

26 NOVEMBRO 2021
EDIÇÃO ONLINE

MORE INFORMATION

www.i3S.up.pt

EVENTS@I3S.UP.PT | +351 226 074 900

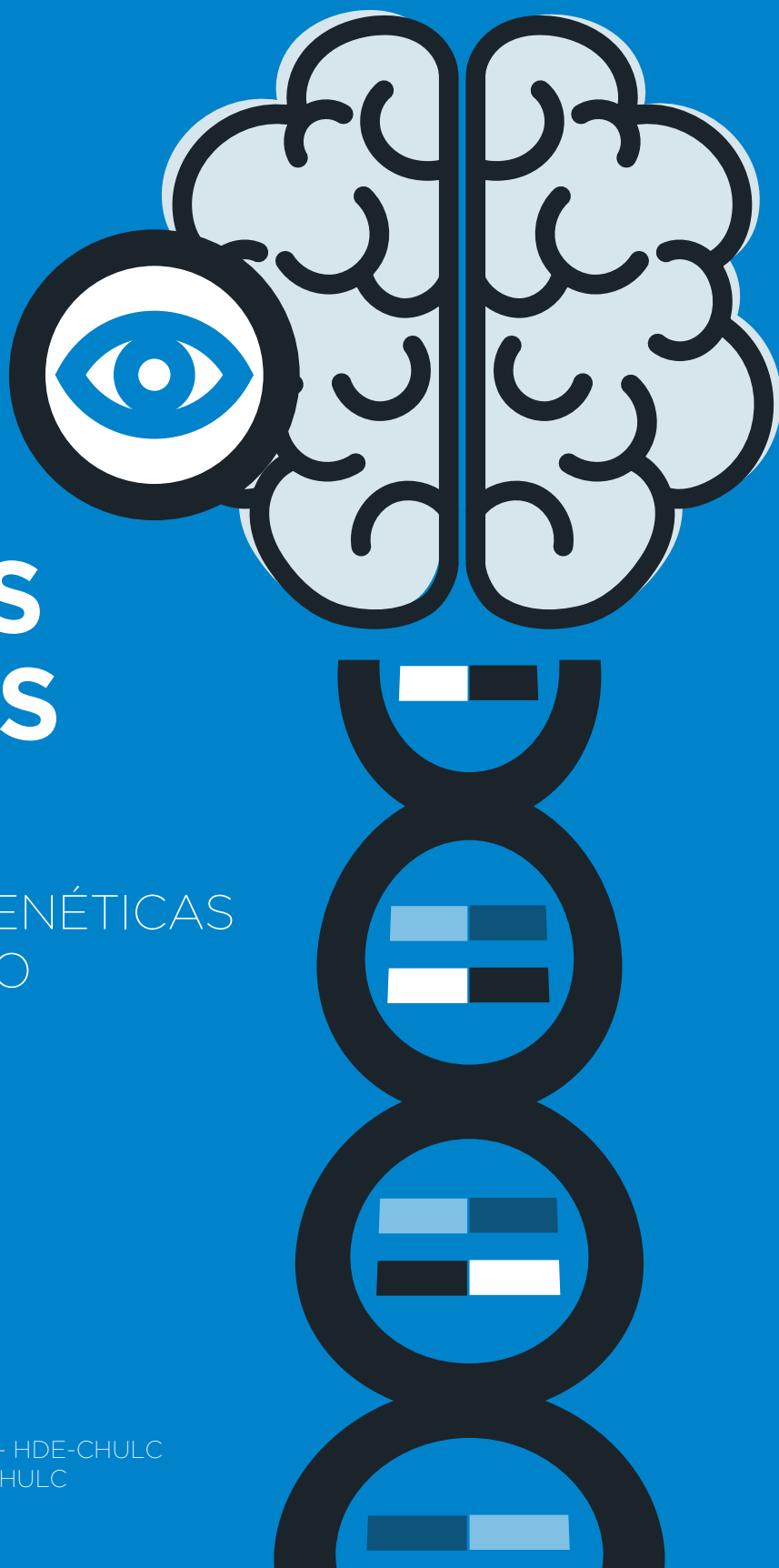
OS GENES DOS MEUS OLHOS

DOENÇAS NEUROGENÉTICAS
COM MANIFESTAÇÃO
OFTALMOLÓGICA

INSCRIÇÃO GRATUITA
DATA LIMITE DE INSCRIÇÃO:
22 DE NOVEMBRO 2021

ORGANIZAÇÃO:

