



Curriculum Vitae

Adriana MIMBACAS GUERRA

Actualizado: 26/05/2016



Publicado: 20/02/2017

Sistema Nacional de Investigadores

Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud

Categorización actual: Nivel II

Ingreso al SNI: Nivel II (01/03/2009)

Datos generales

Información de contacto

E-mail: amimbacas@gmail.com

Teléfono: 098 55 72 77

Dirección: Avenida Italia 3318 Cp 11600

URL: www.iibce.edu.uy

Institución principal

Departamento de Biodiversidad y Genética / MEC. Instituto de Investigaciones Biológicas «Clemente Estable» / Ministerio de Educación y Cultura / Uruguay

Dirección institucional

Dirección: MEC. Instituto de Investigaciones Biológicas «Clemente Estable» / Avenida Italia 3318 / 11600 / Montevideo / Uruguay

Teléfono: (+5982) 4871616

Fax: 4875548

E-mail/Web: amimbacas@iibce.edu.uy / http://www.iibce.edu.uy

Formación

Formación concluida

Formación académica/Titulación

Posgrado

1992 - 1997

Doctorado

Doctorado en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)

Facultad de Ciencias - UDeLaR, Universidad de la República, Uruguay

Título: Observaciones citogenéticas y moleculares en cultivos primarios de carcinoma de pulmón

Tutor/es: Dra. Marcela Aranda

Obtención del título: 1997

Becario de: Programa de Desarrollo de las Ciencias Básicas, Uruguay

Sitio web de la Tesis: www.iibce.edu.uy

Palabras clave: cáncer de pulmón; p53

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la manipulación de células, tejidos, órganos o todo el org / itogenética y Biología Molecular

Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular y Biomedicina

1988 - 1990

Maestría

Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)

Facultad de Ciencias - UDeLaR, Universidad de la República , Uruguay

Título: Búsqueda de polimorfismos del largo de restricción (RFLPs) del cromosoma 22 humano

Tutor/es: Dr. Horacio Cardoso

Obtención del título: 1990

Beuario de: DINACYT/DICYT/CONICYT , Uruguay

Sitio web de la Tesis: www.fcien.edu.uy

Palabras clave: Cromosoma 22; RFLPs; polimorfismos

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética y Biología Molecular

Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular y Biomedicina

Grado

1979 - 1985

Grado

Licenciatura en Ciencias Biológicas

Facultad de Ciencias - UDeLaR, Universidad de la República , Uruguay

Título: 1) Estudios sobre dermatoglifos, contribución al estudio de TRC, RRC, URC y recuento a-b en la población de Montevideo. 2) Dermatoglifos en asma, estudio cauntitativo y cualitativo

Tutor/es: Lic. Renéé Kolski

Obtención del título: 1985

Sitio web de la Tesis: www.fcien.edu.uy

Palabras clave: dermatoglifos

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Ciencias de la Salud / Epidemiología / genetica

Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular y Biomedicina

Formación complementaria

Otras instancias

1997

Seminarios

Nombre del evento: Fibrosis Quística, un desafío para su diagnóstico

Institución organizadora: Sociedad de Fibroquisticos del Uruguay , Uruguay

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina

2014

Congresos

Nombre del evento: V Congreso Uruguayo de Diabetología, Encuentro de Diabetología del Cono Sur, II Mesa regional de Diabetes

Institución organizadora: SDNU , Uruguay

Palabras clave: Hígado Graso

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética

2012

Congresos

Nombre del evento: XII Congreso Uruguayo de Hematología

Institución organizadora: SUH , Uruguay

Palabras clave: plaquetas; riesgo cardiovascular; citometria

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genetica y Hematologia

2012

Congresos

Nombre del evento: The 2nd Latin America Congress on Controversies to Consensus in Diabetes, Obesity and Hyperthension

Institución organizadora: CODyH , Brasil

Palabras clave: SNP; Hígado Graso

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y

2011	<p>Herencia / Genética</p> <p>Congresos</p> <p><i>Nombre del evento:</i> 47th EASD Annual Meeting</p> <p><i>Institución organizadora:</i> European Association for Study of Diabetes , Portugal</p> <p><i>Palabras clave:</i> diabetes</p> <p><i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular</p> <p>Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina, farmacogenética</p>
2010	<p>Congresos</p> <p><i>Nombre del evento:</i> XIV Congreso de la Asociación Latinoamericana de Diabetes</p> <p><i>Institución organizadora:</i> ALAD , Chile</p> <p><i>Palabras clave:</i> diabetes</p> <p><i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular y Biomedicina, farmacogenética</p>
2010	<p>Congresos</p> <p><i>Nombre del evento:</i> V Congreso Uruguayo de Endocrinología y Metabolismo (SUEM)</p> <p><i>Institución organizadora:</i> Sociedad Uruguaya de Endocrinología , Uruguay</p> <p><i>Palabras clave:</i> diabetes</p> <p><i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular y Biomedicina, farmacogenética</p>
2010	<p>Congresos</p> <p><i>Nombre del evento:</i> The 1st Latin American Congress on Controversities to Consensus in Diabetes, Obesity and Hypertension</p> <p><i>Institución organizadora:</i> CODYH , Argentina</p> <p><i>Palabras clave:</i> diabetes</p> <p><i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular y Biomedicina, farmacogenética</p>
2010	<p>Congresos</p> <p><i>Nombre del evento:</i> XIV Congreso de la Asociación Latinoamericana de Diabetes (ALAD)</p> <p><i>Institución organizadora:</i> ALAD , Chile</p> <p><i>Palabras clave:</i> SNP</p> <p><i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética</p>
2007	<p>Congresos</p> <p><i>Nombre del evento:</i> 13º Congreso Latinoamericano de Diabetología (ALAD) VII Congreso Cubano de diabetes</p> <p><i>Institución organizadora:</i> ALAD , Cuba</p> <p><i>Palabras clave:</i> diabetes</p> <p><i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Ciencias de la Salud / Epidemiología</p>
2006	<p>Congresos</p> <p><i>Nombre del evento:</i> 19th Mundial Diabetes Congress</p> <p><i>Institución organizadora:</i> International Diabetes Federation , Sudáfrica</p> <p><i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina, farmacogenética</p>
2005	<p>Congresos</p> <p><i>Nombre del evento:</i> 65th. Scientific Sessions of American Diabetes Association (ADA),</p> <p><i>Institución organizadora:</i> ADA , Estados Unidos</p> <p><i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina, farmacogenética</p>
2004	<p>Congresos</p> <p><i>Nombre del evento:</i> XII Congreso Latinoamericano de Diabetes</p> <p><i>Institución organizadora:</i> ALAD , Brasil</p> <p><i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina</p>

2003	<p>Congresos</p> <p><i>Nombre del evento:</i> Congreso de la International Federation Diabetes (IDF)</p> <p><i>Institución organizadora:</i> IDF , Francia</p> <p><i>Palabras clave:</i> diabetes mellitus</p> <p><i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina</p>
2003	<p>Congresos</p> <p><i>Nombre del evento:</i> 19 Congreso Uruguayo de Cardiología</p> <p><i>Institución organizadora:</i> SUC , Uruguay</p> <p><i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina</p>
2000	<p>Congresos</p> <p><i>Nombre del evento:</i> XVII Congreso de la Federación Internacional de Diabetes, México</p> <p><i>Institución organizadora:</i> México</p> <p><i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina</p>
2000	<p>Congresos</p> <p><i>Nombre del evento:</i> VI Congreso de la Sociedad Latinoamericana de Antropología</p> <p><i>Institución organizadora:</i> Sociedad Latinoamericana de Antropología , Uruguay</p> <p><i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina</p>
2000	<p>Congresos</p> <p><i>Nombre del evento:</i> 80. Congreso Uruguayo de Dermatología</p> <p><i>Institución organizadora:</i> Sociedad Uruguaya de Dermatología , Uruguay</p> <p><i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética</p>
1999	<p>Congresos</p> <p><i>Nombre del evento:</i> Congreso ALAD</p> <p><i>Institución organizadora:</i> ALAD , Brasil</p> <p><i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina</p>
1999	<p>Congresos</p> <p><i>Nombre del evento:</i> IX Congreso Latinoamericano de Fibrosis Quística, 2º Congreso Argentino de Neumología Pediátrica</p> <p><i>Institución organizadora:</i> Sociedad LATinoamericana de FQ , Argentina</p> <p><i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina</p>
1997	<p>Congresos</p> <p><i>Nombre del evento:</i> I Congreso Uruguayo de Bioquímica Clínica</p> <p><i>Institución organizadora:</i> Uruguay</p> <p><i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina</p>
1997	<p>Congresos</p> <p><i>Nombre del evento:</i> XIV Congreso Panamericano de Endocrinología</p> <p><i>Institución organizadora:</i> COPAEN , México</p> <p><i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina</p>
1995	<p>Congresos</p> <p><i>Nombre del evento:</i> III Congreso Uruguayo de Oncología</p> <p><i>Institución organizadora:</i> Uruguay</p> <p><i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina</p>

- 1994
Congresos
Nombre del evento: II Congreso Uruguayo de Oncología
Institución organizadora: Uruguay
Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina
- 1992
Congresos
Nombre del evento: X Congreso Latinoamericano de Genética
Institución organizadora: Sociedad de Genética , Brasil
Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina
- 1990
Congresos
Nombre del evento: XXI Congreso Argentino de Genética, I Jornadas Argentino-Uruguaya de Genética
Institución organizadora: SAG , Uruguay
Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina
- 1987
Congresos
Nombre del evento: XVIII Congreso Argentino de Patología Clínica
Institución organizadora: Argentina
Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética
- 1981
Congresos
Nombre del evento: V Congreso Latinoamericano de Genética
Institución organizadora: Chile
Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética
- 2005
Simposios
Nombre del evento: IV Congreso Uruguayo de Diabetología
Institución organizadora: Sociedad de Diabetes y Nutrición del Uruguay , Uruguay
Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina
- 2001
Simposios
Nombre del evento: XI Congreso Latinoamericano de Diabetes, III Congreso Uruguayo de Diabetología
Institución organizadora: Asociación Latinoamericana de Diabetes , Uruguay
Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina
- 2010
Encuentros
Nombre del evento: XIII Jornadas de la Sociedad Uruguaya de Biociencias
Institución organizadora: Sociedad Uruguaya de Biociencias , Uruguay
Palabras clave: diabetes
Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular y Biomedicina, farmacogenética
- 2009
Encuentros
Nombre del evento: Jornadas de la Sociedad de Bioquímica y Biología Molecular
Institución organizadora: SBBM , Uruguay
Palabras clave: diabetes
Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular y Biomedicina, farmacogenética
- 2008
Encuentros
Nombre del evento: Primeras Jornadas de la Sociedad de Genética del Uruguay
Institución organizadora: SUG-SUB , Uruguay
Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina, farmacogenética

