

CURRICULUM VITAE

María Paz Bidondo

Abril 2019



DATOS PERSONALES

Nombre y apellido: María Paz Bidondo

E-mail particular: mariapazbidondo@gmail.com

Lugar de trabajo: Centro Nacional de Genética Médica (CENAGEM), Administración Nacional de Laboratorios e Institutos de Salud (ANLIS), Ministerio de Salud de la Nación.

Cargo y función actual: Profesional de Planta del Centro Nacional de Genética Médica.

Dirección laboral: Av. Las Heras 2670, 3er. piso (1425), Ciudad de Buenos Aires.

Teléfono laboral: 54-11-48090799.

ESTUDIOS REALIZADOS

- Estudios Universitarios de Grado completo. Carrera de Medicina: Título Médico Universidad de Buenos Aires. Facultad de Medicina. Fecha de Egreso: 31/01/2003 Promedio Final: 8.42. Diploma de Honor.

- Estudio de Postgrado completo. Carrera Docente Universitaria. Designación como Docente Adscripta. Universidad de Buenos Aires. Facultad de Medicina. Fecha de Egreso: 31/07/2010. Expediente 18307/2011. Resolución 867. Tri 48809/10

- Estudio de Postgrado completo. Especialista en Genética Médica. Certificado de especialista: Expediente nro. 120020000018629064. Nro. de orden 27592/2007. Ministerio de Salud de la Nación. Residencia en Genética Médica. Centro Nacional de Genética Médica. Ministerio de Salud de la Nación. Fecha de Egreso 31/05/07.

- Estudio de Postgrado completo. Especialista en Epidemiología. Universidad Nacional de Lanús. Departamento de Salud Comunitaria. CONEAU: categoría A. Resolución 2004/14. Fecha de egreso: 30/12/14. Promedio Final: 9.29. Certificado de título universitario de especialista en trámite.

- Tesis de Doctorado en curso: Aplicación de Tecnologías de la Información y la Comunicación (TIC) en la vigilancia de anomalías congénitas. Facultad de Medicina, UBA. Director de tesis: Dr. Pablo Barbero. En desarrollo en el Centro Nacional de Genética Médica, ANLIS. CUDAP Expediente UBA: 0035913/2015. Estado actual: Primer informe de avance aprobado, CD 3838/16, 15 de diciembre 2016.

DESEMPEÑO PROFESIONAL (excluye cargos docentes)

- PROFESIONAL MÉDICO CONTRATADO. CATEGORÍA AS1. Departamento de

Genética Clínica y Poblacional, del Centro Nacional de Genética Médica, ANLIS, Ministerio de Salud de la Nación.

- INTEGRANTE DE LA COORDINACIÓN DE LA RED NACIONAL DE ANOMALÍAS CONGÉNITAS (RENAC) Centro Nacional de Genética Médica, ANLIS, Ministerio de Salud de la Nación.

- COORDINADORA DEL COMITÉ DE DOCENCIA E INVESTIGACIÓN. Centro Nacional de Genética Médica, ANLIS, Ministerio de Salud de la Nación.

PUBLICACIONES

Revistas científicas

1. Duro Friel EA, Ferrari Mayans L, Desalvo Portal LN, Ferrari Ruiz P, Bidondo MP, Astraldi Tellechea MM. Bruck syndrome: osteogenesis imperfecta with congenital joint contractures. *An Pediatr (Barc)*. Jul;69(1):90-1. 2008.
2. Solari A, Groisman B, Bidondo MP, Cinca C, Alba L. Complete androgen insensitivity syndrome: diagnosis and clinical characteristics. *Arch Argent Pediatr Jun*; 106(3):265-8. doi: 10.1590/S0325-00752008000300014. 2008.
3. Bidondo MP, Barreiro CZ. Título: Cuadernillo CAPABILITY I: Genética para la Práctica en Atención Primaria. Fundación Hospital de Pediatría Garrahan. Buenos Aires. Argentina. Edición IRAP: ISBN: 978-987-93322-55-0. (Libro)
4. Bidondo MP, Acevedo E, Dellamea C, Garrido J, Gutierrez E, Barreiro C. Genética en la atención primaria de la salud: eXperiencia docente en la provincia del Chaco. *Rev Medicina infantil* 19(12): 120- 124. 2012
5. Bidondo MP, Barbero P, Groisman B, Liascovich R, Alba L, Canosa I; Aguirre MA, Garrido JA, Teiber ML, Luna A, Barreiro CZ. Título: Cuadernillo CAPABILITY II: Genética para la Práctica en Atención Primaria. Fundación Hospital de Pediatría Garrahan. Buenos Aires. Argentina. Edición IRAP: ISBN: 978-987-93322-55-0.
6. Groisman B, Bidondo MP, Barbero P, Gili J, Liascovich R y Grupo de Trabajo RENAC. Registro Nacional de Anomalías Congénitas de Argentina. *Arch Argent Pediatr* 2013; 111(6):484-494. <http://www.scielo.org.ar/pdf/aap/v111n6/v111n6a06.pdf>
7. Groisman B, Bidondo MP, Gili J, Barbero P, Liascovich R. Strategies to Achieve Sustainability and Quality in Birth Defects Registries: The EXperience of the National Registry of Congenital Anomalies of Argentina. *Journal of Registry Management* 2013; vol 40 (1): 29-31. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/23778694>
8. Barreiro CZ, Bidondo MP, Garrido JA, Deurloo J, Acevedo E, Luna A, Gutiérrez E, Dellamea CA, Picón C, Torres K, De Castro MF, Torrado MV, Teiber ML, Kassab S, Elmeaudy P, Rodriguez J. CHACO outreach project: the development of a primary health care-based medical genetic service in an Argentinean province. *J Community Genet*. Jul; 4(3):321-34. doi: 10.1007/s12687-013-0157-X. Epub 2013 Aug 1. 2013
9. Martín MC; Cristiano E; Villanueva M, Bonora MC, Berguio N, Tocci A, Groisman B, Bidondo MP, Liascovich R, Barbero P. Esophageal atresia and prenatal eXposure to mycophenolate. *Reproductive ToXicology* 2014; (50) 117-121. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/25461910>
10. Bidondo MP, Groisman B, Gili J, Liascovich R., Barbero P y Grupo de Trabajo RENAC. Prevalencia de anomalías congénitas en Argentina y su potencial impacto en los servicios de salud. *Rev Argent Salud Pública* 2014; 5(21): 38-44. <http://www.rasp.ms.gov.ar/rasp/articulos/volumen21/38-44.pdf>

