



## Apresentação de e-poster

Data de apresentação: 1º de Dezembro de 2023

Horário: 18h00 – 20h00

TV 01		
NÚMERO DE IDENTIFICAÇÃO	TÍTULO	HORÁRIO
727061	PREDIÇÃO DE PEPTÍDEOS DERIVADOS DAS PROTEÍNAS GroEL E FLAGELINA DE <i>Salmonella enterica</i> SOROVAR Typhi ESTIRPE Ty2 RECONHECIDOS POR ALELOS DO ANTÍGENO LEUCOCITÁRIO HUMANO	18h00 – 18h10
759182	ANÁLISE EPIDEMIOLÓGICA DE CASOS DE NASCIDOS VIVOS COM TRISSOMIA DO CROMOSSOMO 18 NO BRASIL ENTRE OS ANOS DE 2012 E 2021	18h10 – 18h20
759163	PERFIL EPIDEMIOLÓGICO DE CASOS DE TRISSOMIA DO CROMOSSOMO 21 EM NASCIDOS VIVOS NA REGIÃO NORTE DO BRASIL NO PERÍODO DE 2012 A 2021	18h20 – 18h30
759246	PANORAMA DE ESTABELECIMENTOS REGULAMENTADOS PARA ANÁLISE GENÔMICA HUMANA CLÍNICA NO BRASIL REVELA DISCREPÂNCIA INTERREGIONAL	18h30 - 18h40
750570	A LONGA CAMINHADA ATÉ O DIAGNÓSTICO SEGUIDA POR UM TRANSPLANTE ALOGÊNICO BEM SUCEDIDO EM DOIS IRMÃOS COM MUTAÇÕES NO GENE <i>DOCK8</i>	18h40 – 18h50
758710	INVESTIGAÇÃO DOS POLIMORFISMOS DE IL-17 (rs2275913 E rs4711998) EM INDIVÍDUOS COM COVID GRAVE E NÃO GRAVE	18h50 – 19h00



## TV 01

716511	PERFIL EPIDEMIOLÓGICO DE MULHERES COM SUSPEITA DE LESÕES PRECURSORAS PARA O CÂNCER DO COLO DO ÚTERO ATENDIDAS EM MANAUS, AMAZONAS	19h00 - 19h10
757682	ASSOCIAÇÕES DO POLIMORFISMO rs1799864 NO GENE CCR2 COM GRAVIDADE E COMORBIDADES NA COVID-19	19h10 - 19h20
759189	RASOPATIAS: ESTUDO NACIONAL EPIDEMIOLÓGICO E CARACTERÍSTICAS CLÍNICAS DE PACIENTES ATENDIDOS EM SERVIÇOS DE REFERÊNCIA EM DOENÇAS RARAS	19h20 - 19h30
749164	ANÁLISE DE VARIANTES DO GENE <i>SLC14A2</i> OBTIDOS DO BANCO DE DADO GNOMAD EM QUATRO PROGRAMAS DE PRDIÇÃO DE PATOGENICIDADE	19h30 - 19h40
758604	VARIANTES DO GENE <i>FTO</i> (rs9939609/rs8050136) E ESTADO NUTRICIONAL NO POVO INDÍGENA KAYAPÓ MENKRAGNOTI, NO ESTADO DO PARÁ	19h40 - 19h50
758473	SÍNDROME DE NOONAN: RELATO DE CASO DE UMA PACIENTE COM PRESENÇA DE UMA DELEÇÃO NO GENE <i>SOS1</i> AINDA NÃO DESCRITA NO BRASIL	19h50 - 20h00

