

# PLANILLA CURRICULUM VITAE



**Pontificia Universidad Católica Argentina**  
**Santa María de los Buenos Aires**  
Av. Alicia M. de Justo 1300 (1107), Buenos Aires, Argentina

## 1. Datos Personales

Apellido y nombres: MOYA, GRACIELA ELENA SARA

D.N.I./ LC / LE / Pasaporte N°: 14902488

Lugar y fecha de nacimiento: Buenos Aires, 19 de agosto de 1962

Domicilio: Fray Cayetano Rodríguez 820 C.A.B.A.

C.P.: 1406

Teléfono: +5491144219849

Fax

## 2. Títulos universitarios de grado (indicar Universidad, Facultad y fecha de expedición) (1)

Médica. Facultad de Medicina - Universidad de Buenos Aires.

Fecha de expedición: 25 de abril de 1986.

**3. Títulos de posgrado: Carreras de especialización, maestrías y doctorados (indicar institución académica y fecha de emisión del título correspondientes)**

Especialista en Genética Médica. Ministerio de Salud y Acción Social. Secretaría de Salud.  
27 de octubre de 1993

Médica especialista en Genética Médica  
Universidad Nacional de La Plata Facultad de Medicina  
20 de diciembre de 2002

Magíster en Biología Molecular Médica  
Facultad de Ciencias Exactas y Naturales Facultad de Medicina Universidad de Buenos Aires  
2 de marzo de 2009

Magíster en bioética. Instituto de Bioética. Pontificia Universidad Católica Argentina.  
19 de noviembre de 2012

Doctorada en Ciencias Biomédicas de la Universidad de Extremadura, Badajoz, España  
16 de junio de 2015.

#### **4. Antecedentes docentes** (indicando institución; período en el que se desempeñó; naturaleza de la designación)

Facultad de Medicina del Colegio Mayor de Nuestra Señora del Rosario de Santa Fe de Bogotá, Colombia 1991-1992 **Instructora** de la Cátedra de Genética.

Hospital Infantil Universitario “Lorencita Villegas de Santos” Bogotá, Colombia 1992 **Profesora** del Programa de Genética Médica del VII semestre de la Carrera de Medicina.

Universidad del Museo Social Argentino, UMSA 2004-2017 **Profesora Titular de Grado**, en la asignatura Biología, Embriología y Genética Aplicadas, carrera de Fonoaudiología.

Facultad de Medicina de la Universidad de Extremadura (Badajoz, España) 2009-2010 **Profesora** del “Master en Gestión del Conocimiento Biomédico e Investigación Clínica”, asignatura “Bioética y Legislación”.

Facultad de Ciencias Médicas Pontificia Universidad Católica Argentina. 2010-2016. **Profesora** “Curso de actualización en Otorrinolaringología” y “Carrera de especialización Otorrinolaringología”, en Asignatura: “Generalidades de Genética en ORL. Hipoacusias de origen genético.”

Universidad de Santo Toribio de Mogrovejo Chiclayo, Perú 2010-2017 **Profesora invitada** del Diplomado de bioética y de la Maestría en Bioética y Biojurídica Asignaturas: Ética de la investigación científica – Ética del inicio de la vida humana.

Universidad Católica Argentina Santa María de los Buenos Aires. 2016 **Profesora** de la materia Bioética de la Carrera de Especialización en Estudios Sociales de la Discapacidad. Facultad de Sociología.

**5. Publicaciones y antecedentes científicos y de investigación relacionados con la especialidad (hacer constar la editorial o revista, lugar y fecha de publicación; se harán constar, asimismo los trabajos inéditos)**

**Publicaciones:**

- Sánchez JM, Díaz S, Panal MJ, **Moya G**, Kenny A, Iglesias D, Wostenholme J. "Severe Fetal malformations associated with Trisomy 16 confined to the Placenta". *Prenatal Diagnosis*. 1997; 17(8): 777-779.
- Sánchez JM, **Moya G**. "Fuconazole Teratogenicity". *Prenatal Diagnosis*. 1999; 18: 862-863.
- Kuchinka BD, Barret IJ, **Moya G**, Sánchez JM, Langlois S, Yong SL, Kalousek DK, Robinson WP "Two cases of confined placental mosaicism for chromosome 4, including one with uniparental disomy". *Prenat Diagn* 2001; 21-(1): 36-39.
- **Moya G**, Michaelis RC, Holloway LW, Sánchez JM "Prenatal diagnosis of L1 Cell Adhesion Molecular Mutations. Capabilities and limitations". *Fetal Diagn Ther*. 2002; 17(2):115-9.
- Sánchez JM, **Moya G** Lacassie Y, Robin NH, Biesecker LG "Response to Lacassie". *Genet Med* 2002; 4(2):95-6.
- Zurru MC, Casas Parera I. **Moya G**, Giovanelli C, Genovese O, Gatto E CADASIL (Cerebral Autosomal Dominant Arteriopathy with Subcortical Infarcts and Leukoencephalopathy): un caso con diagnóstico molecular *Medicina*- 2002; 62: 48-52.
- Sánchez JM, **Moya G** "Adding another "hatched pink" chromosome. *Genet Med* 2002; 4(2):95
- **Moya G**. "El desafío de validar estudios en Genética Médica" *Seguro y Responsabilidad FUSERC* 2003,9(24):7-8
- **Moya G**. "Actualización genética en ortopedia". *Programa de Actualización en Traumatología y ortopedia* PROATO. Editorial Médica Panamericana 2005 Sexto Ciclo Módulo 1:13-58
- **Moya G**. "Discriminación en genética: cómo prevenirla" Moya Graciela. *PERSONA Revista Electrónica Mensual de Derechos Existenciales* Número 44, agosto 2005
- Desir J, **Moya G**, Reish O, Van Regemorter N, Deconinck H, David KL, Meire FM, Abramowicz MJ. "Borate transporter SLC4A11 mutations cause both Harboyan syndrome and non-syndromic corneal endothelial dystrophy". *J Med Genet*. 2007;44(5):322-6.
- **Moya G**. "Un acercamiento a la discapacidad desde la vida prenatal: cuando vale la pena esforzarse en brindar toda la información" en Liliana Pantano, "*Discapacidad e Investigación: Aportes desde la práctica*", Buenos Aires, EDUCA, 2012
- **Moya G**. "Quién es el beneficiario del diagnóstico prenatal: debate bioético. Hacia el mejoramiento de las representaciones sociales de la discapacidad", en Liliana Pantano, "*Discapacidad e Investigación: Aportes desde la práctica*", Buenos Aires, EDUCA, 2012
- **Moya G**. "La aplicación del principio de subsidiariedad en el empoderamiento de los pacientes para el cuidado de la salud" *Acta Bioética* 2012; 18(2): 181-188
- **Moya G**. Diagnóstico Prenatal en el marco de la Bioética Personalista Ontológica. *Vida y Ética* 2012; (2):23-86
- **Moya G**. Aspectos Antropológicos de las Terapias con Células Madre *Vida y Ética* 2012; (2)101-116
- Apellániz-Ruiz M, Inglada-Pérez L, Naranjo ME, Sánchez L, Mancikova V, Currás-Freixes M, de Cubas AA, Comino-Méndez I, Triki S, Rebai A, Rasool M, **Moya G**, Grazina M, Opocher G,

Cascón A, Taboada-Echalar P, Ingelman-Sundberg M, Carracedo A, Robledo M, Llerena A, Rodríguez-Antona C. High frequency and founder effect of the CYP3A4\*20 loss-of-function allele in the Spanish population classifies CYP3A4 as a polymorphic enzyme. *Pharmacogenomics J.* 2014;4. doi: 10.1038/tpj.2014.67.

- **Moya G.** Valoración ética del diagnóstico de enfermedades fundantes de discapacidad en la vida prenatal. *Acta Bioethica* 2014; 20 (1): 31-40
- **Moya G.** Diagnóstico Prenatal: su relación con la prevención de enfermedades fundantes de discapacidad. *Vida y Ética* 2014; (2)101-116.
- **Moya G.** Problemática ético morales vinculadas a las técnicas de fertilización asistida. *Vida y Ética* 2014; (1)139-151.
- Sosa-Macias M, **Moya G**, Llerena A, Ramírez R, Terán E, Peñas-Lledó EM, Tarazona-Santos E, Galaviz-Hernández C, Céspedes-Garro C, Acosta H. Population pharmacogenetics of Ibero-Latinoamerican populations (MESTIFAR 2014) *Pharmacogenomics*. 2015;16(7):673-6. doi: 10.2217/pgs.15.32. Epub 2015 May 1. PMID: 25929854
- Martinez N, Reppetti J, Abán C, *Moya G*, Farina M, Damiano AE. Possible role of TRPV-1 and AQPS in the regulation of trophoblast cell volume. *Placenta* 2015; 36:515.
- **Moya G.** “Aspectos bioéticos de la legislación nacional argentina que protege los pacientes y participantes de investigación con enfermedades que se asocian con discapacidad”, en Pantano L. “Hacia nuevos perfiles profesionales en discapacidad De los dichos a los hechos”. Buenos Aires, EDUCA, 2015.
- **Moya G.** Análisis bioético del capítulo 7.3 del documento de Aparecida: Nuestro compromiso con la misión en la sociedad. *Vida y Ética* 2015; (2):77-85.
- **Moya G.** Derechos de los pacientes con enfermedades que se asocian con discapacidad: marco legal actual. *Archivos de Pediatría* 2016; 114(4) 355-360.
- **Moya G.** Análisis a partir del principio de libertad responsabilidad de la información accesible a las familias acerca de los bancos de sangre de cordón umbilical. *Vida y Ética* 2016; 17(1):23-49.
- Sosa-Macías M, Teran E, Waters W, Fors MM, Altamirano C, Jung-Cook H, Galaviz-Hernández C, López-López M, Remírez D, **Moya G**, Hernández F, Fariñas H, Ramírez R, Céspedes-Garro C, Tarazona-Santos E, Llerena A. Pharmacogenetics and ethnicity: relevance for clinical implementation, clinical trials, pharmacovigilance and drug regulation in Latin America. *Pharmacogenomics*. 2016 Nov;17(16):1741-1747. doi: 10.2217/pgs-2016-0153. Epub 2016 Oct 28. PMID: 27790935
- **Moya G**, Ethical value of new reproductive choices in mitochondrial diseases. *Acta Bioethica* 2016; 22 (2): 213-220.
- Redin C, Brand H, Collins RL, Kammin T, Mitchell E, Hodge JC, Hanscom C, Pillalamarri V, Seabra CM, Abbott MA, Abdul-Rahman OA, Aberg E, Adley R, Alcaraz-Estrada SL, Alkuraya FS, An Y, Anderson MA, Antolik C, Anyane-Yeboah K, Atkin JF, Bartell T, Bernstein JA, Beyer E, Blumenthal I, Bongers EM, Brilstra EH, Brown CW, Brüggerwirth HT, Callewaert B, Chiang C, Corning K, Cox H, Cuppen E, Currall BB, Cushing T, David D, Deardorff MA, Dheedene A, D'Hooghe M, de Vries BB, Earl DL, Ferguson HL, Fisher H, FitzPatrick DR, Gerrol P, Giachino D, Glessner JT, Gliem T, Grady M, Graham BH, Griffis C, Gripp KW, Gropman AL, Hanson-Kahn A, Harris DJ, Hayden MA, Hill R, Hochstenbach R, Hoffman JD, Hopkin RJ, Hubshman MW, Innes AM, Irons M, Irving M, Jacobsen JC, Janssens S, Jewett T, Johnson JP, Jongmans MC, Kahler SG, Koolen DA, Korzelius J, Kroisel PM, Lacassie Y, Lawless W, Lemyre E, Leppig K, Levin AV, Li H, Li H, Liao EC, Lim C, Lose EJ, Lucente D, Macera MJ, Manavalan P, Mandrile G, Marcelis CL, Margolin L, Mason T, Masser-Frye D, McClellan MW, Mendoza CJ,

