

Asesoramiento genético básico y estudios genéticos en Medicina Reproductiva: "Una visión práctica" 2025

Directora: Dra. Laura Kopcow

Co Directores: Dres. Cristian Alvarez Sedó, Laura Igarzabal, Florencia Pabletich, María Cecilia

Paez, Florencia Petracchi, Silvina Sisterna.

Coordinadores: Carlota Lucini, Andrea Quinteiro Retamar, Romina Verdura,

Secretarias: Justina Beccar Varela, Melina Zapata,

Objetivos:

Brindar herramientas para el asesoramiento genético pre-concepcional y conocimientos básicos sobre estudios genéticos disponibles en medicina reproductiva.

Dirigido a: • Médicos, biólogos, bioquímicos, técnicos de laboratorio, profesionales con interés en medicina reproductiva.

Modalidad: •Virtual. •Talleres "role play" de asesoramiento genético. •Talleres de casos clínicos

Duración: semanas

Se subirán al campus las clases con frecuencia semanal los días martes, cada clase tiene una duración de entre 30-40 minutos, al finalizar cada módulo se realizarán talleres en vivo: "role play" de asesoramiento genético y casos clínicos (*ver programa) de 18 a 19:30 hs.

Créditos: otorga 25 créditos.

PROGRAMA:

Módulo 1 (Aspectos básicos) (4 semanas)

Clase I (Dra. Florencia Pabletich) 6 de mayo Introducción a la genética (conceptos básicos). Anomalías genéticas (cromosómicas, génicas, etc). Tipos de herencia. Herencia no clásica. Conceptos de penetrancia incompleta y expresividad variable.

Clase II (Dra. Florencia Petracchi) 13 de mayo Consulta de asesoramiento genético (genealogía, factores de riesgo, etc). Importancia de evaluación de teratógenos, serologías y ácido fólico. Edad materna. Edad paterna. Impacto de TRA en el riesgo de defectos congénitos y anomalías genéticas. Epigenética.

Clase III (Dr. Cristian Alvarez Sedó) 20 de mayo Estudios genéticos desde el cariotipo al NGS (cuando pedir, interpretación de resultados, pro y con).

Clase IV (Dra. Florencia Pabletich y Dra. Florencia Petracchi) 27 de mayo (en vivo 18 a 19.30 hs.) *Taller casos: Aplicación sobre estudios genéticos para enfermedades cromosómicas, génicas. *Taller role play: Consulta genética, preguntas básicas en la consulta.

Módulo 2 (Panel de portadores) (4 semanas)

Clase I - II (Dra. María Laura Igarzabal) 3 de junio Conceptos básicos de genética comprendidos en un panel de portadores. Genoma ADN. Genes. Variantes. Tipos de herencia y riesgo de recurrencia. Utilidad de la genealogía.

Clase II (Dra. María Laura Igarzabal) 10 de junio Screening de portadores. Genes incluídos. Tipos de enfoques (universal, según etnia, ampliado). Tipos de paneles según técnica utilizada. Concepto de riesgo residual, causas. Calidad de paneles. Exoma.

Clase III (Dra. María Cecilia Paez) 17 de junio Utilización de paneles en pacientes que consultan por fertilidad. Cuándo, a quiénes y cómo ofrecerlo. Devolución de resultados. Bases de datos. Riesgo residual. Panel de portadores en donación de gametos. Evidencia científica. Utilidad.

Clase IV (Dra. María Cecilia Páez - Dra. María Laura Igarzabal) 24 de junio (en vivo 18 a 19.30 hs.) *Taller de casos: Utilidad de paneles en donación de gametos. Qué hacer en casos positivos. *Taller role play: Interpretación y devolución de resultados de un caso de paneles.

Módulo 3 (Estudio genético preimplantatorio para aneuploidías PGT-A) (5 semanas).

Clase I (Dra. Ivana Canonero) 1 de julio Conceptos básicos de genética en PGT-A (definición de anomalías cromosómicas, factores de riesgo para aneuploidías). Definiciones de PGT-A/PGT-M/PGT-SR.

Clase II (Dra. Laura Kopcow) 8 de julio PGT-A. En qué consiste. Estudios previos (cariotipo), Biopsia embrionaria. Técnicas aplicadas en la actualidad en PGT-A. Ventajas y desventajas del NGS PGT-A: Indicaciones. Uso de rutina o no. Alcances y limitaciones del PGT-A.

Clase III (Dra. María Cecilia Paez) 15 de julio PGT-A no invasivo Mosaicismo en PGT-A. Ranking de mosaicismos. Concepto de disomía uniparental.

Clase IV (Dra. María Laura Igarzabal) 22 de julio PGT-A. Asesoramiento pre y post estudio. Asesoramiento prenatal sobre screening de aneuploidías en pacientes que realizaron PGT-A.

Clase V (Dra. María Cecilia Paez – Dra. Laura Kopcow) 5 de agosto (en vivo 18 a 19.30 hs.) *Taller de casos: Determinar pro y cons de realizar en PGT-A en diferentes grupos de pacientes en TRA. *Taller role play: Interpretación y devolución de un resultado de PGT-A.