**TV 02**

<b>NÚMERO DE IDENTIFICAÇÃO</b>	<b>TÍTULO</b>	<b>HORÁRIO</b>
759339	LIGA ACADÊMICA DE DOENÇAS RARAS (LADORA): FORMAÇÃO CIDADÃ ATRAVÉS DA CONSCIENTIZAÇÃO SOBRE DOENÇAS RARAS	18h00 - 18h10
749605	DESCRITORES NEUROPSICOLÓGICOS EM ADOLESCENTE COM SÍNDROME DE STICKLER E TRANSTORNO DO DESENVOLVIMENTO INTELECTUAL	18h10 - 18h20
758578	VARIANTES NOS GENES ACE1, ACE2 E TMPRSS2 E INFECÇÃO POR SARS-COV-2 EM POVOS INDÍGENAS DA AMAZÔNIA BRASILEIRA	18h20 - 18h30
762257	ANÁLISE DE PACIENTES ATENDIDOS EM UM SERVIÇO DE REFERÊNCIA EM DOENÇAS RARAS DO ESTADO DO PARÁ: UM ESTUDO CLÍNICO E EPIDEMIOLÓGICO	18h30 - 18h40
723802	PERFIL NEUROPSICOLÓGICO DE UM ADOLESCENTE COM SÍNDROME DE ALAGILLE	18h40 - 18h50
725090	ANÁLISE DO PERFIL EPIDEMIOLÓGICO DE PACIENTES FILHOS DE CASAL CONSANGUÍNEO ATENDIDOS NO AMBULATÓRIO DE GENÉTICA MÉDICA DE UM HOSPITAL DE REFERÊNCIA EM ATENÇÃO PEDIÁTRICA DE FORTALEZA-CE	18h50 - 19h00
748316	LETRAMENTO EM SAÚDE NAS DOENÇAS RARAS	19h00 - 19h10



## TV 02

750720	DISTRIBUIÇÃO DAS FREQUÊNCIAS DOS GENES BRCA1 E BRCA2 UTILIZANDO O BANCO DE DADOS GNOMAD	19h10 - 19h20
750191	ANÁLISE EPIDEMIOLÓGICA DO NÚMERO DE ÓBITOS EM COMPARAÇÃO ÀS TAXAS DE MORTALIDADE POR MALFORMAÇÕES CONGÊNITAS, DEFORMIDADES E ANOMALIAS CROMOSSÔMICAS NO ESTADO DO PARÁ NO PERÍODO DE 2012-2022	19h20 - 19h30
760737	ANÁLISE DO DIAGNÓSTICO PRESUNTIVO A PARTIR DO TESTE DE TRIAGEM NEONATAL BIOLÓGICO NO ESTADO DO PARÁ NO ANO DE 2022	19h30 - 19h40
750109	ANÁLISE EPIDEMIOLÓGICA DA PREVALÊNCIA DOS CASOS DE SÍFILIS CONGÊNITA NO ESTADO DO PARÁ NO PERÍODO DE 2010 A 2020	19h40 - 19h50
759320	ANÁLISE DO TEMPO DE TRANSPORTE DAS AMOSTRAS COLETADAS PARA O TESTE DE TRIAGEM NEONATAL BIOLÓGICO ENVIADAS PARA LABORATÓRIO DE REFERÊNCIA NO ESTADO DO PARÁ NO ANO DE 2022	19h50 - 20h00

**TV 03**

<b>NÚMERO DE IDENTIFICAÇÃO</b>	<b>TÍTULO</b>	<b>HORÁRIO</b>
750288	DIETA CETOGÊNICA NO TRATAMENTO DA EPILEPSIA FARMACORESISTENTE DE UM PACIENTE COM SINDROME DE CHRISTIANSON: RELATO DE CASO	18h00 - 18h10
759264	MANIFESTAÇÕES OFTALMOLÓGICAS EM PACIENTES DIAGNOSTICADOS COM MUCOPOLISSACARIDOSE ATENDIDOS EM HOSPITAL DE REFERÊNCIA EM DOENÇAS RARAS	18h10 - 18h20
750352	O IMPACTO DA TERAPIA DE REPOSIÇÃO ENZIMÁTICA NAS MANIFESTAÇÕES OTORRINOLARINGOLÓGICAS EM PACIENTES COM MUCOPOLISSACARIDOSE	18h20 - 18h30
747915	ERROS INATOS DO METABOLISMO NAS MÍDIAS SOCIAIS: METAB-LATAM	18h30 - 18h40
749335	MUCOPOLISSACARIDOSES III B: RUMOR DE UM CLUSTER NO ESTADO DO PARÁ	18h40 - 18h50
755569	TESTE DE RESPONSABILIDADE À SAPROPTERINA: RELATO DE CASO DE UM PACIENTE COM DIAGNÓSTICO TARDIO DE FENILCETONÚRIA	18h50 - 19h00
758989	LEUCODISTROFIA METACROMÁTICA: DA SUSPEITA CLÍNICA AOS PROTOCOLOS LABORATORIAIS DE DIAGNÓSTICO CONFIRMATÓRIO	19h00 - 19h10