Menten B, Middelkamp S, Mikami LR, Moe E, Mohammed S, Mononen T, Mortenson ME, **Moya G**, Nieuwint AW, Ordulu Z, Parkash S, Pauker SP, Pereira S, Perrin D, Phelan K, Aguilar RE, Poddighe PJ, Pregno G, Raskin S, Reis L, Rhead W, Rita D, Renkens I, Roelens F, Ruliera J, Rump P, Schilit SL, Shaheen R, Sparkes R, Spiegel E, Stevens B, Stone MR, Tagoe J, Thakuria JV, van Bon BW, van de Kamp J, van Der Burgt I, van Essen T, van Ravenswaaij-Arts CM, van Roosmalen MJ, Vergult S, Volker-Touw CM, Warburton DP, Waterman MJ, Wiley S, Wilson A, Yerena-de Vega MC, Zori RT, Levy B, Brunner HG, de Leeuw N, Kloosterman WP, Thorland EC, Morton CC, Gusella JF, Talkowski ME. The genomic landscape of balanced cytogenetic abnormalities associated with human congenital anomalies. *Nat Genet.* 2017;49(1):36-45. doi: 10.1038/ng.3720. Epub 2016 Nov 14.

- **Moya G**, Dorado P, Ferreiro V, Naranjo MEG, Peñas-Lledó EM, Llerena A. High frequency of CYP2D6 ultrarapid metabolizer genotypes in an Ashkenazi Jewish population from Argentina. *Pharmacogenomics J.* 2017 Jul;17(4):378-381. doi: 10.1038/tpj.2016.27. Epub 2016 Apr 12. PMID: 27068265
- Lafferriere JN, Moya G (Dirs.). La información genética en salud en América Latina: algunos aspectos éticos y jurídicos Proyecto de investigación colaborativo. Universidad Católica Argentina, Instituto de Bioética y Facultad de Derecho, marzo 2018 Disponible en: <https://bibliotecadigital.uca.edu.ar/repositorio/investigacion/informacion-genetica-salud-america-latina.pdf>
- Naranjo MG, Rodrigues-Soares F, Peñas-Lledó EM, Tarazona-Santos E, Fariñas H, Rodeiro I, Terán E, Grazina M, **Moya G**, López-López M, Sarmiento AP, Calzadilla LR, Ramírez-Roa R, Ortiz-López R, Estévez-Carrizo FE, Sosa-Macías M, Barrantes R, Llerena A; CEIBA-Consortium of the Ibero-American Network of Pharmacogenetics and Pharmacogenomics RIBEF. Interethnic Variability in CYP2D6, CYP2C9, and CYP2C19 Genes and Predicted Drug Metabolism Phenotypes Among 6060 Ibero- and Native Americans: RIBEF-CEIBA Consortium Report on Population Pharmacogenomics. *OMICS.* 2018 Sep;22(9):575-588. doi: 10.1089/omi.2018.0114.
- **Moya G**. Secuenciación genética masiva del genoma. Información personal y pública. Boletín del Consejo Académico De Ética En Medicina 2018; (14) 5. <http://ppct.caicyt.gov.ar/index.php/bcaeem/article/view/13962>
- **Moya G**, Lafferriere JN. La información genética en salud: algunos aspectos éticos y jurídicos de la regulación en América Latina. *MJ-DOC-13749-AR | MJD13749.* *Microjuris, Doctrina.* 2 de noviembre de 2018.
- **Moya G** XVI Congreso Argentino de Farmacia Hospitalaria. Farmacogenética del *CYP2D6* en población argentina general y Judía Ashkenazi. 10-12 de noviembre de 2018. [http://www.aafhospitallaria.org.ar/imagenes/descargas/aafh\\_Farmacogen%C3%A9tica\\_del\\_CYP2D6\\_en\\_la\\_poblaci%C3%B3n\\_argentina.pdf](http://www.aafhospitallaria.org.ar/imagenes/descargas/aafh_Farmacogen%C3%A9tica_del_CYP2D6_en_la_poblaci%C3%B3n_argentina.pdf)
- **Moya G**. El aborto como punta del iceberg de la inequidad. *Vida y Ética* 2018; 19(2):207-212.
- Romero PT, Donoso R, López P, Miranda A, Rodríguez L, Chrzanowsky D, Asenjo MS, Burgos G, Villegas P, Desir J, **Moya G**, Herrera LM. Clinical features and possible founder mutation of the 8bp duplication mutation in the SLC4A11 gene causing corneal dystrophy and perceptive deafness in three South American families. *Ophthalmic Genet.* 2019; 11:1-8. doi: 10.1080/13816810.2019.1571615.

### Publicaciones consorciadas

- Rodeiro I, Remírez-Figuero D, García-Mesa M, Dorado P, Llerena A; CEIBA.FP Consortium of the Ibero-American Network of Pharmacogenetics and Pharmacogenomics RIBEF. Pharmacogenetics in Latin American populations: regulatory aspects, application to herbal

medicine, cardiovascular and psychiatric disorders. *Drug Metabol Drug Interact*. 2012;27(1):57-60. doi: 10.1515/dmdi-2012-0006.

- Dorado P, Machín E, de Andrés F, Naranjo ME G, Peñas-Lledó EM, Llerena A, CEIBA.FP Consortium of the Ibero-American Network of Pharmacogenomics RIBEF. Development of a HPLC method for the determination of losartan urinary metabolic ratio to be used for the determination of CYP2C9 hydroxylation phenotypes. *Drug Metab Drug Interact* 2012 DOI 10.1515/dmdi-2012-0018
- Dorado P, Beltrán LJ, Machín E, Peñas-Lledó EM, Terán E, Llerena A; CEIBA.FP Consortium of the Ibero-American Network of Pharmacogenetics and Pharmacogenomics RIBEF. Losartan hydroxylation phenotype in an Ecuadorian population: influence of CYP2C9 genetic polymorphism, habits and gender. *Pharmacogenomics*. 2012; 13(15):1711-7.
- Peñas-Lledó EM, González I, Dorado P, Pérez B, Calzadilla LR, Álvarez M, Naranjo MEG, Llerena A, CEIBA.FP Consortium of the Ibero-American Network of Pharmacogenomics RIBEF4. Eating Disorder Symptoms and CYP2D6 Variation in Cuban Healthy Females: A Report from the Ibero-American Network of Pharmacogenetics. *Current Pharmacogenomics and Personalized Medicine*, 2012; 10(4):288-292.
- Llerena A, Dorado P, Ramírez R, Calzadilla LR, Peñas-Lledó E, Álvarez M, Naranjo ME, González I, Pérez B; CEIBA Consortium of Ibero-American Network of Pharmacogenetics & Pharmacogenomics RIBEF. CYP2D6 -1584C>G promoter polymorphism and debrisoquine ultrarapid hydroxylation in healthy volunteers. *Pharmacogenomics*. 2013; 14(16):1973-7
- Céspedes-Garro C, Jiménez-Arce G, Naranjo ME, Barrantes R, Llerena A; CEIBA.FP Consortium of the Ibero-American Network of Pharmacogenetics & Pharmacogenomics RIBEF. Ethnic background and CYP2D6 genetic polymorphisms in Costa Ricans. *Rev Biol Trop* 2014; 62(4):1659-71
- Céspedes-Garro C, Naranjo ME, Ramírez R, Serrano V, Fariñas H, Barrantes R, Llerena A; CEIBA Consortium of the Ibero-American Network of Pharmacogenetics and Pharmacogenomics RIBEF. Pharmacogenetics in Central American healthy volunteers: interethnic variability. *Drug Metab Pers Ther*. 2015; 30(1):19-31.