2006	Encuentros <i>Nombre del evento:</i> V Jornadas de Bioquímica y Biología Molecular <i>Institución organizadora:</i> SBBM-SUG , Uruguay <i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina, farmacogenética
2004	Encuentros <i>Nombre del evento:</i> 3as Jornadas de Bioquímica y Biología Molecular <i>Institución organizadora:</i> SBBM-SUB , Uruguay <i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina
2004	Encuentros <i>Nombre del evento:</i> 3er Encuentro de Jóvenes Biólogos <i>Institución organizadora:</i> PEDECIBA , Uruguay <i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética
2003	Encuentros <i>Nombre del evento:</i> 2das. Jornadas de Bioquímica y Biología Molecular <i>Institución organizadora:</i> SBBM-SUB , Uruguay <i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética
2000	Encuentros <i>Nombre del evento:</i> IX Jornadas de la Sociedad Uruguaya de Biociencias <i>Institución organizadora:</i> SUB , Uruguay <i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética
1998	Encuentros <i>Nombre del evento:</i> Jornadas de Actualización en Diabetes <i>Institución organizadora:</i> Sociedad de Diabetología y Nutrición del Uruguay-FEMI , Uruguay <i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina
1998	Encuentros <i>Nombre del evento:</i> Jornadas de Actualizaciones Diagnósticas en la Diabetes Mellitus <i>Institución organizadora:</i> Sociedad de Diabetología y Nutrición del Uruguay , Uruguay <i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina
1996	Encuentros <i>Nombre del evento:</i> Encuentro de Jóvenes Biólogos <i>Institución organizadora:</i> PEDECIBA , Uruguay <i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina
1995	Encuentros <i>Nombre del evento:</i> VII Jornadas de la Sociedad Uruguaya de Biociencias <i>Institución organizadora:</i> SUB , Uruguay <i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina
1991	Encuentros <i>Nombre del evento:</i> VI Jornadas de la Sociedad Uruguaya de Biociencias <i>Institución organizadora:</i> SUB , Uruguay <i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina

1990	Encuentros <i>Nombre del evento:</i> V Jornadas de la Sociedad Uruguaya de Biociencias <i>Institución organizadora:</i> SUG , Uruguay
1988	Encuentros <i>Nombre del evento:</i> II Jorenadas Uruguays de Patología Clínica <i>Institución organizadora:</i> Uruguay <i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina
1985	Encuentros <i>Nombre del evento:</i> II Reunión de la Sociedad Uruguaya de Biociencias <i>Institución organizadora:</i> Sociedad Uruguaya de Biociencias , Uruguay <i>Areas del conocimiento:</i> Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Construcción institucional

Idiomas

Español
Entiende (Muy Bien) / Habla (Muy Bien) / Lee (Muy Bien) / Escribe (Muy Bien)

Inglés
Entiende (Muy Bien) / Habla (Bien) / Lee (Muy Bien) / Escribe (Bien)

Areas de actuación

Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular
Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular y Biomedicina, farmacogenética

Actuación Profesional

Cargos desempeñados actualmente

Desde: 01/2008
Encargada Genética Humana, Grado 3 DT , (40 horas semanales / Dedicación total) , MEC. Instituto de Investigaciones Biológicas «Clemente Estable» , Uruguay

Desde: 11/2010
Grado 4 , (20 horas semanales) , Programa de Desarrollo de las Ciencias Básicas , Uruguay

Universidad de la República , Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay

Vínculos con la institución

01/1981 - 12/1985, *Vínculo:* Honoraria, (20 horas semanales)

01/1985 - 12/1986, *Vínculo:* Colaboradora en docencia e investigación,)

01/1986 - 01/1991, *Vínculo:* Ayudante Grado 1 interina, (30 horas semanales)

09/1991 - 09/1993, *Vínculo:* Ayudante Grado 1 interina, (30 horas semanales)

09/1991 - 09/1998, *Vínculo:* Asistente Grado 2 interina, (30 horas semanales)

09/1998 - 09/1999, *Vínculo:* Asistente Grado 2 efectiva, (30 horas semanales)

02/1999 - 02/2006, *Vínculo:* Asistente Grado 2 efectiva, Docente Grado 1 Interino, (40 horas semanales / Dedicación total)

02/2006 - 02/2009, *Vínculo:* Asistente Grado 2, Docente Grado 1 Interino, (20 horas semanales)

02/2009 - 06/2009, *Vínculo:* Profesor Adjunto, Docente Grado 3 Titular, (20 horas semanales)

Actividades

08/2005 - Actual

Docencia , Grado

Genética , Responsable , Licenciatura en Ciencias Biológicas

03/1994 - Actual

Docencia , Grado

Genética Humana , Licenciatura en Ciencias Biológicas

01/1994 - Actual

Docencia , Grado

Profundización en Genética Humana , Licenciatura en Ciencias Biológicas

08/1986 - Actual

Docencia , Grado

Genética , Licenciatura en Ciencias Biológicas

03/1986 - Actual

Docencia , Grado

Genética Humana , Licenciatura en Ciencias Biológicas

11/2005 - 12/2008

Docencia , Grado

Introducción a la Biología , Responsable , Licenciatura en Biología Humana

01/2000 - 12/2005

Docencia , Grado

Genética , Licenciatura en Ciencias Biológicas

03/1986 - 03/2000

Docencia , Grado

Biología Molecular , Licenciatura en Ciencias Biológicas

01/1985 - 12/1994

Docencia , Grado

Profundización en genética , Licenciatura en Ciencias Biológicas

01/1986 - 12/1993

Docencia , Grado

Curso pregrado: Genética I , Licenciatura en Ciencias Biológicas

01/1986 - 12/1993

Docencia , Grado

Genética II , Licenciatura en Ciencias Biológicas

09/1986 - 11/1986

Docencia , Grado

Seminarios de Genética Humana , Licenciatura en Ciencias Biológicas

03/1994 - Actual

Docencia , Maestría

GENética Humana PEDECIBA , Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)

08/2000 - 11/2003

Docencia , Maestría

Genética Molecular, módulos , Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)

05/2000 - 05/2000

Docencia , Maestría

Análisis poblacionales con técnicas moleculares aplicadas a la Conservación Genética , Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)

Sistema Nacional de Investigadores

Sistema Nacional de Investigadores

08/1998 - 11/1998

Docencia , Maestría

Seminarios Obligatorios , Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)

08/1998 - 08/1998

Docencia , Maestría

Genética molecular: aspectos básicos y aplicados , Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)

06/1996 - 06/1996

Docencia , Maestría

Primer curso de microscopia avanzada , Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)

05/1996 - 05/1996

Docencia , Maestría

Cultivo de Tejidos , Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)

07/2009 - 07/2009

Docencia , Especialización

Real Time PCR: un método eficiente para caracterizar el genoma , Organizador/Coordinador , PEDECIBA

05/1999 - 06/1999

Docencia , Especialización

Biología Molecular para médicos

04/1986 - 08/1987

Docencia , Especialización

Genética Clínica

05/2008 - 05/2008

Docencia , Perfeccionamiento

Real time PCR, Un método eficiente para caracterizar el ADN , Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)

09/1991 - 10/1991

Docencia , Perfeccionamiento

Curso Internacional organización del cromosoma eucarita en relación a la inducción de aberraciones cromosómicas , Licenciatura en Ciencias Biológicas

11/1987 - 12/1987

Docencia , Perfeccionamiento

Curso Internacional de Postgrado Hibridación de ácidos nucleicos , Licenciatura en Ciencias Biológicas

10/1999 - 11/1999

Pasantías , Departamento de Citogenética Unidad Asociada

Laboratorio de Biología Molecular, Unidad de Nutrición Pública, INTA, Universidad de Chile, Chile

08/1998 - 08/1998

Pasantías , Departamento de Citogenética Unidad Asociada

Laboratorio de Cultivo Celular, Universidad de Santiago de Chile, Chile

06/1998 - 06/1998

Pasantías , Departamento de Citogenética Unidad Asociada

Cátedra de Genética Molecular, Facultad de Farmacia y Bioquímica, Universidad de Buenos Aires, Argentina

08/1995 - 09/1995

Pasantías , Departamento de Citogenética Unidad Asociada

Laboratorio de Cultivo Celular, Universidad de Santiago de Chile, Chile

11/1992 - 11/1992

Pasantías , Departamento de Citogenética Unidad Asociada

Laboratorio de Cultivo Celular, Universidad de Santiago de Chile, Chile

10/1992 - 11/1992

Pasantías , Departamento de Citogenética Unidad Asociada

Laboratorio de Citogenética, Instituto de Nutrición y Tecnología de los Alimentos, INTA, Santiago de Chile, Chile

01/1999 - 12/2008

Extensión

El Genoma Humano. Clases dictadas para 6º año Escuela Francia

01/1999 - 12/1999

Extensión , Departamento de Citogenética Unidad Asociada

Clases en Posgrado de la Escuela de Nutrición y Diabetes del Uruguay

01/1999 - 12/1999

Extensión , Departamento de Citogenética Unidad Asociada

Biología Molecular para Médicos. Clínica Médica 2, Hospital Pasteur, Curso de Posgrado

01/1997 - 12/1997

Extensión , Departamento de Citogenética Unidad Asociada

HLA y diabetes mellitus insulino dependiente. Charla en el Curso de Educación Médica Continua

01/1986 - 12/1987

Sistema Nacional de Investigadores

Extensión , Departamento de Citogenética Unidad Asociada

Clases en Escuela de Graduados, Facultad de Medicina, UDELAR, en curso de posgrado de especialidades pediátricas ^Genética Clínica´ en el hospital Pereyra Rosseell

01/1994 - Actual

Gestión Académica , Div. Citogenética UA FAC. Ciencias

Tribunal de exámenes de curso de Genética y Genética Humana de la Lic. en C. Biológicas y Bioquímica

10/2003 - 10/2003

Gestión Académica , Div. Citogenética UA FAC. Ciencias

Tribunal tesis de grado de Cecilia gascue

06/2002 - 06/2002

Gestión Académica , Div. Citogenética UA FAC. Ciencias

Comisión Asesora en 2 cargos G1 30 hs llamados N°11309 y 11318

12/2001 - 12/2001

Gestión Académica , Div. Citogenética UA FAC. Ciencias

Tribunal de Tesis de grado de Juan Pablo Gallino

01/2003 - 01/2007

Proyectos de Investigación y Desarrollo , Departamento de Citogenética Unidad Asociada , Genética Humana

Marcadores moleculares en Diabetes mellitus Gen receptor de la vitamina D , Coordinador o Responsable

01/1999 - 12/2001

Proyectos de Investigación y Desarrollo , Departamento de Citogenética Unidad Asociada

Caracterización inmunogenética modelo casos y padres , Coordinador o Responsable

01/1997 - 12/1999

Proyectos de Investigación y Desarrollo , Departamento de Citogenética Unidad Asociada

Diagnóstico molecular y asesoramiento familiar de pacientes con diabetes mellitus insulino dependiente y/o enfermedad celíaca , Coordinador o Responsable

01/1995 - 12/1996

Proyectos de Investigación y Desarrollo , Departamento de Citogenética Unidad Asociada

Determinación de los alelos HLA-DQ en una población afectada de diabetes mellitus insulino dependiente en el Uruguay , Coordinador o Responsable

01/1995 - 12/1996

Proyectos de Investigación y Desarrollo , Departamento de Citogenética Unidad Asociada

Determinación de las frecuencias de mutaciones del gen de la Fibrosis Quística en el Uruguay , Integrante del Equipo

Ministerio de Educación y Cultura , MEC. Instituto de Investigaciones Biológicas «Clemente Estable» , Uruguay

Vínculos con la institución

01/2000 - 01/2006, *Vínculo:* Investigadora asociada, (20 horas semanales)

01/1989 - 12/1993, *Vínculo:* Contratada,)

01/1986 - 12/1987, *Vínculo:* Investigadora honoraria, (20 horas semanales)

01/1987 - 12/1993, *Vínculo:* Investigadora, (20 horas semanales)

02/2006 - 02/2008, *Vínculo:* Investigador Ayudante Grado 3, (40 horas semanales / Dedicación total)

01/2008 - Actual, *Vínculo:* Encargada Genética Humana, Grado 3 DT, (40 horas semanales / Dedicación total)

02/2010 - 02/2013, *Vínculo:* Consejera del Consejo Directivo del IIBCE, (15 horas semanales)

Actividades

06/2008 - Actual

Dirección y Administración , Instituto de Investigaciones Biológicas Clemente Estable , Genética Humana

03/2011 - Actual

Líneas de Investigación , Instituto de Investigaciones Biológicas Clemente Estable , Genética Humana

Enfermedad de Hígado Graso no alcoholico (EHGNA) , Coordinador o Responsable

01/1994 - Actual

Líneas de Investigación , Instituto de Investigaciones Biológicas Clemente Estable , Genética Humana

Marcadores moleculares asociados a diabetes mellitus , Coordinador o Responsable

01/1986 - Actual

Líneas de Investigación , División Genética , Genética Humana

Genética Humana.