### TV 03

749162	EVOLUÇÃO DE UM LACTENTE COM DISTÚRBO CONGÊNITO DE GLICOSILAÇÃO ASSOCIADO A MUTAÇÃO HEMIZIGÓTICA NO GENE MAGT1	19h10 - 19h20
759340	DISTÚRBO CONGÊNITO DE DESGLICOSILAÇÃO 2: RELATO DE CASO	19h20 - 19h30
759323	PREVALÊNCIA DE ERROS INATOS DO METABOLISMO ATENDIDOS EM UM AMBULATÓRIO DE DOENÇAS RARAS DE UM HOSPITAL INFANTIL DE REFERÊNCIA NO CEARÁ	19h30 - 19h40
758471	DOENÇA DE KRABBE (LEUCODISTROFIA CÉLULA GLOBÓIDE): RELATO DE CASO	19h40 - 19h50
758763	ASPECTOS DA QUALIDADE DE VIDA DE CUIDADORES DE PACIENTES COM FENILCETONÚRIA EM MANAUS-AM	19h50 - 20h00



## TV 04

NÚMERO DE IDENTIFICAÇÃO	TÍTULO	HORÁRIO
754112	ERROS INATOS DO METABOLISMO EM MENORES DE 18 ANOS NO ESPÍRITO SANTO, 2014 - 2023	18h00 - 18h10
756388	ANÁLISE HEMATOLÓGICA EM PACIENTES COM MUCOPOLISSACARIDOSES (MPS) NO ESTADO DO PARÁ	18h10 - 18h20
758978	A PRESENÇA DO AUTISMO NAS DOENÇAS METABÓLICAS HEREDITÁRIAS EM PACIENTES ATENDIDOS EM UM LABORATÓRIO DE REFERÊNCIA NO ESTADO DO PARÁ: UM ESTUDO TRANSVERSAL	18h20 - 18h30
750868	ESTADO NUTRICIONAL E CONSUMO ALIMENTAR DE PACIENTE COM MUCOLIPIDOSE TIPO II/III: RELATO DE CASO	18h30 - 18h40
759105	CARACTERÍSTICAS CLÍNICAS E SOCIODEMOGRÁFICAS DE PACIENTES COM MUCOPOLISSACARIDOSE NO NORTE: UMA REVISÃO PROSPECTIVA DA REDE NACIONAL DE DOENÇAS RARAS	18h40 - 18h50
759372	LIGA ACADÊMICA DE DOENÇAS RARAS (LADORA): INTRODUZINDO A GENÉTICA MÉDICA NAS ESCOLAS PÚBLICAS PARA ALUNOS DE ENSINO MÉDIO EM BELÉM (PA)	18h50 - 19h00
746945	RELATO DE CASO DE UMA DOENÇA RARA DE ORIGEM GENÉTICA: LIPOFUSCINOSE CERÓIDE NEURONAL 1 (CLN1)	19h00 - 19h10



## TV 04

748781	LEUCINOSE NO DIAGNÓSTICO DIFERENCIAL DE ENCEFALOPATIASh RELATO DE CASO DE APRESENTAÇÃO TARDIA	19h10 - 19h20
759203	EXPERIÊNCIA NO DIAGNÓSTICO LABORATORIAL E TRATAMENTO DE PACIENTES COM ATIVIDADE BAIXA DE BIOTINIDASE: RELATO DE CASO	19h20 - 19h30
757667	DISTRIBUIÇÃO E EPIDEMIOLOGIA DOS CASOS DE CARDIOPATIAS CONGÊNITAS NOS MUNICÍPIOS DO AMAZONAS	19h30 - 19h40
749654	AVALIAÇÃO DAS VARIAÇÕES DO NÚMERO DE CÓPIAS (CNVs) NA SUSCETIBILIDADE DOS PACIENTES INFECTADOS PELO SARS-CoV-2 EM DESENVOLVER COVID LONGA	19:40 - 19:50
749768	AVALIAÇÃO DAS VARIAÇÕES DO NÚMERO DE CÓPIAS (CNVs) ASSOCIADO A GRAVIDADE POR INFECÇÃO PELO SARS-CoV-2	19h50 - 20h00