11. Ercoli G1, Bidondo MP, Senra BC, Groisman B. Apert syndrome with omphalocele: a case report. *Birth Defects Res A Clin Mol Teratol.* 2014 Sep;100(9):726-9. doi: 10.1002/bdra.23270.
12. Bidondo MP, Groisman B, Flores R, Ormazabal M, Barbero P. Atlas RENAC, para la detección y descripción de las anomalías congénitas. 2014. Ministerio de Salud
13. Bidondo MP y Garrido JA; Capítulo: Cardiogenética, en el libro: Manual de Cardiopatías Congénitas en niños y adultos. Autor: Rios Mendez Raúl. ISBN: 9789871981250. Ediciones Journal, 2014. (Libro)
14. Bidondo MP, Groisman B, Barbero P, Liascovich R. Public health approach to birth defects: the Argentine eXperience. *Journal of Community Genetics* 2015; Volume 34 Number 2 January 147-156 https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC4356676/pdf/12687_2014_Article_209.pdf
15. Bidondo MP, Groisman B, Gili JA, Liascovich R y Barbero P. Estudio de prevalencia y letalidad neonatal en pacientes con anomalías congénitas seleccionadas con datos del Registro Nacional de Anomalías Congénitas de Argentina. *Arch Argent Pediatr* 2015; Ago 113(4):295-302. <http://www.scielo.org.ar/pdf/aap/v113n4/v113n4a04.pdf>
16. Sargiotto C, Bidondo MP, Liascovich R, Barbero P, Groisman B. Descriptive Study on Neural Tube Defects in Argentina. *Birth Defects Res A Clin Mol Teratol* 2015; Jun;103(6):509-16. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/25855266>
17. Bidondo MP, Liascovich R, Barbero P, Groisman B. Prevalencia de defectos del tubo neural y estimación de casos evitados posfortificación en Argentina. *Arch Argent Pediatr* 2015; 113(6):498-501. <http://www.scielo.org.ar/pdf/aap/v113n6/v113n6a08.pdf>
18. Ormazabal M, Vaccari N, Szulepa R, Bidondo MP, Barbero P , Groisman B. Aqueiropodia: primer reporte de caso en Argentina. *Arch Argent Pediatr.* 2015 Oct 1;113(5):e299-303
19. López B, Polo C, Martín MC, Mercado G, Groisman B, Bidondo MP, Liascovich R, Barbero P. Secuencia Moebius. Análisis retrospectivo de 30 pacientes. *Medicina Infantil* 2015; Vol. XXII N° 2, 76-82. http://www.medicinainfantil.org.ar/images/stories/volumen/2015/XXii_2_078.pdf
20. Barbero, P. Bidondo, MP. Groisman, B. Liascovich, R. Epidemiología de las anomalías congénitas. Factores de riesgo. Impacto en la morbimortalidad fetal, perinatal e infantil. En: Claudia Cannizzaro, Marcelo Martinez Ferro, Esp. Guillermina Chattás, et al. Fetoneonatología Quirúrgica. Ediciones Journal. Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Argentina. 2015(1): pp-pp.
21. Bidondo MP y Flores V; Capítulo: Desarrollo de los aparatos digestivo y respiratorio, en el libro: Embriología Humana. Bases moleculares y celulares de la histogénesis, la morfogénesis y las alteraciones del desarrollo. Orientada a la formación médica. Autor: Flores Vladimir. ISBN: 9789500600927. Editorial Panamericana 2015. (Libro)
22. Bidondo MP, Groisman B, Barbero P, Liascovich R. Capítulo “Epidemiología de las anomalías congénitas” (pag 101-149), en Programa de Actualización en Neonatología (PRONEO), número 16, módulo N° 3, Editorial Médica Panamericana, 2016 (ISSN1515-2693). (Libro)
23. Groisman B, Liascovich R, Gili J, Barbero P, Bidondo MP, and the RENAC Task Force. Sirenomelia in Argentina: prevalence, geographic clusters and temporal trends analysis. *Birth Defects Research (Part A)* 2016; 106:604-611. <http://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1002/bdra.23501/full>
24. Groisman B, Bidondo MP, Barbero P, Liascovich R. La Red Nacional de Anomalías Congénitas (RENAC): objetivos ampliados de la vigilancia. *Arch Argent Pediatr* 2016; 114(4):295-297. <http://www.scielo.org.ar/pdf/aap/v114n4/v114n4a04.pdf>
25. Groisman B, Bidondo MP, Liascovich R, Barbero P. Microcefalia en Argentina según datos de la Red Nacional de Anomalías Congénitas. *Rev Argent Salud Pública* 2016; Mar; 7(26):39-42. <http://www.rasp.msal.gov.ar/rasp/articulos/volumen26/39-42.pdf>