Módulo 4 (Estudio genético preimplantatorio para rearreglos cromosómicos PGT-SR) (2 semana)

Clase I (Dra. Florencia Pabletich) 12 de agosto Utilidad del cariotipo. Tipo de anomalías cromosómicas estructurales. PGT-SR para translocaciones Robertsonianas y recíprocas. Alcances y limitaciones de las técnicas disponibles (translocaciones e inversiones).

Clase II (Dra. Laura Kopcow – Dra. Florencia Pabletich) 19 de agosto (en vivo 18 a 19.30 hs.) *Taller de casos: Utilidad del cariotipo de alta resolución para el estudio de PGT-SR. (contactar al proveedor del análisis para ver requerimientos, estimar el riesgo de descendencia afectada, número de embriones necesarios). ¿Confirmación en estudios prenatales? *Taller role play: Interpretación y devolución de un resultado de PGT-SR (información de normalbalanceado).

Módulo 5 (Estudio genético preimplantatorio para enfermedades monogénicas PGT-M) (4 semanas)

Clase I (Dr. Cristian Alvarez Sedó) 26 de agosto Conceptos básicos de genética comprendidos en PGT-M. Genoma ADN. Genes. Variantes. Tipos de herencia y riesgo de recurrencia. Árbol genealógico.

Clase II (Dr. Cristian Alvarez Sedó) 2 de septiembre PGT-M. En qué consiste. Tipos de técnicas. Pasos involucrados. (identificación de variantes patogénicas, test de informatividad, FIV, biopsia, PGT-M, transferencia).

Clase III (Dra. Laura Kopcow) 9 de septiembre PGT-M en casos especiales. HLA, enfermedades de aparición tardía, por exclusión de haplotipo a riesgo, cáncer hereditario. PGT-P. PGT-M + PGT-A.

Clase IV (Dra. Laura Kopcow – Dr. Cristian Alvarez Sedó) 16 de septiembre (en vivo 18 a 19.30 hs.) *Taller de casos: Aplicación de PGT-M vs estudios prenatales. *Taller role play: Interpretación y devolución de un resultado de PGT-M.

Módulo 6 (Conceptos transversales e ineludibles) (9 semanas)

Clase I (Dra. Florencia Pabletich) 23 de septiembre Estudios en infertilidad femenina. Cariotipo. Anomalías de cromosomas más frecuentes. Mosaicismo de anomalías de cromosomas sexuales. FISH: cuándo solicitarlo. Impacto en el asesoramiento preconcepcional del diagnóstico de mosaicismos de anomalías de cromosomas sexuales. Fragilidad del cromosoma X. Cuándo sospechar. Qué pedir. Cómo interpretar los resultados. Paneles multigénicos de infertilidad femenina. Evidencia actual sobre su utilidad. Posibles aplicaciones clínicas.

Clase II (Dra. Florencia Petracchi) 30 de septiembre Enfoque desde la clínica. Motivos de consulta Amenorrea (incluye insensibilidad a los andrógenos y mujeres XY)

Insuficiencia ovárica y baja reserva ovárica Hiperplasia suprarrenal congénita. Edad materna.

Clase III (Dra Florencia Pabletich) 7 de octubre Estudios en infertilidad masculina. Cariotipo. Anomalías cromosómicas más frecuentes. Manejo clínico. Utilidad del FISH. Indicaciones. Microdeleciones del cromosoma Y. Indicaciones. Interpretación de resultados. Fibrosis quística. Indicaciones. Estudios más frecuentemente disponibles en el mercado, alcances y limitaciones de cada estrategia de estudio. Interpretación de resultados y asesoramiento post test. FISH en espermatozoides. Utilidad clínica. Paneles multigénicos de infertilidad masculina. Evidencia actual sobre su utilidad. Posibles aplicaciones clínicas.

Clase IV (Dra. Florencia Pabletich) 14 de octubre Enfoque desde la clínica. Motivos de consulta Azoospermia obstructiva y no obstructiva OAT

Clase V (Dra. Florencia Petracchi) 21 de octubre Aborto. Estudio de material de aborto y su importancia. Técnicas disponibles (incluye NIPT).

Clase VI (Dr. Lucas Otaño) 28 de octubre Estudios prenatales. Screening combinado de primer trimestre. NIPT, CVS, PLA.

Clase VII (Dra. Silvina Sisterna) 4 de noviembre Evaluación genética de donantes.

Clase VIII (Dra. Mariana Iturburu) 11 de noviembre Aspectos jurídicos en el asesoramiento genético y estudios utilizados en pacientes de fertilidad.

Clase IX (Dra. Cecilia Páez) 18 de noviembre CRISPR y edición génica. Clase X: (Dra. Cecilia Paez, Dra. Silvina Sisterna, Dra. María Laura Igarzabal, Dra. Florencia Petracchi, Dra. Cristian Alvarez Sedó, Dra. Florencia Pabletich, Dra. Laura Kopcow)

Clase X 25 de noviembre (en vivo 18.30 a 19.30 hs.) Qué no está incluído en la genealogía, panel de portadores ni PGT-A. Asesoramiento genético integral a pacientes de fertilidad. Cuándo derivar al genetista. Evaluación: -

Cuestionario: A mitad de ciclo se enviara un cuestionario de selección múltiple para evaluar comprensión de las clases dadas hasta ese momento. —

Final: 16 de Diciembre: Examen de preguntas de selección múltiple.