03/2006 - Actual

Extensión , División Genética

Atención a Visitas escolares y liciales

06/2003 - Actual

Extensión , División Genética

Participación en IIBCE abierto

01/2003 - Actual

Extensión , Departamento de Citogenética

Acercando la investigación biológica a Maestros de Enseñanza Primaria

12/2010 - 12/2010

Extensión , Departamento de Genética , Genética Humana

Entrevista canal TV Nacional en el programa

08/2010 - 08/2010

Extensión , Departamento de Genética , Genética Humana

Entrevista radial. Radio Oriental, programa dirigido por Traverso

04/2008 - 04/2008

Extensión , División Genética , Genética Humana

Entrevista radial y pagina WEB para la BBC de Londres

01/1994 - 02/1994

Capacitación/Entrenamientos dictados , Programa BIOLAC-UNU. . , IVIC Caracas, Venezuela.

Curso teórico experimental 'Bases moleculares del control del crecimiento, diferenciación y ciclo celular'. .

01/1987 - 12/1987

Capacitación/Entrenamientos dictados , Departamento de Citogenética

Hibridización de ácidos nucleicos. Clases prácticas. 4 semanas.

04/1986 - 04/1986

Capacitación/Entrenamientos dictados , Curso Iberoamericano de Citogenética Básica y Aplicada: CSIC España , IIBCE, La Plata, Argentina

Curso Iberoamericano de Citogenética Básica y Aplicada: 'El cromosoma eucariótico'.

02/2010 - 02/2013

Gestión Académica , IIBCE , IIBCE

Consejera del Consejo Directivo del IIBCE

11/2009 - 12/2009

Gestión Académica , Departamento de Genética , Genética Humana

Integrante de tribunal para la adjudicación de grado 1 convocatoria 11

11/2009 - 12/2009

Gestión Académica , Departamento de Genética , Genética Humana

Integrante de tribunal de concurso para grado 1 convocatoria 12

06/2009 - 12/2009

Gestión Académica , Departamento de Genética , Genética Humana

Colaboración como Delegada del Area Genética y Biología Molecular en el Consejo Directivo del IIBCE

06/2009 - 06/2009

Gestión Académica , Departamento de Genética , Genética Humana

Integrante de la Comisión de adjudicación de equipos para el IIBCE

06/2008 - 06/2008

Gestión Académica , Departamento de Genética , Genética Humana

Comisión Asesora para la compra de espectrofotómetro para PCR

03/2008 - 03/2008

Gestión Académica , División Citogenética

Tribunal para grado 1 del Servicio de Citometría de Flujo

12/2007 - 12/2007

Gestión Académica , División Citogenética

Comisión Asesora para licitación de PCR a tiempo real

11/2007 - 11/2007

Gestión Académica , División Citogenética

Tribunal para concurso de grado 2 Area Biología Molecular y Genética, Genética Toxicológica

11/2007 - 11/2007

Gestión Académica , División Citogenética

Tribunal para concurso grado 2 del Area Biología Molecular y Genética

11/2007 - 11/2007

Gestión Académica , División Citogenética

Tribunal de concurso grado 1 Area Biología Molecular y Genética, Genética Toxicológica

11/2007 - 11/2007

Gestión Académica , División Citogenética

Tribunal de concurso de grado 1 del Area Biología Molecular, Grupo de reproducción

11/2007 - 11/2007

Gestión Académica , División Citogenética

Tribunal para concurso de Grado 1 del MEC

10/2007 - 10/2007

Gestión Académica , División Citogenética

Tribunal para concurso de grados 3 y preparadores técnicos

10/2006 - 11/2006

Gestión Académica , División Citogenética

Tribunal para contratos del Área de Biomedicina del IIBCE: 3 cargos gdo 1, 1 cargo gdo 2

08/2006 - 08/2006

Gestión Académica , División Citogenética

Tribunal para contrato de Grado 1 de MEC

06/2005 - 06/2005

Gestión Académica , División Citogenética

Comisión Asesora para adjudicación de beca del MEC

06/2001 - 06/2001

Gestión Académica , Departamento de Citogenética

Comisión Asesora para el otorgamiento de beca del MEC

05/2015 - Actual

Proyectos de Investigación y Desarrollo , Departamento de Biodiversidad y Genética , IIBCE

HEPATITIS C: CARACTERIZACIÓN CLÍNICA, FACTORES DE RESPUESTA AL TRATAMIENTO EN BASE A LA GENOTIPIFICACIÓN DE LOS PACIENTES, PRIMERA EXPERIENCIA NACIONAL , Coordinador o Responsable

03/2013 - 03/2014

Proyectos de Investigación y Desarrollo , Departamento de Genética , Genética Humana

Enfermedad de hígado graso no alcohólico. Factores de riesgo para su desarrollo. Rol de polimorfismos genéticos , Coordinador o Responsable

03/2011 - 03/2013

Proyectos de Investigación y Desarrollo , IIBCE , Departamento de Genética Grupo de Genética Humana

Silenciamiento y expresión de genes de sistema inmune innato podrían influir en la respuesta a fármacos hipoglucemiantes , Integrante del Equipo

07/2009 - 02/2012

Proyectos de Investigación y Desarrollo , Departamento de Genética , Genética Humana

Nueva metodología en el país para detectar disfunciones hemostáticas como forma predictiva de eventos cardiovasculares. Análisis de mCD62p y sCD62p , Coordinador o Responsable

06/2008 - 06/2010

Proyectos de Investigación y Desarrollo , Departamento de Genética , Genética Humana

Marcadores moleculares para la Diabetes mellitus , Coordinador o Responsable

07/2008 - 07/2008

Proyectos de Investigación y Desarrollo , IIBCE , Departamento de Genética Unidad de Genética Humana

Análisis de variables clínicas y genéticas asociadas a desórdenes del movimiento, demencias y trastornos del afecto en una muestra basada en la clínica en algunos países latinoamericanos: Efecto de múltiples marcadores genéticos y haplotipos , Integrante del Equipo

01/1997 - 12/1997

Proyectos de Investigación y Desarrollo , Departamento de Citogenética

Estimación de la frecuencia de portadores de Fibrosis Quística en el Uruguay , Integrante del Equipo

01/1995 - 12/1996

Proyectos de Investigación y Desarrollo , Departamento de Citogenética

Desarrollo y aplicación de técnicas biotecnológicas en el análisis del genoma humano , Integrante del Equipo

01/1994 - 12/1995

Proyectos de Investigación y Desarrollo , Departamento de Citogenética

Aplicaciones de técnicas nucleares para el diagnóstico precoz de anomalías congénitas en Pediatría. Estudio multidisciplinario , Integrante del Equipo

01/1988 - 12/1991

Proyectos de Investigación y Desarrollo , Departamento de Citogenética

Target isolation of a specific region of the human genome , Integrante del Equipo

Programa de Desarrollo de las Ciencias Básicas , Programa de Desarrollo de las Ciencias Básicas , Uruguay

[Vínculos con la institución](#)

01/1993 - 11/2010, *Vínculo: Investigadora Grado 3, (20 horas semanales)*

11/2010 - Actual, Vínculo: Grado 4, (20 horas semanales)

Actividades

03/2012 - Actual

Docencia , Maestría

Genética Humana y Epidemiología , Organizador/Coordinador , Maestría Ciencias Biológicas

05/2012 - 06/2012

Docencia , Maestría

Génética humana y Epidemiología , Organizador/Coordinador , Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)

03/1996 - 12/2011

Docencia , Maestría

Genética Humana , Organizador/Coordinador , Ciencias Biológicas

03/2008 - 03/2008

Docencia , Maestría

Curso sobre Real Time , Organizador/Coordinador , Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)

06/2012 - 06/2012

Docencia , Especialización

Mesa Regional: diabetes, de lo básico a lo clínico , Organizador/Coordinador , Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)

08/2014 - 00/

Capacitación/Entrenamientos dictados , PEDECIBA , Biología

II Mesa Regional de Diabetes

01/2005 - Actual

Gestión Académica , Div. Citogenética UA FAC. Ciencias

Integrante de la Comisión de Beas/Pasantías

01/1999 - Actual

Gestión Académica , Area Biología , Subárea Genética

Coordinadora alterna

08/2008 - 08/2008

Gestión Académica , Div. Citogenética UA FAC. Ciencias

Comisión para el otorgamiento de pasantías para estudiantes del PEDECIBA

08/2007 - 08/2007

Gestión Académica , Div. Citogenética UA FAC. Ciencias

Tribunal de Tesis de Maestría de Mag. Leticia Méndez

06/2006 - 06/2006

Gestión Académica , Div. Citogenética UA FAC. Ciencias

Tribunal de tesis de Maestría de la Mag. María Laura Gutierrez

05/2006 - 05/2006

Gestión Académica , Div. Citogenética UA FAC. Ciencias

Tribunal de tesis de Maestría de la Mag. Paula Niccolinni

05/2000 - 05/2000

Gestión Académica , Div. Citogenética UA FAC. Ciencias

Tribunal de Tesis de Maestría de la MAg. Silvia Villar

01/1997 - 12/1999

Gestión Académica , Area Biología , Subárea Genética

Coordinadora

Lineas de investigación

Título: Enfermedad de Hígado Graso no alcohólico (EHGNA)

Tipo de participación: Coordinador o Responsable

Objetivo: Aporte al diagnóstico y tratamiento de la patología EHGNA en nuestro país. Se estudian factores genéticos y clínicos. Si bien en Uruguay no se sabe su prevalencia, basándose en diferentes consensos de co-morbilidades asociadas como hipertensión y obesidad se estima que la misma sea muy alta. Más aún cuando la mayoría de los pacientes presentan obesidad y está muy estrechamente relacionado a Diabetes mellitus. Esto lo transforma en un estudio muy importante ya que la determinación de factores genéticos podría contribuir al tratamiento de estos pacientes evitando que los mismos lleguen a desarrollar cirrosis como la etapa terminal para el paciente. Es de hacer notar, que a nivel internacional existen muy pocas investigaciones realizadas en esta enfermedad. Esto se traduce en la escasa bibliografía que hay en el tema. Es aún más escasa la investigación a nivel de los factores genéticos para esta enfermedad. Este estudio se está realizando en conjunto con un estudio epidemiológico, clínico y paraclínico de los pacientes con esta patología enmarcado en el nuevo emprendimiento de las Unidades Docentes Asistenciales. De esta forma, el estudio de esta patología a nivel genético estaría cerrando el círculo con la unión de la ciencia básica y la aplicada. El aporte directo de la genética permitirá una primera aproximación y un acercamiento a la contribución del entendimiento de esta patología. Además, se estaría generando un banco de ADN de estos pacientes que, en un futuro nos permitirá poder seguir estudiando esta enfermedad incluyendo otros genes que pudieran estar relacionados con fármacos para poder detener el grave desenlace que puede llegar a tener la EHGNA.