26. Bidondo MP, Groisman B, Tardivo A, Tomasoni F, Tejeiro V, Camacho I, Vilas M, Liascovich R, Barbero P. Diprosopus: Systematic review and report of two cases. *Birth Defects Res A Clin Mol Teratol*. 2016 Oct 5. doi: 10.1002/bdra.23549. <http://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1002/bdra.23549/abstract>
27. Groisman B; Gili J, Gimenez L, Poletta F, Bidondo MP, Barbero P, Liascovich R, López-Camelo J. Geographic clusters of congenital anomalies in Argentina. *J Community Genet*; 2017 Jan; 8(1): 1–7. https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC5222755/pdf/12687_2016_Article_276.pdf
28. Reporte RENAC 2018: Análisis epidemiológico sobre anomalías congénitas en recién nacidos, registradas durante 2017 en la república Argentina. <http://www.anlis.gov.ar/cenagem/wp-content/uploads/2018/12/1-REPORTE-RENAC-2018-formato-web.pdf>
29. Actualización del Manual Operativo de la RENAC. http://www.anlis.gov.ar/cenagem/wp-content/uploads/2018/12/MANUAL-OPERATIVO_versi%C3%B3n-web.pdf
30. Actualización del Atlas de anomalías congénitas. <http://www.anlis.gov.ar/cenagem/wp-content/uploads/2018/12/ATLAS-COMPLETO-web.pdf>
31. Cassinelli A, Pauselli N, Piola A, Martinelli C, Alves de Azevedo JL, Bidondo MP, Groisman Barbero P, Liascovich R, Sala A. Red nacional para la atención de niños/as con fisuras orales: organización, funcionamiento y primeros resultados. *Arch Argent Pediatr* 2018;116(1):e26-e33. http://www.sap.org.ar/uploads/archivos/files_ao_cassinelli_17-1pdf_1514999429.pdf
32. Tellechea AL, Luppó V, Morales MA, Groisman B, Baricalla A, Fabbri C, Sinchi A, Alonso A, Gonzalez C, Ledesma B, Masi P, Israilev MSA, Rocha M, Quaglia M, Bidondo MP, Liascovich L, Barbero P, RENAC Task Force. Surveillance of microcephaly and selected brain anomalies in Argentina: Relationship with Zika virus and other congenital infections. *Birth Defects Research*. 2018; 00:1–11. <https://doi.org/10.1002/bdr2.1347>
33. Groisman B, Bidondo MP, Duarte S, Tardivo A, Barbero P, Liascovich R. Epidemiología descriptiva de las anomalías congénitas estructurales mayores en Argentina. *Medicina (B Aires)*. 2018;78(4):252-257. <http://www.medicinabuenosaires.com/PMID/30125252.pdf>
34. Delea M, Espeche L, Bruque C, Bidondo MP, Massara L, Oliveri J, Brun P, Cosentino V, Martinoli C, Tolaba N, Picon C, Ponce Zaldua ME, Avila S, Gutnitzky V, Perez M, Furforo L, Buzzalino N, Liascovich R, Groisman B, Rittler M, Rozental S, Barbero P, Dain L. Genetic imbalances in Argentinean patients with congenital conotruncal heart defects. *Genes* 2018, 9, 454; doi:10.3390/genes9090454. <file:///C:/Users/Rosa/Downloads/genes-09-00454.pdf>
35. Barbero P, Liascovich R, Piola A, Bidondo MP, Groisman B ¿Por qué la interrupción electiva del embarazo por anomalía fetal no es eugenesia? *Arch Argent Pediatr* 2018;116(5):e718-e720 <https://www.sap.org.ar/docs/publicaciones/archivosarg/2018/v116n5a27.pdf>
36. Barbero P, Liascovich R, Tellechea AL, Piola A, Bidondo MP, Groisman B. Inequidad en el diagnóstico prenatal y la interrupción del embarazo por anomalía fetal en Argentina. *Arch Argent Pediatr* 2018;116(6):e810-e815. <https://www.sap.org.ar/docs/publicaciones/archivosarg/2018/v116n6a32.pdf>
37. Bidondo MP, Groisman B, Gili JA, Liascovich R, Martin MC, Tocci A, Flores R, Pus Barraza A, Barbero P. Análisis de factores de riesgo asociados con anomalías congénitas en recién nacidos de la zona de la cuenca Matanza-Riachuelo. *Revista de la Facultad de Ciencias Médicas* 2018; 75(4)248-256 DOI: <http://dx.doi.org/10.31053/1853.0605.v75.n4.20284>
38. Groisman, B., Liascovich, R., Bidondo, M.P. Barbero P., Duarte S., Tellechea AL., Holguin J., Rodriguez C., Hurtado-Villa P., Caicedo N., Botta G., Zarante I. Birth defects surveillance: experiences in Argentina and Colombia. *J Community Genet* (2019). <https://doi.org/10.1007/s12687-018-00403-6>

39. Groisman B, Barbero P, Mastroiacovo P, Botto LD, Bidondo MP, Liascovich R. Application of quality indicators to data from the National Network of Congenital Anomalies of Argentina. *Birth Defects Research*. 2019;1–8 <https://doi.org/10.1002/bdr2.1472>
40. Groisman B, Mastroiacovo P, Barbero P, Bidondo MP, Liascovich R, Botto LD, A proposal for the systematic assessment of data quality indicators in birth defects surveillance. *Birth Defects Research*. 2019;1–8 <https://doi.org/10.1002/bdr2.1474>
41. Duarte S, Rocha ME, Bidondo MP, Liascovich R, Barbero P, Groisman B. Bone dysplasias in 1.6 million births in Argentina, en prensa en *European Journal of Medical Genetics*
42. Duran P, Liascovich R, Barbero P, Bidondo MP, Groisman B, Serruya S, De Francisco LA, Becerra F, Gordillo A. Sistemas de vigilancia de anomalías congénitas en países de América Latina y Caribe: presente y futuro. *Revista Panamericana de Salud Pública/Pan American Journal of Public Health*. En prensa
43. Martini J, Bidondo MP, Duarte S, Liascovich R, Barbero P, Groisman B. Epidemiología del síndrome de Down en Argentina. Enviado a *Revista Salud Colectiva* en agosto de 2018.
44. Presente y futuro de la vigilancia de defectos congénitos en las Américas. Organización Panamericana de la Salud, Organización Mundial de la Salud, Banco Mundial, Nordic Trust Fund, en prensa.
45. Albarracín M, Groisman B, Liascovich R, Barbero P, Bidondo MP. Síndrome Lumbocostovertebral: primer reporte de caso en Argentina. *Arch Argent Pediatr* 2019 en prensa

Libros y Capítulos de libros

1. Bidondo MP, Barreiro CZ. Título: Cuadernillo CAPABILITY I: Genética para la Práctica en Atención Primaria. Fundación Hospital de Pediatría Garrahan. Buenos Aires. Argentina. Edición IRAP: ISBN: 978-987-93322-55-0. Año 2008.
2. Barreiro CZ, Bidondo MP, Gallego MS, Garrido JA, Obregón MG, Torrado MV, Elmeaudy P Patricia. Título: Genética en la Escuela: Aprendiendo Prevenimos. Editorial: Fundación Hospital de Pediatría Garrahan. Buenos Aires. Argentina. Material para la comunidad. 2009
3. Bidondo MP, Barbero P, Groisman B, Liascovich R, Alba L, Canosa I; Aguirre MA, Garrido JA, Teiber ML, Luna A, Barreiro CZ. Título: Cuadernillo CAPABILITY II: Genética para la Práctica en Atención Primaria. Fundación Hospital de Pediatría Garrahan. Buenos Aires. Argentina. Edición IRAP: ISBN: 978-987-93322-55-0. Año 2012
4. Bidondo MP y Garrido JA; Capítulo: Cardiogenética, en el libro: Manual de Cardiopatías Congénitas en niños y adultos. Autor: Rios Mendez Raúl. ISBN: 9789871981250. Ediciones Journal, 2014.
5. Bidondo MP y Flores V; Capítulo: Desarrollo de los aparatos digestivo y respiratorio, en el libro: Embriología Humana. Bases moleculares y celulares de la histogénesis, la morfogénesis y las alteraciones del desarrollo. Orientada a la formación médica. Autor: Flores Vladimir. ISBN: 9789500600927. Editorial Panamericana 2015.
6. Bidondo MP, Groisman B, Barbero P, Liascovich R. Epidemiología de las anomalías congénitas. PRONEO (Programa de Actualización en Neonatología) Modulo 3. Ciclo 16°. Marzo 2016. ISSN1515-2693.
7. Bidondo MP, Groisman B, Barbero P, Liascovich R. Capítulo “Epidemiología de las anomalías congénitas” (pag 101-149), en Programa de Actualización en Neonatología (PRONEO), número 16, módulo N° 3, Editorial Médica Panamericana, 2016 (ISSN1515-2693).