### Antecedentes científicos

- Negrotti MT, Migliorini AM, Kaminker CP, **Moya G**, Castyneira, Nieto Moreno E, Gutiérrez M, Serafin E, Genovese JA. **Póster** “Diagnóstico de anomalías en línea pura por método directo en 2154 biopsias coriónicas transparietales consecutivas”. Congreso Argentino de Genética Posadas Misiones.1994
- Negrotti MT, Migliorini AM, Kaminker CP, **Moya G**, Castyneira, Nieto Moreno E, Gutiérrez M, Serafin E, Genovese JA. **Póster** “Diagnóstico de mosaicismos y pseudomosaicismos por método directo en 2154 biopsias coriónicas consecutivas”. Congreso Argentino de Genética Posadas Misiones.1994
- Dubner M; Díaz S; **Moya G**; Colliá F; Panal M; Sánchez JM. **Póster** “Accuracy and reliability of prenatal cytogenetic diagnosis through pleral effusions and cystic hygroma sampling” 11<sup>th</sup> International Conference on Prenatal Diagnosis and Therapy. Buenos Aires Argentina Junio3-5 2002
- **Moya G**, Giliberto F, Ferreiro V, Taratuto A, Sánchez JM **Póster** “Carrier Detection and Prenatal Diagnosis of Duchenne Muscular Dystrophy in a twin pregnancy without Molecular DNA information from the affected patient.” 11<sup>th</sup> International Conference on Prenatal Diagnosis an Therapy. Buenos Aires Argentina Junio3-5 2002

- **Moya G**, Ermini M, Drut R, Plastino E, Vampa G. **Póster** “Fetal Tuberous Sclerosis presenting as Hydrops with Polycystic Kidney” 11<sup>th</sup> International Conference on Prenatal Diagnosis and Therapy. Buenos Aires Argentina Junio3-5 2002
- Giliberto F, **Moya G**, Dalamón V, Fernández C, Piaggio N, Szijman I. **Póster** “Distrofia Muscular de Duchenne: Diagnóstico Molecular Prenatal” XVI Reunión de la SAIC/ XLXI Reunión de la SAIC. Mar del Plata. 2003.
- Giliberto F, **Moya G**, Dalamón V, Fernández C, Piaggio N, Szijman I. **Póster** “Distrofia Muscular de Duchenne: Diagnóstico Prenatal Molecular” Congreso de la Sociedad de Neurología Infantil. Cataratas del Iguazú. Misiones. 2003
- **Moya G**. **Póster** “Síndrome de CRASH por mutación LICAM: reporte de una familia con dos varones con alta correlación genotipo-fenotipo”. 29° Congreso argentino de Genética. III Jornadas Chileno-Argentina de Genética. 32 Congreso de Genética de Chile Rosario, Santa Fe.1999
- **Moya G**, Masllorens F, Nash A, Teiber L, Domínguez Cáceres D, Gonzalez B, Sánchez, JM **Poster** “Chorionic Villus Sampling: an analysis of the experience in 1516 consecutive cases at a private genetic center in one year” 3th International Conference on birth defects disabilities in the developing world 17-21 junio 2007
- Masllorens F, Candiz E, **Moya G** **Poster** 3th International Conference on birth defects disabilities in the developing world 17-21 junio 2007
- **Moya G**, Masllorens F, Chertkoff L, Ferreiro V, Wittis E, Díaz S. **Poster** “Atrofia Muscular Espinal: Experiencia de diagnóstico prenatal molecular en 19 familias”. 2008 I Congreso latinoamericano de Genética Humana IX Congreso Colombiano de Genética Cartagena de Indias, Colombia.
- Masllorens F, **Moya G**, Domínguez Cáceres D, Díaz S. **Poster**: “Tetraploidia en biopsias coriónicas de vellosidades coriales por método directo: experiencia en 55 casos” 2008 I Congreso latinoamericano de Genética Humana IX Congreso Colombiano de Genética Cartagena de Indias, Colombia.
- Ferreiro V, Gilibert F, Francipane L, **Moya G**, Díaz S, Roque Moreno M, Szijan I. **Poster** “Distrofia muscular de Duchenne/Becker: identificación de una mutación en un paciente con fenotipo intermedio.” XXXVIII Congreso Argentino de Genética 2009 San Miguel de Tucumán Argentina.
- **Moya G**, Masllorens F, Ferreiro V, Collia V, Díaz S **Póster** “Síndrome de cromosoma X frágil: experiencia de diagnóstico prenatal en tres familias” XXXVIII Congreso Argentino de Genética 2009 San Miguel de Tucumán Argentina.
- Teiber L, **G Moya**, V Collia, M Drut, M Bello, S Diaz **Póster** “Inversión pericéntrica del cromosoma 4: diagnóstico prenatal” XXXVIII Congreso Argentino de Genética 2009 San Miguel de Tucumán Argentina.
- Gonzalez B, Foscaldi S, **Moya G**, Masllorens F, Diaz S, Ferreiro V. **Póster** Fibrosis quística: importancia del análisis prenatal de mutaciones frecuente en el gen CFTR. Congreso SAIC Mar del Plata 2010
- **Moya G**, Masllorens F, Chertkoff L, Ferreiro V, Gonzalez B, Foscaldi S, Diaz S. **Póster** Diagnóstico prenatal de Atrofia Muscular Espinal: experiencia en 29 familias. Congreso SAIC Mar del Plata 2010

- Foscaldi S, Gonzalez B, **Moya G**, Chertkoff L, Diaz S, Ferreiro V. **Póster** Estudio de mutaciones prevalentes en la población judía Asquenazí en la Argentina. Congreso SAIC Mar del Plata 2010
- Ferreiro V, Gilibert F, Ferrer M, Francipane L, Díaz S, Roque Moreno M, Szijan I **Moya G**, **Póster** “Distrofia muscular de Duchenne/Becker: identificación de una mutación en un paciente con fenotipo intermedio.” Congreso SAIC Mar del Plata 2010
- Cantarella F, Samara M, **Moya G**, Collia V, López S, Ferreiro V. **Póster** “Dificultades en el diagnóstico prenatal de los Síndromes de Prader Willi y Angelman: Mosaicos de trisomía 15 de bajo porcentaje con rescate isodisómico” Congreso SAIC, 2012
- Samara M, Cantarella F, **Moya G**, Lopez S, Ferreiro V. **Póster** “Relevancia de la técnica de MLPA en el diagnóstico de un caso complejo de Distrofia muscular de Duchenne” Congreso SAIC, 2012
- Ferreiro V, Espeche L, Cantarella F, Samara M, Collia V, Lopez S, **Moya G**. **Póster** “Diagnóstico molecular prenatal de X Frágil: Experiencia en nueve familias”. Congreso SAIC, 2012
- Collia V., Cottini A., **Moya G**., Sendoya M., Votta R. **Póster** “Síndrome de Patau Importancia de la ecografía del primer trimestre y el cultivo de las vellosidades coriales” XIII Congreso Internacional de la Sociedad de Obstetricia y Ginecología de la Provincia de Buenos Aires 5-7 diciembre de 2012
- Reza A, Szpilbarg N, **Moya G**, Maskin B, Damiano A. **Poster** “Hypoxia-induced modulation of mRNA levels of Caveolin-1 and AQP-1 in CVS and Swan 71.” 5th Latin American Symposium on Maternal fetal interaction and Placenta (SLIMP 2013) y 4th Latin American Symposium on Reproductive Immunology (LASRI 2013) Iguazú, Brasil 18 – 20 Febrero 2013
- Dietrich V, Reza A, Szpilbarg N, **Moya G**, Mazkin B, Damiano AE. **Poster** “Expression of the Na<sup>+</sup>/H<sup>+</sup> exchanger isoform 3 in human placental explants from first trimester.” 5th Latin American Symposium on Maternal fetal interaction and Placenta (SLIMP 2013) y 4th Latin American Symposium on Reproductive Immunology (LASRI 2013) Iguazú, Brasil 18 – 20 Febrero 2013
- **Moya G**, Dorado P, Ferreiro V, Naranjo MEG, Peñas-Lledó EM, Llerena A. **Póster** “*CYP2C8*, *CYP2C9* and *CYP2C19* allele frequency in two Argentinean populations: Ashkenazi Jewish and Caucasian Individuals.” Pharmacogenomics and Personalized Medicine in Psychiatry CINP, Jerusalem, 21-23 Abril, 2013
- Samara M, Cantarella F, Alanis R, Espeche L, **Moya G**, Ferreiro V. **Póster**: “Distrofia muscular de Duchenne: relevancia de la técnica MLPA en la detección de mutaciones puntuales en el gen de La Distrofina.” SAIC, Mar del Plata, 20-23 de noviembre de 2013.
- Cantarella F, Samara M, Alanis R, Espeche L, López S, **Moya G**, Ferreiro V. **Póster**: “Análisis de las regiones subteloméricas mediante técnica de MLPA: detección de microdeleciones, microduplicaciones y reordenamientos desbalanceados e identificación de cromosomas marcadores.” SAIC, Mar del Plata, 20-23 de noviembre de 2013.
- Martinez N, Reppetti J, **Moya G**, Farina M, Damiano AIE. **Póster**: “Possible role of TRPV-1 and AQPS in the regulation of trophoblast cell volume.” VI Latin American Symposium on Maternal-Fetal Interaction and Placenta and V Latin American Symposium on Reproductive Immunology Meeting 2015 Placenta 36 (2015) 469e521.
- Cantarella F, Samara M, Loreti N, Capelli M, **Moya G**, Ferreiro V. **Póster**: Microarrays Cromosómicos: primeras experiencias en argentina de su desarrollo e implementación en el diagnóstico de anomalías congénitas con y sin discapacidad intelectual. 37° Congreso Argentino de Pediatría. 29 de noviembre -2 de octubre de 2015.

- Cantarella F, Capelli M, Samara M, Loreti N, **Moya G**, Ferreiro V. Abordaje molecular en el diagnóstico de Síndrome de Angelman: identificación de una alteración poco frecuente. Congreso Sociedad Argentina de Neurología Infantil, Buenos Aires, 2-4 noviembre de 2016.
- Cantarella F, Samara M, Loreti N, Capelli M, **Moya G**, Ferreiro V. Microarray Cromosómico: clasificación de hallazgos en el diagnóstico de anomalías congénitas con y sin discapacidad intelectual. Congreso Sociedad Argentina de Investigación Clínica, Mar del Plata, Argentina 15-19 de noviembre de 2016.
- Loreti N, Cantarella F, Samara M, Capelli M, **Moya G**, Ferreiro V. **Póster:** Fibrosis Quística: 17 años de experiencia en el análisis de mutaciones frecuentes en el gen CFTR. XVI Congreso Latinoamericano de Genética, 19 de noviembre de 2016, Montevideo, Uruguay
- Cantarella F, Samara M, Loretti N, Capelli M, **Moya G**, Ferreiro V. Poster: Microarray cromosómico: clasificación de hallazgos en el diagnóstico de anomalías congénitas con y sin discapacidad intelectual. XVI Congreso Latinoamericano de Genética, 19 de noviembre de 2016, Montevideo, Uruguay
- **Moya, G. Póster:** "Umbilical Cord banking: ethical comparative analysis of websites information from public and private banks at Buenos Aires, Argentina." 3rd International Congress on Responsible Stem Cells Research, Padova, Italia, 16-19 de noviembre de 2016.
- **Moya G Comunicación oral:** "Edición genética de seres humanos" XI Congreso Latinoamericano y del Caribe de Bioética "Determinantes sociales de la salud y políticas públicas", 22-24 Junio 2017. Buenos Aires, Argentina.
- Cantarella F, Espeche L, **Moya G**, Capelli M, Loretti N, Samara M, Ferreiro V. **Poster:** Descripción de CNVs patogénicas en 100 pacientes con Discapacidad Intelectual y/o Anomalías Congénitas mediante la técnica de Microarray cromosómico. XLVI Congreso Argentino de genética, IV Jornada Regional NOA. 1-4 octubre de 2017, Catamarca, Argentina.