Equipos: Carolina Beloso(Integrante); Marcos Pintos(Integrante); Mercedes Perendones(Integrante); Gerardo Javiel(Integrante)

Palabras clave: hígado graso no alcohólico; MTP gene

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Biotecnología relacionada con la Salud / Genética, Biología Molecular, Epidemiología

Título: Genética Humana

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / genética molecular

Título: Marcadores moleculares asociados a diabetes mellitus

Tipo de participación: Coordinador o Responsable

Objetivo: Desde 1994, hemos comenzado el estudio de genes relacionados a Diabetes. Estos han mostrado la importancia de la determinación genética. Los estudios realizados en genes HLA clasell (principales involucrados en diabetes tipo 1) permitieron ir más allá de la determinación de los genotipos de susceptibilidad para nuestra población. Son útiles a la hora de realizar un diagnóstico diferencial entre los dos tipos de diabetes más frecuentes (tipo 1 y 2) en pacientes que tiene una presentación atípica. Los marcadores genéticos permiten dilucidar qué tipo de diabetes está presente y así realizar tratamiento adecuado sin pérdidas de tiempo; un diagnóstico equivocado basado solo en la clínica y en estudios humorales lleva a una mala evolución del paciente, demorándose en la implementación de terapia adecuada que culmina en la aparición de complicaciones crónicas. En estos últimos años hemos logrado demostrar, que nuestro país, por sus características poblacionales presenta una incidencia muy elevada de una nueva expresión de la enfermedad donde los pacientes comparten genes de ambos tipo de diabetes. Estudiando co-morbilidades (obesidad), hallamos que pacientes tipo 2 que presentaban un mal control metabólico, presentan genes asociados a tipo 1 que se encuentra enmascarada por la presencia de insulino-resistencia dada por mutaciones en genes asociados a IR en diferentes cadenas metabólicas. En relación a complicaciones crónicas hemos seguido realizando avances: además de la asociación entre cardiopatía isquémica y altos niveles de homocisteína que permitió implementar terapias preventivas simples (adición de ácido fólico) normalizando valores corrigiendo otro de los factores de riesgo para infarto de miocardio, estamos estudiando la activación plaquetaria mediante citometría de flujo. Debido a los resultados obtenidos y a las líneas de trabajo que se abren continuamente aportando datos para dilucidar la etiopatogenia y contribuir a la calidad de vida de los pacientes diabéticos, es que apuntamos todos nuestros esfuerzos. El fin es realizar Medicina Predictiva que concentra su atención en cada individuo. La presencia de marcadores permite identificar la susceptibilidad del huésped no sólo en presencia de la enfermedad sino en las etapas preclínicas o tempranas de la misma. Su aplicación en nuestro país, permite clasificar adecuadamente a los pacientes, realizar correcta terapéutica y a largo plazo disminuir los costos a nivel sanitario y social: pej.estableciendo la presencia de HLA podemos saber si éste presenta riesgo para el desarrollo de autoinmunidad. Esto permite hacer un seguimiento exhaustivo y no demorar en la toma de medidas terapéuticas. Recordemos que el estudio de marcadores se realiza una sola vez en el individuo lo que posiblemente sea de mucho menor costo que tratar a este individuo cuando desarrolle una complicación cónica. De todas maneras lo que si podemos disminuir (aunque es imposible de cuantificar) es el costo social de esta patología (cuyo final es invalidante) y se desarrolla en individuos y en edad productiva. El mismo implica, para un paciente diabético, limitaciones tanto a nivel familiar, personal (empeoramiento calidad de vida) como de trabajo (pérdida de horas) a las que se ve sometido cuando desarrolla este tipo de complicaciones crónicas.

Equipos: Javiel Gerardo(Integrante); Soto Enrique(Integrante); Vitarella Graciela(Integrante); Fernandez Mariana(Integrante); Souto Jorge(Integrante); Farias Joaquina(Integrante); Fabregat Matías(Integrante); Reyes, Ana Laura(Integrante)

Palabras clave: diabetes

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / genética molecular

Proyectos

2015 - Actual

Título: HEPATITIS C: CARACTERIZACIÓN CLÍNICA, FACTORES DE RESPUESTA AL TRATAMIENTO EN BASE A LA GENOTIPIFICACIÓN DE LOS PACIENTES. PRIMERA EXPERIENCIA NACIONAL, *Tipo de participación:* Coordinador o Responsable, *Descripción:* La infección por VHC es la causa más importante de enfermedad crónica hepática y muerte por hepatopatía en el mundo por lo que supone un problema de salud pública de primer orden a escala mundial. Según la OMS, el 2.2% de la población mundial, aproximadamente 170 millones de personas, pueden presentar infección crónica por el VHC, estando la gran mayoría de ellos asintomáticos hasta etapas avanzadas de la enfermedad. En nuestro país no existe un conocimiento epidemiológico real de esta afección, ya que el reporte del Ministerio de Salud Pública lo incluye junto a la hepatitis B y otras. El tratamiento de esta infección es aprobado, financiado y controlado por el Fondo Nacional de Recursos (FNR), teniendo un reporte de 49 pacientes en tratamiento durante el año 2012 en todo el país. El tratamiento (Interferón pegilado y Ribavirina) no está exento de múltiples e incluso severos efectos adversos. Esto ha llevado por un lado al desarrollo de nuevos tratamientos farmacológicos que logren mayor porcentaje de curación y a reconocer factores asociados que permitan predecir el éxito terapéutico. En este sentido, estudios de GWAS han identificado polimorfismos de nucleótido simple (SNPs) cerca del gen IL-28B (codifica IFN-lambda-3) que están fuertemente asociados con la respuesta al tratamiento y el aclaramiento viral espontáneo. El genotipo CC en el polimorfismo rs12979860 ha demostrado ser la variable con mayor peso pre-tratamiento para predecir el éxito terapéutico. El otro SNP relacionado es el rs8099917 donde los pacientes con presencia de alelo T logran un aclaramiento viral espontáneo. Se han observado diferencias en la respuesta al tratamiento antiviral entre grupos étnicos diferentes. Debido a este hecho es importante considerar los diferentes aportes étnicos que existen en nuestra población ya que la misma es de origen tri-híbrido (caucásico, amerindio y africano) para lo cual se estudiarán marcadores de ancestralidad. A nivel internacional ya se encuentran en fase clínica muy avanzada nuevos fármacos antiviricos para el uso clínico en pacientes con esta patología. En la bibliografía ya se ha encontrado relación de uno de los SNP que estudiaremos en este proyecto. Además del estudio en profundidad de las características clínicas y epidemiológicas de esta población particular, el interés de este proyecto incluye: a) confirmar la relación entre los polimorfismos de IL28B en el curso natural y tratamiento de la infección de Hepatitis C (contemplando los diferentes aportes étnicos que lo constituyen) b) ayudar a los clínicos a individualizar los diferentes regímenes de tratamiento para los pacientes con VHC ya sea con el tratamiento actual o futuros (triple terapia), c) contribuir con una importante herramienta para decidir a priori la selección de pacientes para recibir tratamiento por parte del FNR dado que tendrán mejores posibilidades de RVS

Tipo: Investigación

Alumnos: 2(Maestría/Magister),

Equipo: Carolina Beloso(Integrante); Mercedes Perendones(Responsable); Gaston Pintos(Integrante)

Financiadores: Facultad de Medicina - UDeLaR / Apoyo financiero

Áreas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética

1988 - 1991

Título: Target isolation of a specific region of the human genome, *Tipo de participación:* Integrante del Equipo, *Descripción:* Target isolation of a specific region of the human genome (chromosome 22). Búsqueda de polimorfismos en el cromosoma 22 humano

Tipo: Investigación

Alumnos: 1(Maestría/Magister),

Equipo: Cardoso Horacio(Responsable); Crispino Beatriz(Integrante); Mori Maria(Integrante); Uriarte Rosario(Integrante); Azambuja Carlos(Integrante); Thomas Gilles(Integrante); Mimbacas Adriana(Integrante)

Financiadores: Comunidad Económica Europea / Apoyo financiero

Palabras clave: human genome; chromosome 22

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

1994 - 1995

Título: Aplicaciones de técnicas nucleares para el diagnóstico precoz de anomalías congénitas en Pediatría. Estudio multidisciplinario,

Tipo de participación: Integrante del Equipo,

Tipo: Investigación

Alumnos: 1(Pregrado),

Equipo: Cardoso Horacio(Responsable); Crispino Beatriz(Integrante); Aznarez Alicia(Integrante); Touyá A(Responsable); Mimbacas Adriana(Integrante)

Financiadores: Otra institución nacional / Organización Internaional de Energía Atómica / Apoyo financiero

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

1995 - 1996

Título: Desarrollo y aplicación de técnicas biotecnológicas en el análisis del genoma humano, *Tipo de participación:* Integrante del Equipo,

Tipo: Investigación

Alumnos:

Equipo: Cardoso Horacio(Integrante); Crispino Beatriz(Integrante); Mimbacas A(Integrante)

Financiadores: Comisión Sectorial de Investigación Científica - UDeLaR / Remuneración

Consejo Nacional de Innovación, Ciencia y Tecnología (CONICYT) / Apoyo financiero

1995 - 1996

Título: Determinación de las frecuencias de mutaciones del gen de la Fibrosis Quística en el Uruguay, *Tipo de participación:* Integrante del Equipo, *Descripción:* El proyecto permitió establecer cuales eran las mutaciones del gen CFTR y sus frecuencias, responsables de la fibrosis quística en nuestro país.