**TV 05**

<b>NÚMERO DE IDENTIFICAÇÃO</b>	<b>TÍTULO</b>	<b>HORÁRIO</b>
746560	IDENTIFICAÇÃO E CARACTERIZAÇÃO DE INDELS MITOCONDRIAIS: O PRIMEIRO ESTUDO POPULACIONAL DE ASSOCIAÇÃO A DOENÇA DE PARKINSON NA AMAZÔNIA PARAENSE	18h00 - 18h10
750086	CARACTERIZAÇÃO MOLECULAR DAS PROTEÍNAS ESTRUTURAIS E NÃO ESTRUTURAIS DE ROTAVÍRUS DO TIPO G12 CIRCULANTES NA REGIÃO NORTE DO BRASIL, 2013-2020	18h10 - 18h20
759034	CARACTERIZAÇÃO DE HAPLOGRUPOS DOS GENES <i>KIR</i> EM PACIENTES INFECTADOS POR MALÁRIA NO MUNICÍPIO DE GOIANÉSIA DO PARÁ EM 2011 E 2012	18h20 - 18h30
749646	DETECTION OF ROTAVIRUS G6 FROM CHILDREN HOSPITALIZED WITH ACUTE GASTROENTERITIS IN THE AMAZON REGION FROM BRAZIL	18h30 - 18h40
730354	BIOLOGIA DE SISTEMAS E REDES DE GENES: EXPLORANDO AS COMPLEXIDADES DAS MITOCÔNDRIAS E DO MTDNA NO CÂNCER GÁSTRICO	18h40 - 18h50
749379	FREQUÊNCIAS ALÉLICAS E GENOTÍPICAS DAS VARIANTES rs12979860 E rs368234815 DO GENE <i>IFNL4</i> EM PACIENTES COM HEPATITE C DE UM HOSPITAL DE REFERÊNCIA DA REGIÃO NORTE DO BRASIL	18h50 - 19h00
733189	ANÁLISE DO PERFIL EPIDEMIOLÓGICO E DO POLIMORFISMO rs3775291 DE <i>TLR3</i> PARA COVID-19 DURANTE A PRIMEIRA ONDA PANDÊMICA EM UMA COORTE DE PROFISSIONAIS DE BELÉM-PA	19h00 - 19h10



## TV 05

738305	GENES NUCLEARES DA FOSFORILAÇÃO OXIDATIVA RESSALTAM NOVAS PERSPECTIVAS PARA O GLIOBLASTOMA	19h10 - 19h20
733718	INFLUÊNCIA DA EXPRESSÃO GÊNICA NA DINÂMICA MITOCONDRIAL EM PACIENTES COM DOENÇA DE PARKINSON	19h20 - 19h30
750613	ANÁLISE IN SILICO DAS ALTERAÇÕES ESTRUTURAIS NA PROTEÍNA DOCK8 CAUSADAS PELA SUBSTITUIÇÃO C.5531C>THP.P1844L PRESENTE EM DOIS IRMÃO DE SALVADOR-BA	19h30 - 19h40
728119	ANÁLISE DA ASSOCIAÇÃO ENTRE A FREQUÊNCIA DE GENES PLASMIDIAIS E NÃO PLASMIDIAIS DE RESISTÊNCIA ÀS QUINOLONAS E O PERFIL DE SUSCETIBILIDADE AO CIPROFLOXACINO EM ISOLADOS DE <i>Salmonella Typhi</i> NO ESTADO DO PARÁ	19h40 - 19h50
757531	NOTIFICAÇÃO DE NASCIDOS VIVOS COM HIPOSPÁDIA E SEXO INDETERMINADO NO AMAZONAS SEGUNDO SINASC	19h50 - 20h00



