma Múltiple”. Sociedad de Hematología de Córdoba, filial de Círculo Médico de Córdoba. 29 de Octubre de 2004.

Dictado de una clase a médicos Residentes del Hospital de Niños sobre el tema “Patología prevalente en neonatología”. 8 de Noviembre de 2004. (Dos horas docentes).

Disertante sobre el tema “Neurofibromatosis de Von Reckinhausen”. Ateneos Dermatológicos 2005. Hospital Rawson. 29 de Abril de 2005.

Disertante sobre el tema “Autismo en pacientes con patología cromosómicas”. Organizado por la Cátedra de Genética Médica, UCC y la Sociedad de Genética Médica, filial del Círculo Médico de Córdoba. 7 de Junio de 2005.

Disertante en la Jornadas de Genética en Obstetricia y Pediatría. Organizadas por el Sanatorio Allende. Córdoba. 24 y 25 de Junio de 2005.

Disertante en el Seminario - Taller sobre “Genética en Oncología y Hematología”. Organizado por la Cátedra de Genética Bioquímica. Facultad de Ciencias Químicas. UCC. Año 2005. Duración: 2 (dos) horas docentes.

Participante en la reunión del Grupo Argentino de Tratamiento de la Leucemia Aguda (GATLA). Organizado por el Grupo Argentino de Tratamiento de la Leucemia Aguda (GATLA). Hospital Privado de Córdoba. 18 y 19 de Agosto de 2005.

Disertante sobre el tema “Genoma Humano. Aspectos Generales”, en la Tercera Reunión Científica de la Asociación de Anatomistas de Córdoba (ADAC), sobre Interacción Genético Ambiental en la Dismorfogénesis. 16 de Septiembre de 2005.

Disertante en el Seminario - Taller Teórico sobre “Genética en Hematología y Oncología”. Organizado por la Cátedra de Genética Bioquímica. Facultad de Ciencias Químicas. UCC. 10 de Mayo de 2006. Duración: 2 (dos) hora docente.

Dictado de una clase sobre “Genética y Dermatología”, 1 (una) hora docente. Postgrado de Dermatología. Hospital Privado, Centro Médico de Córdoba. 18 de Mayo de 2006.

Participante en la discusión de la Reunión Anátomo-clínica sobre el tema “Malformaciones múltiples en feto”. Departamento de Docencia e Investigación. Hospital Privado, Centro Médico de Córdoba. 6 de Diciembre de 2006.

Disertante sobre el tema “Genética y Cáncer”. Curso de posgrado en Oncología Clínica. Fundación Marie Curie. Córdoba, 3 de Mayo de 2007.

Disertante en el Seminario Taller Teórico “Oncogenética: Aspectos clínicos y de laboratorio”, organizado por la Cátedra de Genética Bioquímica, Facultad de Ciencias Químicas, UCC. Duración: 2 (dos) Hs. 7 de Junio de 2007. Córdoba. Argentina.

Panelista en la Mesa de Discusión de la Actividad Extraordinaria “Clasificación molecular del Cáncer de Mama”. IX Curso Anual de Patología Mamaria. Organizado por la Sociedad de Patología Mamaria de Córdoba. 13 de julio de 2007.

Disertante en la 1º Jornada de Genética Médica. 50º Aniversario del Hospital Privado, Centro Médico de Córdoba. “Genómica en la Práctica Médica Actual”. Tema: “Cardiopatías Congénitas por Microdeleciones Cromosómicas. Síndromes más Frecuentes”. Córdoba. 4 de Octubre de 2007.

Directora de la 1º Jornada de Genética Médica. 50º Aniversario del Hospital Privado, Centro Médico de Córdoba. “Genómica en la Práctica Médica Actual”. Córdoba. 4 de Octubre de 2007.

Panelista de la mesa redonda: “Estado actual en el diagnóstico de cromosopatías”. Simposio Internacional de Medicina Fetal y Diagnóstico Ginecológico. Córdoba, 22 al 24 de Noviembre de 2007.

Ponente en el 13º Congreso Latinoamericano de Genética y VIº Congreso Peruano de Genética. 4 al 8 de Mayo de 2008. Lima, Perú.

Disertante en: “El Desarrollo del bebe y sus trastornos, una nueva mirada”. 1º Jornadas de Neurología y Psiquiatría Infanto-Juvenil. SAP. Jornadas de la Asociación Argentina de Psiquiatría Infanto-juvenil y Profesiones Afines. 17 y 18 de Octubre de 2008. Córdoba.

Miembro Relator en: “Importancia del Síndrome de Microdeleción 22q11.2”. Jornada de Inmunodeficiencias Primarias 2008. SAP. 21 de Octubre de 2008. Córdoba.

Disertante en: “Avances en Genética Relacionada a Cardiopatías Congénitas”. 1º Simposio Internacional en Avances en Cardiopatías Congénitas del Niño y del Adulto. Hospital Privado. 31/10 y 1/11 de 2008. Córdoba. Argentina.

Disertante en el Seminario Taller Teórico “Genética y Oncología”, organizado por la Cátedra de Genética Bioquímica, Facultad de Ciencias Químicas, UCC. Duración: 1,50 Hs. 14 de Junio de 2009. Córdoba. Argentina.

Discutidor de Casos Clínicos de Diagnóstico Prenatal. Jornadas 75º Aniversario. Sociedad de Obstetricia y Ginecología de Córdoba. 10 al 11 de Agosto de 2009. Córdoba.

Relatora del Simposio Cardiopatía Congénita. Tema: “Genética y Asesoramiento de las Cardiopatías Congénitas”. Jornadas 75º Aniversario. Sociedad de Obstetricia y Ginecología de Córdoba. 10 al 11 de Agosto de 2009. Córdoba.

Panelista sobre el tema “Valor y sensibilidad de la ecografía en la detección de anomalías”. II Simposio Internacional de Medicina Fetal y Diagnóstico Ginecológico. 19 al 20 de Noviembre de 2009. Córdoba. Argentina.

Disertante sobre el tema “Rol del Genetista”. Curso de Actualización en Biología Celular y Molecular “De lo Básico a lo Clínico”. 26 y 27 de Marzo de 2010. Córdoba. Argentina.

Discutidor del Simposio “Diagnóstico Prenatal de Anomalías Estructurales y Cromosómicas”. VIII Congreso de Obstetricia y Ginecología. Jornadas 76° Aniversario. 8,9 y 10 de Agosto de 2010. Córdoba. Argentina.

Disertante en la Jornadas Argentinas de Laboratorio. Secretaría de Extensión de Tecnología Médica. Facultad de Ciencias Médicas. Universidad Nacional de Córdoba. Duración: 25 hs. cátedra. 10 al 12 de Noviembre de 2010. Córdoba. Argentina.

Presidente de la mesa de evaluación de exposiciones orales de trabajos científicos del Bloque 5: Genética. Curso Regional Zona A Felsocem 2011, I Jornadas Latinoamericanas de Estudiantes de Ciencias de la Salud y III Jornadas Científicas SoCCEM.GM. 9 de Junio de 2011. Córdoba. Argentina.

Disertante en las II Jornadas Argentinas de Laboratorio. Duración: 25 horas cátedra. Facultad de Ciencias Médicas. Escuela de Tecnología Médica. Universidad Nacional de Córdoba. 05,06 y 07 de Octubre de 2011.

Disertante en la Discusión de Casos Clínicos. Tema: Feocromocitoma bilateral. Sociedad de Endocrinología y Metabolismo de Córdoba (S.E.M.C). Clínica Universitaria Reina Fabiola, Servicio de Endocrinología. Córdoba, 26 de Octubre de 2011.

Expositora sobre “Síndromes por Microdeleciones”. Módulo Optativo “Genética Clínica con orientación Cromosómica y Molecular”. I° Cátedra de Patología. Facultad de Ciencias Médicas. Hospital Nacional de Clínicas. UNC. Córdoba, 30 de Octubre de 2011.

Discutidor en el Simposio Aborto Recurrente. IX Congreso de Obstetricia y Ginecología. Sociedad de Obstetricia y Ginecología de Córdoba. Córdoba, 13 y 14 de Agosto de 2012.

Disertante sobre el tema “Patologías Genéticas”. Curso de Patologías Genéticas. Organizado por la Cátedra de Histotecnología de la Escuela de Tecnología Médica. Facultad de ciencias Médicas. UNC. Duración: 5 (cinco) hs. Cátedra. 3 de Noviembre de 2012. Córdoba. Argentina.

Disertante sobre los temas “Genética y Asesoramiento Genético en Cáncer Hereditario” y “Cáncer de Colon Hereditario. Importancia y Conceptos Básicos de Sospecha y Detección”. III Jornadas Multidisciplinarias en Cáncer Hereditario. Instituto Nacional del Cáncer. 23 de Noviembre de 2012. Córdoba, Argentina.

Especialista. IX Jornadas de posters Hospital de Niños y IV Jornada Interhospitalaria de Posters SAP. Para Médicos en Formación. Sociedad Argentina de Pediatría. Filial Córdoba. 6 y 7 de Diciembre de 2012. Córdoba. Argentina.

Disertante en la Decimotercera Jornada de Difusión y Actualización Clínica del Síndrome de Williams, organizada por la Asociación Argentina de Síndrome de Williams. Duración: 10 (diez) horas. 4 de Octubre de 2013. Unquillo, Córdoba. Argentina.

Relator en Módulo IV: Síndrome de Cáncer de Mama Hereditario”. Curso Bianual 2012-2013. Sociedad de Patología Mamaria de Córdoba. 26 de Julio de 2013. Córdoba. Argentina.

Disertante sobre “Usos y aplicaciones de las nuevas herramientas genéticas” en el Curso Trienal de Postgrado. Asociación de Asma, Alergia e Inmunología de Córdoba (AAAIC). 18 de Septiembre de 2013. Córdoba. Argentina.

Participante del 5º Encuentro Anual del Registro Nacional de Anomalías Congénitas (RENAC). Red Nacional de Genética Médica. Centro Nacional de Genética Médica. Ministerio de Salud, Presidencia de la Nación. 7 y 8 de Octubre de 2013. Academia Nacional de Medicina, Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Argentina.

Dictado de Conferencia “La Era Genómica. Su impacto en el diagnóstico y tratamiento del cáncer”. Academia de Ciencias Médicas de Córdoba. 7 de Agosto de 2014.

Coordinadora de la Jornada “Malformaciones Congénitas: ¿un problema emergente?”. Dirección de Jurisdicción de Maternidad e Infancia. Secretaría de Prevención y Promoción de la Salud. Ministerio de Salud de la Provincia de Córdoba. 10 de Diciembre de 2014. Córdoba.

Disertante en la Jornada “Malformaciones Congénitas: ¿un problema emergente?”. Dirección de Jurisdicción de Maternidad e Infancia. Secretaría de Prevención y Promoción de la Salud. Ministerio de Salud de la Provincia de Córdoba. 10 de Diciembre de 2014. Córdoba.

Dictado de clase para la Maestría de Bioética. Tema: “Principios de Onco-genética. Impacto en el diagnóstico y tratamiento del cáncer”. Organiza: Secretaría de Graduados en Ciencias de la salud. Facultad de Ciencias Médicas de la Universidad Nacional de Córdoba. Duración: 4 (cuatro) horas reloj. 27 de Marzo de 2015. Córdoba.

Coordinadora de la Jornada Taller “Malformaciones Congénitas ¿Un problema emergente?”. Dirección de Jurisdicción de Maternidad e Infancia. Secretaría de Prevención y Promoción de la Salud del Ministerio de Salud de la Provincia de Córdoba. Duración: 5 (cinco) horas. 6 de mayo de 2015. Córdoba.

Disertante en la Jornada Taller “Malformaciones Congénitas ¿Un problema emergente?”. Dirección de Jurisdicción de Maternidad e Infancia. Secretaría de Prevención y Promoción de la Salud del Ministerio de Salud de la Provincia de Córdoba. Duración: 5 (cinco) horas. 6 de mayo de 2015. Córdoba.

Relatora en el módulo II. XIV Curso Bianual. Tema: “Síndrome de cancer Hereditario de Mama-Ovario”. Organiza: Sociedad de Patología Mamaria. Año 2015.

Disertante en el Taller Internacional Multidisciplinario de Cáncer de Mama “De la práctica a las bases teóricas”, sobre el tema: “...por ser *"muy joven"* Debemos pensar en la posibilidad de mutación genética?”. Organizado por la Fundación Marie Curie, Conci Carpinella y la Fundación Arturo López Pérez. 17 al 19 de Mayo de 2015. Córdoba. Argentina.

Disertante en el Curso Cuatrienal de Formación en Medicina Interna. Tema: “Genética y cáncer:”. 6 de Agosto de 2015. Córdoba. Argentina.

Coordinadora de la Jornada Taller “Malformaciones Congénitas: Un problema emergente”, “RENAC: una herramienta para el registro y toma de decisiones”. Dirección de Jurisdicción de Maternidad e Infancia. Secretaría de Prevención y Promoción de la Salud del Ministerio de Salud de la Provincia de Córdoba. Duración: 6 (seis) horas. 26 de Agosto de 2015. Córdoba.

Docente en la Jornada Taller “Malformaciones Congénitas: Un problema emergente”, “RENAC: una herramienta para el registro y toma de decisiones”. Dirección de Jurisdicción de Maternidad e Infancia. Secretaría de Prevención y Promoción de la Salud del Ministerio de Salud de la Provincia de Córdoba. Duración: 6 (seis) horas. 26 de Agosto de 2015. Córdoba.

Disertante en el Módulo Oncogenética del Curso de Auditoría Médica 2015, organizado por el Comité de Contralor de la Especialidad. Consejo de Médicos de la Provincia de Córdoba. 4 de Septiembre de 2015. Córdoba. Argentina.