8. Barbero P, Bidondo MP, Groisman B, Liascovich R. Capítulo Generalidades I: 1. Epidemiología de las anomalías congénitas. Impacto en la morbimortalidad, factores de riesgo y acciones de prevención", en Fetoneonatología quirúrgica-Aspectos clínicos. Volumen I. Editorial Journal, abril 2018. ISBN-13 9789873954801.
9. Presente y futuro de la vigilancia de defectos congénitos en las Américas. Organización Panamericana de la Salud, Organización Mundial de la Salud, Banco Mundial, Nordic Trust Fund, en prensa.

DOCENCIA

Docencia de grado

- PROFESORA ADJUNTA INTERINA. CARGO EQUIPARADO. 1º UNIDAD ACADÉMICA. Departamento de Biología Celular, Histología, Embriología y Genética. Facultad de Medicina. UBA.
- COORDINADORA DEL ÁREA DE BIOLOGÍA CELULAR Y GENÉTICA. 1º UNIDAD ACADÉMICA. Departamento de Biología Celular, Histología, Embriología y Genética. Facultad de Medicina. UBA
- COORDINADORA DE LA ESCUELA DE AYUDANTES DE BIOLOGÍA CELULAR Y GENÉTICA. 1º Unidad Académica. Departamento de Biología Celular, Histología, Embriología y Genética. Facultad de Medicina. UBA

Docencia de postgrado

2008 -2012 JEFE DE TRABAJOS PRACTICOS. INTERINO. AD HONOREM. Período: 1-03-2008 al 29-02-2012. Escuela de Kinesiología y Fisiatría. Área: Biología Celular, Histología, Embriología y Genética. Facultad de Medicina. Universidad de Buenos Aires

2010 Docente en el Curso "Epidemiología Básica", dictado al personal del Centro Nacional de Genética Médica, ANLIS.

2011 - 2013 Docente del curso "Genética en la Práctica Clínica", dictado en el Centro Nacional de Genética Médica, ANLIS.

2012 - DOCENTE EN CURSO DE POSTGRADO: Docente invitada. Curso de Postgrado de Inmunología de reproducción: Clase Placentación. Facultad de Farmacia y Bioquímica UBA. 2012

2013 - 2015 Docente del Curso de capacitación RENAC "Bases para el reconocimiento de recién nacidos con anomalías congénitas" dictado en el Centro Nacional de Genética Médica, ANLIS.

2015 Docente del "Programa de Capacitación en Vigilancia de Defectos Congénitos y Nacimientos Pretérmino. (Virtual agosto-octubre 2015; Costa Rica, 23 al 27 de Noviembre de 2015). Organizado por Instituto Costarricense de Investigación y Enseñanza en Nutrición y Salud- Centro de Registro de Enfermedades Congénitas de Costa Rica-CREC/INCIENSA, Universidad Javeriana Cali y Bogotá, Registro Nacional de Anomalías Congénitas de Argentina-RENAC, Centros para el Control y Prevención de las Enfermedades de los EUA-CDC, Organización Panamericana de la Salud-OPS y el Centro Latinoamericano de Perinatología, Salud de la Mujer y Reproductiva OPS/OMS-CLAP-OPS/OMS. Con la colaboración del International Clearinghouse for Birth Defects Surveillance and Research –ICBDSR.

2015-acutalidad Coordinadora del área de biología celular y genética. 1° UNIDAD ACADÉMICA. Departamento de Biología Celular, Histología, Embriología y Genética. Facultad de Medicina. UBA

2015-acutalidad Coordinadora de la escuela de ayudantes de biología celular y genética. 1° Unidad Académica. Departamento de Biología Celular, Histología, Embriología y Genética. Facultad de Medicina. UBA

2015 DOCENTE EN CURSO DE POSTGRADO: Docente invitada. Curso de Postgrado de Inmunología de reproducción: Clase Placentación. Facultad de Farmacia y Bioquímica UBA. 2015

2015 DOCENTE EN CURSO DE POSTGRADO: Docente invitada. Curso: “Diplomatura en Genética Médica”, dictado en el Centro Nacional de Genética Médica, ANLIS. Ministerio de Salud de la Nación. 2015

2015 DOCENTE EN CURSO DE POSTGRADO PARA TOCOGINECÓLOGOS. Docente invitada. Curso: “Actualización en DPN de Anomalías Fetales”, dictado en el Centro Nacional de Genética Médica, ANLIS. Ministerio de Salud de la Nación. Cohortes 2014 y 2015

2011-2014 AYUDANTE DE PRIMERA. POR CONCURSO. AD HONOREM. Período: 1-4-2011 al 31-03-2014. Departamento de Pediatría. UDH Garrahan. Facultad de Medicina. Universidad de Buenos Aires

2016 DOCENTE EN CURSO DE POSTGRADO: Docente invitada. Curso de Postgrado de Inmunología de reproducción: Clase Placentación. Facultad de Farmacia y Bioquímica UBA. Horas dictadas 4hs. Mayo 2016.

2016 DOCENTE EN CURSO DE POSTGRADO: Docente invitada. Curso: “Diplomatura en Genética Médica”, dictado en el Centro Nacional de Genética Médica, ANLIS. Ministerio de Salud de la Nación. Con convenio Universidad de San Martín. Horas dictadas 12hs. Mayo y junio 2016.

2016 DOCENTE EN CURSO DE POSTGRADO: Docente invitada. Maestría en Neuropsicología: Módulo Genética. Instituto Universitario Hospital Italiano. Horas dictadas 5hs. Diciembre 2016.

2016-2018 Profesora adjunta interina. Cargo equiparado. 1° unidad académica. Departamento de Biología Celular, Histología, Embriología y Genética. Facultad de Medicina. UBA.

2016 Docente del “Programa de Capacitación en Vigilancia de Defectos Congénitos y Nacimientos Pretérmino. (Virtual agosto-octubre 2016; Bogotá, 26 de Noviembre al 2 de diciembre de 2016). Organizado por el Instituto Costarricense de Investigación y Enseñanza en Nutrición y Salud- Centro de Registro de Enfermedades Congénitas de Costa Rica-CREC/INCIENSA, Universidad Javeriana Cali y Bogotá, Registro Nacional de Anomalías Congénitas de Argentina-RENAC, Centros para el Control y Prevención de las Enfermedades de los EUA-CDC, Organización Panamericana de la Salud-OPS y el Centro Latinoamericano de Perinatología, Salud de la Mujer y Reproductiva OPS/OMS-CLAP-

OPS/OMS. Con la colaboración del International Clearinghouse for Birth Defects Surveillance and Research –ICBDSR.