Data de apresentação: 2 de Dezembro de 2023

Horário: 10h00 – 11h00

TV 01

NÚMERO DE IDENTIFICAÇÃO	TÍTULO	HORÁRIO
748779	FREQUÊNCIAS ALÉLICAS DE VARIANTES GENÉTICAS DO <i>IFNL4</i> EM PESSOAS INFECTADAS COM HBV NO ESTADO DO PARÁ, BRASIL	10h00 – 10h10
759122	CONSTRUÇÃO DE CARTILHA EDUCATIVA SOBRE A SÍNDROME DO X FRÁGIL PARA PROFISSIONAIS DA SAÚDE	10h10 – 10h20
759356	PERFIL EPIDEMIOLÓGICO DE PACIENTES COM DOENÇAS RARAS ATENDIDOS EM UM HOSPITAL INFANTIL DE REFERÊNCIA NO CEARÁ	10h20 – 10h30
757737	AÇÃO “VOCÊ SABE O QUE É DOENÇA RARA? PODEMOS TE RESPONDER”: UMA EXPERIÊNCIA DA LIGA ACADÊMICA DE DOENÇAS RARAS DO AMAZONAS	10h30 – 10h40
746884	<i>IFNL4</i> rs12979860 POLYMORPHISM ON HTLV-1 INFECTION: A CLINICAL AND POPULATIONAL APPROACH	10h40 – 10h50

**TV 02**

<b>NÚMERO DE IDENTIFICAÇÃO</b>	<b>TÍTULO</b>	<b>HORÁRIO</b>
758945	CYTOGENETIC ANALYSIS OF 549 CASES OF GENETIC DISEASES: ALMOST SEVEN-YEAR OF PUBLIC CENTER EXPERIENCE	10h00 - 10h10
747338	MANIFESTAÇÕES CLÍNICAS FREQUENTES EM PACIENTES COM HIPOTIREOIDISMO CONGÊNITO PRIMÁRIO	10h10 - 10h20
759302	ANOMALIAS CONGÊNITAS PRIORITÁRIAS PARA FINS DE VIGILÂNCIA AO NASCIMENTO NO SUDOESTE DO MARANHÃO (2011-2020)	10h20 - 10h30
724073	SÍNDROME DE TURNER EM MOSAICO COM CROMOSSOMO X EM ANEL: RELATO DE CASO	10h30 - 10h40
759285	PERFIL EPIDEMIOLÓGICO-MOLECULAR DO GENE <i>CBR3</i> EM POPULAÇÕES INDÍGENAS DA AMAZÔNIA BRASILEIRA	10h40 - 10h50



### TV 03

NÚMERO DE IDENTIFICAÇÃO	TÍTULO	HORÁRIO
761725	CARACTERÍSTICAS MATERNAS E NEONATAIS DAS ANOMALIAS CONGÊNITAS PRIORITÁRIAS EM UMA REGIONAL DE SAÚDE DO MARANHÃO (2011-2020)	10h00 - 10h10
738529	IN SILICO PREDICTION OF THE EFFECTS OF NON-SYNONYMOUS SINGLE NUCLEOTIDE POLYMORPHISMS IN THE <i>IRF6</i> GENE	10h10 - 10h20
759099	SÍNDROME DE SILVER RUSSELL COM HIPOMETILAÇÃO EM <i>H19</i> : RELATO DE CASO	10h20 - 10h30
757678	PREVALÊNCIA DE ANOMALIAS CONGÊNITAS NO ESTADO DO AMAZONAS: UMA ANÁLISE BASEADA NO SINASC	10h30 - 10h40
757692	CARACTERIZAÇÃO DO PERFIL EPIDEMIOLÓGICO DOS NASCIDOS VIVOS COM RIM ECTÓPICO NO BRASIL	10h40 - 10h50



## TV 04

NÚMERO DE IDENTIFICAÇÃO	TÍTULO	HORÁRIO
759010	SÍNDROME DE AU-KLINE: RELATO DE CASO	10h00 - 10h10
757708	CARACTERIZAÇÃO DO PERFIL EPIDEMIOLÓGICO DOS NASCIDOS VIVOS COM CATARATA CONGÊNITA NO BRASIL	10h10 - 10h20
759128	EPIDEMIOLOGIA E MAPEAMENTO DOS CASOS DE FISSURAS LABIOPALATINAS NO AMAZONAS DE 2022-2023 EM UMA INSTITUIÇÃO REFERÊNCIA	10h20 - 10h30
758124	ANÁLISE EPIDEMIOLÓGICA DOS CASOS DE ANENCEFALIA EM NASCIDOS VIVOS NA REGIÃO NORTE NOS ANOS DE 2017 A 2021	10h30 - 10h40
733658	ESTUDO EPIDEMIOLÓGICO E MOLECULAR DE TRÊS MARCADORES POLIMÓRFICOS DO GENE <i>IRF6</i> EM PACIENTES COM FISSURAS OROFACIAIS	10h40 - 10h50