Simposista en el XLIV Congreso Argentino de Genética. Simposio “Avances en Genética Médica”, tema: Microdeleciones Cromosómicas y Rearreglos Subtelomericos en el Módulo como causas de Discapacidad Intelectual y Anomalías Congénitas. Organiza: Sociedad Argentina de Genética. 16 de Septiembre de 2015. Mar del Plata. Argentina.

Discutidora en el 1º Ateneo de Discusion de Casos Clinicos. Tema: Síndrome de Turner y fertilidad en el siglo XXI. Sociedad de Endocrinología y Metabolismo de Córdoba. Clínica Universitaria Reina Fabiola. Servicio de Endocrinología. 15 de Junio de 2016. Córdoba. Argentina.

Coordinador en el Simposio “Cáncer hereditario: de la genómica al asesoramiento genético oncológico. Nuevas tendencias, problemáticas y desafíos regionales”. XVI Congreso Latinoamericano de Genética (ALAG). 9 al 12 de Octubre de 2016. Montevideo, Uruguay.

Participante en Mesa Redonda de la Conferencia Internacional “Avances en Medicina Reproductiva”, organizada por la Fundación Universitaria Iberoamericana (FUNIBER). 18 de Septiembre de 2017. Córdoba. Argentina.

Coordinadora de la Sesión Interactiva: “Genética Clínica: herramientas para una derivación oportuna”. 38º Congreso Argentino de Pediatría. Sociedad Argentina de Pediatría. 26 al 29 de Septiembre de 2017. Córdoba. Argentina.

Discutidora en la Recorrida de Póster Digital en Genética. 38º Congreso Argentino de Pediatría. Sociedad Argentina de Pediatría. 26 al 29 de Septiembre de 2017. Córdoba. Argentina.

Disertante en el III Curso Superior de Especialización en Endocrinología Ginecológica y Reproductiva. Módulo: Aborto Recurrente. Tema: Aborto de causa Genética. Organizado por la Sociedad Argentina de Endocrinología Ginecológica y Reproductiva. 10 de Marzo de 2018. Córdoba. Argentina.

Coordinadora en la Sesión Asesoramiento Genético Oncológico. VII Congreso Internacional de Oncología del Interior. Organizado por la Asociación de Oncólogos Clínicos de Córdoba. 7 al 9 de Noviembre de 2018. Córdoba. Argentina.

Presidente en la Sesión Asesoramiento Genético Oncológico. VII Congreso Internacional de Oncología del Interior. Organizado por la Asociación de Oncólogos Clínicos de Córdoba. 7 al 9 de Noviembre de 2018. Córdoba. Argentina.

Participante en el Encuentro Anual RACAF 2018. Programa Nacional de Tumores Familiares y Hereditarios. Instituto Nacional del Cáncer. 16 de Noviembre de 2018. Bs. As. Argentina.

Disertante en el 3º Taller Internacional Multidisciplinario de Cáncer de Mama; 1º Simposio de Cáncer Ginecológico; 1º Taller de Planificación y Control de Calidad para Radiocirugía; 1º Taller para Tecnólogos; “de la práctica a las bases teóricas”. Tema: Taller 2: “Presente y futuro en el manejo del cáncer de mama en presencia de mutación BRCA” ¿Cuándo y a Quién solicitar el test de la mutación genética?. Programa de Educación Continua-Fundación Marie Curie. 7 al 9 de Abril, 2019. Córdoba. Argentina.

**Directora** de la Jornada de Displasias Esqueléticas “Displasias Esqueléticas y opciones terapéuticas disponibles”. Organizada por la Cátedra de Genética Médica del IUCBC y la Secc. Genética Médica, Hospital Privado Universitario de Córdoba. Resolución Rectoral 16/2019. IUCBC. 3 de Junio de 2019. Córdoba. Argentina. (Copia en Mac Resol Rectoral).

Disertante en el “Módulo de Genética Médica” sobre los temas “Introducción a la Genética Oncológica” y “Susceptibilidad hereditaria al cáncer. Cáncer heredo-familiar”. Curso de formación en Oncología 2019/2021. Comité de Contralor de

la Especialidad del Consejo de Médicos de la Prov. de Córdoba. 23 de Agosto de 2019. Córdoba. Argentina.

Disertante sobre el tema “Qué conocemos de cáncer de mama hereditario”. Fundación Oncológica Córdoba. Ministerio de Salud de la Prov. de Córdoba. 24 de Octubre de 2019. Córdoba. Argentina.

**Evaluador de Comunicaciones Libres.** Sección Citogenética Humana. XVII Congreso Latinoamericano de Genética, XLVII Congreso Argentino de Genética, LII Reunión Anual de la Sociedad de Genética de Chile, VI Congreso de la Sociedad Uruguaya de Genética, V Congreso Latinoamericano de Genética Humana y V Simposio Latinoamericano de Citogenética Humana y Evolución (ALAG 2019). 6 al 9 de Octubre de 2019. Mendoza. Argentina.

Disertante sobre el tema “Experiencia del Programa de Asesoramiento Genético Oncológico (AGO) en el Hospital Privado Universitario de Córdoba”. "Latin America Grupo de Estudios de Tumores Hereditarios (LAGETH) Networking”. Congreso Latinoamericano de Genética, XLVII Congreso Argentino de Genética, LII Reunión Anual de la Sociedad de Genética de Chile, VI Congreso de la Sociedad Uruguaya de Genética, V Congreso Latinoamericano de Genética Humana y V Simposio Latinoamericano de Citogenética Humana y Evolución (ALAG 2019). 6 al 9 de Octubre de 2019. Mendoza. Argentina.

**Participante** en el LatAm Advisory Board Meeting Best Practices for the Management of Individuals with Achondroplasia. Sao Paulo. Brasil. 18 de Octubre de 2019.

**Participante** del “Encuentro Anual de la Red RACAF”. Programa Nacional de Tumores Familiares y Hereditarios. Instituto Nacional del Cáncer. 15 de Noviembre de 2019. Bs As. Argentina.

**Disertante** sobre el tema “¿Qué conocemos del Cáncer de mama hereditario?”. Organizado por el Departamento de Docencia e Investigación. Hospital Privado Universitario de Córdoba. 27 de Noviembre de 2019. Córdoba. Argentina.

**Coordinadora** en el Módulo de Oncología Gastroenterológica. IV Jornada del Centro, Córdoba 2019. Gastroenterología, Hepatología y Endoscopia Digestiva. 29 de Noviembre, Córdoba. Argentina.

**Disertante** en la Videoconferencia para Incorporación como Miembro Titular en el Sitial de Genética Médica sobre el tema: “Secuenciación de genes por NGS y su aplicación en Cáncer Hereditario. Un nuevo desafío.” Academia de Ciencias Médicas. 30 de Julio de 2020. Córdoba. Argentina.

**Disertante** en la videoconferencia “Es una parálisis cerebral? Avances de la Genética en el diagnóstico y tratamiento”. Actividad organizada por la Cátedra

de Genética Médica del IUCBC y el Servicio de Genética Médica, Hospital Privado Universitario de Córdoba. 20 de Agosto de 2020. Córdoba. Argentina.

**Coordinadora** del Ateneo Teórico-Clínico sobre el tema “Aplicaciones y Actualizaciones en Técnicas de Diagnóstico Genético”. Organizado por el Comité de Contralor de Genética Médica del Consejo de Médicos de la Provincia de Córdoba. 3 de Junio de 2021.

#### ORGANIZACIÓN DE ACTIVIDAD CIENTIFICA (conferencias, talleres, otras)

Organizadora de la Jornada Taller “Malformaciones Congénitas: Un problema emergente”, “RENAC: una herramienta para el registro y toma de decisiones”. Dirección de Jurisdicción de Maternidad e Infancia. Secretaría de Prevención y Promoción de la Salud del Ministerio de Salud de la Provincia de Córdoba. Duración: 6 (seis) horas. 26 de Agosto de 2015. Córdoba.

Organizadora de actividad científica: disertación sobre el tema: “La Genética Médica y los Sistemas de Salud en Bolivia. Realidad actual y proyección en el siglo XXI”, a cargo del Dr. Frank Donald Monzon Zamorano. integrante de Coordinación de Investigación y Extension Universitaria de la Universidad Privada del Valle, La Paz, Bolivia. **Resolución Rectoral 3/2017. IUCBC.** 21 de Febrero de 2017, IUCBC.

Organizadora de actividad científica sobre el tema: “Secuenciación de próxima generación y su aplicación en la práctica clínica: Ejemplos de TST15 y TSM” a cargo del Dr George Jour, Profesor Asistente de Patología y Dermatología y Director Asociado de Patología Molecular en el MD Anderson at Cooper-Cooper University Hospital, USA. Cátedra de Genética Médica. Instituto Universitario de Ciencias Biomédicas (IUCBC). 26 de Octubre de 2017. Cordoba. Argentina.

Organizadora de la Jornada de Displasias Esqueléticas “Displasias Esqueléticas y opciones terapeuticas disponibles”. Organizada por la Cátedra de Genética Médica del IUCBC y la Secc. Genética Médica, Hospital Privado Universitario de Córdoba. Resolución Rectoral 16/2019. IUCBC. 3 de Junio de 2019. Córdoba. Argentina.

Organizadora de la actividad científica “Es una parálisis cerebral? Avances de la Genética en el diagnóstico y tratamiento”. Actividad organizada por la Cátedra de Genética Médica del IUCBC y el Servicio de Genética Médica, Hospital Privado Universitario de Córdoba. Resolución Rectoral N° 64/2020. IUCBC. 20 de Agosto de 2020. Córdoba. Argentina.

Organizadora de la actividad científica. Entrenamiento de especialidades pediátricas para el Diagnóstico de Enfermedades Lisosomales. Actividad organizada por la Cátedra de Genética Médica del IUCBC y el Servicio de

Genética Médica, Hospital Privado Universitario de Córdoba. Resolución Rectoral 68/2020. IUCBC. 27 de Agosto de 2020. Córdoba. Argentina.

## **7. MIEMBRO DE COMITÉS HOSPITALARIO**

Miembro del Comité de Mortalidad del Hospital Materno Provincial de Córdoba. Córdoba 27 de Diciembre de 1990 al 26 de Diciembre de 1991.

Integrante del Comité de Displasias Esqueléticas del Hospital de Niños de Córdoba. Junio de 1991 hasta Septiembre de 1994.

Integrante de la Comisión Médica perteneciente al Comité Interdisciplinario de Capacitación, Docencia e Investigación del Hospital de Niños de la Santísima Trinidad, desde el 23 de Octubre de 1998 hasta el 30 de Junio de 2001.

## **8. ACTIVIDAD CIENTÍFICA RELACIONADA CON LA SALUD**

PUBLICACIONES, CAPITULOS DE LIBROS, OTROS:

"Pautas de Diagnóstico Prenatal de Malformaciones Congénitas". Autores: Echegaray Maria A.; Gomez Saibene Ana; Rosetti Juan; **Rossi Norma**; Carpena Luisa. Hospital Materno Provincial de Córdoba. Córdoba 1990.

"Guía de Actividades Prácticas de Genética Clínica". Autores: Echegaray Maria; Alvarez Amalia; **Rossi Norma**. Facultad de Medicina. Universidad Católica de Córdoba. Año 1991.

"Síndrome de Potter". Autores: Beltrán Paz Carlos; **Rossi Norma**; Cuestas Eduardo; Sanchez Carmen; Canals de Cohen Norma. Publicado en Experiencia Médica. Vol VII, N°2 Pag. 10-13. Abril-Junio de 1990.

"Abortos recurrentes debidos a Anomalías Cromosómicas en los progenitores". Autores: **Rossi N.**, Sturich A., Botteron M. Publicado Experiencia Médica. Vol XV N°3 :142- 145. Julio-Septiembre de 1997.

"Flujo de Pacientes del Área Ambulatorios". Seminarios Talleres sobre "Aproximación Conceptual y Propuestas de Organización Institucional para el Nuevo Hospital de Niños". Ministerio de Salud y Seguridad Social de la Provincia de Córdoba. Unidad Ejecutora Provincial Nuevo Hospital de Niños. Hospital de Niños de la Santísima Trinidad. Propuesta elaborada por: Peralta, M; **Rossi, Norma**. Córdoba. Octubre de 1996 a Septiembre de 1997.

"Realización de árbol genealógico". Autora del capítulo: **Rossi Norma**. Pautas de Diagnóstico y tratamiento. Hospital de Niños de Córdoba. Edición 1999.

"Criterios de interconsulta genética". Autora del capítulo: **Rossi Norma**. Pautas de Diagnóstico y tratamiento. Hospital de Niños de Córdoba. Edición 1999.

“Microcefalia”. Autora del capítulo: **Rossi Norma**. Pautas de Diagnóstico y tratamiento. Hospital de niños de Córdoba. Edición 1999.

“Macrocefalia”. Autora del capítulo: **Rossi Norma**. Pautas de Diagnóstico y tratamiento. Hospital de niños de Córdoba. Edición 1999.

“El estudio citogenético como variable pronóstica en Síndromes mielodisplásicos” Autores: Belli C, Acevedo S, Bengio R, Arrossagaray G, Watman N, **Rossi N**, Flores G, Goldztein S, Larripa I. Publicado en la revista Hematología Argentina. Vol 5-Nº2. Oct/Nov de 2001.

“El estudio citogenético como variable pronóstica en Síndromes mielodisplásicos” Autores: Belli C, Acevedo S, Bengio R, Arrossagaray G, Watman N, Garcia J, **Rossi N**, Flores G, Goldztein S, Larripa I. Publicado en la revista Hematología Argentina. Vol 6-Nº3 Sep/Dic de 2002.