2017 Organización del curso virtual y taller presencial de fortalecimiento de la vigilancia de defectos congénitos y partos prematuros en Panamá organizado por: OMS/OPS; Banco Mundial; International Clearinghouse of Birth Defect Surveillance and Research; Alianza neonatal. (Octubre 2017)

2017 Organización del curso virtual y taller presencial de fortalecimiento de la vigilancia de defectos congénitos y partos prematuros en El Salvador. Coordinado por OPS-OMS. San Salvador, El Salvador. (Julio 2017)

2017 Organización de las Jornadas de Capacitación para el Fortalecimiento de la Vigilancia de la Microcefalia y/u Otras Anomalías Cerebrales en el Contexto de Emergencia por Zika. Academia Nacional de Medicina, con participación de OPS y Unicef (Agosto 2017)

2017 Participación en la Jornada de Genética en Atención primaria de la Salud. Conferencia de agentes teratógenos para profesionales de la salud; y Taller de promoción de la salud. Resistencia, Chaco- Unidad de Genética Médica del Hospital Pediátrico “A. Castelán” (Noviembre 2017)

2017 Organización del curso virtual “Microcefalia y anomalías cerebrales en el contexto de emergencia por virus Zika 2018”, 3 cohortes, 250 alumnos nacionales y extranjeros, realizado con el apoyo de UNICEF Argentina.

2017 Organización del taller “Metodología de la investigación y escritura de trabajos científicos”, para residentes, dictado en CENAGEM. (Enero y febrero 2018)

2018 Organización del curso virtual y taller presencial "Fortalecimiento de la vigilancia de defectos congénitos", organizado por el Ministerio de Salud de Bolivia y UNICEF, dictado en Santa Cruz de la Sierra, Bolivia. (Mayo 2018)

2018 Organización del pre curso virtual y curso presencial de postgrado “Epidemiología de Anomalías Congénitas en la era genómica” organizado por el Centro Latinoamericano de Formación (CELFI) del Ministerio de Ciencia, Tecnología e Innovación Productiva y coordinado por la Red Nacional de Anomalías Congénitas (RENAC) del Centro Nacional de Genética Médica (CNGM), de la ANLIS Carlos Malbrán, Ministerio de Salud, y la Facultad de Ciencias Exactas y Naturales, (Mayo 2018)

2018 Organización del Curso de capacitación para los referentes de la Red de atención de niños y niñas con fisura labio alveolo palatina (FLAP), junto al Área de Capacitación del Programa SUMAR. (Junio 2018)

2018 Participación como directora en el curso "Actualizaciones en Errores Congénitos del Metabolismo 2018". AMA-SAGM.

PARTICIPACION EN PROYECTOS DE INVESTIGACION (desde 1995)

a) Participación como investigadora responsable de becas o subsidios

2015 y continua. Investigadora-tesista de Doctorado. Tesis de Doctorado en curso: Aplicación de Tecnologías de la Información y la Comunicación (TIC) en la vigilancia de

anomalías congénitas. Facultad de Medicina, UBA. Director de tesis: Dr. Pablo Barbero. En desarrollo en el Centro Nacional de Genética Médica, ANLIS. CUDAP Expediente UBA: 0035913/2015. Estado actual: Primer informe de avance aprobado, CD 3838/16, 15 de diciembre 2016.

Junio 2016- mayo 2017: Investigadora-becaria. Ganadora de subsidio Beca Carrillo Oñativia Multicéntrico: Estudio prospectivo de microcefalia en recién nacidos de Argentina en maternidades de la RENAC: su relación con virus Zika, otras etiologías infecciosas y causas genéticas. Director: Dr. Boris Groisman. Desarrollada en el Centro Nacional de Genética Médica, ANLIS

Mayo 2017- mayo 2018: Investigadora-becaria. Ganadora de subsidio Beca Multicéntrico Salud Investiga Dr. Abraam Sonis: Estudio prospectivo multicéntrico: Microcefalia y/u otras anomalías cerebrales en recién nacidos de Argentina: estudio de prevalencia y de asociación con infección por virus Zika y otras infecciones congénitas (diseño caso-control). Director: Dr. Pablo Barbero. Desarrollada en el Centro Nacional de Genética Médica, ANLIS

2013-2014. Investigadora-becaria. Estudio de letalidad neonatal temprana de recién nacidos con anomalías congénitas seleccionadas, utilizando datos del Registro Nacional de Anomalías Congénitas. Beca de Iniciación en Salud Pública. Subsidio Beca Carrillo Oñativia. Directora: Dra. Rosa Liascovich. Desarrollada en el Centro Nacional de Genética Médica, ANLIS.

b) Participación como Directora de Proyectos de Investigación, a cargo de becarios

2017-2018 - Directora de beca. Ganadora de subsidio Beca individual Salud Investiga Dr. Abraam Sonis: Estudio: "Detección prenatal de anomalías congénitas en Argentina utilizando datos de la Red Nacional de Anomalías Congénitas (RENAC)". Becaria: Médica Carla Sargiotto. Desarrollada en el Centro Nacional de Genética Médica, ANLIS.

c) Participación en otros proyectos de investigación

2007 Investigadora- becaria del Proyecto de Investigación Capability. Protocolo de Investigación multicéntrico internacional. Convenio Unión Europea. Expediente Garrahan N° FP6-037275. Lugar de desarrollo: Hospital de Pediatría Prof. Dr. Juan P Garrahan y pcia. Del Chaco. Financiación Unión Europea.

2010. Investigadora-becaria Proyecto de investigación multicéntrico internacional. Programa Piloto Diseño de kit de herramientas para la evaluación del impacto de las anomalías congénitas. Birth Defect tool kit protocol Convenio PHG Foundation Cambridge (UK) Lugar de desarrollo: Hospital de Pediatría Prof. Dr. Juan P Garrahan. Financiación UK

2014 Participación como colaborador en el Subsidio FOCANLIS 2014, otorgado a Groisman B. Director: Pablo Barbero. Título del proyecto: "Exposición residencial a glifosato y anomalías congénitas: estudio de casos y controles con información del Registro Nacional de Anomalías Congénitas (RENAC)", grupo de trabajo: Gili J, Bidondo MP, Liascovich R.

2014 Participación como colaborador en el Subsidio Proyectos de Investigación Científica y Tecnológica 2014 PICT-2014-2374 Directora Dra Rosa Liascovich, integrantes del grupo de

trabajo: Groisman B, Bidondo MP, Barbero P, Rittler M. Título del proyecto: “Exposición residencial a plaguicidas específicos y anomalías congénitas: estudio de casos y controles”

2015-2019: Investigadora colaboradora. Agencia Nacional de Promoción científica y tecnológica-PIDC (Proyectos de Investigación y Desarrollo Clínico) Título: Defectos genómicos en anomalías congénitas múltiples y cardiopatías congénitas. Código: PID 0060-2012. Directora-Investigadora responsable: Dra. Liliana Dain.