**TV 05**

<b>NÚMERO DE IDENTIFICAÇÃO</b>	<b>TÍTULO</b>	<b>HORÁRIO</b>
726531	CONHECENDO AS FISSURAS LABIOPALATINAS DO ESTADO DO CEARÁ	10h00 - 10h10
755799	MALFORMAÇÕES CONGÊNITAS DO SISTEMA NERVOSO CENTRAL EM NASCIDOS VIVOS NO ESTADO DO AMAPÁ, 2011 A 2021	10h10 - 10h20
748409	VAN DER WOUDE SYNDROME: A CASE REPORT FROM THE AMAZON REGION	10h20 - 10h30
758725	TRANSLOCAÇÃO RARA t(12/13) CARACTERIZADA POR PINTURA CROMOSSÔMICA E ANÁLISE CROMOSSÔMICA POR MICROARRAY: RELATO DE CASO	10h30 - 10h40
759093	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA: RELATO DE CASO DE UMA SÍNDROME ULTRA RARA	10h40 - 10h50



Data de apresentação: 2 de Dezembro de 2023

Horário: 16h00 – 17h00

TV 01

NÚMERO DE IDENTIFICAÇÃO	TÍTULO	HORÁRIO
753869	CARACTERIZAÇÃO DE GENES DE DINÂMICA MITOCONDRIAL EM ADENOCARCINOMA GÁSTRICO	16h00 – 16h10
759360	ANALYSIS OF ARF FAMILY GENE EXPRESSION IN PATIENTS WITH GASTRIC ADENOCARCINOMA	16h10 – 16h20
757824	INCIDÊNCIA DE CRITÉRIOS PARA A INDICAÇÃO DE TESTES GENÉTICOS PELA ONCOGENÉTICA NO PARÁ	16h20 – 16h30
757969	INFLUÊNCIA DA VARIANTE G.-11187G>A NO GENE <i>SLCO1B1</i> NA NEUTROPENIA INDUZIDA POR METOTREXATO EM CRIANÇAS COM LEUCEMIA LINFOBLÁSTICA AGUDA DA REGIÃO NORTE DO BRASIL	16h30 – 16h40
758897	ASSOCIAÇÃO DE POLIMORFISMO NO GENE <i>GGH</i> COM O RISCO DE NEUTROPENIA SEVERA EM CRIANÇAS COM LEUCEMIA LINFOBLÁSTICA AGUDA SUBMETIDAS A TRATAMENTO COM METOTREXATO NA REGIÃO NORTE DO BRASIL	16h40 – 16h50
769745	AVALIAÇÃO DE VARIANTES NO GENE <i>MTHFR</i> EM PACIENTES COM SÍNDROME DE LYNCH	16h50 – 17h00



**TV 02**

<b>NÚMERO DE IDENTIFICAÇÃO</b>	<b>TÍTULO</b>	<b>HORÁRIO</b>
759197	INTERFERÊNCIA DA VARIABILIDADE GENÉTICA POPULACIONAL NA VIABILIDADE DE BIOMARCADORES DE EFEITOS ADVERSOS DURANTE O TRATAMENTO DE LLA COM PEG-ASPARAGINASE	16h00 - 16h10
750158	DESCRIÇÃO DE ALTERAÇÕES CITOGENÉTICAS EM PACIENTES COM LEUCEMIA MIELÓIDE AGUDA E SEUS IMPACTOS NOS DADOS DE EXAMES CLÍNICOS HEMATOLÓGICOS E BIOQUÍMICOS	16h10 - 16h20
743298	DESCRIÇÃO DE ALTERAÇÕES CITOGENÉTICAS E CARIÓTIPO NORMAL EM PACIENTES ADULTOS COM LEUCEMIA LINFOBLÁSTICA AGUDA: SEU IMPACTO NO PROGNÓSTICO, PARÂMETROS CLÍNICOS HEMATOLÓGICOS E BIOQUÍMICOS	16h20 - 16h30
725714	ANÁLISE DO PERFIL DE EXPRESSÃO DESTACA RELAÇÃO DO miR-483-5p NO CÂNCER COLORRETAL	16h30 - 16h40
755014	A EXPRESSÃO DO GENE CEACAM5 EM DIFERENTES NEOPLASIAS CANCERÍGENAS E SEU POTENCIAL COMO BIOMARCADOR	16h40 - 16h50
769837	VARIANTS IN THE ATM GENE (ATAXIA-TELANGIECTASIA, MUTATED) IN PATIENTS WITH BREAST CANCER IN THE STATE OF BAHIA	16h50 - 17h00



