

CONFERINȚA NAȚIONALĂ MULTIDISCIPLINARĂ

MEDICINA GENOMICĂ ÎN PATOLOGIA PERINATALĂ, O NOUĂ PARADIGMĂ DE DIAGNOSTIC

22-23 Septembrie 2023



PREȘEDINTE DE ONOARE:
Prof. Univ. Dr. LAURENȚIU BOHÎLȚEA

COORDONATORI:

Prof. Univ. Dr.
IULIANA CEAUȘU



Șef Lucrări Dr.
VIORICA RĂDOI



Șef Lucrări Dr.
RADU IOAN URSU



www.conferintemedicale.ro

MEDICINA GENOMICĂ ÎN PATOLOGIA MATERNO-FETALĂ, O NOUĂ PARADIGMĂ DE DIAGNOSTIC

22-23 SEPTEMBRIE 2023

ONLINE

PREȘEDINTE DE ONOARE:
PROF. UNIV. DR. LAURENȚIU BOHÎLȚEA

COORDONATORI ȘTIINȚIFICI:
PROF. UNIV. DR. IULIANA CEAUȘU
ȘEF LUCR. DR. VIORICA RĂDOI
ȘEF LUCR. DR. RADU IOAN URSU

PROGRAM ȘTIINȚIFIC CONFERINȚĂ

VINERI, 22 SEPTEMBRIE

Oră	Titlu lucrare	Lector
15:00 - 15:15	Deschiderea Oficială. Mesaje de bun-venit.	<i>Laurențiu Bohîlțea, Iuliana Ceașu, Viorica Rădoi, Radu Ursu</i>
15:15 - 17:25	Sesiunea I Moderatori: <i>Iuliana Ceașu, Dominic Iliescu</i>	
15:15 - 15:35	Demodate sau esențiale? Analiza citogenetică în avorturile spontane de prim trimestru și rolul evaluării morfologice prenatale în ontologia fenotipării umane	<i>Dominic Iliescu</i>
15:35 - 15:55	Marile sindroame obstetricale și determinismul genetic	<i>Iuliana Ceașu</i>
15:55 - 16:15	The importance of KIR and HLA testing in pregnancy complications	<i><u>Panagiotis Antoniadis,</u> Florentina Duica, Elena Bernad, Andreea Moza, Delia Minca, Marius Craina</i>
16:15 - 16:35	Interacțiunea genotipului materno-fetal în preeclampsie	<i>Gabriela Caracostea</i>
16:35 - 16:55	The clinicopathological spectrum of amniotic band sequence	<i><u>Tiberiu-Augustin Georgescu,</u> Dragoș Crețoiu, Florentina Duica, Elena Bernad, Marius Craina</i>
16:55 - 17:15	Genetic factors related to fetal growth restriction	<i>Slavyana Galeeva</i>
17:15 - 17:25	Q&A	
17:25 - 17:45	Pauză	
17:45 - 18:00	Simpozion satelit BGI România	
18:00 - 19:50	Sesiunea II Moderatori: <i>Ioana Streață, Viorica Rădoi</i>	
18:00 - 18:20	Diagnostic și screening prenatal în cadrul CRGM Dolj	<i>Ioana Streață</i>
18:20 - 18:40	Beneficii și limitări ale testării WES prenatal. O retrospectivă din anul 2022 până în prezent	<i>Delia Sabău</i>
18:40 - 19:00	Provocari și soluții în consilierea genetică pentru secvențierea exomului fetal	<i>Viorica Rădoi</i>
19:00 - 19:20	Utilitatea diagnosticului molecular în diagnosticul genetic pre- și postnatal - experiența CRGM Dolj	<i>Ioana Streață</i>
19:20 - 19:40	Bolile de țesut conjunctiv și complicațiile în sarcină	<i>Mădălina Antonescu</i>
19:40 - 19:50	Q&A	

PROGRAM ȘTIINȚIFIC CONFERINȚĂ

SÂMBĂȚĂ, 23 SEPTEMBRIE

Oră	Titlu lucrare	Lector
09:00 - 10:50	Sesiunea III Moderatori: <i>Marius Calomfirescu, Lucian Pop</i>	
09:00 - 09:20	Utilizarea si limitările analizei ADN fetal din sangele matern, in diagnosticul prenatal	<i>Adina Veduță</i>
09:20 - 09:40	Ecografia de anomalii de sarcina din trimestrul 1 vs. Medicina genomica	<i>Marius Calomfirescu</i>
09:40 - 10:00	Diagnosticul invaziv prenatal în era NIPT	<i>Viorel Suciu</i>
10:00 - 10:20	Malformatiile cardiace si bolile genetice	<i>Cătălin Herghelegiu</i>
10:20 - 10:40	Nipt testing and maternal malignancy	<i>Lucian Pop</i>
10:40 - 10:50	Q&A	
10:50 - 11:00	10:50 - 11:00	
11:00 - 12:30	Sesiunea IV Moderatori: <i>Silvia Stoicescu, Cerasela Paraschiv</i>	
11:00 - 11:20	Secventierea genomica în unitățile de terapie intensivă neonatale	<i>Cerasela Paraschiv</i>
11:20 - 11:40	Suspiciuni clinice- confirmări genetice	<i>Silvia Stoicescu, O. Cristea, A. Diaconu</i>
11:40 - 12:00	Afecțiuni genetice și mortalitatea pediatrică	<i>Cătălin Cîrstoveanu</i>
12:00 - 12:20	Genetics in Neonatology: Nice to have or must have	<i>Mădălin Coman, Ovidiu Maioru</i>
12:20 - 12:30	Q&A	
12:30 - 12:45	Pauză	
12:45 - 14:35	Sesiunea V Moderatori: <i>Laurențiu Bohîlțea, Mircea Ivan</i>	
12:45 - 13:05	Rolul Rețelei Române de Genetică Medicală & Rețelelor europene de referință în diagnosticul și managementul patologiei perinatale rare de cauză genetică	<i>Ioana Streață</i>
13:05 - 13:25	Tehnici de diagnostic genetic prenatal	<i>Viorica Rădoi</i>
13:25 - 13:45	Hypoxia-Regulated RNAs in Reproductive Biology	<i>Mircea Ivan</i>
13:45 - 14:05	Indicații pentru testarea genetică în trombofilii	<i>Onda-Tabita Călugăru</i>
14:05 - 14:25	Secvențierea întregului exom- aplicațiile în diagnosticul genetic prenatal	<i>Mihaela Țurcan</i>
14:25 - 14:35	Q&A	
14:35 - 14:45	Închiderea Oficială	<i>Laurențiu Bohîlțea, Iuliana Ceaușu, Viorica Rădoi, Radu Ursu</i>