PARTICIPACIÓN EN CONGRESOS CIENTÍFICOS NACIONALES E INTERNACIONALES (últimos años)

a) Presentaciones de trabajos

1. 2006. Presentación del trabajo: Bidondo MP, Martínez M, Rivera D, Cinca C, Solari A, Alba L. Síndrome completo de Insensibilidad a los Andrógenos, nuestra experiencia. (Descriptivo de 12 casos en 10 familias diferentes) XXIV Jornadas de obstetricia y ginecología. SOGIBA (Sociedad de Obstetricia y Ginecología de Buenos Aires) 07 de junio del 2006.
2. 2007. Presentación del trabajo: Casali B, Bidondo MP, Qualina V, Martinez M, Rozental S, Alba L. Mosaicismo trisomía 14 en una paciente con secuencia de Rokitansky anomalías fenotípicas e intelecto normal. Congreso Argentino de Genética. (Congreso Nacional) SAG (Sociedad Argentina de Genética) Pergamino, Buenos Aires 23 al 26 de septiembre del 2007
3. 2009. Presentación del trabajo: Elmeaudy P, Barreiro C, Gallego M, Moroni A, Luna A, Bidondo MP, Kassab S. Capacitación para la transferencia del conocimiento de la genética en la práctica asistencial y la prevención: una red colaborativa internacional. PREMIO: MENCION ESPECIAL. V Encuentro Nacional de hospitales. Ciudad de Buenos Aires 19 de noviembre del 2009
4. 2009. Presentación del trabajo: Bidondo MP, Garrido J, Gil E, Teiber ML, Barreiro C. Síndrome Baraitser Pierson Braquifalanga polidactilia y aplasia hipoplasia tibial. Congreso Argentino de Genética. (Congreso Nacional) SAG (Sociedad Argentina de Genética) San Miguel de Tucumán, 20 al 23 de septiembre del 2009
5. 2009. Presentación del trabajo: Dellamea C, Armando R, Bidondo MP, Teiber ML, Gutiérrez E, Barreiro C. Artrogriposis ligada al cromosoma X: presentación en una paciente con monosomía de X. Congreso Argentino de Genética. (Congreso Nacional) SAG (Sociedad Argentina de Genética) San Miguel de Tucumán, 20 al 23 de septiembre del 2009
6. 2009. Presentación del trabajo: Bidondo MP, Acevedo E, De Castro F, Dellamea C, Garrido J, Gutiérrez E, Luna A, Picón C, Torrado MV, Torres E, Barreiro C. Desarrollo de un modelo sobre la base de la práctica clínica: Genética en atención primaria. Congreso Argentino de Genética. (Congreso Nacional) SAG (Sociedad Argentina de Genética) San Miguel de Tucumán, 20 al 23 de septiembre del 2009
7. 2010. Presentación del trabajo: Bidondo MP, Garrido JA, Barreiro CZ: Mejoría espontanea en un paciente con Síndrome de Michelin. XIV Congreso Latinoamericano

- de Genética. (Congreso Internacional) ALAG (Asociación latinoamericana de Genética) Viña del Mar, Chile, 1 al 5 de octubre del 2010.
8. 2010. Presentación del trabajo: Bidondo MP, Vilte MP, Garrido JA, Barreiro CZ: Síndrome de Hajdu Cheney, tres casos de diferentes grupos etareos. XIV Congreso Latinoamericano de Genética. (Congreso Internacional) ALAG (Asociación latinoamericana de Genética) Viña del Mar, Chile, 1 al 5 de octubre del 2010
 9. 2012. Presentación del trabajo: Martin, M C; López, B; Polo, C; Mercado, G; Groisman, B.; Bidondo, M.P; Liascovich, R; Barbero, P. “Síndrome de Moebius y EXposición Prenatal a Misoprostol: análisis de 30 Casos”. 2do Congreso Argentino de Discapacidad Pediátrica, Sociedad Argentina de Pediatría (SAP), Buenos Aires, 27, 28 y 29 de Septiembre de 2012
 10. 2012. Presentación del trabajo: Martin, M C; Cristiano, E; Villanueva, M; Andersen, S; Bonora, Ml; Berguio, N; Bidondo, MP; Groisman, B; Liascovich, R; Barbero, P. “Embriopatía por Micofenolato: A Propósito de dos casos”. 2do Congreso Argentino de Discapacidad Pediátrica, Sociedad Argentina de Pediatría (SAP), Buenos Aires, 27, 28 y 29 de Septiembre de 2012
 11. 2012. Presentación del trabajo: Groisman B, Barbero P, Bidondo MP, Gili JA, Liascovich R. Registro Nacional de Anomalías Congénitas de la Argentina (RENAC): diseño y funcionamiento operativo. XV Congreso Latinoamericano de Genética, provincia de Santa Fe, 28 al 31 de octubre de 2012.
 12. 2012. Presentación del trabajo: Groisman B, Barbero P, Bidondo MP, Gili JA, Liascovich R. Registro Nacional de Anomalías Congénitas de la Argentina (RENAC): prevalencia de anomalías congénitas (AC) mayores y comparación con otras fuentes de datos. XV Congreso Latinoamericano de Genética, Rosario, provincia de Santa Fe, 28 al 31 de octubre de 2012.
 13. 2012. Presentación del trabajo: Bidondo MP, Barbero P, Groisman B, Gili JA, Liascovich R. Registro Nacional de Anomalías Congénitas de la Argentina (RENAC): el uso de Tecnologías de Información y Comunicación (TICs) en un sistema de vigilancia en salud pública. XV Congreso Latinoamericano de Genética, Rosario, provincia de Santa Fe, 28 al 31 de octubre de 2012.
 14. 2013. Presentación del trabajo: Groisman B, Bidondo MP, Barbero P, Gili JA, Liascovich R. National Registry of Congenital Anomalies of Argentina: the use of Information and Communications Technology to link cases to services and for education. 6th International Conference on Birth Defects and Disabilities in the Developing World, Filipinas, 10 al 13 de noviembre de 2013.
 15. 2013. Presentación del trabajo: Groisman B, Bidondo MP, Barbero P, Gili JA, Liascovich R. National Registry of Congenital Anomalies of Argentina: prevalence of birth defects and comparison with other registries. 6th International Conference on Birth Defects and Disabilities in the Developing World, Filipinas, 10 al 13 de noviembre de 2013
 16. 2013. Presentación: Groisman B; Falk J; Barbero P; Bidondo MP; Gili JA; Liascovich R, Nakayama N. Registro Nacional de Anomalías Congénitas de la Argentina: prevalencia de anomalías congénitas. X Congreso Iberoamericano de Neonatología. Cartagena, Colombia 11 al 14 de septiembre 2013
 17. 2014. Presentación del trabajo: Liascovich R, Groisman B, Bidondo MP, Barbero P. El Registro Nacional de Anomalías Congénitas de Argentina (RENAC): objetivos y