“Cardiovascular findings and clinical course in Williams Syndrome(WS)”. Autores: Bruno E, **Rossi N**, Thuer O, Córdoba R, Alday L.E. Publicado en la revista Cardiology Young 2003;13:532-536.

“Elaboración de un árbol genealógico”. Autor: **Rossi N**. Pautas de Diagnóstico y tratamiento. Hospital de niños de Córdoba. Edición 2004.

“Síndrome de Down”. Autor: **Rossi N**. Pautas de Diagnóstico y tratamiento. Hospital de niños de Córdoba. Edición 2004.

“Wolly hair and palmo-plantar hyperkeratosis may present with hypertrophic ardiomyopathy”. Autores: A. Peirone, E. Bruno, **N. Rossi**, L.E. Alday. Aceptado para publicación en Pediatric Cardiology. Año 2005. Jul-Aug;26(4):470-2.

“Anomalías cromosómicas (1º parte). Autora del capítulo: **Rossi N**. Guía de Actividades. Cátedra de Genética Médica, Facultad de Medicina. Universidad Católica de Córdoba. Año 2006.

“Anomalías cromosómicas (2º parte). Autora del capítulo: **Rossi N**. Guía de Actividades. Cátedra de Genética Médica, Facultad de Medicina. Universidad Católica de Córdoba. Año 2006.

“Herencia Ligada al Sexo”. Autora del capítulo: **Rossi N**. Guía de Actividades. Cátedra de Genética Médica, Facultad de Medicina. Universidad Católica de Córdoba. Año 2006.

“Genética y Cáncer”. Autora del capítulo: **Rossi N**. Guía de Actividades. Cátedra de Genética Médica, Facultad de Medicina. Universidad Católica de Córdoba. Año 2006.

“La asociación de hiperqueratosis palmoplantar con pelo rizado, puede presentarse con cardiomiopatía hipertrófica”. Autores: Peirone A, Bruno E, **Rossi N**, Alday L. Publicado en Experiencia Médica. 2006. Vol. 24, Nº2; 72-75.

“Patología Cromosómica Numérica”. Autora del capítulo: **Rossi N.** Guía de Actividades. Cátedra de Genética Médica, Facultad de Medicina. Universidad Católica de Córdoba. Año 2007; pag. 19-25.

“Patologías Cromosómicas Estructurales”. Autora del capítulo: **Rossi N.** Guía de Actividades. Cátedra de Genética Médica, Facultad de Medicina. Universidad Católica de Córdoba. Año 2007; pag. 26-36.

“Patologías Hereditaria Ligada al Sexo”. Autora del capítulo: **Rossi N.** Guía de Actividades. Cátedra de Genética Médica, Facultad de Medicina. Universidad Católica de Córdoba. Año 2007; pag. 50-53.

“Genética y Cáncer”. Autora del capítulo: **Rossi N.** Guía de Actividades. Cátedra de Genética Médica, Facultad de Medicina. Universidad Católica de Córdoba. Año 2007; pag. 67-75.

“Prevalencia relativa de Microdelección 22q11.2 en una muestra de pacientes asistidos en el Hospital de Niños de la Santísima Trinidad de Córdoba. Importancia de la detección precoz, para establecer medidas de prevención y rehabilitación”. Autora: **Rossi N.** Proyectos de Investigación. Secretaría de Investigación. UCC. 2007, pag.64.

“Genética Médica”. Guía de actividades. Autores: **Rossi N,** Chirino Misisian A, Bogado C, Sturich A. Editorial Universidad Católica de Córdoba. 2008. I.S.B.N. 978-987-626-026-8.

“Patología Cromosómica Numérica. Autora del capítulo: **Rossi N.** Genética Médica. Editorial Universidad Católica de Córdoba. 2008; Pag. 19-25. I.S.B.N. 978-987-626-026-8.

“Patologías Cromosómicas Estructurales”. Autora del capítulo: **Rossi N.** Genética Médica. Editorial Universidad Católica de Córdoba. 2008; Pag. 26-36. I.S.B.N. 978-987-626-026-8.

“Patologías Hereditaria Ligada al Sexo”. Autora del capítulo: **Rossi N.** Genética Médica. Editorial Universidad Católica de Córdoba. 2008; Pag. 51-54. I.S.B.N. 978-987-626-026-8.

“Síndromes por Microdelección”. Autora del capítulo: **Rossi N.** Genética Médica. Editorial Universidad Católica de Córdoba. 2008; Pag. 68-73. I.S.B.N. 978-987-626-026-8.

“Genética y Cáncer”. Autora del capítulo: **Rossi N.** Genética Médica. Editorial Universidad Católica de Córdoba. 2008; Pag.74-81. I.S.B.N. 978-987-626-026-8.

“Spectrum of conotruncal congenital Heart malformation in patients with 22q11.2 chromosome microdeletion.” Autores: Juaneda E, **Rossi N,** Sturich A, Montes C, Schumiachkin R, Chavez A, Vega B, Alday L. Circulation 2008;118:e423.

“Comparison of immunohistochemistry (IHC) and fluorescent in situ hybridization (FISH) to determine the presence of Gen HER-2Neu in breast carcinoma”. Autores: Borello A E, Figueroa L, Basquiera A, Calafat P, Diller a; Sturich A, **Rossi N**, Garcia JJ, Palazzo E. J Clin Oncol 26:2008(May 20 suppl;abstr 11567).

“Prevalencia relativa de Microdelección 22q11.2 en una muestra de pacientes asistidos en el Hospital de Niños de la Santísima Trinidad de Córdoba. Importancia de la detección precoz, para establecer medidas de prevención y rehabilitación”. Autora: **Rossi N**. Proyectos de Investigación. Secretaría de Investigación. UCC. 2008, pag.86.

“Microdelección 22q11.2: Correlación Clínica-Citogenética Molecular en una Serie de 81 Pacientes Asistidos en la Ciudad de Córdoba. Autores: Chaves A; Schumiachkin R; Montes C; Sturich A; Botterón M; Pereyra L; Juaneda E; Orellana J; Alday L; **Rossi N**. Jounal Basic and Applied Genetics, 2008; S-98. ISSN:BAG 1666-0390.

“Microdelección 22q11.2: Cardiopatía Congénita y Patología Digestiva en 81 Pacientes Estudiados en Córdoba, Argentina. Autores: Schumiachkin R; Sturich A; Montes C; Chaves A; Botterón M; **Rossi N**. Acta Biológica Colombiana, 2008; Vol 13 N°3, M91.

“Síndromes por anomalías cromosómicas”. Autora del capítulo: **Rossi N**. Patologías Genéticas Prevalentes. Aspectos clínicos, diagnósticos y terapéuticos. Genética Médica (Anexo 2009). Editorial Universidad Católica de Córdoba. 2009; Pag. 4-10.

“Patologías con herencia autosómica recesiva”. Autora del capítulo: **Rossi N**. Patologías Genéticas Prevalentes. Aspectos clínicos, diagnósticos y terapéuticos. Genética Médica (Anexo 2009). Editorial Universidad Católica de Córdoba. 2009; Pag. 16-19.

“Patologías con herencia ligada al X”. Autora del capítulo: **Rossi N**. Patologías Genéticas Prevalentes. Aspectos clínicos, diagnósticos y terapéuticos. Genética Médica (Anexo 2009). Editorial Universidad Católica de Córdoba. 2009; Pag. 22-23.

“Prevalencia relativa de Microdelección 22q11.2 en una muestra de pacientes asistidos en el Hospital de Niños de la Santísima Trinidad de Córdoba. Importancia de la detección precoz, para establecer medidas de prevención y rehabilitación”. Autora: **Rossi N**. Proyectos de Investigación. Secretaría de Investigación. UCC. 2009, pag.96.

“Left ventricular noncompaction associated with hypertrophic cardiomyopathy and Wolff-parkinson-white”. Alday L, Moreyra E, Bruno E, **Rossi N**, Maisuls H. Health, 2010; vol.2, N°3: 200-203.

“Enfermedad de von Hippel Lindau , tratamiento del Cáncer renal y complicaciones en diálisis crónica. Mecanismos moleculares de producción del tumor. Autores: de Arteaga J; Colla R; Metrebian S; Ruggieri M; Alvarellos T;

**Rossi N**; Chiurchiu C; Massari P; Douthat W; de la Fuente J; LLudgar L. *Experiencia Médica* 2009,27(2):54-58.

“Prevalencia relativa de Microdeleción 22q11.2 en pacientes pediátricos y adultos asistidos en la Ciudad de Córdoba. Autora: **Rossi, N.** Proyectos de Investigación. Secretaría de Investigación. UCC. Años 2010, pag.121.

“Genética en la práctica pediátrica”. Autora del capítulo: **Rossi N.** Sección Genética. *Pediatría clínica I y II* / Andrés Antonio Gomila, Pedro Alberto Armelini, José María Escalera, María Ester Olocco, Eduardo Gabriel Glatstein, Eduardo Cipriano Rougier. 1a ed. - Córdoba: EDUCC - Editorial de la Universidad Católica de Córdoba, 2012. ISBN 978-987-626-205-7. Pag: 1657-58.

“Enfermedades por anomalías cromosómicas”. Autora del capítulo: **Rossi N.** Sección Genética. *Pediatría clínica I y II* / Andrés Antonio Gomila, Pedro Alberto Armelini, José María Escalera, María Ester Olocco, Eduardo Gabriel Glatstein, Eduardo Cipriano Rougier. 1a ed. - Córdoba: EDUCC - Editorial de la Universidad Católica de Córdoba, 2012. ISBN 978-987-626-205-7. Pag: 1667-72.

“Descripción clínica, citogenética y molecular de cinco pacientes con deleción 22q13.3, y reporte de un caso en gemelas monocigóticas siamesas”. Autores: Canonero I, Sturich A, Montes C, Botterón M, Asinari MB, **Rossi NT.** *Journal of Basic and Applied Genetics*. ISSN: BAG 1666-0390. S-107.

“Prevalencia relativa de Microdeleción 22q11.2 en pacientes pediátricos y adultos asistidos en la Ciudad de Córdoba”. Autora: **Rossi N.** Proyectos de Investigación. Secretaría de Investigación. UCC. 2011.

“Síndrome de Phelan McDermid: descripción de cinco pacientes e informe del primer caso descrito en gemelas siamesas”. Autores: Canonero I, Montes C, Sturich A, Botterón M, Asinari M, Cuestas E, **Rossi N.** *Arch Argent Pediatr* 2012;110(3):e50-e54 / e50

“Hemorragia de pequeños vasos del sistema nervioso central y microcórnea en un paciente de 15 años”. Autores: Montes C, Sturich A, Faustinelli V, Mauro A, Robledo H, **Rossi N.** *Journal of Basic & Applied Genetics*. Vol XXIII Suppl. 2012. GMED 49. ISSN: 1852-6233.

“Hallazgos clínicos en 32 pacientes con microdeleción 22q11.2 asistidos en la Ciudad de Córdoba, Argentina”. Autores: Montes C, Sturich A, Chaves A, Juaneda E, Orellana J, De Rossi Roberto, Pereyra Blanca, Alday L, **Rossi N.** *Arch Argent Pediatr* 2013;111(5):423-427 / 423.

“Estudio multicéntrico sobre la evaluación de variables pronósticas en 100 pacientes argentinos con Enfermedad de Gaucher (EG) tipo 1. Un reporte del Grupo Argentino de Diagnóstico y Tratamiento de la EG”. Autores: GI Drelichman, N Basack, N Fernández Escobar, B Soberón, MS Larroude, K Muller, S Zirone, G Buchovsky, V Lanza, I Fernández, R Jaureguiberry, N Watman, M Bolesina, MA Barbieri, A Maro, M Dragosky, G Zárate, MR Rapetti, G Gonzalez, G Elena, A Degano, G Kantor, H Medici, C Carabajal, MF

Cuello, JJ Chain, S Gómez, A Carvani, S Meschengieser, B Diez, M Schweri, G Nuñez, L Barazutti, L Richard, A Cédola, N Guelbert, Arizo, G Aguilar, H Robledo, L Quiroga, G Carro, P Reichel, A Ruiz, V Welsh, MC Baduel, A Sanabria, A Albina, F del Río, R Fernández, D Verón, M Aznar, R Colimodio, G Infante, V Bacciedoni, **N Rossi**, A Romero Maciel, J Bietti, A Schenone, M Szlago. Abstract publicado en Hematología, vol 17, Número Extraordinario, XXI Congreso Argentino de Hematología, pag. 161, Octubre 2013. ISSN: 0329-0379. ISSN: 2250-8309.

“Estudio multicéntrico sobre la evaluación de la masa ósea en pacientes con Enfermedad de Gaucher (EG): un reporte del Grupo Argentino de Diagnóstico y Tratamiento de la EG”. Autores: MS Larroude, GI Drelichman, N Basack, N Fernández Escobar, B Soberón, B Oliveri, K Muller, S Zirone, G Buchovsky, V Lanza, I Fernández, R Jaureguiberry, N Watman, MA Barbieri, A Maro, M Dragosky, G Zárate, MR Rapetti, G Gonzalez, G Elena, A Degano, G Kantor, M Bolesina, H Medici, C Carabajal, MF Cuello, JJ Chain, S Gómez, A Carvani, S Meschengieser, B Diez, M Schweri, G Nuñez, L Barazutti, L Richard, A Cédola, N Guelbert, Arizo, J Bietti, A Romero Maciel, L Quiroga, G Carro, P Reichel, A Ruiz, V Welsh, A Sanabria, A Albina, F del Río, R Fernández, D Verón, M Aznar, R Colimodio, G Infante, V Bacciedoni, **N Rossi**, A Schenone, M Szlago. Publicado en Hematología, vol 17, Número Extraordinario, XXI Congreso Argentino de Hematología, pag. 237, Octubre 2013. ISSN: 0329-0379. ISSN: 2250-8309.