## 6. Dictado de cursos de especialización y conferencias (indicando duración y lugar en el que fueron efectuados)

### Cursos de especialización:

- 1993- Disertante del Curso de Genética para Médicos del Hospital Italiano. Duración: 20 horas.
- 1996- Expositora del II Curso Anual de Dermatología Pediátrica "Actualización en dermatología infantil". Hospital de Agudos J.M. Ramos Mejía.
- 2004- Docente: Módulo de Genética Carrera de Médicos especialistas en Medicina Interna. Colaborador Unidad Docente Hospitalaria "Juan A. Fernández" 2004
- 2004- Docente: Módulo de Genética Carrera de Médicos especialistas en Medicina Interna. Colaborador Unidad Docente Hospitalaria "Juan A. Fernández" 2004
- 2004- Coordinadora del Módulo X "Genética clínica y Oncología" Curso de Especialización en Oncología Clínica UCA
- 200-2006-2007- Docente de la materia Enfermedades genéticas con compromiso de la fertilidad. Curso superior bianual teórico práctico de reproducción humana Disertante. SAMeR Sociedad Argentina de Medicina Reproductiva
- 2008-2010- Colaborador docente Módulo de Genética Médica. Carrera de médico especialista en Medicina Interna. Hospital General de Agudos "Juan A. Fernández"
- 2010- Colaborador docente Módulo Diagnóstico prenatal. Curso de "Actualización toco ginecológica" Gobierno de la Ciudad de Buenos Aires. Hospital General de Agudos Dr. D. Vélez Sarsfield.
- 2010- Coordinadora del taller de Bioética y Legislación Curso de posgrado "Farmacogenética y farmacogenómica: bases y aplicaciones". Facultad de Farmacia y bioquímica Universidad de Buenos Aires.
- 2012- Colaborador docente Módulo Genética y Hombro. Curso superior de cirugía de Hombro y Codo. Universidad Católica Argentina Facultad de Ciencias Médica.
- 2012 Docente del modulo Farmacogenómica. Curso de Genómica en Oncología 2012. Asociación Médica Argentina,
- 2012 docente de Inicio de vida Carrera de Actualización en Bioética: Facultad de Derecho de la UBA,
- 2013 docente de Diagnóstico y Biología Molecular Diagnóstico Molecular de Genodermatosis. En el Curso de Genodermatosis:Hospital Alemán.

### Dictado de conferencias, coordinación de mesas:

- **Moya G**, Ehremdert P, Aranda I, Muñoz E. "Correlación genotipo-fenotipo en las deleciones intersticiales 7q". **Expositora**. XXI Congreso Argentino de Genética. Sociedad Argentina de Genética Congreso Argentino de Genética Salta 1990.
- Departamento de Ginecología y Obstetricia Facultad de Medicina Universidad Nacional de Colombia **Oradora**: "Conferencia sobre Diagnóstico Prenatal". 1992
- Jornadas de Prevención de la Discapacidad. **Disertante**. Fundación de Genética. Universidad Nacional de Quilmes.1993.
- IV Semana Nacional de Lucha contra la Sordera **Panelista**: "Asesoramiento genético". 1993.
- 9na Semana de Congresos del Sistema Nervioso. Asociación Médica Argentina. **Secretaria de mesa redonda**: "Diagnóstico prenatal de las enfermedades neurológicas"1993.

- 9na Semana de Congresos del Sistema Nervioso Central. Asociación Médica Argentina. **Relatora de Mesa Redonda:** “Diagnóstico Prenatal de las enfermedades neurológicas: Errores Congénitos del metabolismo”. 1993.
- Curso de Capacitación Básica de Obstetricia y Ginecología Conferencia **Expositora:** “Estudio Genético en las Vellosidades Coriales y Líquido Amniótico”. Sociedad Argentina de Ginecología y Obstetricia. 1994.
- Actualización en Tocoginecología 1995 – 50 aniversario Maternidad María Nogues de Mouras. **Disertante en el tema:** “Elementos básicos en Genética”.
- Curso de Capacitación Básica en Ginecología. Capítulo I. Escuela Superior de Osbtetricia y Ginecología. **Disertante en tema:** “Genética”. 1995
- Asociación de Ginecología y obstetricia de La Pampa. **Disertante:** “Actualización de Diagnóstico Prenatal”.1998.
- Licenciatura en obstetricia de la Universidad Nacional del Aconcagua. Mendoza. Hospital Italiano de La Plata. **Disertante en el tema** “Genética Médica y Asesoramiento Genético.” Curso de 2500 hs. 1998.
- Jornadas de Actualización en Genética para Médicos. **Disertante en el tema** “Genética Médica, Asesoramiento Genético y Diagnóstico prenatal.” PERINAT. La Plata.1999.
- **Integrante del Comité organizador** de las Primeras Jornadas de Genética Médica de los Hospitales de las Comunidades. **Expositora** Tema: “Cáncer y Genética”. 1999.
- Kaminker CP, **Moya G**, Diaz S, Sánchez JM. **Expositora** “Frecuencia y desenlace clínico de los casos de Tetraploidía detectados en 11.109 biopsias coriónicas consecutivas analizadas por método directo”. 29º Congreso argentino de Genética. III Jornadas Chileno-Argentina de Genética. 32 Congreso de Genética de Chile Rosario, Santa Fe.1999.
- Curso Internacional “El Feto como Paciente”. The Fetus as a Patient International Society. Fundación Miguel Margulies de Estudios Perinatales. **Oradora** “Asesoramiento Genético Prenatal” 2000
- Curso bianual de Medicina Reproductiva y Embriología. Sociedad Argentina de Esterilidad y Fertilidad. **Expositora:** “Infertilidad masculina y Femenina. Protocolo de Estudio.” 2001.
- Simposio de Obstetricia en las VI Jornadas Franco Argentinas de Medicina y Cirugía. Hospital Francés. **Oradora:** “Experiencia del Servicio de Genética Médica años 1999-2001” 2001.
- “III Jornadas sobre accidentología y prevención de daños” 18 y 25 de octubre de 2001, Universidad del Museo Social Argentino. **Expositora:** “Implicancias del Proyecto Genoma Humano: una ética del conocimiento científico, la tecnología y la responsabilidad”.
- Congreso Interdisciplinario en ocasión del 5º Aniversario de la “Declaración Universal sobre Genoma Humano y los Derechos Humanos”: “Hacia una ética del conocimiento científico la ética y la tecnología y la responsabilidad” **Expositora en comisión de trabajo:** Implicancias en la medicina del siglo XXI Noviembre de 2002, Universidad del Museo Social Argentino.
- Experto del Escenario Clínico **Disertante:** “Cuál es la edad de corte para el diagnóstico prenatal: ¿35 años? “XXI Jornadas de Obstetricia y Ginecología” SOGIBA 2003 19, 20, 21 de mayo de 2003.
- Ciclo de Mesas Redondas **Disertante** sobre “Implicancias de la Nueva Genética” Sociedad Argentina de Humanismo Médico, Sociedad Científica Argentina. 6 de Octubre de 2003.

- Encuentro sobre Genoma Humano. Los 50 años del descubrimiento del ADN y el 10º aniversario de la Reunión Internacional de Bilbao sobre Genoma Humano y Derecho. **Coordinadora de mesa redonda.** Universidad del Museo Social Argentino, 22 de octubre de 2003.
- Jornadas Hospitalarias 2003. Hospital Interzonal General de Agudos Pedro Fiorito **Expositora:** "Genoma Humano" 21 al 13 de octubre de 2003.
- Jornadas Otorrinolaringológicas en homenaje al "Dr. Carlos Alberto di Rago" **Panelista** de la sesión plenaria "Diagnóstico y Evaluación Multidisciplinaria de las Hipoacusias Infantiles". La Plata, 16 y 17 de abril de 2004.
- Jornadas de información, formación y debate: De la Declaración Universal sobre el Genoma Humano y Los derechos Humanos (UNESCO1997) a la Declaración Internacional sobre los Datos Genéticos Humanos (UNESCO 2003). **Disertante:** "Validación de estudios genéticos. Incidencias médicas, sociales y asegurativas" Universidad del Museo Social Argentino Septiembre 2004
- VII Congreso Interdisciplinario Responsabilidad, Genética y Bioética. **Vicepresidente Comisión II:** Ética en la Ciencia, la Tecnología y la Responsabilidad. Genética y Bioética. Universidad del Museo Social Argentino 28 y 29 de junio 2005
- VII Congreso Interdisciplinario Responsabilidad, Genética y Bioética. **Disertante Comisión II:** Ética en la Ciencia, la Tecnología y la Responsabilidad. Genética y Bioética: "Discriminación en genética: ¿Cómo prevenirla?" Universidad del Museo Social Argentino 28 y 29 de junio 2005
- Curso Anual de Oncología Ginecológica. **Relatora:** "Genética. Consejo Genético". Sociedad de Obstetricia y Ginecología de Buenos Aires. 13 mayo 2005
- XVII Semana Nacional de Lucha contra la Sordera: Encuentro Latinoamericano por la Salud Auditiva: **Disertante:** "Síndromes Genéticos que cursan con Hipoacusia" 19-21 de Julio de 2006
- Sociedad Argentina de Mastología, Carrera de Especialista en Mastología **Expositora:** "Genética y Cáncer: BRCA1 - BRCA2 – cáncer de mama heredo familiar. Síndromes genéticos relacionados con el Cáncer de Mama" Agosto 2006
- Sociedad Argentina de Mastología, Carrera de Especialista en Mastología: Taller de Revisión. **Conferencia** sobre "GENÉTICA" Agosto 2006
- Asociación Medica Argentina Sociedad Argentina de Humanismo Médico **Expositora:** ¿Vida "in útero", desde cuándo? 14 de septiembre de 2006
- Sociedad Argentina de Patología, Carrera de Médico Especialista en Patología **Docente:** "Módulo Patología Perinatal" tema: "Dismorfología fetal" Julio 2006 y "Anomalías del desarrollo" septiembre de 2006
- XIII Congreso Argentino de Cancerología **Experta** en desayuno de trabajo "Asesoramiento Genético en cáncer de mama" Agosto de 2008
- I Congreso latinoamericano de Genética Humana IX Congreso Colombiano de Genética Cartagena de Indias, Colombia. **Presentación Oral** "Valoración del estado de la práctica del consentimiento informado por los profesionales de los servicios de genética médica de la ciudad de Buenos Aires, Argentina". 2008
- Pontificia Universidad Católica Jornadas del Bicentenario **Panelista:** "El desafío de validar estudios moleculares en genética medica" mayo de 2009