- funcionamiento. II Congreso Internacional de Genética Comunitaria, La Habana Cuba, del 2 al 5 de diciembre de 2014.
18. 2015. Presentación del trabajo: Pauselli N; Cassinelli A; Piola A; Gili J; Bidondo MP; Groisman B; Barbero P; Liascovich R. "Diseño e implementación del Curso de Capacitación RENAC". Encuentro Nacional de Equipos de Salud, Buenos aires, 1 al 3 de octubre de 2015
 19. 2015. Presentación del trabajo: Cassinelli A; Pauselli N; Piola A; Gili J; Bidondo MP; Groisman B; Barbero P; Liascovich R. "Red para la atención de niños/as con FLAP, Pie bot y Displasia de Cadera" Encuentro Nacional de Equipos de Salud, Buenos aires, 1 al 3 de octubre de 2015.
 20. 2015. Presentación del trabajo: Pauselli N; Cassinelli A; Piola A; Gili J; Bidondo MP; Groisman B; Barbero P; Liascovich R. "Red para la atención de niños/as con fisuras orales (FLAP)". 47 Reunión anual del ECLAMC, realizada en buenos Aires los días 5 y 6 de diciembre de 2015.
 21. 2016. Presentación del trabajo: Groisman B, Bidondo MP, Barbero P, Liascovich R National Network of Congenital Anomalies of Argentina (RENAC-Ar): The use of participatory Information and Communication Technologies in the National Network of Congenital Anomalies of Argentina. 43° Encuentro anual de ClearingHouse Birth defect surveillance and Research; Magdeburg, Alemania, 18 al 21 de septiembre de 2016.
 22. 2017. Presentación del trabajo: Luppó VC, Morales MA, Groisman B, Fabbri CM, Baricalla AA, Ferocci M, Gonzalez G, Alonso A, Bidondo MP, Liascovich R, Barbero P, Enria DA. Utilidad de las técnicas serológicas en el estudio de virus zika (ZIKV) en recién nacidos con microcefalia y/o anomalías cerebrales en Argentina, 2016-2017. XVII Congreso Sociedad Argentina de Infectología (SADI), Mar del Plata, 15 al 17 de junio de 2017.
 23. 2017. Presentación del trabajo: Bidondo MP, Groisman B, Tardivo A, Cassinelli A, Pauselli N, Piola A, Duarte S, Barbero P, Liascovich R. Orofacial clefts (OC): birth prevalence and management of a national care network coordinated by the National Network of Congenital Anomalies (RENAC), Argentina. 8th International Conference on Birth Defects and Disabilities in the Developing World, 8 -11 noviembre 2017, Bogotá, Colombia.
 24. 2017. Presentación del trabajo: Tardivo A, Duarte S, Groisman Boris, Bidondo, MP, Barbero P, Liascovich R. Gastroschisis in Argentina: epidemiological analysis with data from the National Network of Congenital Anomalies (RENAC). 8th International Conference on Birth Defects and Disabilities in the Developing World, 8 -11 noviembre 2017, Bogotá, Colombia.
 25. 2017. Presentación del trabajo: Durán P, Valencia D, Groisman B, Liascovich R, Barbero P, Benavides A, Barboza MP, Caicedo N, Puerto A, Hurtado-Villa P, Zarante I. Opportunities for Strengthening Birth Defects Surveillance Systems: Implementation of a Birth Defects Surveillance Workshop in Latin America. 8th International Conference on Birth Defects and Disabilities in the Developing World, 8 -11 noviembre 2017, Bogotá, Colombia.
 26. 2017. Presentación del trabajo: Bidondo MP, Morales MA, Luppó V, Baricalla A, Gonzalez C, Alonso A, Ledesma B, Liascovich R, Barbero P. Microcephaly in newborn from the National Network of Congenital Anomalies (RENAC) in Argentina: its

relationship with Zika virus and other congenital infections. 8th International Conference on Birth Defects and Disabilities in the Developing World, 8 -11 noviembre 2017, Bogotá, Colombia.

27. 2018. Presentación del trabajo: Luppó V, Fabbri C, Feroci M, Baricalla A, Tellechea AL, Bidondo MP, Sinchi A, Levis S, Enría D, Morales MA. "DETECCIÓN DE CASOS DE SÍNDROME CONGÉNITO ASOCIADO A VIRUS ZIKA EN RECIÉN NACIDOS EN ARGENTINA O ESTUDIADOS EN EL INEVH, MARZO 2017- ABRIL 2018." En el II Congreso Internacional de Zoonosis, IX Congreso Argentino de Zoonosis. CABA. (Junio 2018)

b) Disertaciones

- 2010 Disertación en el Workshop "Community Genetics in Central and South America", Buenos Aires, Argentina, 21 al 27 de marzo 2010.
- 2010 Disertación en el Workshop Framework for action on birth defects. First workshop. Cambridge UK. 8 al 13 de noviembre 2010
- 2011 Disertación en XXIX Congreso Internacional de obstetricia y ginecología. SOGIBA 2011. 2 de junio 2011.
- 2011 Disertación en III Jornada de Genética Prenatal. Centro Nacional de Genética Médica. 19 y 20 de mayo 2011
- 2011 Disertación en el Workshop Framework for action on birth defects. Second workshop. Cambridge-London (UK). 22 al 29 de junio 2011.
- 2013 Disertación en la "Primera jornada de MERCOSUR sobre prevención y tratamiento de los defectos congénitos y discapacidad en el marco de la estrategia de atención primaria en salud, organizada por MERCOSUR-URUGUAY/ DIGESA/DPES, MSP y financiada por la OPS-OMS. Conferencias: "Informe País", como delegada del Ministerio de Salud para informar la situación de Argentina y presentación del Registro Nacional de Anomalías Congénitas (RENAC) en la mesa "Sistemas de Registros de Anomalías Congénitas", Montevideo, Uruguay, 14 al 16 de mayo de 2013.
- 2014 Disertación en Encuentro Nacional de Referentes del Programa "Red Nacional de Genética Médica", 8 de abril, Ministerio de Salud de la Nación.
- 2015 Disertación en la jornada de Fortalecimiento para la capacitación de los equipos tratantes de la Red Federal para la atención de niños/as con FLAP, pie bot y displasia de cadera", realizada el 28 de abril de 2015 en la Ciudad de Buenos Aires.
- 2015. Disertante en el Simposio de Epidemiología de Anomalías congénitas y mortalidad. XLIV Congreso Argentino de Genética. 14 al 16 de septiembre 2015. Mar del Plata. SAG
- 2015 Disertación en "Taller latinoamericano sobre vigilancia de defectos congénitos y nacimientos prematuros", Costa Rica, organizado por RENAC, Universidad Javeriana de Colombia, Instituto Costarricense de Investigación y Enseñanza en Nutrición y Salud (INCIENSA), ICBDSR y CDC. Noviembre de 2015.
- 2016 Disertación en la Jornada "Preparación y respuesta frente a la epidemia regional de Zika", realizada el 26 de mayo de 2016 y organizada por el Ministerio de Salud de la Nación y la OPS-OMS.
- 2016. Disertante en la Mesa: Anomalías Congénitas quirúrgicas no cardíacas. Título de la presentación: Epidemiología y las anomalías congénitas. 3° Congreso Argentino de Neonatología, 9° Jornadas Interdisciplinarias de Seguimiento del Recién Nacido de Alto Riesgo, 3° Jornada Nacional de Perinatología, 3° Jornadas Argentinas de Enfermería Neonatal. 1 de Julio 2016.