“Leucemia Linfoblástica Aguda en Niños. Resultados preliminares del protocolo ALLIC/GATLA 2010” Autores: C Ricchieri, F Lastiri, G Arbesú, V Schuttenberg, G Elena, C Hollmann, L Aversa, M Gutierrez, C Murray, C Drowdozky, M Gomel, E Majek, E Hiramatsu, M Rizzi, A Berreta, L Senosian, M Matus, B Nicoli, S Borchichi, S Zirone, P Reichel, P Negri, H Caferri, M Arrieta, M Tomazetti, M Corrales, M Makiya, A Deana, H Donato, **N Rossi**, A Coirini, D Frigeiro, GATLA. Publicado en Hematología, vol 17, Número Extraordinario, XXI Congreso Argentino de Hematología, pag. 242, Octubre 2013. ISSN: 0329-0379. ISSN: 2250-8309.

“Clofarabina en pacientes pediátricos con leucemias agudas recaídas o refractarias: experiencia del GATLA”. Autores: D Verón, M Makiya, L Aversa, M Gutierrez, A Fynn, V Schuttenberg, A Cédola, C Drowdozky, H Caferri, J Bietti, S Gomez, G Elena, G Arbesu, C Hollmann, A Berreta, L Martin, M Tomasetti, S Zirone, **N Rossi**, D Frigeiro, MC Ricchieri, GATLA, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Argentina. Publicado en Hematología, vol 17, Número Extraordinario, XXI Congreso Argentino de Hematología, pag. 243, Octubre 2013. ISSN: 0329-0379. ISSN: 2250-8309.

“Resultados preliminares del protocolo GATLA 8-LMA '07 para leucemia mieloblástica aguda (LMA) en niños”. Autores: A Deana, L Moran, D Freigerio, L Aversa, MC Ricchieri, G Elena, M Matus, G Arbesú, A Cédola, MC Drozdowsky, **N Rossi**, P Negri, A J Bietti, M Gomel, C Murray, A Fynn. Grupo GATLA pediátrico. CABA. Publicado en Hematología, vol 17, Número Extraordinario, XXI Congreso Argentino de Hematología, pag. 245, Octubre 2013. ISSN: 0329-0379. ISSN: 2250-8309.

“Anomalías cromosómicas estructurales: revisión de 11 años del Hospital de Niños de Córdoba”. Autores: A Chaves, A Sturich, L Levrero, C Montes, **N Rossi**. Publicado en BAG. Journal of Basic and Applied Genetics 2013, Suppl. Vol. XXIV (1), Issue 1, Pag CH 12. ISSN: 1852-6233.

“Un desafío diagnóstico: Síndrome de Costillas Cortas Polidactilia”. Autores: J Dahrull, C Montes, A Sturich, V Sanchez, C Travela, P Caeiro, **N Rossi**. Abstract publicado en BAG. Journal of Basic and Applied Genetics 2013, Vol 24, Issue 1, Supp. Pag. 161.

“Microdeleciones Cromosómicas y rearrreglos subteloméricos. Su impacto como causa de Discapacidad Intelectual y Anomalías Congénitas Múltiples”. Autora: **Rossi, N**. Journal of Basic and Applied Genetics. Suppl. Vol. XXVI (1); pag. 39. 2015. ISSN: 1852-6233.

“Cancer Hereditario: De la Genómica al Asesoramiento Genético Oncológico. Nuevas tendencias. Problemática y desafíos regionales”. Autores: Rossi N, Artagaveytia N. Journal of Basic and Applied Genetics, Suppl. Vol. XXVII(1) 2016. Pag. 41. ISSN. 1852-6233; (on line en [www.sag.org.ar](http://www.sag.org.ar)).

“A survey of clinicopathological and molecular characteristics of patient with suspected Lynch syndrome in Latin America”. Autores: Rossi BM., Palmero EI., Lopez-kostner F., Sarroca C., Vaccaro CA., Spirandelli F., Ashton-Prolla P., Rodriguez Y., de Campos Reis Galvao H., Reis RM., escremim A., Capochin Romagnolo LG., Karin A., Della Valle A., Neffa F., Kalfayan PG., Spirandelli E., Chialina S., Gutierrez Angulo M., Castro-Mujica M del C., Sanchez del Monte J., Quispe R., da Silva SD., **Rossi NT.**, Barletta-Carrillo C., Revollo S., Torgora X., Lena Morillas L., Tubeuf H., Monteiro-Santos EM., Piñero TA., Dominguez-Barrera C., Wernhoff P., Martins A., Hovig E., Moller P., Dominguez-Valentin M. BMC Cancer (2017) 17:623 DOI 10.1186/s12885-017-3599-4. On line: <https://bmccancer.biomedcentral.com/articles/10.1186/s12885-017-3599-4>

"From colorectal cancer pattern to the characterization of individuals at risk: picture for genetic research in Latin America". Autores: Carlos Alberto Vaccaro, Francisco López-Kostner, Adriana Della Valle, Benedito Mauro Rossi, Marina Antelo, Angela Solano, Dirce Maria Carraro, Mabel Bohorquez, Ricardo Fujita, Florencia Spirandelli, Kiyoko Abe Sandes, Ivana Nascimento, Yasser Sulcahuaman, Carlos Sarroca, Maria Laura Gonzalez, Alberto Ignacio Herrando, Karin Alvarez, Florencia Neffa, Patricia Esperon, Florencia C. Cardoso, Giovana Tardin Torrezan, Samuel Aguiar Junior, Maria Nirvana da Cruz Formig7, Erika Santos, Caroline U. Sá, Edite .Oliveira, Jose Luis Buleje, Enrique Spirandelli, Rodrigo Santa Cruz Guindalini, Renata Gondim Meira Velame de Azevedo15, Larissa Souza Mario Bueno16, Sonia Tereza dos Santos Nogueira, Mariela Torres Loarte, Jorge Padron, Maria del Carmen Castro-Mujica, Julio Sanchez del Monte, Carmelo Caballero, Joseph Pinto, Claudia Barletta-Carrillo, Carlos Mario Muneton Pena, Melva Gutiérrez Angulo, Tamara Pinero, Edenir Palmeiro, Paola Montenegro Beltran, Patricia Ashton-Prolla, Yenni Rodriguez, Richard Quispe, **Norma Teresa Rossi**, Sergio Chialina, Juan Carlos Bazo-Alvarez, Alcides Recalde Cañete, Constantino Dominguez-

Barrera, Cesar Nique, Lina Nunez, Patrik Wernhoff, Pål Møller, Eivind Hovig, Mev Dominguez-Valentin\*. [Int J Cancer](#). 2019 Jul 15;145(2):318-326. doi: 10.1002/ijc.31920. Epub 2018 Dec 5.

“Lynch syndrome registries in Latin America”. Autores: Adriana Della Valle, Francisco López-Kostner, Carlos Alberto Vaccaro, Benedito Mauro Rossi, Dirce Maria Carraro, Nora Manoukian Forones, Florencia Spirandelli, Leonardo S Lino-Silva, Julio Sanchez del Monte, Jose Buleje, Carlos Mario Muneton Pena, Yasser Sullcahuaman, Kiyoko Abe-Sandes, Ivana Nascimento, **Norma Teresa Rossi**, Karin Alvarez, Florencia Neffa, Tamara Piñero, Giovana Tardin Torrezan, Samuel Aguiar Junior, Célia Aparecida Marques Pimenta, Enrique Spirandelli, Ricardo Fujita, Mariela Torres Loarte, Taisa Manuela Bonfim Machado-Lopes, Thais Ferreria Bomfim-Palma, Larissa Souza Mario Bueno, Claudia Martin, Constantino Dominguez-Barrera, Patrik Wernhoff, Eivind Hovig, Pål Møller, Mev Dominguez-Valentin.

“Lynch syndrome registries, structure and research in Latin America”. Autores: Adriana Della Valle, Edenir Inez Palmero, Francisco López-Kostner, Luisina Ines Bruno, Florencia Spirandelli, Nora Manoukian Forones, José Buleje, Mabel Bohorquez, Yasser Sullcahuaman, Alicia María Cock-Rada, Alejandra Mampel, Ivana Nascimento, Leonardo S Lino-Silva, **Norma Teresa Rossi**, Claudio Benavidez Yañez, Geiner Jiménez, Carlos Mario Muñeton Pena, Carlos Reyes-Silva, María de la Luz Ayala-Madrigal, Julio Sanchez del Monte, Richard Quispe, Alcides Recalde, Henrique de Campos Reis Galvao, Florencia Neffa, Carlos Sarroca, Mariano Golubicki, Sandra Patricia Bello Uyaban, Pablo G. Kalfayan, Tamara A. Piñero, Fabiana Alejandra Ferro, Karin Alvarez, Enrique Spirandelli, Sergio Chialina, Celia Aparecida Marques Pimenta, María Luisa Guevara Gil, Giuliana Chavez, Magdalena Echeverry, Mariela Torres, Luis José Palacios Fuenmayor, Nadia Cambados Heritas, Thais F. Bonfim Palma, Kiyoko Abe-Sandes, Claudia Martin, Carlos Afanador Ayala, Gabriela Jaramillo-Kupermann, Jesús Arturo Hernandez-Sandoval, Angelica Hernandez Guerrero, Constantino Dominguez-Barrera, Patrik Wernhoff, Yesilda Balavarca, Eivind Hovig, Pål Møller & [Mev Dominguez-Valentin](#). Presentación Poster. International society for Gastrointestinal Hereditary Tumours (inSIGTH). Auckland New Zeland. 20 al 23 de Marzo de 2019.

“Lynch syndrome registries, structure and research in Latin America”. Autores: Adriana Della Valle, Edenir Inez Palmero, Francisco López-Kostner, Luisina Ines Bruno, Florencia Spirandelli, Nora Manoukian Forones, José Buleje, Mabel Bohorquez, Yasser Sullcahuaman, Alicia María Cock-Rada, Alejandra Mampel, Ivana Nascimento, Leonardo S Lino-Silva, **Norma Teresa Rossi**, Claudio Benavidez Yañez, Geiner Jiménez, Carlos Mario Muñeton Pena, Carlos Reyes-Silva, María de la Luz Ayala-Madrigal, Julio Sanchez del Monte, Richard Quispe, Alcides Recalde, Henrique de Campos Reis Galvao, Florencia Neffa, Carlos Sarroca, Mariano Golubicki, Sandra Patricia Bello Uyaban, Pablo G. Kalfayan, Tamara A. Piñero, Fabiana Alejandra Ferro, Karin Alvarez, Enrique Spirandelli, Sergio Chialina, Celia Aparecida Marques Pimenta, María Luisa Guevara Gil, Giuliana Chavez, Magdalena Echeverry, Mariela Torres, Luis José Palacios Fuenmayor, Nadia Cambados Heritas, Thais F. Bonfim Palma, Kiyoko Abe-Sandes, Claudia Martin, Carlos Afanador Ayala, Gabriela Jaramillo-

Kupermann, Jesús Arturo Hernandez-Sandoval, Angelica Hernandez Guerrero, Constantino Dominguez-Barrera, Patrik Wernhoff, Yesilda Balavarca, Eivind Hovig, Pål Møller & Mev Dominguez-Valentin. Abstract publicado en *Familial Cancer* (2019) 18:S57–S58. <https://doi.org/10.1007/s10689-019-00124-w>.

“A snapshot of current clinical and genetics testing practice in Lynch syndrome: Results of a representative survey of over 33 Latin American existing centres/registries”. Autores: Adriana Della Valle, Benedito Mauro Rossi, Edenir Inêz Palmero, Marina Antelo, Carlos Alberto Vaccaro, Francisco López-Kostner, Karin Alvarez, Marcia Cruz-Correa, Luisina Inés Bruno, Nora Manoukian Forones, Jorge Andres Rugeles Mindiola, Jose Buleje, Florencia Spirandelli, Mabel Bohorquez, Alicia Maria Cock-Rada, Yasser Sullcahuaman, Ivana Nascimento, Kiyoko Abe-Sandes, Leonardo S Lino-Silva, Florencia Petracci, Alejandra Mampel, Yeni Rodriguez, **Norma Teresa Rossi**, Claudio Benavides Yañez, Cladelis Rubio, Tirzah Braz Petta-Lajus, Elizabeth Lemos Silveira-Lucas, Geiner Jiménez, Carlos Mario Muñeton Peña, Carlos Reyes-Silva, María de la Luz Ayala-Madrigal, Julio Sanchez del Monte, Richard Quispe, Alcides Recalde, Florencia Neffa, Carlos Sarroca, Henrique de Campos Reis Galvão, Mariano Golubicki, Tamara A. Piñero, Pablo G. Kalfayan, Fabiana Alejandra Ferro, Julyann Pérez-Mayoral, Celia Aparecida Marques Pimenta, Sandra Patricia Bello Uyaban, Ana Protzel, Guiliana Chávez, María Luisa Guevara Gil, Enrique Spirandelli, Sergio Chialina, Magdalena Echeverry, Luis José Palacios Fuenmayor, Mariela Torres, Thais F. Bonfim Palma, Nadia Cambados Héritas, Claudia Martin, Alfonso Suárez, Michael Vallejo, Timoteo ARS, Carlos Afanador Ayala, Gabriela Jaramillo-Koupermann, Jesús Arturo Hernández-Sandoval, Angélica Hernandez Guerrero, Constantino Dominguez-Barrera, Juan Carlos Bazo-Alvarez, Patrik Wernhoff, Yesilda Balavarca, Eivind Hovig, Pål Møller, Mev Dominguez-Valentin. *European Journal of Cancer* 119 (2019) 112-121. Available online at [www.sciencedirect.com](http://www.sciencedirect.com)

Participante y colaboradora en “Protocolo de usos e indicaciones de paneles multigenéticos para cáncer hereditario en Argentina”. Programa Nacional de Tumores Familiares y Hereditarios. Instituto Nacional del Cáncer. Secretaría de gobierno de Salud. Ministerio de Salud y Desarrollo Social, Presidencia de la Nación. Octubre 2019. Disponible on-line: <https://www.argentina.gob.ar/salud/inc/recursos-graficos/procafa-equipos-salud>.