### TV 03

NÚMERO DE IDENTIFICAÇÃO	TÍTULO	HORÁRIO
757748	NEUROFIBROMATOSE TIPO 1: RELATO DE CASO NA INFÂNCIA	16h00 - 16h10
758936	IDENTIFICAÇÃO DE GENES DIFERENCIALMENTE EXPRESSOS EM MELANOMA CUTÂNEO: UMA ANÁLISE DAS DISPARIDADES DE GÊNERO	16h10 - 16h20
758134	ANÁLISE EPIDEMIOLÓGICA DA MORTALIDADE DA NEOPLASIA MALIGNA DE OVÁRIO NA REGIÃO NORTE NO PERÍODO DE 2017 A 2021	16h20 - 16h30
759204	PERFIL CLÍNICO E GENÉTICO DE PACIENTES PORTADORES DE DISTROFIA MUSCULAR DE DUCHENNE NO MARANHÃO	16h30 - 16h40
759354	PORFIRIA AGUDA INTERMITENTE: MIMETIZANDO SÍNDROME DE GUILLAIN BARRÉ	16h40 - 16h50
749697	IMPACTOS DA EXPOSIÇÃO CRÔNICA À PARACETAMOL EM GENES E SEUS PROCESSOS BIOLÓGICOS: AVALIAÇÃO DE ONTOLOGIAS A PARTIR DE REGISTROS EM BANCOS DE DADOS PÚBLICOS	16h50 - 17h00

**TV 04**

<b>NÚMERO DE IDENTIFICAÇÃO</b>	<b>TÍTULO</b>	<b>HORÁRIO</b>
757997	DISTROFIA MUSCULAR DE DUCHENNE: CARACTERIZAÇÃO CLÍNICA DE PACIENTES EM UM SERVIÇO ESPECIALIZADO NO ESTADO DO PARÁ	16h00 - 16h10
759247	CARACTERIZAÇÃO DO PERFIL MUTACIONAL DE PACIENTES COM DISTROFIA MUSCULAR DE DUCHENNE EM SERVIÇO ESPECIALIZADO NO ESTADO DO PARÁ	16h10 - 16h20
747367	CARACTERIZAÇÃO MOLECULAR DE PACIENTES DIAGNOSTICADOS CLINICAMENTE COM SÍNDROME DE RETT NO ESTADO DO PARÁ	16h20 - 16h30
749705	DIAGNOSTIC YIELD OF A HEREDITARY SPASTIC PARAPLEGIA GENE PANELh OVERVIEW OF THE FIRST HUNDRED CASES IN A PUBLIC MEDICAL GENETICS SERVICE	16h30 - 16h40
749064	RELATO DE CASO DE DOENÇA DE PARKINSON COM MUTAÇÕES EM AMBOS GENES: <i>GBA1</i> E <i>LRRK2</i>	16h40 - 16h50

**TV 05**

<b>NÚMERO DE IDENTIFICAÇÃO</b>	<b>TÍTULO</b>	<b>HORÁRIO</b>
750501	ANÁLISE DA FREQUÊNCIA MUTACIONAL DOS GENES LRRK2 E GBA1 EM PACIENTES COM A DOENÇA DE PARKINSON	16h00 - 16h10
726902	O CENÁRIO ATUAL DA DOENÇA DE HUNTINGTON NO BRASIL	16h10 - 16h20
750567	ATIVIDADE PLASMÁTICA DA ENZIMA QUITOTRIOSIDASE EM PACIENTES COM DOENÇA DE PARKINSON E DISCINESIA	16h20 - 16h30
755794	MECP2 DUPLICATION SYNDROME: CASE REPORT	16h30 - 16h40
758451	ANÁLISE EPIDEMIOLÓGICA DE PACIENTES PORTADORES DE SÍNDROME DE RETT EM SERVIÇO DE DOENÇAS RARAS DE UM HOSPITAL PEDIÁTRICO TERCIÁRIO NO NORDESTE	16h40 - 16h50