Tipo: Investigación

Alumnos: 1(Pregrado),

Equipo: Cardoso Horacio(Integrante); Crispino Beatriz(Responsable); Luzardo Gerardo(Integrante); Mimbacas Adriana(Integrante)

Financiadores: Comisión Sectorial de Investigación Científica - UDeLaR / Apoyo financiero

Comisión Sectorial de Enseñanza - UDeLaR / Apoyo financiero

Palabras clave: fibrosis quística

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

1995 - 1996

Título: Determinación de los alelos HLA-DQ en una población afectada de diabetes mellitus insulino dependiente en el Uruguay, *Tipo de participación:* Coordinador o Responsable,

Tipo: Investigación

Alumnos: 1(Pregrado), 1(Maestría/Magister),

Equipo: Cardoso Horacio(Integrante); Gonzalez Susana(Integrante); Garcia Silvia(Integrante); Bueno Rosario(Integrante); Gallego Laura(Integrante); Mimbacas Adriana(Responsable)

Financiadores: Comisión Sectorial de Investigación Científica - UDeLaR / Apoyo financiero

Comisión Sectorial de Enseñanza - UDeLaR / Remuneración

Palabras clave: HLA

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

1997 - 1997

Título: Estimación de la frecuencia de portadores de Fibrosis Quística en el Uruguay, *Tipo de participación:* Integrante del Equipo,

Tipo: Investigación

Alumnos:

Equipo: Cardoso Horacio(Responsable); Crispino Beatriz(Integrante)

Financiadores: Otra institución nacional / Laboratorios Roche Ltd. Uruguay / Apoyo financiero

Palabras clave: fibrosis quística

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

1997 - 1999

Título: Diagnóstico molecular y asesoramiento familiar de pacientes con diabetes mellitus insulino dependiente y/o enfermedad celíaca,

Tipo de participación: Coordinador o Responsable,

Tipo: Investigación

Alumnos: 1(Pregrado), 1(Maestría/Magister),

Equipo: Cardoso Horacio(Integrante); Crispino Beatriz(Integrante); Poggio Rossana(Integrante); Mimbacas Adriana(Responsable)

Financiadores: Comisión Sectorial de Investigación Científica - UDeLaR / Apoyo financiero

Palabras clave: HLA

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

1999 - 2001

Título: Caracterización inmunogenética modelo casos y padres, *Tipo de participación:* Coordinador o Responsable, *Descripción:* Caracterización inmunogenética en el modelo de casos y padres - controles en marcadores HLA asociados a diabetes 1.

Tipo: Investigación

Alumnos: 1(Pregrado), 1(Maestría/Magister),

Equipo: Pisciotano Carmen(Integrante); Grignola Rosario(Integrante); Santos Jose Luis(Integrante); Mimbacas Adriana(Responsable)

Financiadores: Institución del exterior / Universidad de Chile / Apoyo financiero

Palabras clave: diabetes

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

2003 - 2007

Título: Marcadores moleculares en Diabetes mellitus Gen receptor de la vitamina D, *Tipo de participación:* Coordinador o Responsable, *Descripción:* Se han estudiado los genes del receptor de la vitamina D (VDR) como posibles alelos de susceptibilidad tanto para la diabetes tipo 1 como la diabetes tipo 2. Se está estableciendo la frecuencia del gen de la enzima convertidora de angiotensina (ECA) en la población general de Montevideo para posteriormente analizar las frecuencias de estos polimorfismos en pacientes diabéticos. Se está analizando las fichas médicas de 7 consultorios del Centro de Asistencia del Sindicato Médico del Uruguay para establecer si la hiperhomocisteinemia puede ser considerada un factor asociado al desarrollo de cardiopatía isquémica tanto en pacientes diabéticos como no diabéticos

Tipo: Investigación

Alumnos: 2(Pregrado), 2(Maestría/Magister),

Equipo: Gascue Cecilia(Integrante); Trujillo Janet(Integrante); Mimbacas Adriana(Responsable)

Financiadores: Programa de Desarrollo de las Ciencias Básicas / Apoyo financiero

Facultad de Ciencias - UDeLaR / Apoyo financiero

MEC. Instituto de Investigaciones Biológicas «Clemente Estable» / Apoyo financiero

Palabras clave: diabetes

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

2008 - 2008

Título: Análisis de variables clínicas y genéticas asociadas a desórdenes del movimiento, demencias y trastornos del afecto en una muestra basada en la clínica en algunos países latinoamericanos: Efecto de múltiples marcadores genéticos y haplotipos, *Tipo de participación:* Integrante del Equipo, *Descripción:* CANCELADO

Tipo: Investigación

Alumnos:

Equipo: Roberto Sotelo(Responsable)

Financiadores: Institución del exterior / Red de Macro Universidades / Apoyo financiero

Palabras clave: .neuropsiquiátricas; haplotipos; hapmap

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

2008 - 2010

Título: Marcadores moleculares para la Diabetes mellitus, *Tipo de participación:* Coordinador o Responsable, *Descripción:* Identificación de genes de la cadena inmunológica de la diabetes mediante la técnica de PCR real time

Tipo: Investigación

Alumnos: 1(Maestría/Magister),

Equipo: Mimbacas Adriana(Responsable); Mariana Fernandez(Integrante)

Financiadores: Otra institución nacional / Laboratorios Galien / Apoyo financiero

Palabras clave: diabetes

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Biología molecular y genética

2009 - 2012

Título: Nueva metodología en el país para detectar disfunciones hemostáticas como forma predictiva de eventos cardiovasculares. Análisis de mCD62p y sCD62p, *Tipo de participación:* Coordinador o Responsable, *Descripción:* La enfermedad vascular representa la principal causa de muerte en nuestra población. Según el Ministerio de Salud Pública, hay 30 muertos por día en Uruguay por enfermedades cardiovasculares. En 2007, fueron 10.500 las personas muertas por esa causa, siendo la incidencia mayor en individuos mayores de 65 años. Además, los procesos aterotrombóticos son causa de diferentes patologías, disminuyendo la calidad de vida y encareciendo el gasto en el Sistema de Salud. La aumentada activación y reactividad plaquetaria son un mecanismo crucial en la trombogénesis arterial y preceden al desarrollo de la enfermedad cardiovascular. El incremento de los niveles de agregados plaquetarios circulantes y proteínas específicas de plaquetas son indicadores de activación in vivo y ex vivo. Además, en etapas tempranas, aparecen cambios de antigenicidad en la membrana plaquetaria debido a la exposición de epítopes que no son detectables en reposo. El uso de anticuerpos monoclonales permite detectarlos, clasificando cada trombocito para conocer su grado de activación. Proponemos investigar la reactividad plaquetaria (expresada por CD61, CD40 y CD62p soluble y en membrana) mediante las técnicas de citometría de flujo y ELISA, permitiendo detectar la formación de un posible trombo antes de que éste ocurra. Si bien en nuestro país existen varios citómetros, no existe ningún laboratorio que brinde información sobre la actividad plaquetaria. La relevancia que lleva a realizar este estudio, absolutamente innovador en nuestro país, permitiría detectar a la población que se encuentre en riesgo de sufrir un evento cardiovascular.

Tipo: Investigación

Alumnos: 1(Maestría/Magister), 1(Especialización),

Equipo: Javiel Gerardo(Integrante); Soto Enrique(Integrante); Adriana Mimbacas(Responsable); Romanelli Gerardo(Integrante); Folle, Gustavo(Integrante); Santiñaque Federico(Integrante)

Financiadores: Otra institución nacional / Laboratorios Roemmers / Apoyo financiero

Palabras clave: plaquetas; citometría de flujo

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Ciencias de la Salud / Ciencias Biomédicas Sociales

2011 - 2013

Título: Silenciamiento y expresión de genes de sistema inmune innato podrían influir en la respuesta a fármacos hipoglucemiantes, *Tipo de participación:* Integrante del Equipo, *Descripción:* Fondo María Viña. Modalidad III

Tipo: Investigación

Alumnos: 1(Maestría/Magister),

Equipo: Fernandez Mariana(Responsable)

Financiadores: Agencia Nacional de Investigación e Innovación / Apoyo financiero

Palabras clave: gen Socs

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular

2013 - 2014

Título: Enfermedad de hígado graso no alcohólico. Factores de riesgo para su desarrollo. Rol de polimorfismos genéticos , *Tipo de participación:* Coordinador o Responsable,

Tipo: Investigación

Alumnos: 2(Maestría/Magister),

Equipo: Mimbasas Adriana(Responsable); Beloso Carolina(Integrante); Pintos Marcos(Integrante); Perendones Mercedes(Responsable)

Financiadores: Otra institución nacional / Hospital Pasteur / Cooperación

Palabras clave: hígado graso no alcohólico; EHGNA

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética y Epidemiología

Producción científica/tecnológica

Desde 1994, comenzamos a trabajar en líneas de investigación propia siendo en 2008 nombrada Responsable de la Unidad de Investigación "Genética Humana". Las líneas de investigación son: Diabetes 1) estudios de marcadores moleculares: a) Diabetes tipo1: se realizó por primera vez en Uruguay la tipificación molecular mediante genes HLA clase II, de pacientes y familiares que evidenciaron los genotipos de susceptibilidad que caracterizan nuestra población b) Diabetes tipo2: análisis de marcadores asociados a insulino-resistencia y obesidad. 2) Complicaciones crónicas: a) se evaluaron genes relacionados con complicaciones micro y macroangiopáticas. Se buscaron factores genéticos que mostraron la asociación entre hiperhomocisteinemia mediante el estudio del gen MTHFR y la presencia de cardiopatía isquémica lo que permitió implementar terapias preventivas simples (adición de ácido fólico) que permite llevar los valores de homocisteína a la normalidad corrigiendo otros de los posibles factores de riesgo para infarto de miocardio. b) Activación plaquetaria: los pacientes con diabetes presentan una frecuencia 4 veces mayor de problemas cardiovasculares. Por este motivo se implementó el estudio de activación plaquetaria mediante citometría de flujo y ELISA que no se realizaba en nuestro país. Este estudio permitió conocer el estado de activación proveyendo al médico tratante una herramienta más de valoración. 3) Farmacogenética: Se analizó la expresión de genes relacionados a la respuesta al tratamiento de la primera droga de elección en el tratamiento para la diabetes encontrándose una relación entre el silenciamiento de genes con la no respuesta al fármaco 4) Diabetes 'atípica'; hemos demostrado la presencia de una posible nueva expresión de diabetes en pacientes clasificados como de tipo2 quienes presentan genes de diabetes tipo1 y 2. Estos estudios evidenciaron una incidencia elevada de pacientes con estas características en servicios de tercer nivel de atención. Este tipo de diabetes reúne características clínico-evolutivas particulares que hacen muy complejo su manejo terapéutico y que explican en un porcentaje elevado la dificultad de alcanzar los objetivos adecuados de control. La tipificación molecular ha permitido a los clínicos ajustar planes en forma individualizada en una forma de ir hacia una medicina translacional. Enfermedad de Hígado Graso No alcohólico: De esta enfermedad se conoce muy poco tanto a nivel internacional como nacional a pesar de ser una enfermedad cuyo estadio final puede ser una cirrosis o un hepatocarcinoma. En nuestro país se desconoce incluso cuál es su prevalencia la cual está creciendo en forma considerable dada su asociación con la obesidad y ya es considerada como un factor más del síndrome metabólico. Hepatitis C: Se analiza la asociación de SNPs con la respuesta al tratamiento otorgado por el FNR. Este estudio se realiza en base a un proyecto aprobado con financiación este año. Todas estas investigaciones permitieron formar recursos humanos a nivel de grado y postgrado. Debido a los resultados y a las líneas de trabajo que se abren continuamente para poder aportar datos para dilucidar la etiopatogenia de ciertas enfermedades y contribuir a la calidad de vida de los pacientes, es que apuntamos todos nuestros esfuerzos. El fin es mediante los estudios trabajando en conjunto con clínicos realizar Medicina Predictiva.