“Variante patogénica novel en una paciente con Síndrome de Cáncer de mama/ovario hereditario en Córdoba, Argentina”. Autores: Claudia A. Martin; Maximiliano Zeballos; Norma T. Rossi; Martín Alonso. *Rev. Argentina de Medicina*. ISSN 2618-4311. 2019;7(4):260-262.

The Prospective Lynch Syndrome Data Base reports enable evidence based personal precision health care. *Hereditary Cancer in Clinical Practice*. Møller Hereditary Cancer in Clinical Practice (2020) 18:6 <https://doi.org/10.1186/s13053-020-0138-0>.

“Distinct phenotype and molecular pattern in early-onset colorectal cancer from Latin American genetic centres/registries”. Autores: Mabel Bohorquez<sup>1\*</sup>,

Florencia Spirandelli<sup>2\*</sup>, Claudio Benavides<sup>3\*</sup>, Aina Balto<sup>4</sup>, Adriana Della Valle<sup>5</sup>, Luisina Bruno<sup>6</sup>, Karin Alvarez<sup>7</sup>, Francisco Lopez-Kostner<sup>7</sup>, Marcia Cruz-Correa<sup>8</sup>, Julio Sanchez Del Monte<sup>9</sup>, Jorge Rugeles<sup>10</sup>, Jessica Magali Ramirez<sup>11</sup>, Ivana Nascimento<sup>12</sup>, Nora Manoukian Forones<sup>13</sup>, Alicia M. Cock-Rada<sup>14</sup>, Carlos Reyes-Silva<sup>15</sup>, Silvia Avila<sup>16</sup>, Apolinario L<sup>17</sup>, Rossi NT<sup>18</sup>, Claudia Martin<sup>18</sup>, Yasser Sulcahuaman<sup>19</sup>, Carlos Vaccaro<sup>20</sup>, Maria del Carmen Castro-Mujica<sup>21</sup>, Carlos Mario Muñeton Peña<sup>22</sup>, RV Bicalho Ferreira Assis<sup>23</sup>, Silveira-Lucas E<sup>24</sup>, Chahuan Badir<sup>25</sup>, Daniel Velez-Bohorquez<sup>1</sup>, Gaston Boggio<sup>2</sup>, Enrique Spirandelli<sup>26</sup>, Florencia Neffa<sup>5</sup>, Patricia Esperon<sup>5</sup>, Florencia Carusso<sup>5</sup>, Carolina Vergara<sup>5</sup>, Carolina Roxana Ponce<sup>7</sup>, María Teresa Pombo<sup>6</sup>, Laura Noro<sup>6</sup>, Tamara Canales<sup>7</sup>, Marjorie De la Fuente<sup>7</sup>, Alessandra Cassana<sup>7</sup>, Gonzalo Carrasco<sup>7</sup>, Julyann Pérez-Mayoral<sup>8</sup>, Maria Gonzalez Pons<sup>8</sup>, Angélica Hernández Guerrero<sup>9</sup>, Silvia Vidal Millán<sup>9</sup>, Sandra Beatriz Furfuro<sup>36</sup>, Taisa Manuela Bonfim Machado Lopes<sup>12</sup>, Thais Ferreira Bomfim Palma<sup>12</sup>, Juliana Cortes Freitas<sup>12</sup>, Maria Betânia Pereira Toralles<sup>12</sup>, Thamara Claudia Ferreira Melo<sup>12</sup>, Ivana Lucia de Oliveira Nascimento<sup>12</sup>, Celia Aparecida Marques Pimenta<sup>13</sup>, Luis José Palacios Fuenmayor<sup>14</sup>, Gabriela Galvez-Salazar<sup>15</sup>, Gabriela Jaramillo-Koupermann<sup>5</sup>, Mariella Torres<sup>19</sup>, Walter Pavicic<sup>20</sup>, Ignacio Alberto Herrando<sup>20</sup>, Juan Pablo Santin<sup>20</sup>, Fabiana Alejandra Ferro<sup>20</sup>, Carlos Afanador Ayala<sup>22</sup>, Luri Drumond Louro<sup>23</sup>, Anthony Campos-Segura<sup>27</sup>, Nelly Solis<sup>28</sup>, Elizabeth Zavaleta<sup>28</sup>, Maria Palacios Palacios<sup>29</sup>, Liz Zevallos Escobar<sup>29</sup>, Vásquez Corales E<sup>29</sup>, José Perea<sup>30</sup>, Constantino Dominguez-Barrera<sup>27</sup>, Patrik Wernhoff<sup>31</sup>, Eivind Hovig<sup>32,33</sup>, John-Paul Plazzer<sup>34</sup>, Pål Møller<sup>32</sup>, Benedito Mauro Rossi<sup>35</sup>, Mev Dominguez-Valentin<sup>32</sup>.

“Características clínicas de pacientes con Cáncer de Mama y/o Cáncer de Ovario con mutaciones en los genes BRCA1 y BRCA2 en Córdoba, Argentina”. Autores: Martin C, Suarez Villasmil L, Sembaj A, Gomez Balangione F, Zunino S, Montes C, Borello A, Zeballos M, Rossi NT. Aceptado para publicación, en de la Revista de la Facultad de Ciencias Médicas de Córdoba. UNC. Agosto 2020.

“Achondroplasia in Latin America: practical recommendations for the multidisciplinary care of pediatric patients”. Autores: Juan Llerena; Chong Ae Kim; Virginia Fano; Pablo Rosselli; Paulo Ferrez Collett-Solberg; Paula Frassinette Vasconcelos de Medeiros; Mariana del Pino; Débora Bertola; Charles Marques Lourenço; Denise Pontes Cavalcanti; Têmis Maria Félix; Antonio Rosa-Bellas; Norma Teresa Rossi; Fanny Cortes; Flávia Abreu, Nicolette Cavalcanti; Maria Cecilia Hervias Ruz; Wagner Baratela. En revisión para publicación en BMC Pediatrics.

#### ACTIVIDADES DE EXTENSION:

Diagnostico Prenatal Citogenético. Autor: Rossi N. Rev. Club de la Salud del Hospital Privado. N° 47. Septiembre 2014.

Test Panorama. Test prenatal en sangre materna para la pesquisa de anomalías cromosómicas frecuentes. Autor: Rossi N. Rev. Club de la Salud del Hospital Privado. Nº 47. Septiembre 2014.

Anomalías Congénitas, abordaje y prevención.PAS Programa 205-vimeo. <https://vimeo.com/187879357>. Octubre 2016.

Qué sabemos del cancer de mama hereditario? Organiza Fundación Oncológica Córdoba. 24 de Octubre de 2019. Sala Regino Maders. Legislatura de la Ciudad de Córdoba. Córdoba. Argentina.

Charlas para la Salud. Tema: “Cáncer de mama hereditario”. Ciclo de conferencias y difusión del Rotary Club de Córdoba. Radio María-101.5 FM. 29 de Octubre de 2019. Córdoba. Argentina.

Qué sabemos del cancer de mama hereditario? Organiza Fundación Oncológica Córdoba. 22 de Octubre de 2020. Actividad virtual. Córdoba Rosa. Gobierno de la Provincia de Córdoba. Córdoba. Argentina.

Cáncer de mama hereditario. Respuestas a las preguntas más frecuentes. Organiza Fundación para el Progreso de la Medicina y Córdoba Rosa. Gobierno de la Provincia de Córdoba. Córdoba. Actividad virtual. 26 de Octubre de 2021. Córdoba. Argentina.

Cáncer de mama hereditario. Respuestas a las preguntas más frecuentes. Organiza Fundación para el Progreso de la Medicina y Córdoba Rosa. Gobierno de la Provincia de Córdoba. Córdoba. Actividad virtual. 26 de Octubre de 2021. Córdoba. Argentina.

#### INTEGRANTE DE COMITÉ EDITORIAL:

“Pautas de Diagnóstico y Tratamiento”. Integrante de la Comisión de Redacción: **Rossi Norma**. Hospital de Niños de Córdoba. Edición 1999.

Guía de Actividades, Cátedra de Genética Médica, Facultad de Medicina. Universidad Católica de Córdoba. Año 2006. Integrante del Comité Editorial: **Rossi N.**

Guía de Actividades. Cátedra de Genética Médica, Facultad de Medicina. Universidad Católica de Córdoba. Año 2007. Integrante del Comité Editorial: **Rossi N.**

“Genética Médica”. Integrante del Comité Editorial de Editorial: **Rossi N.** Universidad Católica de Córdoba. Año 2008. I.S.B.N. 978-987-626-026-8.

Profesional encargada de la **revisión de trabajos para publicación** sobre temas de Genética Médica. Revista Archivos Argentinos de Pediatría. Sociedad Argentina de Pediatría. Año 2009 hasta la actualidad.

Profesional encargada de la **revisión de trabajos para publicación** sobre temas de Genética Médica. Revista JBAG. Año 2016 hasta la actualidad.

Profesional encargada de la **revisión de trabajos para publicación** sobre temas de Genética Médica. Revista Methodo. UCC. Año 2018.

## TRABAJOS DE INVESTIGACIÓN APLICADA

"Síndrome de Williams y Secreción Inapropiada de TSH." Autores: Yaniskowski M. Lucy; **Rossi Norma**; Fernández Eduardo; Wyse Eduardo. Presentado en la Vº Reunión Anual de la Sociedad Latinoamericana de Endocrinología Pediátrica. Viña del Mar. Chile. 27 al 30 de Octubre de 1991.

"Muerte súbita con incidencia familiar asociada a PQ corto con QT largo" XIX . Autora: **Rossi Norma**. Jornadas Nacionales Interresidencias de Clínica Médica. Congreso Nacional de Medicina 2. 23 al 27 de Noviembre de 1992.

"Agnesia de Cuerpo Calloso". Servicio de Genética. Hospital de Niños de Córdoba. Autores: **Rossi Norma**; Bogado Claudia; Juárez Nidia. Presentado en el XXIV Congreso Argentino de Genética y IIº Jornadas Argentino-Uruguayas de Genética, organizadas por la Sociedad Argentina de Genética. Posadas, Misiones. 5 al 8 de Octubre de 1993.

"Disostosis Espondilocostal". Autores: Bogado Claudia, **Rossi Norma**, Juárez Nidia, Conci René. Presentado en el IIº Congreso Latino-americano de Genética y 3º de Mutagénesis, Carcinogénesis y Teratogénesis Ambiental. Puerto Vallarta, Jalisco, Mexico. 25 al 30 de Septiembre de 1994.

"Síndrome de Stickler". Autores: Bogado Claudia, **Rossi Norma**, Juárez Nidia, Sturich Alicia. Presentado en el IIº Congreso Latinoamericano de Genética y 3º de Mutagénesis, Carcinogénesis y Teratogénesis Ambiental. Puerto Vallarta, Jalisco, Mexico. 25 al 30 de Septiembre de 1994.

"Neurofibromatosis/Proteus". Autores: Juárez Nidia, Bogado Claudia, **Rossi Norma**. Presentado en el IIº Congreso Latinoamericano de Genética y 3º de Mutagénesis, Carcinogénesis y Teratogénesis Ambiental. Puerto Vallarta, Jalisco, Mexico. 25 al 30 de Septiembre de 1994.

"Agnesia de Cuerpo Calloso: Revisión de 26 casos". Autores: **Rossi Norma**, Bogado Claudia, Sturich Alicia, Juárez Nidia. Presentado en el IIº Congreso Latino-americano de Genética y 3º de Mutagénesis, Carcinogénesis y Teratogénesis Ambiental. Puerto Vallarta, Jalisco, Mexico. 25 al 30 de Septiembre de 1994.

"Tetrasomy 9p with moderate phenotypical expression". Autores: **Rossi, N**; Bogado, C; Juárez, N; Sturich, A. Presentado en el 9th International Congress of Human Genetics. Río de Janeiro. Brazil. 13 al 23 de Agosto de 1996.

"Familial Paracentric inversion 10q, ascertained through seizures and mental retardation". Autores: Sturich,A; **Rossi,N**; Bogado,C; Juárez,N. Presentado en el 9th International Congress of Human Genetics. Río de Janeiro. Brazil. 13 al 23 de Agosto de 1996.

"Carbamazepine, a teratogenic agent". Autores: Bogado,C; Juárez,N; **Rossi,N**; Sturich,A. Presentado en el 9th International Congress of Human Genetics. Río de Janeiro. Brazil. 13 al 23 de Agosto de 1996.

"Spondylothoracic / Spondylocostal dysostoses". Autores: Juárez,N; Bogado,C; **Rossi,N**; Sturich,A. Presentado en el 9th International Congress of Human Genetics. Río de Janeiro. Brazil. 13 al 23 de Agosto de 1996.

"Síndrome Mielodisplásico (SMD): Relación morfológica-Citogenética". Autores: Sturich A., Ricchi B., Botteron M., **Rossi N.**, Berreta A. Presentado en el XIII Congreso Argentino de Hematología y 1º Congreso de la Sociedad de Hematología y Hemoterapia de Córdoba. 22 al 25 de Octubre de 1997. Villa Carlos Paz. Córdoba, Argentina.