- II Semana de la Familia **Expositora** “Dilemas bioéticos en la asistencia médica del niño. Reflexiones a partir de un caso.” 12 al 14 de agosto de 2009
- “I Jornada internacional científica de bioética “Ciencia y vida a favor de la dignidad humana” **Expositora** “Fecundación o Implantación: ¿Cuándo se inicia la Vida Humana?” “Diagnóstico Prenatal, Técnicas de Procreación Asistida y Manipulación de Embriones.” 22 y 23 de octubre de 2010 Lima Perú
- II Congreso Latinoamericano de Genética Humana (II CLAGH), I Congreso Costarricense de Genética, VI Congreso Nacional de Biología. “La diversidad esta en la vida” **Expositora**: “Empoderamiento para la salud: genética médica”. San José de Costa Rica 11 al 13 de mayo de 2011.
- I Jornada de Derecho y Bioética Dignidad de la vida humana y discapacidad. “La comunicación del diagnóstico prenatal, primer acto terapéutico.” Cursos de cultura católica en preparación al Congreso Internacional “Vida, Familia y Sociedad”, **Expositora**: “El diagnóstico prenatal: concepto, alcances y finalidades” 17 de Mayo de 2011 U.C.A.
- Curso de “Bioética y discapacidad”, **Expositora**: “III.- Discapacidad y diagnóstico prenatal”, Instituto de Bioética Facultad de Ciencias Médicas UCA 9 al 30 de agosto de 2011
- V Jornada de Actualización en Genética “Genética Forense” **Disertante**: “Consentimiento informado como herramienta para el asesoramiento genética.” 20 de Octubre 2011, Universidad de Morón
- Primer Foro Nacional de Bioética: “Bioética, Humanismo integral y desarrollo social sostenible”, **Expositora**: “Fecundación in Vitro, aborto y eutanasia” Universidad Católica Nuestra Señora de la Asunción Villarica, Paraguay. 10 y 11 de mayo de 2012
- Primer Foro Nacional de Bioética: “Bioética, Humanismo integral y desarrollo social sostenible”, **Expositora**: “Perspectivas y desafíos de la bioética par aun desarrollo social sustentable y una sociedad más humana” Universidad Católica Nuestra Señora de la Asunción Villarica, Paraguay. 10 y 11 de mayo de 2012
- Primer Foro Nacional de Bioética: “Bioética, Humanismo integral y desarrollo social sostenible”, **Expositora**: “Empoderamiento de salud en genética médica” Universidad Católica Nuestra Señora de la Asunción Villarica, Paraguay. 10 y 11 de mayo de 2012
- I Congreso Argentina de Diagnóstico Prenatal y Tratamiento. **Presentación oral**: “Diagnóstico prenatal del Síndrome de Beare-Stevenson” 26-28 de abril de 2012 Buenos Aires.
- Jornada “Ética en Diagnóstico Genético” **Expositora**: “El consentimiento informado en la era de los estudios masivos del genoma.” Consejo de Genética Sociedad Argentina de Investigación Clínica 31 de agosto de 2012
- 1st International Society for Cellular Therapy Latin America Regional Meeting, 9no Congreso Internacional de Bioética Personalista. **Expositora**: “Aspectos antropológicos de las terapias con células madre” 5-6 de octubre de 2012
- Jornada "Discapacidad e Investigación: Aportes desde la práctica" Centro de Investigaciones Sociológicas. Departamento de Sociología/FCSPC/UCA. **Expositora**: “Hacia el mejoramiento de las representaciones sociales de la discapacidad: ¿quién es el beneficiario del diagnóstico prenatal? Una mirada bioética”. 10 de octubre 2012.

- XV Congreso Latinoamericano de Genética, XLI Congreso Argentino de Genética, XLV Congreso de la Sociedad de Genética de Chile y II Reunión Regional de octubre SAG - Litoral. Coordinadora del Simposio sobre "Farmacogenética". Rosario 28 y 31 de 2012.
- XII Jornadas Argentinas de Estudios de Población. **Expositora en sesión regular:** "El diagnóstico de enfermedades fundantes de discapacidad en la vida prenatal, desde una perspectiva bioética." Bahía Blanca 18-20 de Septiembre de 2013.
- Jornadas Interdisciplinarias de ética. Bioética: Problemática ético-morales del Inicio de la Vida Humana. **Disertante:** "Problemáticas ético-morales del Inicio de la Vida Humana: recapitulación, diálogo y debate abierto" Universidad Católica Argentina, 9 de noviembre de 2013.
- Jornada "Discapacidad y diagnóstico prenatal: información, comunicación y cuidado" **Organizadora y Disertante:** "La información médica debida a los padres sobre el niño por nacer" Universidad Católica Argentina, 10 de junio de 2014.
- II Jornada Regional de Diagnóstico y Tratamiento en Patología Mamaria. **Disertante:** "Genética y Cáncer de mama". HIGA Prof. L. Guemes Haedo. 28 de Agosto de 2014.
- II Jornadas Pediátricas del Hospital Materno Infantil de Salta: **Expositora:** "El Pediatra del siglo XXI y una nueva misión: Acompañar y Orientar a las Familias con Niños con Discapacidad". Salta, 6-8 de agosto de 2015.
- Congreso Aspectos Interdisciplinarios del nuevo Código Civil y Comercial. **Expositora:** "Prácticas Eugénicas (art. 57°)" e "Investigaciones en Seres Humanos (art. 58°)" 27 y 28 de agosto de 2015.
- XLIV Congreso Argentino de Genética **Expositora:** "Desarrollo e implementación de la técnica de microarray cromosómico en pacientes con anomalías congénitas y discapacidad intelectual en Argentina". Mar del Plata 13-16 de septiembre de 2015.
- Jornada Tratamientos de Reproducción Humana Asistida. **Expositora:** "Consideraciones Bioéticas". Colegio de Abogados de Lomas de Zamora, 29 de septiembre de 2015.
- Curso DIAGNOMED Screening de primer trimestre (semana 11 a 14), Scan morfológico y Dópler. **Expositora:** "Genética en Diagnóstico Prenatal" y "Aspecto éticos en diagnóstico prenatal". Facultad de Medicina - UBA 1, 2, 3 de octubre de 2015.
- X Congreso FIBIP de Bioética Personalista, XII Congreso Internacional de Bioética del Instituto de Bioética UCA, I Congreso Nacional de Bioética para Alumnos de Medicina y Ciencias de la Salud. **Expositora:** "Nuestro Compromiso con la Misión en la Sociedad (DA 7.3)" UCA, 13-15 de octubre de 2015.
- Jornadas de NEURORED/LAT Red Latinoamericana de Formación en Neurogenética: "Aplicación de la técnica de microarrays cromosómicos en pacientes con discapacidad intelectual y anomalías congénitas". CEMECO, Hospital de Niños de Córdoba, 23 de octubre de 2015.
- Primer Congreso Latinoamericano del Síndrome de Dravet. **Expositora:** "Genética de las epilepsias de comienzo temprano en la infancia". Montevideo, 26 y 27 de noviembre 2015.
- Primer Curso sobre Conocimientos Actuales y Perspectivas en el Estudio de la Interfase Materno-Fetal: Hacia Una Mejor Comprensión de la Placenta Humana **Expositora:** "Introducción a la bioética: Investigación en fetos y mujeres embarazadas" Facultad de Farmacia y Bioquímica, Universidad de Buenos Aires, 2 al 6 de mayo de 2016.