- 2017. Disertante en las Jornadas conjuntas de actualización docente (23º Jornadas de Actualización Docente en Biología del Desarrollo. 7º Jornadas de Actualización Docente en Histología. 2º Jornadas de Actualización Docente en Biología Celular y Genética) Título de las presentaciones: Metodología para la delineación de Síndromes genéticos; Evaluación del ciclo lectivo 2016 y modificaciones propuestas para el ciclo lectivo 2017 en el área de Biología celular-molecular y genética. 1º Unidad académica. Departamento de Biología Celular, Histología, Embriología y Genética. Facultad de Medicina. Universidad de Buenos Aires. 10 de marzo 2017.
- 2017 Disertación sobre "Infección por Zika: impacto perinatal y en el lactante" en el VIII SIMPOSIO INTERNACIONAL DE NEONATOLOGÍA y IV JORNADAS DE ENFERMERÍA NEONATAL.
- 2017 Disertación sobre "Zika y daño fetal" en el VI Congreso Hospital Muñiz. CABA

CURSOS DE POSTGRADO (desde 1998)

- 2010 Curso Internacional: 2nd South American Workshop on Genomics and Community Genetics. Genomics and Community Genetics. Buenos Aires (21 al 27 de marzo 2010) Curso 40 horas. 2010
- 2013 Curso para Formación de Tutores para propuestas educativas virtuales de Salud Pública. Segunda Edición. Modalidad Virtual. Calificación: Aprobado con distinción. Carga Horaria: 120 hs (abril-agosto 2013). OPS/OMS. 2013.
- 2014 Curso Universitario de posgrado: "Epidemiología y estadística: Regresión Logística". Modalidad Virtual. Calificación: 9. Carga Horaria: 70 hs. (septiembre-diciembre 2014) Instituto Universitario Hospital Italiano. 2014
- 2014 Training program Surveillance and Prevention of birth defects and preterm births. Modalidad semipresencial. On line: mayo y junio 2014. Presencial: 7-11 julio 2014 en la OMS Ginebra suiza. Calificación: aprobado. OMS/ CDC /ICBDSR. 2014.
- 2015 "Curso Universitario de posgrado: Administración de proyectos en salud. Modalidad Virtual. Calificación: 10. Carga Horaria: 125 hs. (marzo-julio 2015) Instituto Universitario Hospital Italiano."
- 2015 "Curso de especialización: Herramientas para el diseño de actividades de capacitación. Modalidad Semipresencial. Calificación: Aprobado destacado. Carga horaria: 50 horas. (noviembre-diciembre 2015) INAP Jefatura de Gabinete de la Nación."
- 2016 "Curso: Introducción al análisis de redes sociales. Agosto-diciembre 2016. Profesor Lautaro Matas. - Centro Redes. Unidad Asociada al Consejo Nacional de Investigaciones Científicas y Técnicas (CONICET). Pendiente presentación informe final para la aprobación."

JURADO DE TESIS Y PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN

Colaboración en la formación en investigación de los becarios:

María Agustina Cassinelli (Beca Salud Investiga Dr. Abraam Sonis 2016) Evaluación de la Red de Atención para niños/as con fisuras labio alveolo palatinas como herramienta para la detección, derivación y tratamiento oportuno.

Nadia Pauselli. (Beca Salud Investiga Dr. Abraam Sonis 2017) Estudio de prevalencia, referencia y tratamiento oportuno de recién nacidos con talipes en Argentina con información de la Red Nacional de Anomalías Congénitas.

DIRECCIÓN DE TESIS

-Dirección de beca de investigación de la becaria:

Carla Emilce Sargiotto. (Beca Salud Investiga Dr. Abraam Sonis 2017) Detección prenatal de anomalías congénitas en Argentina utilizando datos de la Red Nacional de Anomalías Congénitas.

COORDINACIÓN DE REUNIONES DE REGLAMENTACIÓN Y/O DE ASESORAMIENTO EN ORGANISMOS NACIONALES O INTERNACIONALES

- COORDINADORA DEL COMITÉ DE DOCENCIA E INVESTIGACIÓN. Centro Nacional de Genética Médica, ANLIS, Ministerio de Salud de la Nación.
- REVISOR DE REVISTAS CIENTÍFICAS:
2016-Actualidad: Journal of Pediatric Genetics. ISSN: 2146-4596. Indexada en Pubmed.
2016-Actualidad: BAOJ Dentistry
2012-Actualidad: Archivos Argentinos de Pediatría. ISSN en línea 1668-3501. Indexada en Pubmed
- PROFESOR ADJUNTO INTERINO; Departamento de Ciencias Bioestructurales; Facultad de Ciencias Médicas; Universidad Favaloro. Funciones asignadas: Organización del módulo de Genética en la Asignatura Biología Celular, Histología y Embriología.
- CONSULTOR OPS-CLAP (Organización Panamericana de la Salud -Centro Latinoamericano de Perinatología) 2016-Actualidad: Cursos de capacitación y asistencia técnica para la formación y mantenimientos de sistemas de vigilancia de anomalías congénitas en Latinoamérica y Caribe. Convenios realizados con Prof. Pablo Duran MD, MPH, PhD Asesor Regional en Salud Perinatal. (CLAP/SMR) OPS/OMS.
- Consultoría: “Guía PARA LA VIGILANCIA INTEGRADA DE LA INFECCIÓN POR VIRUS ZIKA Y RECOMENDACIONES PARA EL EQUIPO DE SALUD”, Ministerio de Salud, noviembre 2016.
(<http://www.msal.gov.ar/images/stories/bes/graficos/000000933cnt-2017-01-25-zika-guia-para-equipos-de-salud.pdf>)
- Organización de Encuentros anuales de capacitación de la RENAC, CENAGEM - ANLIS, realizados en la Academia Nacional de Medicina. (2009 – actualidad)