"Síndromes Mielodisplásicos (SMD): características clínicas, hematológicas y genéticas de 40 casos". Autores: Garzón,R; Ricci,B; Abichain,P; Sturich,A; **Rossi,N**. Sociedad Argentina de Medicina. Bs.As, 23 al 28 de Noviembre de 1997.

"Utilidad de las técnicas de alkaline phosphatase anti alkaline phosphatase (AAP) y citogenética en el diagnóstico de leucemias agudas". Autores: Ricci B, Sturich A, Botterón M, **Rossi N**, Berreta A, Garcia j. Presentado en el XIV Congreso Argentino de Hematología. Mar del Plata. 29 de Septiembre al 2 de Octubre de 1999.

"Trisomía 13 con moderada expresión fenotípica". Autores: Sturich A, Panero C, **Rossi N**. Presentado en el 32º Congreso Argentino de Pediatría. Sociedad Argentina de Pediatría. Salta, 27 al 30 de Septiembre de 2000.

"Síndrome de Prader Willi y Angelman, nuestra casuística". Autores: Panero C, **Rossi N**, Sturich A. Presentado en el 32º Congreso Argentino de Pediatría. Sociedad Argentina de Pediatría. Salta, 27 al 30 de Septiembre de 2000.

"Cardiovascular findings and clinical course in Williams Syndrome (WS)". Autores: Bruno E, **Rossi N**, Thuer O, Córdoba R, Alday L.E. The 3rd World Congress of Pediatric Cardiology And Cardiac Surgery (PCCS 2001)- May 27th- May 31st, 2001.

"Anomalías cardiovasculares y evolución en pacientes con Síndrome de Williams". Autores: Bruno E, **Rossi N**, Thuer O, Córdoba R, Alday L.E. XXVIII Congreso Argentino de Cardiología. SAC. 30 de Septiembre al 3 de Octubre de 2001.

"El estudio citogenético como variable pronóstica en Síndromes mielodisplásicos". Autores: Belli C, Acevedo S, Bengio R, Arrossagaray G, Watman N, **Rossi N**, Flores G, Goldztein S, Larripa I. Presentado en el II Congreso de sociedades de

Hematología del MERCOSUR y XV Congreso Argentino de Hematología. HEMASUR 2001. 31 de Octubre al 3 de Noviembre de 2001.

Sección Minicases sobre el tema “Síndrome de Lentiginosis Múltiple (Síndrome de Leopard). Autores : Alday L, Cabrera M, Toledo M, **Rossi N**, Revol E, Navarro J. IV Jornadas Anuales de Dermatología. Sanatorio Allende. 25 y 26 de Abril de 2003.

“Anomalías cardiovasculares y evolución en el Síndrome de Noonan”. Autores: Bruno E, **Rossi N**, Alday L. XXXI Congreso Argentino de Cardiología. XI Congreso Argentino de Cardiología Pediátrica. 8 al 11 de Octubre de 2004.

“Estudio Citogenético en los Síndromes Mielodisplásicos (SMD)”. Autores: Belli C, Acevedo S, **Rossi N**, Larripa I. Presentado en XXXIII Congreso Argentino de Genética. Trelew. 11 al 14 de Septiembre de 2005.

“Clasificación de los Síndromes Mielodisplásicos (SMD) según la OMS. Autores: Faceta F, Meaca P, Ricchi B, **Rossi N**, Garcia J. Presentado en el XVII Congreso Argentino de Hematología, III Congreso Internacional de Citometría de Flujo y VIII Jornadas del Grupo Rioplatense de Citometría de Flujo. 2 al 5 de Noviembre de 2005.

“Clasificación de los Síndromes Mielodisplásicos (SMD) según la OMS. Autores: Faceta F, Meaca P, Ricchi B, **Rossi N**, Garcia J. Abstract publicado en Hematología Argentina. Vol 9. N°3. Pag 46. Septiembre-Diciembre de 2005.

“Comparación del valor predictivo entre dos scores clínicos y su correlación citogenética-molecular en pacientes con Síndrome de X Frágil”. Autores: **Rossi N**, Montes C, Sturich A, Chaves A, Schumiachkin R, Pereyra L, Ruedas S, Bona-fé M, Bustamante MF, Soria N, Moreno Barral J. 6° Jornadas de Investigación Científica. Facultad de Ciencias Médicas. UNC. Año 2005.

“Síndrome de X Frágil. Aspectos Clínicos y Laboratorio en una muestra de 207 pacientes”. Autores: Montes C, Sturich A, Chaves A, Schumiachkin R, Pereyra L, **Rossi N**, Ruedas S, Bona-fé M, Bustamante MF, Soria N, Moreno Barral. Celebración “Día del Médico”. Hospital de Niños de la santísima Trinidad. Diciembre 2005. Evaluado: Mejor Póster.

“Osteogénesis Imperfecta. Experiencia en el diagnóstico y tratamiento”. Autores: Montes C, Schumiachkin R, Pereyra L, **Rossi N**, De Grandis S, Badalotti M, Robledo H. Celebración “Día del Médico”. Hospital de Niños de la santísima Trinidad. Diciembre 2005. Evaluado: Mejor Póster.

“Variabilidad clínica y citogenética en cuatro pacientes con delección 4p”. Autores: Sturich A, Botterón M, Asinari M, Schumiachkin R, Montes C, **Rossi N**. 34° Congreso Argentino de Pediatría. Sociedad Argentina de Pediatría. 4 al 7 de Octubre de 2006.

“Síndrome de X Frágil. Aspectos clínicos y de laboratorio en una muestra de 238 pacientes asistidos en el Hospital de Niños de Córdoba”. Autores: Schumiachkin

R, Chavez A, Sturich A, Pereyra L, Montes C, **Rossi N**, Soria N, Bonafé M, Bustamante M, Ruedas S, Moreno Barral J. 34° Congreso Argentino de Pediatría. Sociedad Argentina de Pediatría. 4 al 7 de Octubre de 2006.

“Osteogénesis Imperfecta: Experiencia en diagnóstico y tratamiento”. Montes C, Schumiachkin R, Pereyra L, **Rossi N**, De Grandis S, Badalotti M, Robledo H. 34° Congreso Argentino de Pediatría. Sociedad Argentina de Pediatría. 4 al 7 de Octubre de 2006.

“Ambigüedad genital: ovario-testículo, 46,XX, gen SRY negativo”. Autores: Sturich A, Schumiachkin R, Chavez A, Montes C, Pereyra L, **Rossi N**, Testa G, Miras M, Fili T. 34° Congreso Argentino de Pediatría. Sociedad Argentina de Pediatría. 4 al 7 de Octubre de 2006.

“Anomalías cromosómicas en parejas con abortos espontáneos recurrentes: nuestra experiencia”. Autores: Sturich A, Botterón M, Asinari Mariana, **Rossi N**. XXV Congreso Argentino de Ginecología y Obstetricia. Federación Argentina de Sociedades de Ginecología y Obstetricia. Sociedad de Obstetricia y ginecología de Córdoba. 10 al 14 de Octubre de 2006.

“Detección de mutaciones en el gen HFE en pacientes con alteraciones en el metabolismo del hierro y familiares relacionados”. Autores: Blariza MJ, Bonafé M, Montes C, **Rossi N**, Moreno Barral J, Soria N. Jornadas de la Sociedad de Biología de Córdoba. 1° Reunión conjunta de la Sociedad de Biología de la República Argentina. 17 al 19 de Agosto de 2007. Huerta Grande. Córdoba.

Coautora en “Detección de Mutaciones en el Gen HFE en Pacientes con Alteraciones en el Metabolismo del Hierro y Familiares Relacionados”. Autores: Montes C, Bonafé M, Bustamante F, Blariza MJ, **Rossi N**, Moreno Barral J, Soria N. 8° Jornadas de Investigación Científica de la Facultad de Ciencias Médicas, Universidad Nacional de Córdoba. 5 de Diciembre de 2007. Córdoba.

“Spectrum of conotruncal congenital Heart malformation in patients with 22q11.2 chromosome microdeletion.”. Autores: Juaneda E, **Rossi N**, Sturich A, Montes C, Schumiachkin R, Chavez A, Vega B, Alday L. Presentación oral. Worl Congress of Cardiology. 18 al 21 de Mayo de 2008. Bs. As.

“Microdelección 22q11.2: Experiencia en 78 pacientes asistidos en la Ciudad de Córdoba. Argentina”. Autores: **Rossi N**, Sturich A, Schumiachkin R, Montes C, Chavez A, Botterón M, Pereyra L, Juaneda E, Orellana J, Alday L. 13° Congreso Latinoamericano de Genética y VI° Congreso Peruano de Genética. 4 al 8 de Mayo de 2008. Lima. Perú.

“Experiencia en la Evaluación de la Expresión del Oncogen HER2 en Cáncer de Mama Mediante Técnica de Hibridación in-situ Fluorescente (FISH). Autores: Sturich A; Calafat P; Botterón M; Borello A; Diller A; Ricchi B; **Rossi N**; Garcia JJ. 13° Congreso Latinoamericano de Genética y VI° Congreso Peruano de Genética. 4 al 8 de Mayo de 2008. Lima. Perú.

“Prevalencia Relativa de Aneuploidías del Cromosoma 17 en Cáncer de Mama”. Autores: Sturich A; Calafat P; Botterón M; Borello A; Diller A; Ricchi B; **Rossi N**; Garcia JJ. 13° Congreso Latinoamericano de Genética y VI° Congreso Peruano de Genética. 4 al 8 de Mayo de 2008. Lima. Perú.

“Patología Digestiva en Pacientes con Microdelección 22q11.2 asistidos en la Ciudad de Córdoba”. Autores : Montes C; Núñez M; Furnes R; Schumiachkin R; Sturich A; Botterón M, Chaves A; Pereyra B; **Rossi N**. VI° Congreso Argentino de Gastroenterología y Nutrición Pediátrica. Sociedad Argentina de Pediatría . Mayo 2008. Bs. As.

“Prevalencia Relativa de Microdelección 22q11.2 en una serie de 81 pacientes asistidos en la ciudad de Córdoba, Argentina”. Autores: Sturich A; Schumiachkin R; Montes C; Chaves A; Botterón M; Pereyra L; Juaneda E; Orellana J; Alday L; **Rossi N**. Modalidad: presentación oral. 10° Encuentro Nacional de investigación Pediátrica. Sociedad Argentina de Pediatría. 4 y 5 de Julio de 2008. Córdoba.

“Patología Digestiva: un hallazgo frecuente en pacientes con Síndrome de Microdelección 22q11.2”. Autores: Montes C; Nuñez M; Furnes R; Schumiachkin R; Sturich A; Botterón M; Chaves A; Pereyra L; **Rossi N**. 10° Encuentro Nacional de investigación Pediátrica. Sociedad Argentina de Pediatría. 4 y 5 de Julio de 2008. Córdoba.

“Comparison of immunohistochemistry (IHC) and fluorescent in situ hybridization (FISH) to determine the presence of Gen HER-2Neu in breast carcinoma”. Autores: Borello A E, Figueroa L, Basquiera A, Calafat P, Diller a; Sturich A, **Rossi N**, Garcia JJ, Palazzo E. American Society of Clinical Oncology (ASCO). 2008 ASCO annual Meeting.

Autora de “Prevalencia relativa de Microdelección 22q11.2 en una muestra de pacientes asistidos en el Hospital de Niños de la Santísima Trinidad de Córdoba. Importancia de la detección precoz, para establecer medidas de prevención y rehabilitación”. Proyectos de Investigación. Secretaría de Investigación. UCC. 2008, pag.86.

“Microdelección 22q11.2: Correlación Clínica-Citogenética Molecular en una Serie de 81 Pacientes Asistidos en la Ciudad de Córdoba. Autores: Chaves A; Schumiachkin R; Montes C; Sturich A; Botterón M; Pereyra L; Juaneda E; Orellana J; Alday L; **Rossi N**. XXXVII Congreso Argentino de Genética. Sociedad Argentina de Genética. Tandil. Bs.As. 21 al 24 de Septiembre de 2008.

“Microdelección 22q11.2: Cardiopatía Congénita y Patología Digestiva en 81 Pacientes Estudiados en Córdoba, Argentina. Autores: Schumiachkin R; Sturich A; Montes C; Chaves A; Botterón M; **Rossi N**. I° Congreso Latinoamericano de Genética Humana y IX Congreso Colombiano de Genética. Cartagena. Colombia. 10 de Octubre de 2008.

“Aneuploidías del Cromosoma 17 en Cáncer de Mama: Prevalencia Relativa en una Serie de 172 Pacientes Evaluados con Técnica de FISH”. Autores: Sturich A; Calafat P; Botterón M, Diller A; Ricchi B; **Rossi N**; Garcia JJ. 2° Conreso

Internacional de Oncología del Interior. Asociación de Oncólogos Clínicos de Córdoba. 5 al 8 de Noviembre de 2008. Córdoba. Presentación oral. **Premio al mejor trabajo científico.**

“Microdelección 22q11.2: experience in 26 patients diagnosed in the city of Córdoba, Argentina”. Autores: Sturich A; Orellana J; Montes C; Chaves A; Botterón M; Asinari M; Canonero I, Pereyra L, Kahn A; **Rossi N.** First French-Argentine Immunology Congress (FAIC), LVIII reunión Annual de la Sociedad Argentina de Inmunología, XIII Jornada Científica del Grupo Rioplatense de Citometría de Flujo, 3° Jornadas Argentinas de Inmunodeficiencias Primarias (SAP). 2 al 5 de Noviembre de 2010. Bs As. Argentina.