- Congreso Internacional de Humanismo. Entornos para el cuidado de la vida humana. **Expositora:** “Consideraciones bioéticas sobre el cuidado del ser humano en la etapa embrionaria”. Universidad Católica del Oriente, Río Negro, Antioquia, Colombia, 12 y 13 de mayo de 2016.
- Primer encuentro regional de Actualización en Cuidado de Enfermería. **Expositora:** “Síndromes de cáncer hereditario”. Universidad Católica del Oriente, Río Negro, Antioquia, Colombia, 16 de mayo de 2016.
- Congreso de Medicina Personalizada y Farmacogenética. Implementación Clínica e Importancia en el Entorno Regulatorio. **Expositora:** “Farmacogenética del *CYP2D6* en la Población Judía Asquenazí Argentina y su relación con el cáncer”, y “Datos farmacogenéticos y su regulación en Argentina”. Universidad San Francisco de Quito, RIBEF, Quito, Ecuador, 19-21 de mayo de 2016.
- Ciclo de bioética, fertilización Asistida: **Expositora:** Aspectos bioéticos de la fertilización asistida” Departamento de Cultura, Conferencias Destacadas, AMIA, 17 de agosto de 2016.
- Jornadas de Aportes de la genética a la fonoaudiología, **Expositora:** “Genética de la Hipoacusia”. Hospital de Clínicas “José de San Martín, 21 de octubre de 2016.
- Diplomatura en Genética Médica **Expositora:** “Derechos de los pacientes con enfermedades que se asocian con discapacidad: marco legal actual.” Centro Nacional de Genética, ANLIS, 22 de julio de 2016.
- XVI Congreso Argentino de Farmacia Hospitalaria, **Expositora:** “Farmacogenética del *CYP2D6* en la población argentina general y judía Ashkenazi”, Asociación Argentina de Farmacéuticos de Hospital, 12 de noviembre de 2016.
- Sexta Jornada de Auditoria Médica, **Expositora:** “Genética y Discapacidad”, Facultad de Medicina de la Universidad de Buenos Aires, 14 de diciembre de 2016.
- Seminario Reflexiones sobre filiación y parentalidad en el Siglo XXI, **Expositora:** “La parentalidad “corporeizada”: el cuerpo como componente de la identidad filiatoria en la filiación biológica, genética y de intención.” Universidad Austral, 19 de abril de 2017.
- Segundo Curso sobre Conocimientos Actuales y Perspectivas en el Estudio de la Interfase Materno-Fetal: Hacia Una Mejor Comprensión de la Placenta Humana **Expositora:** “Introducción a la bioética: Investigación en fetos y mujeres embarazadas” Facultad de Farmacia y Bioquímica, Universidad de Buenos Aires, 30 de junio de 2017.
- Jornada intensiva Perspectivas desde las Biotecnologías Aplicadas a la Vida Humana. **Expositora:** “Edición genética en seres humano”. Universidad Católica de Santa Fe, Misiones, 11 de agosto de 2017.
- Jornadas Nacionales de salud sobre el cuidado del enfermo. Equipo de Salud y Agentes de Pastoral, **Expositora:** “Generar”. Pastoral de la Salud, Córdoba, 19 y 29 de agosto de 2017.
- Jornada de “Discapacidad y medicina fetal: el concebido como paciente”. **Comentarista:** Terapéutica fetal en el Síndrome de Down: una aproximación ética. Facultad de derecho, Universidad Católica Argentina, 22 de agosto de 2017.
- XXIII General Assembly 2017, Accompanyng Life: New responsibilities in the technological era. Disscusant in The “experimental man”. Reproduction, production, generation: “The concepts of privacy and anonymity supporting the implementation of medically assisted procreation techniques” Pontificia Academia Pro Vita, Ciudad del Vaticano, 5-7 de Octubre de 2017.

- Instituto de Políticas Públicas en Salud, Universidad San Sebastián, **Conferencista:** “El diagnóstico prenatal de enfermedades fundantes de discapacidad desde una perspectiva bioética”, Concepción, Chile, 6 de Septiembre 2017.
- Presidente de la Jornada “Utilidad Clínica de los Masivos del genoma: Secuenciación de Nueva Generación e Hibridación Genómica Comparada”. Conferencia introductoria. Hotel Panamericano, Buenos Aires 28 de Septiembre de 2017.
- Segundo Simposio de la Asociación Colombiana de Genética Humana y Quinto Simposio de Genes a Generaciones, Interpretaciones de ayudas diagnósticas. **Conferencista:** Actualización de los estudios genéticos en pacientes con discapacidad intelectual. Pereira, Colombia, 4-5 de Noviembre de 2017.
- Segundo Simposio de la Asociación Colombiana de Genética Humana y Quinto Simposio de Genes a Generaciones, Interpretaciones de ayudas diagnósticas, **Conferencista:** Abordaje diagnóstico de la discapacidad intelectual, casos clínicos. Pereira, Colombia, 4-5 de Noviembre de 2017.
- Seminario “Nuevas fronteras en investigación biomédica: desafíos médicos, éticos y sociales”. **Disertante:** Introducción a la Edición Genética Humana. Nuevos descubrimientos. Posibilidades y desafíos. Consejo Académico de ética en Medicina, Academia Nacional de Medicina, 29 de noviembre de 2017.
- Coloquio “Big Data y Salud: Aspectos Éticos y jurídicos”. **Expositora:** Secuenciación masiva del genoma: el asesoramiento genético en la interfase entre la indicación médica, y el consumo directo o la investigación clínica. Asociación Internacional de Derecho, Ciencia y ética, Foro Franco-Latinoamericano de Bioética, Instituto de Bioética, Universidad Católica Argentina. 13-14 de abril de 2018.
- I congreso de Educación Médica y Bioética en la era Post Humanista. **Disertante:** Desafíos de la Genética a la Medicina. Consejo Académico de ética en Medicina, Academia Nacional de Medicina, 21-22 de agosto de 2018.
- Congreso Internacional sobre el Síndrome de Dravet y la epilepsia refractaria. **Disertante:** “Importancia de los estudios genéticos en epilepsia en pediatra”. Centro Universitario de Vicente López, 5 de octubre de 2018.
- XIV Congreso Internacional del Bioética: “Hacia una Bioética Global que respete toda vida”. **Disertante:** “El diagnóstico en la vida prenatal de enfermedades fundantes de discapacidad, desde una perspectiva bioética.” Instituto de Bioética, Universidad Católica Argentina. 6-7 de noviembre de 2018.
- Jornada de la Comisión de Área Temática Técnico-Científica: “Médicos por un día: Jornadas de medicina de la mano de los especialistas”. **Disertante:** El diagnóstico prenatal de enfermedades fundantes de discapacidad, desde una perspectiva bioética. Colegio de Traductores Públicos de la Ciudad de Buenos Aires, 10 de noviembre de 2018.
- XVI Congreso Argentino de Farmacia Hospitalaria. Farmacogenética del *CYP2D6* en población argentina general y judía Askenazi. 10-12 de noviembre de 2018. [http://www.aafhospitalaria.org.ar/imagenes/descargas/aafh\\_Farmacogen%C3%A9tica\\_del\\_CY P2D6\\_en\\_la\\_poblaci%C3%B3n\\_argentina.pdf](http://www.aafhospitalaria.org.ar/imagenes/descargas/aafh_Farmacogen%C3%A9tica_del_CY P2D6_en_la_poblaci%C3%B3n_argentina.pdf)
- Tercera jornada médica y segunda jornada de residencias médicas del Sanatorio Modelo de Caseros. **Disertante:** Introducción al concepto de Big Data y Salud. El asesoramiento genético en la interfase entre la indicación médica, y el consumo directo o la investigación clínica. 24 de noviembre de 2019
- Curso Superior de Genética Médica. Enfoque clínico y poblacional Ciclo 2018-2019 **Disertante:** Consentimiento informado en estudios genéticos. 31 de mayo de 2019.

- Curso de postgrado programa de actualización en nuevas tecnologías aplicadas a la salud y políticas públicas. Perspectivas bioéticas y jurídicas. **Disertante:** Secuenciación masiva del genoma en la interfase entre la indicación médica, y el consumo directo o la investigación clínica. Facultad de Derecho UBA. 27 de junio de 2019.
- Encuentro de “Herramientas para la elaboración de trabajos científicos para pediatras” **Disertante:** Principios bioéticos aplicados a la investigación Sociedad Argentina de Pediatría Río Paraná. Paraná, Entre Ríos, 10 de septiembre 2019.
- I Foro de Novagen: Hacia una medicina de precisión. **Presidente** Módulo 2 - Medicina de precisión según la especialidad. Encuentro internacional de medicina reproductiva y genética médica 13 de Septiembre de 2019 NOVAGEN- Sistemas Genómicos Cyan Américas Towers Hotel CABA. Argentina.
- 14º International Congress of Shoulder and Elbow Surgery, 6º International Congress of Shoulder and Elbow Therapists **Moderadora:** Free papers 6: Shoulder Basic Science. Buenos Aires, Argentina 17 - 20 Septiembre, 2019.
- XV Congreso Internacional de Bioética “Neurociencia, espiritualidad y humanismo desde una mirada bioética” **Coordinadora** mesa “El momento inicial de la vida y sus consecuencias” Instituto de Bioética, Universidad Católica Argentina. 6-7 de noviembre de 2019.

### Extensión Universitaria

- Diario La Nación, 31 de mayo de 2017 Gabriela Origlia Embriones congelados: lo aprobado perdió estado parlamentario y el debate vuelve a cero. <https://www.lanacion.com.ar/sociedad/embriones-congelados-lo-aprobado-perdio-estado-parlamentario-y-el-debate-vuelve-a-cero-nid2029079>
- Ética, Bioética y Ética Médica 2017 (19). Entrevista con la Dra. Graciela Moya, profesora con dedicación especial e investigadora del instituto de bioética de la Pontificia Universidad Católica Argentina “Santa María de los Buenos Aires”. Por José Luis Tesoro. <http://www.fundaciondpt.com.ar/site/index.php/noticias-y-novedades/boletin-dpt/boletin-dpt-19/1344-entrevista-con-la-dra-graciela-moya-profesora-con-dedicacion-especial-e-investigadora-del-instituto-de-bioetica-de-la-pontificia-universidad-catolica-argentina-santa-maria-de-los-buenos-aires>.
- Radio Milenium, Ventana Abierta, Nacho Paladini: Milenium : "Estamos hablando de inequidades muy profundas tanto en el sistema de salud como social. La Ley de Aborto no va a evitar esas inequidades". <https://ar.radiocut.fm/audiocut/dra-graciela-moya-medica-genetista-e-investigadora-en-bioetica-en-la-uca/>
- Diario La Nación, 25 de marzo de 2018 Lorena Oliva. Aborto. Cuatro especialistas ante la gran pregunta: cuándo empiezan la vida y la persona humanas. <https://www.lanacion.com.ar/opinion/aborto-cuatro-especialistas-ante-la-gran-pregunta-cuando-empiezan-la-vida-y-la-persona-humanas-nid2119355>
- Diario La Nación, 21 de marzo de 2018 Evangelina Himittian Católicos: “El embrión es un ser humano real, no en potencia.” <https://www.lanacion.com.ar/sociedad/catolicos-el-embrión-es-un-ser-humano-real-no-en-potencia-nid2118986>
- Diario La Nación, 4 de abril de 2018 Cecilia Alemano Aborto: 10 claves para entender qué se debate. <https://www.lanacion.com.ar/lifestyle/aborto-10-claves-para-entender-que-se-debate-nid2122568>