Producción bibliográfica

Artículos publicados

Arbitrados

Completo

FABREGAT M; FERNANDEZ M; JAVIEL, G; VITARELLA G; MIMBACAS, A

The Genetic Profile from HLA and Non-HLA Loci Allows Identification of Atypical Type 2 Diabetes Patients. *Experimental Diabetes Research (E)*, v.: 2015, p.: 1 - 6, 2015

Palabras clave: atypical diabetes; HLA

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la manipulación de células, tejidos, órganos o todo el org / Genética

Medio de divulgación: Internet ; ISSN: 16875303 ; DOI: 10.1155/2015/485132

<http://www.hindawi.com/journals/jdr/aa/485132/>

The Editor of World Biomedical Frontiers <http://biomedfrontiers.org/> solicitó agregar nuestro trabajo por la importancia de su contenido en la revista con un comentario adicional del trabajo Dear Dr. Mimbacas, Thanks for your reply. Your abstract will be posted in the latest section of Diabetes and Obesity. We recommend you provide an additional text (up to 2,000 words in DOCX format) and figures (up to 4, in png or jpg formats) in order to further explain your novel findings and significance. Please don't use published data due to the copyright concern



Completo

Sistema Nacional de Investigadores

ROMANELLI G; OLIVERA-BRAVO S; SANTIÑAQUE F; SOTO E; JAVIEL, G; LÓPEZ-CARRO B; FOLLE GA; MIMBACAS, A

P-Selectin as a Platelet Activation Marker and Cardiovascular Risk Prediction Factor. Differences between its Two Isoforms Using Flow Cytometry and Elisa Analyses. *Jacob Journal of Hematology*, v.: 1 3, 2015

Palabras clave: Platelets; P-selectin; CD40L

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética

Medio de divulgación: Internet ; ISSN: 23801646

http://www.jacobspublishers.com/images/Hematology/J_J_Hemato_1_3_017.pdf

Abstract Background Cardiovascular diseases are the main cause of death in developed countries. Increased platelet activation and reactivity are critical processes in arterial thrombogenesis and are cardiovascular disease precursors. Although there is much research done related to platelet activation markers, at present a strongly conclusive prognosis marker is not yet verified. Methods In this study we analyzed samples of 57 volunteers by flow cytometry and ELISA to determine the levels of mCD62p, sCD62p and CD40L as platelet activation markers with predictive significance for cardiovascular risk. Result The mean percentage value of platelet activation in diabetic patients with ischemic cardiopathy was the highest, although no statistical difference was found in data from flow cytometry analysis. Statistically significant changes were found in sCD62p ($p=0.004$) and CD40L ($p=0.045$) values when comparing ischemic females and males, respectively. Among women, presence of ischemia caused significant differences in CD40L values ($p=0.023$). Pearson correlation test was negative among CD62p isoforms in all samples tested. Conclusion This is the first report in which both isoforms from the same volunteers were simultaneously evaluated A sexual dimorphism was detected for sCD62p and CD40L as platelet activation markers by ELISA assay. Our results were more consistent with Reynolds' cardiovascular risk classification. Our investigation affords valuable information regarding the investigation of new anti-aggregation therapies as well as treatments involving either double anti-aggregation therapy or threefold therapy including anticoagulants.

Completo

FARIAS J; SOUTO J; REYES ANA LAURA; BELOSO C; JAVIEL, G; VITARELLA G; MIMBACAS, A

Genes associated with obesity in patients with atypical diabetes. *Medical Research Archives*, v.: 2 9, 2015

Palabras clave: diabetes; SNP; atypical diabetes; obesity

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética

Medio de divulgación: Internet ; Lugar de publicación: KEI Journals ; ISSN: 23751924

<http://www.journals.ke-i.org/index.php/mra>

Abstract Diabetes Mellitus has a high prevalence in Uruguay and around the world. It presents different and complex clinical characteristics and very frequently diagnosis is a challenge for treating physicians. Previous works described an atypical diabetic population showing genetic variations as HLA and non-HLA related to type 1 diabetes, presenting also type 2 diabetes clinical features. Objectives: In the present work we studied variations in four genes (IRS-1, PPAR- γ 2, ENPP-1 and UCP-2) associated with obesity and diabetes. Methods: 155 patients from two healthcare centers in Montevideo, Uruguay, were studied. They were divided into two populations as per type 2 diabetes criterion (84 patients) and atypical diabetes criterion (71 patients). Four SNPs were analyzed: rs1801278, rs1801282, rs1044498 and rs659366 in genes IRS-1, PPAR- γ 2, ENPP-1 and UCP-2, respectively. Results: Significant differences in SNP, IRS-1 and UCP-2 were found. No significant polymorphism variations were found in PPAR- γ 2 and ENPP-1. Conclusions: Our results would be in accordance with the evidence regarding the lack of correlation between genotype and phenotype in atypical diabetes patients, as there are differences in some of the susceptibility and protective variants for obesity and diabetes in genes involved in insulin resistance and faulty beta cells. On the other hand, other variants would be partaken by both populations, determining the phenotypic characteristics they have in common. Genetic studies could serve not only for the identification of this type of patients but also to optimize their treatment.

Completo

FERNANDEZ M; FABREGAT M; JAVIEL, G; MIMBACAS, A

HLA alleles may serve as a tool to discriminate atypical type 2 diabetic patients. World Journal of Diabetes-Baishideng Publishing Group, v.: 5 5, p.: 711 - 716, 2014

Palabras clave: atypical diabetes; clinical algorithm; immunity molecular markers

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética y Epidemiología

Medio de divulgación: Internet ; ISSN: 19489358 ; DOI: 10.4239/wjd.v5.i5.711

<http://www.wjnet.com/esps/>

AIM: To investigate whether the presence of human leukocyte antigen (HLA) marker could add new information to discriminated atypical diabetic type 2 patients. METHODS: We analyzed 199 patients initially diagnosed as type 2 diabetes who are treated in special care diabetes clinics (3rd level). This population was classified in "atypical" (sample A) and "classic" (sample B) according to HLA typing. We consider "classic patient" when has absence of type 1 diabetes associated HLA alleles and no difficulties in their diagnosis and treatments. By the other hand, we considered "atypical patient" when show type 1 diabetes associated HLA alleles and difficulties in their diagnosis and treatments. The standard protocol Asociacion Latinoamericana de Diabetes 2006 was used for patients follow up. To analyze differences between both populations in paraclinical parameters we used unpaired t tests and contingency tables. Bivariate and multivariate analyses were carried out using the SPSS software program. In all studies we assume differences statistically significant, with a P -value < 0.05 corrected and 95%CI. RESULTS: The typing HLA in the "atypical" populations show that 92.47% patients presented at list one type 1 diabetes associated HLA alleles (DQB1*0201-0302 and DR 3-4) and 7.53% had two of its. The results showed for categorical variables (family history, presence or absence of hypertension and/or dyslipidemia, reason for initial consultation) the only difference found was at dyslipidemia (OR = 0.45, 0.243 < OD < 0.822 (P < 0.001). In relation to continuous variables we found significant differences between atypical vs classic only in cholesterol (5.07 ± 1.1 vs 5.56 ± 1.5 , P < 0.05), high density lipoproteins (1.23 ± 0.3 vs 1.33 ± 0.3 , P < 0.05) and low density lipoproteins (2.86 ± 0.9 vs 3.38 ± 1.7 , P < 0.01). None of the variables had discriminating power when logistic regression was done. CONCLUSION: We propose an algorithm including HLA genotyping as a tool to discriminate atypical patients, complementing international treatment guidelines for complex patients.



Completo

VIERA NM; NASLAVSKY MS; LICINIO L; KOK F; SCHLESINGER D; VAINZOF M; SANCHEZ N; KITAJIMA JP; GAL L; CAVAÇANA N; SERAFINI PR; CHUARTZMAN S; VASQUEZ C; MIMBACAS, A; NIGRO V; PAVANELLO RC; SCHULDINER M; KUNKEL LM; ZATZ M

A defect in the RNA-processing protein HNRPD1 causes limb-girdle muscular dystrophy 1G (LGMD1G). Human Molecular Genetics, v.: 23 15, p.: 4103 - 4110, 2014

Palabras clave: limb-girdle muscular dystrophy 1G

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética y Epidemiología

Medio de divulgación: Papel ; *Lugar de publicación:* Epub ahead of print ; ISSN: 09646906 ; DOI: 10.1093

Limb-girdle muscular dystrophies (LGMD) are a heterogeneous group of genetically determined muscle disorders with a primary orpredominant involvement of the pelvic or shoulder girdlemusculature. Morethan 20genes with autosomal recessive (LGMD2A to LGMD2Q) and autosomal dominant inheritance (LGMD1A to LGMD1H) have beenmapped/identified to date. Mutations are known for six among the eightmapped autosomal dominant forms: LGMD1A (myotilin), LGMD1B (lamin A/C), LGMD1C (caveolin-3), LGMD1D (desmin), LGMD1E (DNAJB6), and more recently for LGMD1F (transportin-3). Our group previously mapped the LGMD1G gene at 4q21 in a Caucasian-Brazilian family. We now mapped a Uruguayan family with patients displaying a similar LGMD1G phenotype at the same locus. Whole genome sequencing identified, in both families, mutations in the HNRPD1 gene. HNRPD1 is a heterogeneous ribonucleoprotein family member, which participates mRNA biogenesis and metabolism. Functional studies performed in *S. cerevisiae* showed that the loss of HRP1 (yeast orthologue) had pronounced effects on both protein levels and cell localizations, and yeast proteome revealed dramatic reorganization of proteins involved in RNA-processing pathways. In vivo analysis showed that hnrpd1 is important for muscle development in zebrafish, causing amyopathic phenotype when knocked down. The present study presents a novel association between a muscular disorder and a RNA-related gene and reinforces the importance of RNA binding/processing proteins in muscle development and muscle disease. Understanding the role of these proteins in muscle might open new therapeutic approaches for muscular dystrophies



Completo

MIMBACAS, A; VITARELLA, G; SOUTO, J; REYES AL; FARIAS J; FERNANDES M; FABREGAT M; JAVIEL, G

The phenotype masks the genotype: a possible new diabetes expression.. Journal of Pediatric Genetics (online), v.: 2, p.: 131 - 134, 2012

Palabras clave: diabetes; diabetes Híbrida; HLA haplotypes

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Biotecnología relacionada con la Salud / Genética, Biología Molecular, Epidemiología

Medio de divulgación: Papel ; ISSN: 2146460X

<http://www.childscience.org>

The concept of a new form of diabetes with signs of both types 1 and 2 has not been often observed, until recently. It is of immense interest to explore the role of the admixture that characterizes Uruguayan population (higher and different

from other Latin America countries) for the presence of such expression of a particular disease. We describe here a child who possibly presents with this expression. He had typical signs of both diabetic conditions: type 1 (young age, positive immunologic and genetic markers, ketoacidosis) and type 2 (obesity (BMI= 31 Kg/m²) and Acanthosis nigricans). In spite of complying with the guidelines established, therapeutic and nutritional control, quality of life and good metabolic control, incidence of obesity has been increasing. Looking for a genetic explanation, we studied three SNPs involved in three different metabolic pathways (PPARgamma, IRS-1 and UCP-2) associated with both types of diabetes. Our patient showed three mutations, GG, GA, GG, associated with insulin resistance that explains obesity associated with limited response to the commonly used drugs. According to the clinical presentation and the genetic and immunological background we considered that this patient present a new form of diabetes. We have termed this particular disease as "Hybrid Diabetes" because of the involvement of genes associated with both the classical type of diabetes. However, at least in an admixed population such as in Uruguay, clinical classification would not strictly dictate the choice of treatment.