“Prevalencia relativa de Microdelección 22q11.2 en pacientes pediátricos y adultos asistidos en la Ciudad de Córdoba. Proyectos de Investigación. Secretaría de Investigación. UCC. 2010, pag.121.

“Descripción clínica y de laboratorio de un adolescente con disgenesia testicular bilateral, Cariotipo 45,X/46,X, idic (Y) y FISH 45,X/46,X, idic (Y)/46,XY. Autores: Boyanovsky A, Muñoz L, Montes C, Testa G, Ochetti M, Sturich A, Signorino M, **Rossi N,** Miras M. Póster presentado en la Reunión Anual de la Sociedad Latinoamericana de Endocrinología Pediátrica. Cartagena de Indias, Colombia. 7 al 10 de Septiembre de 2011.

“Descripción clínica, citogenética y molecular de cinco pacientes con delección 22q13.3, y reporte de un caso en gemelas monocigóticas siamesas”. Autores: Canonero I, Sturich A, Montes C, Botterón M, Asinari MB, **Rossi NT.** Póster presentado en el XL Congreso Argentino de Genética, III Simposio Latinoamericano de citogenética y Evolución, I Jornadas Regionales de SAG-NEA. Organiza Sociedad Argentina de Genética. 18 al 21 de Septiembre de 2011. Corrientes, Argentina.

“Diagnóstico prenatal de trisomía 18q parcial y monosomía 18p parcial, resultante de una inversión pericéntrica materna del cromosoma 18.” Autores: Canonero I, Sturich A, Asinari M, Montes C, Sad Larcher J, **Rossi N.** 1° Congreso Argentino de Diagnóstico Prenatal y Tratamiento. Organiza Sociedad Argentina de Diagnóstico Prenatal y Tratamiento. 26 al 28 de Abril de 2012. Bs.As. Argentina.

“Hemorragia de pequeños vasos del sistema nervioso central y microcórnea en un paciente de 15 años”. Autores: Montes C, Sturich A, Faustinelli V, Mauro A, Robledo H, **Rossi N.** Comunicación Libre de Genética Médica. XV Congreso Latinoamericano de Genética, XLI Congreso Argentino de Genética, XLV Congreso de la Sociedad de Genética de Chile II Reunión Regional SAG-Litoral. Organizado por la Asociación Latinoamericana de Genética, la sociedad Argentina de Genética y la Sociedad de Genética de Chile. 28 al 31 de Octubre de 2012. Rosario. Argentina.

“Importancia del estudio genético molecular del gen APC. Presentación de caso clínico”. Autores: Montes C, Garcia JJ, **Rossi NT.** IV Congreso Internacional de Oncología del Interior, XLIII Jornadas de Oncología del Interior. Organiza

Asociación de Oncólogos Clínicos de Córdoba. 6 al 9 de Noviembre de 2012. Córdoba. Argentina.

“Programa de Oncogenética. Hospital Privado de Córdoba”. Autores: Martín C, Montes C, Palazzo E, Garcia JJ, **Rossi NT**. IV Congreso Internacional de Oncología del Interior, XLIII Jornadas de Oncología del Interior. Organiza Asociación de Oncólogos Clínicos de Córdoba. 6 al 9 de Noviembre de 2012. Córdoba. Argentina.

Estudio multicéntrico sobre la evaluación de variables pronósticas en 100 pacientes argentinos con Enfermedad de Gaucher (EG) tipo 1. Un reporte del Grupo Argentino de Diagnóstico y Tratamiento de la EG”. Autores: GI Drelichman, N Basack, N Fernández Escobar, B Soberón, MS Larroude, K Muller, S Zirone, G Buchovsky, V Lanza, I Fernández, R Jaureguiberry, N Watman, M Bolesina, MA Barbieri, A Maro, M Dragosky, G Zárate, MR Rapetti, G Gonzalez, G Elena, A Degano, G Kantor, H Medici, C Carabajal, MF Cuello, JJ Chain, S Gómez, A Carvani, S Meschengieser, B Diez, M Schweri, G Nuñez, L Barazutti, L Richard, A Cédola, N Guelbert, Arizo, G Aguilar, H Robledo, L Quiroga, G Carro, P Reichel, A Ruiz, V Welsh, MC Baduel, A Sanabria, A Albina, F del Río, R Fernández, D Verón, M Aznar, R Colimodio, G Infante, V Bacciedoni, **N Rossi**, A Romero Maciel, J Bietti, A Schenone, M Szlago. Presentado en Comunicaciones Orales Pediátricas. XXI Congreso Argentino de Hematología. Mar del Plata, Argentina. 29 de Octubre al 1 de Noviembre de 2013.

“Estudio multicéntrico sobre la evaluación de la masa ósea en pacientes con Enfermedad de Gaucher (EG): un reporte del Grupo Argentino de Diagnóstico y Tratamiento de la EG”. Autores: MS Larroude, GI Drelichman, N Basack, N Fernández Escobar, B Soberón, B Oliveri, K Muller, S Zirone, G Buchovsky, V Lanza, I Fernández, R Jaureguiberry, N Watman, MA Barbieri, A Maro, M Dragosky, G Zárate, MR Rapetti, G Gonzalez, G Elena, A Degano, G Kantor, M Bolesina, H Medici, C Carabajal, MF Cuello, JJ Chain, S Gómez, A Carvani, S Meschengieser, B Diez, M Schweri, G Nuñez, L Barazutti, L Richard, A Cédola, N Guelbert, Arizo, J Bietti, A Romero Maciel, L Quiroga, G Carro, P Reichel, A Ruiz, V Welsh, A Sanabria, A Albina, F del Río, R Fernández, D Verón, M Aznar, R Colimodio, G Infante, V Bacciedoni, **N Rossi**, A Schenone, M Szlago. Póster presentado en el XXI Congreso Argentino de Hematología. Mar del Plata, Argentina. 29 de Octubre al 1 de Noviembre de 2013.

“Leucemia Linfoblástica Aguda en Niños. Resultados preliminares del protocolo ALLIC/GATLA 2010” Autores: C Ricchieri, F Lastiri, G Arbesú, V Schuttenberg, G Elena, C Hollmann, L Aversa, M Gutierrez, C Murray, C Drowdozky, M Gomel, E Majek, E Hiramatsu, M Rizzi, A Berreta, L Senosian, M Matus, B Nicoli, S Borchichi, S Zirone, P Reichel, P Negri, H Caferri, M Arrieta, M Tomazetti, M Corrales, M Makiya, A Deana, H Donato, **N Rossi**, A Coirini, D Frigeiro, GATLA. Póster presentado en el XXI Congreso Argentino de Hematología. Mar del Plata, Argentina. 29 de Octubre al 1 de Noviembre de 2013.

“Clofarabina en pacientes pediátricos con leucemias agudas recaídas o refractarias: experiencia del GATLA”. Autores: D Verón, M Makiya, L Aversa, M Gutierrez, A Fynn, V Schuttenberg, A Cédola, C Drowdozky, H Caferri, J Bietti, S Gomez, G Elena, G Arbesu, C Hollmann, A Berreta, L Martin, M Tomasetti, S Zirone, **N Rossi**, D Frigeiro, MC Ricchieri, GATLA, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Argentina. Póster presentado en el XXI Congreso Argentino de Hematología. Mar del Plata, Argentina. 29 de Octubre al 1 de Noviembre de 2013.

“Resultados preliminares del protocolo GATLA 8-LMA '07 para leucemia mieloblástica aguda (LMA) en niños”. Autores: A Deana, L Moran, D Freigerio, L Aversa, MC Ricchieri, G Elena, M Matus, G Arbesú, A Cédola, MC Drozdowsky, **N Rossi**, P Negri, A J Bietti, M Gomel, C Murray, A Fynn. Grupo GATLA pediátrico. CABA. Póster presentado en el XXI Congreso Argentino de Hematología. Mar del Plata, Argentina. 29 de Octubre al 1 de Noviembre de 2013.

“Anomalías cromosómicas estructurales: revisión de 11 años del Hospital de Niños de Córdoba”. Autores: A Chaves, A Sturich, L Levrero, C Montes, **N Rossi**. Presentado en la Sección de Comunicaciones Libres de Citogenética Humana, XLII Congreso Argentino de Genética y III Reunión Regional SAG-NOA. Organizado por la Sociedad Argentina de Genética y la Comisión Regional del Noroeste de la Sociedad Argentina de Genética. Salta, Argentina, 20 al 23 de Octubre de 2013.

“Un desafío diagnóstico: Síndrome de Costillas Cortas Polidactilia”. Autores: J Dahrull, C Montes, A Sturich, V Sanchez, C Travela, P Caeiro, **N Rossi**. Presentado en la Sección de Comunicaciones Libres de Citogenética Humana, XLII Congreso Argentino de Genética y III Reunión Regional SAG-NOA. Organizado por la Sociedad Argentina de Genética y la Comisión Regional del Noroeste de la Sociedad Argentina de Genética. Salta, Argentina, 20 al 23 de Octubre de 2013.

“Diagnóstico de displasia ósea en ecografía del segundo trimestre”. Autores: Montes C, Capellino F, Dahrull J, Caeiro P, Simes L, **Rossi N**. V Sesión SADIPT: Screening. 11 de Octubre de 2014. Rosario. Argentina.

“Frecuencia de Cáncer de Mama en el Programa de Oncogenética”. Autores: Martín, C; Montes, C; Palazzo, E; Garcia, JJ; **Rossi, N**. Presentación Oral. V Congreso Internacional de Oncología del Interior/XIV Jornadas de Oncología del Interior. 12 al 14 de Noviembre de 2014. Córdoba. **Mención Especial**.

“La Genealogía: llave para la pesquisa de cáncer hereditario, reporte de un caso”. Autores: Montes, C; Pabletich, F; Sturich, A; Chaves, A; **Rossi, N**. Póster presentado en el V Congreso Internacional de Oncología del Interior/XIV Jornadas de Oncología del Interior. 12 al 14 de Noviembre de 2014. Córdoba.

“Diagnóstico prenatal de Síndrome de Goldenhar: presentación de dos casos”. Autores: Montes C, Maccari V, Giri N, Ganzer L, Moya D, Di Giusto R, **Rossi**

N. Poster presentado en SADIPT 2016. III Congreso de Diagnóstico Prenatal y Tratamiento. 21 al 23 de Abril de 2016. Córdoba. Argentina.

“Descendencia con rearrreglo cromosómico 3p25 y 10q26 en portadores con t(3;10) en un pedigree de tres generaciones” Autores: Chaves A, Montes C, Pabletich F, Sturich A, Jure R, **Rossi N**. Poster presentado en el XVI Congreso Latinoamericano de Genética. 9 al 12 de Octubre de 2016, Montevideo. Uruguay.

“Mutaciones del gen APC en pediatría, reporte de dos casos”. Autores: Montes C, Pabletich F, Petri V, Berreta A, Martín C, **Rossi N**. Poster presentado en el XVI Congreso Latinoamericano de Genética. 9 al 12 de Octubre de 2016, Montevideo. Uruguay.

“Malformaciones congénitas asociadas a trisomía parcial 2p y monosomía parcial 3p en mosaico”. Autores: Dahrull J, Montes C, Pabletich F, Rissotti A, Hillman M, Herrera F, Vilas M, Arroyo MV, **Rossi NT**. Presentación Oral. 8° Encuentro Annual de la Red Nacional de Anomalías Congénitas de Argentina (RENAC-Ar). 24 y 25 de Octubre de 2016. CABA. Argentina.

“Características clínicas de pacientes con antecedentes de cáncer de mama y mutaciones en BRCA 1 y 2. Autores: Martín C, Montes C, Dahrull J, Palazzo E, García JJ, **Rossi N**. **Presentación Oral**. VI Congreso Internacional de Oncología del Interior. 9 al 11 de Noviembre de 2016. Córdoba. Argentina.

“Anomalías Congénitas en recién nacidos del Hospital Privado Universitario de Córdoba desde Julio de 2013 a Noviembre de 2016”. Autores: Pabletich F., Montes C., Dahrull J., Monzón Zamorano F., Rizzotti A., Hillman M., **Rossi N**. I Jornadas Intrahospitalarias de Investigación Científica. Hospital Privado Universitario de Córdoba. 15 al 17 de Marzo de 2017. Córdoba. Argentina.

“Estudio de terreno de prevalencia de enfermedades neuromusculares en la ciudad Villa Dolores Provincia de Córdoba, Noviembre de 2016”. Autores: Montes C., Chaves A., Villagra Cocco A., Cafaro T., Pabletich F., Sabas M., Maracini MJ., Baudonet G., Ponce JJ., Vilanova L., Godoy G., Lucero N., Bringas A., Perez A., Medina M., Spinelli A., Martínez C., Britos L., Cantarutti C., Curi F., Glatstein N., Sturich A., **Rossi NT**. Póster presentado en el 38° Congreso Argentino de Pediatría. Sociedad Argentina de Pediatría. 26 al 29 de Septiembre de 2017. Córdoba. Argentina.

“Descendencia con rearrreglo cromosómico 3p25 y 10q26 en portadores con translocación (3;10) en un pedigree de tres generaciones”. Autores: Montes C., Chaves A., Sturich A., Pabletich F., Jure R., **Rossi N**. Póster presentado en el 38° Congreso Argentino de Pediatría. Sociedad Argentina de Pediatría. 26 al 29 de Septiembre de 2017. Córdoba. Argentina.

“Fibroblast culture, the technique of choice for the diagnosis of Pallister Killian Syndrome”. Autores: Montes, C; Chaves, A; Sturich, A; Gonzalez, V; Lechinsky, V; Levrero, L; Herrera, F, **Rossi, N**. 2018 International Congress of Genetics. Foz do Iguazú, Brasil. 10 al 14 de Septiembre de 2018.