- Diario La Nación, 18 de marzo de 2018 Schiavone M. Moya G. El derecho a decidir de la mujer no puede estar por encima de la vida humana. <https://www.lanacion.com.ar/politica/el-derecho-a-decidir-de-la-mujer-no-puede-estar-por-encima-de-la-vida-humana-nid2118012>
- Revista Para Ti, 9 de marzo de 2018. El debate por la ley de aborto: ¿sí o no? <https://www.infobae.com/parati/news/2018/03/09/el-debate-por-la-ley-de-aborto-si-o-no/>
- CNN en Español, 29 de marzo de 2019. <https://www.iheart.com/podcast/365-cnn-en-espanol-29717244/episode/graciela-moya-medica-argentina-30756604/>
- RFI Las voces del mundo. París América Empieza en Argentina debate sobre despenalización del aborto. Asbel López Difundido el 10-04-2018 en <http://es.rfi.fr/francia/20180410-empieza-en-argentina-acalorado-debate-sobre-despenalizacion-del-aborto>
- Radio Nacional Corazón Valiente, El Poder de los Valores, Silvia Pérez, 4 mayo, 2018. El valor de la vida Las dos caras del debate por la despenalización del aborto. <http://www.radionacional.com.ar/las-dos-caras-del-debate-por-la-despenalizacion-del-aborto/>
- TLV1: Derecho y Bioética, Foro defendamos las dos vidas – Legislatura de la Ciudad de Buenos Aires – 1 de junio de 2018. Panel: Derecho y Bioética, <https://argentinatoday.org/2018/06/27/tlv1-derecho-y-bioetica-dra-graciela-moya/>
- Maternidad Vulnerable, Centro de Bioética, Persona y Familia. 26 de julio de 2018. <https://www.maternidadvulnerable.com.ar/2018/07/26/graciela-moya/>
- Radio La Once Diez, Esta mañana. 2 de agosto de 2018 <https://www.mixcloud.com/LaOnceDiez/viviana-mazur-y-graciela-moya-en-esta-ma%C3%B1ana-02-08-18-segunda-parte/>
- TELAM, Bioética, 27 de noviembre de 2018. Aseguran que es “absolutamente cuestionable” La creación de bebés modificados genéticamente. <https://www.telam.com.ar/notas/201811/309936-aseguran-que-es-absolutamente-cuestionable-la-creacion-de-bebes-modificados-geneticamente.html>.
- Reunión Global de Discapacidad. Argentina 2019. La causa genética del Síndrome de Down. Stand de la Agencia Nacional de Discapacidad ANLIS. 6 de junio de 2019 TECNOPOLIS
- Radio María. 5 de junio de 2019. diagnóstico prenatal y derechos a la vida.
- Diario La Nación, 21 de septiembre de 2019. La gestación por sustitución en el país: una práctica no regulada y con debate pendiente. <https://www.lanacion.com.ar/opinion/gestacion-por-sustitucion-un-debate-todavia-pendientesociedad-nid2289440>
- Aciprensa 21 de septiembre de 2019. Promotoras del aborto califican de “violencia” las ecografías. <https://www.aciprensa.com/noticias/promotoras-del-aborto-califican-de-violencia-las-ecografias-26161>

## 7. Participación en congresos, jornadas o actividades similares (indicando los organizadores, el lugar y fecha de realización)

- V Congreso Argentino Deontológico de Medicina Psicosocial "Juventud" 1982. **Asistente.**
- Jornadas BAGÓ para estudiantes de Medicina "Emergencias Médicas" 1982. **Asistente.**
- VII Congreso Argentino Deontológico de Medicina Psicosocial "Medicina y Familia" 1983. **Asistente.**
- II Simposio Internacional de Cuidados Intensivos Pediátricos- I Simposio Internacional de Enfermería en cuidados Intensivos Pediátricos. 1986. **Asistente.**
- XIII Simposio Internacional de Pediatría: "Infectología". 1987. **Asistente.**
- Reunión sobre Antibióticos y Red Book. 1987. **Asistente.**
- XIX Congreso Argentino de Genética. Sociedad Argentina de Genética. 1988. **Asistente.**
- Seminario Taller: "La problemática de los Plaguicidas en la Región de las Américas" **Asistente** Santafé de Bogotá. Colombia.1992.
- II Simposio Internacional de Medicina Materno Fetal. Santafé de Bogotá. Colombia 1992. **Asistente.**
- 9th International Congress of Human Genetics Reunión Satélite Genética en Reproducción y Diagnóstico. **Asistente.** Prenatal Buenos Aires Argentina 15-16 de agosto 1996
- Primera Jornada sobre Síndrome de Fragilidad del X. **Asistente** Hospital de Pediatría "Prof. Dr.Juan P. Garrahan".2000.
- "11<sup>th</sup> International Conference on Prenatal Diagnosis an Therapy" Buenos Aires Argentina **Asistente** Junio3-5 2002.
- Abbott Consulting Meeting in Molecular Genomics *FISH*: **Invitada** San Juan de Puerto Rico. Mayo 15-18 2002.
- XXI Internacional Congress of the Society "The Fetus as a Patient 2005" **Asistente** Abril 27-30 2005.
- Moya G. "Estudio radiológico del esqueleto fetal. (Proyecto en realización)" 4a Jornada de Ciencias de la Salud y Arte Universidad Abierta Interamericana Trabajo de investigación agosto 2005.
- Sociedad Argentina de Investigación Científica Jornada de Actualización. Problemas éticos en Investigación Biomédica. **Asistente** diciembre de 2006.
- I Jornadas de Genética Prenatal Centro Nacional de Genética Médica **Asistente** octubre de 2007.
- V Reunión Iberoamericana de Endocrinología Pediátrica para investigadores de KJGS **Asistente** octubre de 2007.

- Simposio pre Congreso de XXVII Congreso Argentino de Neurología Infantil: Actualizaciones sobre Síndrome de Angelman **Asistente** Noviembre 2007.
- I Congreso Latinoamericano de Enfermedades Raras ER2008LA **Asistente** marzo de 2008.
- V Encuentro Latinoamericano de Endocrinología Ginecología y Reproductiva **Asistente** abril de 2008.
- VII Congreso Latinoamericano y del Caribe de Bioética “Bioética, salud y sus relaciones con la industria” **Asistente** Mendoza, 22 al 24 de junio de 2009. (30hs)
- Congreso Internacional de Bioética Personalista “Tutela de la vida y Transplante de órganos” **Asistente** 17 y 18 de septiembre de 2009.
- Jornada Interuniversitaria de “Bioética novedades en Bioética”. **Asistente** 21 abril de 2010 Pontificia Universidad Católica Argentina.
- “4ª Seminario de Investigación en las Universidades Privadas” CRUP. **Asistente**, 27 y 28 de abril de 2010.
- Consejo académico de ética en medicina (CAEEM), Conferencia “Dignidad de la persona” **Asistente** 14 de julio de 2010.
- CME conference “Pharma Knows Best? Managing Medical Knowledge” Georgetown University, Washington, DC. **Asistente** Junio 16-17, 2011.
- VIII Congreso Internacional de Bioética Personalista:” La bioética a 40 años de Potter: un Puente al futuro” **Participante**, 12 y 13 de octubre de 2011 Instituto de Bioética U.C.A.
- Jornada de Esclarecimiento de Valores, cuestiones Éticas y Morales Profesionales y Personales relacionados con Reproducción Asistida. Red LARA/ Catholics for Coice. **Participante**, Buenos Aires, 10 de noviembre 2011.
- 2nd Latin American Pharmacogenomic and Personalized Medicine Congress, **Participante** Río de Janeiro, June 27 – 29, 2012.
- Jornada “Morir esperando un órgano, una injusticia social” Participante, Instituto de Bioética Facultad de Ciencias Médicas UCA abril de 2012.
- Encuentro de los Obispos responsables del Departamento con los Asesores de los Equipos de Apoyo. Participante del Equipo Vida. Bogotá, Colombia, 19-23 de enero 2016.
- Congreso Internacional de Bioética "Un solo planeta para todos los hombres. Ética para una economía de vida" Participante, Instituto de Bioética Facultad de Ciencias Médicas, UCA, 19 de octubre de 2016.
- XXIII General Assembly 2017, Accompanyng Life: New responsibilities in the technological era. **Participante**, Pontificia Academia Pro Vita, Ciudad del Vaticano, 5-7 de Octubre de 2017.
- Jornadas sobre Avances en Genómica Médica, Analytical Technologies. **Participante**, Hotel Meliá, CABA, Argentina. 14-15 de Agosto 2018.
- XXVII Jornada de Displasias óseas. Hospital de Pediatría Garrahan Buenos Aires. 17 y 17 de agosto de 2018.
- Seminario Internacional de Evaluación de Tecnologías Sanitarias. Facultad de Ciencias Médicas, UCA, 25 de Octubre de 2018.

- XXIX General Assembly on the topic: «Born equal? A Global Responsibility». **Participante**, Pontificia Academia Pro Vita, Ciudad del Vaticano, 25-27 de Junio de 2018.
- XXV General Assembly 2019, Roboethics, Human, Machines and Health. **Participante**, Pontificia Academia Pro Vita, Ciudad del Vaticano, 25-27 de Febrero de 2019.
- Taller de análisis de casos clínicos; Test Prenatal no Invasivo Heritas Vision. **Participante**, Heritas, Buenos Aires, 25 de septiembre de 2019.
- Jornada de Bioética y Derechos Humanos: Ampliando el campo de la bioética. Programa Regional de Bioética de la Ciencia UNESCO. **Asistente**. Institución Nacional de Derechos Humanos y Defensoría del Pueblo (INDDHH) Montevideo, Uruguay 8 de Octubre de 2019.
- XXVI General Assembly 2020, Artificial Intelligence. **Participante**, Pontificia Academia Pro Vita, Ciudad del Vaticano, 26-28 de Febrero de 2020.