Completo

PARADA A; ARAYA M; PÉREZ BRAVO, F; MENDEZ, M; MIMBACAS, A; MOTTA P; MARTIN G; BOTERO J; ESPINOSA N; ALARCON T; CANALES P

Amerindian mtDNA haplogroups and celiac disease risk HLA haplotypes in mixed blood Latin American patients. Journal of Pediatric Gastroenterology and Nutrition, v.: 53 4, p.: 429 - 434, 2011

Palabras clave: mtDNA haplogroups; HLA haplotypes; celiac disease; ethnicity

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular

Medio de divulgación: Papel ; ISSN: 02772116 ; DOI: 10.1097/MPG.0b013e31821de3fc

Risk haplotypes have been described in celiac disease, but the influence of native genes on CD in Hispanic America is unknown. Objective: to measure the frequency of American mtDNA haplogroups (inherited by the maternal line) in mixed-blood CD patients from Chile, Argentina and Uruguay, and assess the relationship between these and HLA alleles and haplotypes and clinical presentations. Methods: clinical history, histological data and genetic studies were conducted following two protocols: i) a case control study of 72 CD Chilean patients and control and ii) assessment of 43 (additional) samples of celiac patients from Chile, 96 from Argentina and 57 from Uruguay, compared to the mtDNA frequency in the corresponding country. HLA typing was performed by commercial kit and mtDNA was determined by means of PCR and RFLP analysis. Results: i) 73.6% of cases presents typical presentations. Most frequent HLA alleles were HLA-DQB*201 and 202; No-DQ2/DQ8 HLA haplotypes were found in 7% of cases. mtDNA frequencies for typical Amerindian haplogroups were found in 71% of cases and 64% controls (P Chi² = 0.016); in the comparative analysis, mtDNA distribution was not different from figures reported for respective general country population. No relation was found between haplotypes or haplogroups and clinical presentations. Conclusion: mtDNA haplogroups A/B/C/D were highly frequent in celiac patients and controls, but no relations appeared between haplogroups, haplotypes and clinical presentations.



SCOPUS



Completo

MIMBACAS, A

Up grade Genetic Association Database. Genetics and molecular research, 2010

Palabras clave: HLA, diabetes

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética molecular y Biomedicina, farmacogenética

Medio de divulgación: Internet ; ISSN: 16765680



SCOPUS

latindex

Completo

FERNANDEZ M; ACOSTA M; AIRAUDO C; FERNÁNDEZ J; FERRERO, R; JAVIEL, G; PENA A; SIMONELLI B; SOTO, E; VITARELLA, G; MIMBACAS, A

Estudio comparativo de prevalencia del gen de la ECA en muestras de diabéticos y población general. Revista Médica Del Uruguay, v.: 25, p.: 110 - 115, 2009

Palabras clave: diabetes mellitus; ECA; polimorfismo genético

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas

Medio de divulgación: Internet ; ISSN: 03033295

<http://www.rmu.org.uy/>

Resumen Introducción: previamente se ha demostrado que los pacientes diabéticos poseen una incidencia aumentada de patologías micro y macrovasculares. En la exploración de posibles determinantes aparece como candidato atractivo el gen de la enzima convertidora de angiotensina (ECA) el cual presenta de acuerdo al polimorfismo InDel existente, un aumento de la concentración enzimática en sangre asociado a enfermedades vasculares. Objetivo: se plantearon como objetivos establecer la prevalencia del polimorfismo del gen de la ECA, en pacientes diabéticos y comparar las frecuencias con las halladas para la población general de manera de revelar si existe asociación del locus con la diabetes mellitus. Material y método: la población estudiada consistió en 131 individuos con diagnóstico certero de diabetes según criterios de la American Diabetes Association. Se hallaron las frecuencias génicas y genotípicas del polimorfismo InDel del gen de la ECA mediante la técnica de reacción en cadena de la polimerasa (PCR). Resultados: no se encontraron diferencias significativas en la prevalencia del marcador estudiado entre diabéticos y la población general. Las frecuencias génicas halladas en diabéticos fueron 0,435 para alelo I y 0,565 para alelo D versus 0,440 alelo I y 0,560 alelo D en la población general. Discusión: en suma, este marcador es un factor de riesgo que no está asociado a la

diabetes en sí misma, sino que la relación entre este gen y las complicaciones vasculares serían las mismas para diabéticos que para la población general.



Completo

MIMBACAS, A; GARCÍA, L; ZORRILLA P; ACOSTA M; AIRAUDO C; FERRERO, R; PENA A; SIMONELLI B; SOTO, E; VITARELLA, G; FERNÁNDEZ J; JAVIEL, G
Genotype and phenotype correlations in diabetes patients in Uruguay. Genetics and molecular research, v.: 8 4, p.: 1352 - 1358, 2009

Palabras clave: *antibodies; HLA*

Áreas del conocimiento: *Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas*

Medio de divulgación: *Internet* ; Lugar de publicación: *en prensa* ; ISSN: *16765680*

<http://www.funpecrp.com.br/>

Abstract To differentiate among different types of diabetes is becoming an increasingly challenging task. We investigated whether the patient's genetic profile is useful to identify the particular type of diabetes, determine the corresponding hyperglycemia pathogenesis and treat it accordingly. Three hundred and thirty eight diabetic patients, diagnosed according to American Diabetes Association criteria, were recruited from 2004 to 2008 in diabetes health reference centers. We analyzed the major gene for type 1 diabetes susceptibility (HLADQ/DR). In order to improve our understanding of the pathogenesis of the hyperglycemia and to implement a more adequate treatment for the patients, we reclassified our sample according to the presence or absence of the genetic markers. We found that a higher percentage of people than expected have immunological disease, independent of their phenotype, with a relative risk (RR) of 4.62 (95% confidence interval. This methodology allowed us to establish an association between the genotype and its resulting phenotype. We found significant differences, which means that the phenotypic classification does not reflect immunologic disease based on genotype. Moreover, when we examined markers, body mass index and age of onset, we found that it is possible that many people have an intermediate phenotype between type 1 and type 2. This genetic data can help provide an accurate definition of the disease and would therefore give the physician a greater possibility of providing adequate treatment



Completo

MIMBACAS, A

Base de datos NIH, Genetic Association Database (GAD). *Genetics and molecular research, 2008*

Palabras clave: *diabetes*

Áreas del conocimiento: *Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular*

Medio de divulgación: *Internet* ; ISSN: *16765680*



Completo

ARANDA M; GONZÁLEZ-NILO F; RIADI G; DIÁZ V; PEREZ J; MARTEL G; HAINAUT P; MIMBACAS, A

Loss of TP53-DNA interaction induced by p.C135R in lung cancer.. Oncology Reports, v.: 18 5, p.: 1213 - 1217, 2007

Palabras clave: *SQLC*

Áreas del conocimiento: *Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / genética molecular*

Medio de divulgación: *Papel* ; ISSN: *1021335X* ; Idioma/Pais: *Inglés/Grecia*

ABSTRACT: The p53 tumor suppressor gene (TP53; OMIM: 191170) plays an important role in tumorigenesis in lung epithelial cells. TP53 encodes a sequence-specific DNA-binding protein that regulates transcription of several genes in response to DNA damage promoting cell cycle arrest, DNA repair or apoptosis. A mutation does not necessarily alter the protein function and since not all altered tumor protein p53 (TP53) conformations lead to the same biological properties, we studied Cys135Arg TP53 gene mutation in squamous cell type of non-small cell lung cancers (NSCLCs), by polymerase chain reaction-single-strand conformation polymorphism (PCR-SSCP) and direct sequencing. Cys135Arg TP53 mutation, rare in databases (11/23544 in R11, IARC TP53 database), was detected. We chose p.C135R in order to examine DNA-TP53 interaction. A comparison with the wild-type after 1 nano-second molecular dynamic simulation analysis revealed a significant structural change (over 4Å displacement) in the contact loop Lys-Ser-Val which lies upstream and next to the mutated site in the TP53, that sterically prevents its DNA-binding activity. Additionally, the mutation produced a change in the electrostatic potential surface of the protein in the same loop where the structural modification took place. To demonstrate the degree of loss of function, functional assays in yeast and bacteria with oligonucleotides for competitive electrophoretic mobility shift assays (EMSAs) were done proving that this mutation decreases TP53 ability to bind DNA of the TP53 response element from the human p21 gene. These results demonstrate that the amino acid change C135R in the human TP53 generates the loss of TP53 DNA-binding activity directly affecting its role as a transcription factor and suggests that this observation can explain part of the phenotype described in patients affected by this type of tumor.

Completo

MIMBACAS, A; TRUJILLO, J; GASCUE, C; JAVIEL G; CARDOSO H

Prevalence of vitamin D receptor gene polymorphism in a Uruguayan population and its relation to type 1 diabetes mellitus.. *Genetics and molecular research*, v.: 6 3, p.: 531 - 542, 2007

Palabras clave: VDR, diabetes

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / genética molecular

Medio de divulgación: Internet ; ISSN: 16765680 ; Idioma/Pais: Inglés/Brasil

http://www.funpecrp.com.br/GMR/about_the_journal.htm

Abstract . Vitamin D has important immuno-modulatory properties and it influences insulin secretion. It acts through a vitamin D receptor (VDR), for which several gene polymorphisms have been described. The Uruguayan population presents several epidemiological characteristics that make it different from that of other countries, including other Latin-American countries. It went through miscegenation processes, with a tri-hybrid European, Amerindian and African origin, with no contribution from isolated Amerindian communities. Such differences have important consequences the relationship between frequencies of several genes in the general population and their association with the diabetes mellitus. We examined the prevalence of VDR gene polymorphisms in the general population and their relation to type 1 diabetes in a parent-case design. One hundred unrelated individuals from the general population and 45 parent-patient triads with a child affected with type 1 diabetes were genotyped for FokI, BsmI and TaqI VDR gene polymorphisms by RFLP-PCR. We used a transmission disequilibrium test to assess preferential transmission of parents to affected offspring. The prevalence of the three VDR polymorphisms was: allele F = 48%, B = 35%, T = 64%. The f, b, T alleles and heterozygous genotypes were found at a high frequency in this population. Among 36 informative heterozygous parental genotypes, 30 transmitted the F allele (probability of transmission = 83%). The other two polymorphisms did not show significant transmission. We suggest that FokI polymorphism indicates susceptibility to type 1 diabetes mellitus in the Uruguayan population

Completo

ZORRILLA P; MIMBACAS, A; GASCUE, C; JAVIEL, G; CARDOSO, H

Prevalencia del polimorfismo I/D del gen de la enzima convertidora de angiotensina (ECA) en la población de Montevideo. *Revista Médica Del Uruguay*, v.: 12 1, p.: 17 - 21, 2006

Palabras clave: ECA-polimorfismo I/D

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / genética molecular

Medio de divulgación: Papel ; Lugar de publicación: Uruguay ; ISSN: 03033295 ; Idioma/Pais: Español/Uruguay

Resumen Las nuevas técnicas de biología molecular aplicadas al diagnóstico genético y el uso de marcadores moleculares posibilitan el estudio de los mecanismos que subyacen en la predisposición individual y familiar a padecer determinadas enfermedades. Para llevar a cabo estos estudios, es necesario en primera instancia establecer cuál es la prevalencia de dichos marcadores en la población general. El estudio se realizó empleando una muestra de 108 individuos seleccionados por muestreo simple del banco de ADN de 500 individuos representativos de nuestra población, que pertenece al Departamento de Citogenética del Instituto de Investigaciones Biológicas Clemente Estable (IIBCE). Para establecer el genotipo del gen de la enzima convertidora de angiotensina (ECA) en cada una de las muestras, se amplificó un fragmento de ADN perteneciente al intrón 16 de este gen mediante la técnica de reacción en cadena de la polimerasa (PCR). El genotipo predominante en esta población control es el heterocigota I/D (50,9%), encontrándose el genotipo homocigota para la delección (D/D) (30,6%) en mayoría con respecto al genotipo homocigota para la inserción (I/I) (18,5%). Los resultados sugieren que existe, por tanto, un predominio del alelo D con respecto al alelo I en la población montevideana, habiéndose hallado diferencias significativas con respecto a poblaciones de origen asiático y americano, pero no con poblaciones europeas.