“Estudio Citogenético de pacientes que consultaron por Fallas Reproductivas”. Autores: Maero Karina, Dematteis Andrea, Pabletich Florencia, Herrera Florencia, **Rossi Norma**, Estofan Gustavo. XVIII Congreso Argentino de Medicina reproductiva-SAMeR 2018. 21, 13 y 14 de Septiembre de 2018. CABA. Argentina.

“Reporte de dos variantes novedales en BRCA1 y BRCA2”. Autores: Zeballos Maximiliano, Martín Claudia, **Rossi Norma**. VII Congreso Internacional de Oncología del Interior. Organizado por la Asociación de Oncólogos Clínicos de Córdoba. 7 al 9 de Noviembre de 2018. Córdoba. Argentina.

“Experiencia en la detección de anomalías cromosómicas en Leucemia Linfática Crónica mediante técnica de Hibridación in-situ Fluorescente”. Autores: Sturich A, Colussi Y, Guanchiale L, **Rossi N**. Comunicación libre presentada en el XVII Congreso Latinoamericano de Genética, XLVII Congreso Argentino de Genética, LII Reunión Anual de la Sociedad de Genética de Chile, VI Congreso de la Sociedad Uruguaya de Genética, V Congreso Latinoamericano de Genética Humana, V Simposio Latinoamericano de Citogenética y evolución. 6 al 9 de Octubre de 2019. Mendoza. Argentina.

“Acondroplasia de diagnóstico prenatal”. Autores: Emilia del R. Maldonado; Florencia Pabletich; **Norma T. Rossi**. XXVIII Jornadas de Displasias Esqueléticas, Hospital de Niños Garrahan. 20 y 21 de Agosto, 2020. Bs. As.

“A propósito de un caso: Displasia Campomélica”. Autores: Zarate Cynthia; Pabletich Ma. Florencia; Martinez Mariana; **Rossi Norma T**. XXVIII Jornadas de Displasias Esqueléticas, Hospital de Niños Garrahan. 20 y 21 de Agosto, 2020. Bs. As.

“Experiencia en Cáncer de Mama Hereditario por mutaciones en PALB2. Reporte de 6 casos”. Autores: del Castillo S, del Castillo A, Caminos R, del Castillo R, Perotti R, **Rossi N**, Montes C. Póster presentado en el VIII Congreso Internacional de Oncología del Interior, modalidad virtual. 10 al 12 de Marzo de 2021. Argentina.

“Variantes patogénicas en PALB2 en 21 pacientes, asistidos en las provincias de Córdoba, Mendoza y Neuquén, Argentina”. Autores: A. Mampel, M. Zeballos, **N. Rossi**, S. Avila, R. Perotti, Montes C. Póster presentado en el XVIII Congreso Latinoamericano de Genética, XLVII Congreso Argentino de Genética, LIV Reunión Anual de la Sociedad de Genética de Chile, XLIX Congreso Argentino de Genética, VIII Congreso de la Sociedad Uruguaya de Genética, I Congreso Paraguayo de Genética y V Congreso Latinoamericano de Genética Humana. 5 al 8 de Octubre de 2021. Valdivia. Chile.

## **BECAS**

Directora del proyecto “Prevalencia relativa de Microdelección 22q11.2 en una muestra de pacientes asistidos en el Hospital de Niños de la Santísima Trinidad de Córdoba. Importancia de la detección precoz, para establecer medidas de

prevención y rehabilitación”. Apoyo a Grupos de Reciente Formación. Convocatoria 2006. Agencia Córdoba Ciencia S.E. Subsidio otorgado. Ref.:Expte.Nº0279-004313/2005.

Profesional a cargo de la supervisión del plan de trabajo de la Becaria Ruth N. Schumiachkin. Beca Ramón Carrillo-Arturo Oñativia 2006 otorgada por la Comisión Nacional de Programas de Investigación Sanitaria (CONAPRIS) sobre el tema “Estudio multicéntrico de genética clínica y formación de redes”.

"Prevalencia en las mutaciones del gen HFE". Soria N, Montes C, Rossi N. Servicio de Genética Médica. Hospital de Niños de la Santísima Trinidad. CEPIDEM. Universidad Nacional de Córdoba. Subsidio SECYT otorgado. Año 2006-2007.

Directora del proyecto “Prevalencia relativa de microdelección 22q11.2 en pacientes pediátricos y adultos de la Ciudad de Córdoba”. Proyectos de Investigación (PID). Ministerio de Ciencia y Tecnología de la Provincia de Córdoba. Convocatoria 2008. Aprobado. Subsidio no otorgado. Ref.Res. MINCyT Cba. Nº000121.

Directora del proyecto “Prevalencia relativa de microdelección 22q11.2 en pacientes pediátricos y adultos de la Ciudad de Córdoba”. Apoyo a Grupos de Reciente Formación. Convocatoria 2008. Agencia Córdoba Ciencia S.E. Subsidio otorgado.

Directora del Proyecto “Detección de enfermedad residual mínima y blancos moleculares en enfermedades hematológicas y oncológicas mediante técnicas de Biología Molecular”. FONBIO 2008, APROBADO. Ministerio de ciencia y Tecnología de Córdoba.

Directora Técnica del proyecto “Estudio oncogenético de los síndromes de predisposición heredada al cáncer en la provincia de Córdoba: prevalencia, aspectos clínicos y determinación de las mutaciones más frecuentes en nuestra población”. FONBIO 2010. APROBADO. Resolución Nº 120/2011. Ministerio de Ciencia y Tecnología de Córdoba.

Participación en Convocatoria PÍODO 2018. Proyecto: “Desarrollo de una Plataforma de Análisis Genómico para Medicina de Precisión”. Ministerio de Ciencia y Tecnología. Córdoba. Argentina.

## **10. OTROS FACTORES DE VALORACIÓN**

### **ACTIVIDAD INTERDISCIPLINARIA, MEMBRESIAS**

Miembro Titular de la Sociedad Argentina de Pediatría (Filial Córdoba). Córdoba. Año 1990 hasta la fecha.

Vocal Titular del Comité de Crecimiento y Desarrollo de la Sociedad Argentina de Pediatría. (Filial Córdoba). Córdoba. Desde Junio de 1990 hasta Junio de 1993.

Pro-secretaria del Comité de Crecimiento y Desarrollo de la Sociedad Argentina de Pediatría.(Filial Córdoba). Período 1993-1994-

Vocal Suplente del Comité de Crecimiento y Desarrollo de la Sociedad Argentina de Pediatría, (Filial Córdoba), desde Marzo de 1995 hasta el final del período 1994 / 96.

Pro-secretaria del Comité de Genética de la Sociedad Argentina de Pediatría, (Filial Córdoba), desde Septiembre de 1994 hasta el final del período 1993/96.

Socia Activa de la Sociedad Argentina de Genética. Bs.As. Desde el 15 de Noviembre de 1993 hasta la fecha.

Miembro de la Ibero-American Society of Human Genetics. Año 1996.

Secretaria General del Comité de Displasias Esqueléticas, Sociedad Argentina de Pediatría, (Filial Córdoba), por el período 1996/99.

Vocal del Comité de Genética, Sociedad Argentina de Pediatría, (Filial Córdoba), por el período 1996/99.

Secretaria General del Comité de Genética, Sociedad Argentina de Pediatría, Filial Córdoba, por el período 1999/2002.

Vocal Titular del Comité de Displasias Esqueléticas, Sociedad Argentina de Pediatría, Filial Córdoba, por el período 1999/2002.

Socia adherente de la Sociedad de Hematología y Hemoterapia de Córdoba, filial del Círculo Médico de Córdoba. Julio de 2003.

Vocal Titular del Comité de Genética, Sociedad Argentina de Pediatría, Filial Córdoba, por el período 2002/2005.

Vocal Titular del Comité de Displasias Esqueléticas, Sociedad Argentina de Pediatría, Filial Córdoba, por el período 2002/2005.

Miembro Fundador de la Sociedad de Genética Médica de Córdoba (Ge.Me.C). Filial del Círculo Médico de Córdoba. 1ª de Abril de 2003.

Secretaria de la Comisión directiva de la Sociedad de Genética Médica de Córdoba (Ge.Me.C). Filial del Círculo Médico de Córdoba. Período 2003-2004.

Secretaria de la Comisión directiva de la Sociedad de Genética Médica de Córdoba (Ge.Me.C). Filial del Círculo Médico de Córdoba. Período 2004-2005.

Presidenta de la Comisión Directiva de la Sociedad de Genética Médica de Córdoba (Ge.Me.C). Filial del círculo Médico de Córdoba. Período 2005-2006.

Integrante del Comité de contralor para la Especialidad de Genética Médica. Consejo de Médicos de la Provincia de Córdoba. Año 2005 hasta la actualidad.

Vocal Titular del Comité de Genética, Sociedad Argentina de Pediatría, Filial Córdoba, por el período 2005/2008.

“Miembro fundador” de la Fundación Oncológica y Hematológica (FOHEM). 12 de Junio de 2006. Córdoba. Argentina.

“Miembro permanente” de la Fundación Oncológica y Hematológica (FOHEM). 12 de Junio de 2006 hasta la actualidad. Córdoba. Argentina.

Miembro del Comité de Genética, Sociedad Argentina de Pediatría, Filial Córdoba, por el período 2008/2011.

Presidenta de la Comisión Directiva de la Sociedad de Genética Médica de Córdoba (Ge.Me.C). Filial del círculo Médico de Córdoba. Período 2006-2007.

Secretaria de la Comisión Directiva de la Sociedad de Genética Médica de Córdoba (Ge.Me.C). Filial del círculo Médico de Córdoba. Período 2007-2008.

Vocal de la Comisión Directiva de la Sociedad de Genética Médica de Córdoba (Ge.Me.C). Filial del círculo Médico de Córdoba. Período 2008-2009.

Vocal de la Comisión Directiva de la Sociedad de Genética Médica de Córdoba (Ge.Me.C). Filial del círculo Médico de Córdoba. Período 2009-2010.

Miembro adherente de la Sociedad Argentina de Hematología. 14 de Noviembre de 2007 hasta la fecha.

Miembro de la European Hematology Association. Membership N°: 6530. 19 de Mayo de 2008 hasta la actualidad.

Miembro Fundador Nacional de la Sociedad Argentina de Diagnóstico Prenatal y Tratamiento (SADIPT). Bs. As. Argentina. 10 de Agosto de 2010.

Integrante de la Sociedad Argentina de Diagnóstico Prenatal y Tratamiento (SADIPT). Bs. As. Argentina. Años 2010 al 2015.

Vocal de la Comisión Directiva de la Sociedad de Genética Médica de Córdoba (Ge.Me.C). Filial del círculo Médico de Córdoba. Período 2010-2011.

Tesorera de la Comisión Directiva de la Sociedad de Genética Médica de Córdoba (Ge.Me.C). Filial del círculo Médico de Córdoba. Período 2011-2012 y 2012-2013.

Vocal de la Comisión Directiva de la Sociedad de Genética Médica de Córdoba (Ge.Me.C). Filial del círculo Médico de Córdoba. Período 2013-2014.

Vocal de la Comisión Directiva de la Sociedad de Genética Médica de Córdoba (Ge.Me.C). Filial del círculo Médico de Córdoba. Período 2014-2016.

Vocal de la Comisión Directiva de la Sociedad de Genética Médica de Córdoba (Ge.Me.C).  
Filial del círculo Médico de Córdoba. Período 2016-2018.

Vocal de la Comisión Directiva de la Sociedad de Genética Médica de Córdoba (Ge.Me.C).  
Filial del círculo Médico de Córdoba. Período 2018-2020.

Profesional integrante de la Red Argentina de Cáncer Familiar (RACAF). Año  
2013 hasta la actualidad.

Profesional integrante del Registro Nacional de Anomalías Congénitas (RENAC).  
Año 2013 hasta la actualidad.

Miembro de comité evaluador de posters. 7º Encuentro Anual de la Red Nacional  
de Anomalías Congénitas (RENAC-Ar). 2 de Octubre de 2015. Bs As. Argentina.

Integrante de la Unidad de Salud Ambiental. Secretaría de Prevención y Promoción  
de la Salud. Ministerio de Salud de la Provincia de Córdoba. Desde 22 de Mayo de  
2015 (R.M. 329/2015) hasta la actualidad.

Integrante del Registro “The Collaborative Group of the Americas on Inherited  
Gastrointestinal Cancer (CGA-IGC)”. Año 2019 hasta la actualidad.

Colaboradora de la Base de Datos SITHER (Sistema de Información de Tumores  
Hereditarios). Instituto Nacional del Cáncer. Programa Nacional de Tumores  
Familiares y Hereditarios. Secretaría de Salud. Ministerio de Salud y Desarrollo  
Social. Desde el año 2017 hasta la actualidad.

Colaboradora de la Base de Datos del Nodo Argentino del Proyecto Varioma  
Humano. Desde el año 2019.

Miembro “Amiga de Fundación Oncológica Córdoba (FOCOR)”. Octubre 2020  
hasta la fecha.

Coordinadora del Comité de Contralor de la Especialidad de Genética Médica.  
Consejo de Médicos de la Provincia de Córdoba. Año 2021.

#### OTRAS ACTIVIDADES:

Inscripta en el Registro Provincial de Investigación en Salud (REPIS), Ministerio  
de Salud. Gobierno de Córdoba. N° 90.

Inscripta en el Registro Nacional de Prestadores. Ministerio de Salud y Ambiente  
de la Nación. Superintendencia de Servicios de Salud. N°: 96.135