SERVIÇO DE NEUROLOGIA PEDIÁTRICA - HDE-CHULC
SERVIÇO DE GENÉTICA MÉDICA - HDE-CHULC
CENTRO DE GENÉTICA PREDITIVA
E PREVENTIVA - CGPP-IBMC, I3S



CENTRO HOSPITALAR
UNIVERSITÁRIO DE LISBOA
CENTRAL



INSTITUTO DE INVESTIGAÇÃO
E INOVAÇÃO EM SAÚDE
UNIVERSIDADE DO PORTO



INSTITUTO DE BIOLOGIA MOLECULAR E CELULAR
INSTITUTE FOR MOLECULAR AND CELL BIOLOGY



CGPP
CENTRO DE GENÉTICA
PREDITIVA E PREVENTIVA

PROGRAMA | 26 NOVEMBRO 2021

- 9.00 Início da reunião
9.15 Sessão de abertura

COMUNICAÇÕES ORAIS - PARTE I

Moderação: José Pedro Vieira e Jorge Sequeiros

- 9.30 **Oftalmologia e Genética: um mundo de interações e revelações**
Eduardo Duarte Silva, Centro de Responsabilidade Integrado de Oftalmologia Pediátrica, HDE-CHULC
- 10.00 **Oftalmoplegias. Diagnóstico molecular e mitocondrial**
Sandra Jacinto, Serviço de Neurologia, HDE-CHULC
- 10.30 **Manifestações oculares de Doenças Metabólicas**
Patrícia Gaspar Silva, Unidade de Doenças Metabólicas, HDE-CHULC
- 11.00 **Terapias inovadoras nas patologias genéticas da retina e do nervo óptico**
Eduardo Duarte Silva, Centro de Responsabilidade Integrado de Oftalmologia Pediátrica, HDE-CHULC

CASOS CLÍNICOS - PARTE I

Moderação: Jorge Oliveira

- 11.45 **CC 1 Serviço de Neuropediatria, HDE-CHULC** - Laura Azurara e Sandra Jacinto
- 12.00 **CC 2 Serviço de Pediatria, HGO** - Denise Banganho
- 12.15 **CC 3 Serviço de Pediatria, HFF** - Ana Teresa Guerra
- 12.30 **CC 4 Serviço de Neuropediatria, HSFx-CHLO** - Joana Gonçalves, Mónica Mata e José Carlos Ferreira

13.00 Almoço

COMUNICAÇÕES ORAIS - PARTE II

Moderação: Margarida Venâncio e Eduardo Duarte Silva

- 14.00 **Nistagmos. Da causa ao tratamento. Papel dos painéis Genéticos**
Joana Coelho, Serviço de Neuropediatria, HSM-CHULN e Filipa Jorge Teixeira, Serviço de Oftalmologia, HSM-CHULN
- 14.30 **Alterações do nervo ótico. Doenças isoladas ou manifestação de envolvimento central/multissistémico?**
José Pedro Vieira, Serviço de Neuropediatria, HDE-CHULC e Bruno Cunha, Serviço de Neurorradiologia, HSJ-CHULC
- 15.00 **Ciliopatias. Doenças do segmento anterior**
Ana Luísa Carvalho, Serviço de Genética Médica, CHUC
- 15.30 **O impacto da genética molecular na caracterização das doenças oftalmológicas**
João Parente Freixo, Centro de Genética Preditiva e Preventiva do IBMC, i3S

CASOS CLÍNICOS - PARTE II

Moderação: João Parente Freixo

- 16.00 **CC 5 Serviço de Genética Médica, HDE-CHULC** - Mafalda Melo
- 16.15 **CC 6 Unidade de Neuropediatria, HSM-CHLN** - Pedro Coelho
- 16.30 **CC 7 Centro de Referência de Doenças Hereditárias do Metabolismo, CHUC** - Sara Ferreira e Luísa Diogo
- 16.45 **CC 8 CRIO OftaPed, HDE-CHULC** - Rita Anjos
- 17.00 Sessão de encerramento

COMISSÃO CIENTÍFICA:

Eduardo Duarte Silva, Centro de Responsabilidade Integrado de Oftalmologia Pediátrica, HDE-CHULC
Margarida Venâncio, Serviço de Genética Médica, HDE-CHULC
José Pedro Vieira, Serviço de Neuropediatria, HDE-CHULC
Jorge Sequeiros, Centro de Genética Preditiva e Preventiva do IBMC, i3S