#### 8. Asistencia a cursos de especialización, seminarios, conferencias, etc. (indicando las instituciones organizadores, la duración y fecha de realización)

- Curso de Citogenética-Teórico Departamento de Docencia Hospital Italiano 1984.
- Curso de Genética I Carrera de Biología, Facultad de Ciencias Exactas, UBA. 1985.
- Curso de “Fundamentos Pediátricos” Sociedad Argentina de Pediatría. 1988.
- Rotación por el Servicio de Neurología Infantil del Hospital Nacional de Pediatría “Profesor. Dr. Juan P. Garrahan”. 1990.
- Rotación por el Servicio de Ecografía del Hospital Bernardino Rivadavia, entrenamiento Teórico-Práctico en ecografía ginecológica y obstétrica.1989.
- Curso de Operador de PC.1993.
- Curso de Inmunoematología perinatal. Fundación de Genética 1993.
- Curso de Epidemiología de las Malformaciones. Instituto Nacional de Genética Médica.1994. Director: Dr. Eduardo Castilla.
- Curso “Nuevos conceptos en Genética La Impronta Genómica”. CEYBO-CONICET.1994.
- Inscripción en el Departamento de Ciencias Bioestructurales UBA -Orientación Histología, Biología celular, Embriología y Genética. 1995
- Curso de Formación Docente Pedagógica en Ciencias de la Salud y Carrera Docente. UBA 1995-1998.
- Curso de “Neurobiología: Módulo I y II”. EOS 2000-2001
- Magistratura en Biología molecular Médica. Facultad de Ciencias Exactas y Naturales UBA. 2002- completo curso teórico práctico. Proyecto de Tesina: " Valoración del estado actual de la práctica del consentimiento informado por los profesionales de los servicios de genética médica de la ciudad de Buenos Aires". Directores: Dr. Lino Baraño Lic. Susana Sommer.
- Curso de postgrado Facultad de Medicina Virtual UBA “Avances en Oncología 2003”- en curso.
- Curso Taller de Introducción al Periodismo Científico Centro de Divulgación Científica y Técnica de la Fundación Instituto Leloir abril a septiembre de 2007
- Red Latinoamericana de Genética Médica y Humana REGLAGH miembro efectivo del IV Curso de la Escuela Latinoamericana de Genética Médica y Humana 1-6 junio de 2008
- Asistente Curso de “Biología Molecular aplicada al diagnóstico de enfermedades genéticas” Colegio Oficial de Farmacéuticos y Bioquímicos de la Capital Federal 2009 (56hs cátedra)
- Curso para Doctorado, Facultad de Psicología y educación UCA “Introducción al Programa estadístico SPSS” 8-12 de febrero de 2010. (20hs.)
- Curso “Breviario de Bioético 2010” Campus Virtual Intramed, 12 marzo de 2010 (10 horas acreditadas)
- Curso para Doctorado, Facultad de Psicología y educación UCA “Ética y la investigación en las ciencias de la conducta” 14-18 de febrero de 2011. (20hs.)

- Intensive Bioethics Course 37. 6-11 de junio de 2011, Kennedy Institute of Ethics, Georgetown University, Washington DC
- Curso de capacitación de NIH a través de Internet “Protección de los participantes humanos de la investigación”. 27 de diciembre de 2012 Número de certificación: 325050
- Entrenamiento en técnica de Hibridación Completa del Genoma por técnica de array (aCGH), Baylor College of Medicine, Genetics Laboratory, Houston, EE. UU. 11-19 de agosto de 2013
- Entrenamiento en Técnica de Secuenciación de Próxima Generación (NGS), laboratorio GENEID, Ramsey, NJ, EE.UU. 23 de febrero – 5 de abril de 2015.
- Curso de Marketing personal, Facultad de Ciencias Económicas, Universidad de Buenos Aires, 19-20 de mayo 2015.
- Simposio Internacional de Genómica en Cáncer, Instituto Nacional del Cáncer. 3 y 4 de septiembre de 2015.
- Taller actualización en Periodismo de células madre. Centro de Divulgación Científica y Técnica de la Fundación Instituto Leloir, noviembre de 2015.
- Entrenamiento en Técnicas de Secuenciación Masiva del Genoma, Laboratorio Sistemas Genómicos, Valencia, España, 20-25 de noviembre de 2016.
- The Global Health Network, Global Health Training Centre e-learning course: RESEARCH ETHICS. 05 de Julio de 2019. Certificate Number 13d9603f-bc0b-4dbd-8bd0-686e9a06bdab Version number 0.
- VI Seminario Regional de Formación de Formadores en Bioética. Programa Regional de Bioética y Ética de la Ciencia de la UNESCO, oficina de Montevideo y Universidad de la República del Uruguay (36 horas). 7-10 de octubre de 2019.
- Curso de Investigación de la Implementación “IR-MOOC”. TDR: IR108sp Organización Mundial de la Salud. Aprobado 2 de septiembre de 2019- 29 de Noviembre de 2019 (80 horas).

**9. Cargos o funciones desempeñadas o que desempeña en Universidades nacionales, privadas o extranjeras (señalar el organismo, lugar y período)**

2009- continúa. Profesora de dedicación especial Instituto de Bioética. Facultad de medicina. Pontificia Universidad Católica Argentina Santa María de los Buenos Aires.

2010-continúa. Profesora adjunta en la cátedra de Bioética del Inicio de la Vida I. Facultad de medicina. Pontificia Universidad Católica Argentina Santa María de los Buenos Aires.

2016-continúa. Profesora Titular de la Cátedra de Bioética de la carrera de Doctorado de la Facultad de Ciencias Médicas de Pontificia Universidad Católica Argentina Santa María de los Buenos Aires.

**10. Cargos que desempeñó o desempeña en la Administración Pública, en el Poder Judicial o en la actividad profesional privada (entidad; lugar; fecha; período)**

1986/1988. Médica residente de la Primer cátedra de Pediatría del Hospital de Clínicas “José de San Martín”.

1988-1991. Médica del Instituto Nacional de Genética Médica. Ministerio de Salud. Argentina.

1991-1992. Jefa del Departamento de Genética del Fundación Arthur Stanley Gillow, dependiente del Ministerio de Salud, Santa Fe de Bogotá, Colombia.

1992/1994. Médica genetista clínica y coordinadora del área de diagnóstico prenatal de Fundación de genética Humana. Buenos Aires- Argentina.

1993/2003. Médica especialista en Genética Médica en el Hospital Francés de Buenos Aires.

1993/continúa. Médica Genetista clínica de GENOS Centro de Genética Periconcepcional y Pediátrica.

1995/2006. Médica Genetista de la clínica PERINAT, La Plata.

2006/ 2009. Médica Genetista contratada del Hospital Nacional Prof. Dr. Alejandro Posadas

2012/ continúa. Directora médica del centro médico GENOS Genética Periconcepcional y Pediátrica.

## 11. Distinciones otorgadas y otros antecedentes académicos y/o profesionales relevantes (en especial con referencia a la cátedra que se lo propone)

Acreedora del Premio diploma de Honor. Promedio general de la carrera: 8.59. 28 de octubre de 1991.

Becaria del Centro para la Bioética Clínica de la Universidad de Georgetown. Aceptación del proyecto: "The virtue of fortitude and the principle of subsidiarity as the ethical framework for patient empowerment" para la beca "Edmund Pellegrino" Washington EE.UU. mayo-agosto 2010.

"Distinción de Visitante Ilustre" en la Universidad de Santo Toribio de Mogrovejo, Chiclayo-Perú. Noviembre 2010

Primera Mención del Premio Anual de Bioética 2012, Fundación Jaime Roca:" Bioética clínica: Comunicación, equipo de salud, paciente y familia. Verdad tolerable y oportunidades. Trabajo: "Aspectos bioéticos en diagnóstico prenatal: Valoración ética del proceso de comunicación en el asesoramiento genético en diagnóstico prenatal".

Asesora del área Vida del Consejo Episcopal Latinoamericano CELAM 2015- continúa.

Miembro Correspondiente de la Pontificia Academia para la Vida, Vaticano, octubre de 2017- continúa.

Primer Premio: Cantarella F, Espeche L, Moya G, Capelli N, Loretti N, Samara M, Ferreiro V. Poster: Descripción de CNVs patogénicas en 100 pacientes con Discapacidad Intelectual y/o Anomalías Congénitas mediante la técnica de Microarray cromosómico. XLVI Congreso Argentino de genética, IV Jornada Regional NOA. Catamarca 1-4 octubre de 2017.

### **Dirección o jurado de trabajos científicos:**

Árbitro académico de la revista "Kénosis" Facultad de Teología y Humanidades, Universidad Católica de Oriente. Medellín Colombia,

- Dirección de Tesis de grado de Biología Universidad Favaloro: "Relevamiento e interpretación de marcadores cromosómicos en muestras de vellosidades coriónicas obtenidas por biopsia transabdominal en un centro privado de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Estudio retrospectivo 2000-2011" Aprobada Diciembre de 2012. Evaluación: 9.
- Dirección de Tesina de grado de Maestría en Ética Biomédica Instituto de Bioética Pontificia Universidad Católica Argentina: "Aspectos éticos en la utilización de células madre embrionarias y células madre pluripotenciales inducidas". Aprobada Agosto de 2014. Evaluación: 8.
- Dirección de Tesis de grado de Fonoaudiología de la Universidad del Museo Social Argentino: "Síndrome de Moebius, aspectos fonoaudiológicos". 2014- 2016: Aprobada.
- Jurado de tesis de Doctorado de la Facultad de Psicología y Psicopedagogía UCA: "Problemas comportamentales en niños preescolares, su relación con la calidad del vínculo parental. Comparación entre niños que padecen enfermedades genéticas, trastornos psíquicos y población general". UCA- 2015.
- Jurado de tesis de Maestría en Ética Biomédica Instituto de Bioética Pontificia Universidad Católica Argentina: "Cuestiones bioéticas relacionadas con las enfermedades neuromusculares infante-juveniles". UCA-26 de abril de 2016.
- Dirección de Tesis de Maestría en Docencia Universitaria, UBA: "La práctica del consentimiento informado en la ortopedia y traumatología". En curso, 2017.

- Dirección de Tesis de Doctorado, Facultad de Ciencias Médicas, Pontificia Universidad Católica Argentina: “La valoración de la enseñanza de la bioética en la carrera de medicina de la UCA”. En curso, 2017.
- Jurado de tesis de Maestría en Ética Biomédica Instituto de Bioética Pontificia Universidad Católica Argentina: “Del “Deseo de un hijo “a la “pasión por un hijo”. Afectación del derecho a la identidad del niño. Crítica desde la bioética Personalista Ontológicamente Fundada.”. UCA-2017.
- Dirección de tesis de Maestría en Ética Biomédica Instituto de Bioética Pontificia Universidad Católica Argentina: Aspectos Sociales en el Acceso a Técnicas de Reproducción Asistida: Entre la Evaluación de Idoneidad de los Requirentes y el Interés Superior del Niño

Lugar y fecha: Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Firma:  
6 de marzo de 2020