Completo

GASCUE, C; MIMBACAS, A; SANS, M; GALLINO, J; BERTONI, B; HIDALGO P; CARDOSO, H

Frequencies of the four major Amerindian mtDNA haplogroups in the population of Montevideo, Uruguay. *Human Biology*, v.: 79 6, p.: 873 - 878, 2005

Palabras clave: human mtDNA

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / genética molecular

Medio de divulgación: Papel ; Lugar de publicación: Estados Unidos ; ISSN: 00187143 ; Idioma/Pais: Inglés/Estados Unidos

Abstract mtDNA Amerindian polymorphisms were studied in 108 inhabitants of Montevideo, Uruguay, using PCR RFLP analysis. Amerindian haplogroups were found in 20.4% of the sample. The frequency of Amerindian polymorphisms in Montevideo differed significantly from that observed in Tacuarembó, a city about 400 km away, indicating the high level of variation within Uruguay. Results for mitochondrial markers indicate that admixture occurred primarily as a result of Amerindian females mating with European males.

Completo

MIMBACAS, A; CARDOSO, H

A recurrent chromosome 4 marker in primary squamous cell lung cancer. *Cancer Detection and Prevention*, v.: 28 5, p.: 331 - 333, 2004

Palabras clave: chromosome 4; marker chromosome; NSCLC; lung cancer; chromosome painting

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / genética molecular

Medio de divulgación: Papel ; *Lugar de publicación:* Estados Unidos ; *ISSN:* 0361090X ; *Idioma/Pais:* Inglés/Estados Unidos

Abstract. A sample of eight primary lung tumors histologically identified as squamous cell type carcinomas (SQC) were cytogenetically analyzed after a short-term (7 days) culture. Several numerical and structural abnormalities were observed. As G-banding analysis is unable to fully characterize complex marker chromosome, we applied the fluorescence chromosome painting technique to identify one as a marked derived from a chromosome 4 that has not been described until now. We found it in half of the analyzed cases.

Completo

CARDOSO, H; CRISPINO, B; MIMBACAS, A; CARDOSO, E

A low prevalence in cystic fibrosis in Uruguayans of mainly European descent. *Genetics and molecular research*, v.: 3 2, p.: 258 - 263, 2004

Palabras clave: cystic fibrosis; hereditary disease; european descent

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / genética molecular

Medio de divulgación: Internet ; *Lugar de publicación:* Brasil ; *ISSN:* 16765680 ; *Idioma/Pais:* Inglés/Brasil

ABSTRACT. Cystic fibrosis is the most common hereditary disease in populations of European descent, with its prevalence depending on the populations and ethnic groups studied. In contrast to Europe and North America, there is little information about this disease in Latin America. Uruguay currently has a human population of 3,000,000, with a low rate of miscegenation and no remaining isolated Amerindian groups. In the present study, we estimated the prevalence of cystic fibrosis in this country based on the detection of $\Delta F508$ mutation carriers in 500 unrelated individuals and on the frequency of individuals homozygous for this mutation within the affected population. The latter was calculated from the frequency of the different mutations and genotypes observed in a sample of 52 previously described patients with confirmed cystic fibrosis. A theoretical estimate of the prevalence of cystic fibrosis based on anthropological data suggested a frequency of 25 affected individuals/100,000 inhabitants. However, our data indicated that the true prevalence in the population was considerably lower (6.9 cases/100,000 inhabitants).

Completo

MIMBACAS, A; PÉREZ BRAVO, F; SANTOS, JL; PISCIOTTANO, C; GRIGNOLA, R; JAVIEL, G; JORGE, AM; CARDOSO, H

The association between HLA-DQ genetic polymorphism and type 1 diabetes in a case-parental study conducted in an admixed population. *European Journal of Epidemiology*, v.: 19 10, p.: 931 - 934, 2004

Palabras clave: diabetes mellitus; HLA; TDT

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / genética molecular

Medio de divulgación: Papel ; *ISSN:* 03932990 ; *Idioma/Pais:* Inglés/Gran Bretaña

Abstract. Susceptibility to the type 1 diabetes is genetically controlled and there is an increased risk associated with the presence of some specific alleles of the human leukocyte antigens class II loci (DQA1 and DQB1 genes). The purpose of this study is to evaluate the association between type 1 diabetes and HLA DQ alleles using case-parents trios in the admixed population of Uruguay composed by a mixture of Caucasian, Amerindian and Negroid populations. DQA1 and DQB1 genotyping was performed by polymerase chain reaction followed by oligospecific probes hybridization in 51 case-parents trios. The transmission disequilibrium test was used for detecting differential transmission in the HLA DQ loci. DQB1*0302 was the only allele for which preferential transmission is suggested (probability of transmission $\frac{1}{4}$ 67.56%; exact p-value TDT $\frac{1}{4}$ 0.047 uncorrected for multiple comparisons). DQA1*0301 allele showed a trend for preferential transmission without achieving statistical significance. This result would confirm the hypothesis previously advanced in a case-control study. Therefore, DQB1*0302 allele could be considered as the most important susceptibility allele for developing type 1 diabetes in Uruguay population.

Completo

SOTO, E; MIMBACAS, A; GASCUE, C; JAVIEL, G; FERRERO, R; VITARELLA, G; CARDOSO, H

Asociación entre hiperhomocisteinemia, cardiopatía isquémica y diabetes tipo 2. Revista Uruguaya de Cardiología, v.: 19, p.: 101 - 106, 2004

Palabras clave: hiperhomocisteinemia; homocisteína; isquemia miocárdica; diabetes mellitus

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / genética molecular

Medio de divulgación: Papel ; ISSN: 07970048 ; Idioma/Pais: Español/Uruguay

RESUMEN La hiperhomocisteinemia es considerada como un factor de riesgo para las enfermedades vasculares en la población general. Sin embargo, su rol en el desarrollo de la cardiopatía isquémica (CI) no ha sido totalmente dilucidado. El objetivo fue determinar, si existe, en primera instancia una asociación entre la cardiopatía isquémica y los niveles elevados de homocisteína en plasma y posteriormente investigar la posible asociación entre la hiperhomocisteinemia y la diabetes mellitus tipo 2. Se analizó la información de 204 pacientes atendidos en consultorios dependientes del CASMU con una edad promedio de 61,2±10,8 años. Se siguieron los criterios de las guías de Task Force y ADA para el diagnóstico de cardiopatía isquémica y diabetes, respectivamente. Se tomaron valores entre 5-15 μmoles/l de homocisteína plasmática como normales. Los pacientes fueron clasificados en dos grupos: con cardiopatía isquémica (CCI) y sin cardiopatía isquémica (SCI). En las comparaciones realizadas entre los grupos se observaron diferencias significativas en la distribución de los niveles de homocisteína plasmática entre los individuos CCI y SCI ($p < 0,001$). A su vez, se observó una asociación entre los valores de hiperhomocisteinemia y la CI (OR=2,66). Por otra parte, la ausencia de diferencias significativas entre diabéticos y no diabéticos con CI estaría indicando que la diabetes y la hiperhomocisteinemia serían dos características genéticas independientes o –dicho de otra forma– el hecho de ser diabético no altera la asociación entre la hiperhomocisteinemia y la cardiopatía isquémica.

Sistema Nacional de Investigadores

latindex

Completo

MIMBACAS, A; PÉREZ BRAVO, F; HIDALGO, PC; JAVIEL, G; PISCIOTTANO, C; GRIGNOLA, R; JORGE, AM; GALLINO, J; CARDOSO, H

Association between diabetes type 1 and DQB1*alleles in a case-control study conducted in Montevideo, Uruguay. Genetics and molecular research, v.: 2 3, p.: 29 - 35, 2003

Palabras clave: diabetes mellitus type 1; HLA; polymorphism

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / genética molecular

Medio de divulgación: Internet ; Lugar de publicación: Brasil ; ISSN: 16765680 ; Idioma/Pais: Inglés/Brasil

We studied HLA DQB1 allele frequencies and the relative risk of various genotypes in 72 type 1 diabetes patients and 40 control individuals in Uruguay. This is a tri-racial (Caucasian, Black and Indo-american) mixed population. The products of the polymerase chain reaction amplifications were hybridized with oligonucleotides by allele-specific oligonucleotide reverse or dot blot methods. Significant differences between these two groups were observed only for allele DQB1*0302 (35% RR = 7.34, $p < 0.001$)

SCOPUS

latindex

Completo

LUZARDO, G; AZNAREZ, I; CRISPINO, B; MIMBACAS, A; MARTINEZ, ML; POGGIO, R; ZIELENSKI, J; TSUJ, LC

Cystic Fibrosis in Uruguay. Genetics and molecular research, v.: 1 1, p.: 32 - 38, 2002

Palabras clave: cystic fibrosis

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / genética molecular

Medio de divulgación: Internet ; Lugar de publicación: Brasil ; ISSN: 16765680 ; Idioma/Pais: Inglés/Brasil

We conducted clinical and genetic analyses of 52 cystic fibrosis (CF) patients in Uruguay, which is about half of the known affected individuals in the country. A relatively high proportion had a mild presentation, characterized by pancreatic sufficiency (28%), a strong pulmonary component (97%), and borderline sweat electrolyte measurements (25%). Mutational analysis of CF chromosomes demonstrated a relatively low incidence of the delta 508 allele (40%) and a large number of other cystic fibrosis conductance regulator mutations, with an overall detection rate of about 71%. Fifteen different mutations were detected in our patients: deltaF508, G542X, R1162X, deltaI507, 2789+5G/A, R1066C, -816C/T, R553X, as well as RNA splicing variant IVS8-5T. This group of Uruguayan CF patients has some characteristics in common with other populations of similar origin (Hispanics), as well as some unique characteristics.

SCOPUS

latindex

Completo

POGGIO, R; MIMBACAS, A; CRISPINO, B; JASINSKI, C; CARDOSO, H

Alelos HLA-DQB1 y DRB1 asociados con la enfermedad celíaca en nuestro país. Revista Médica Del Uruguay, v.: 17 2, p.: 107 - 113, 2001

Palabras clave: enfermedad celíaca

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / genética molecular

Medio de divulgación: Papel ; *Lugar de publicación:* Uruguay ; *ISSN:* 03033295 ; *Idioma/País:* Español/Uruguay

Resumen La enfermedad celíaca (EC) es una afección autoinmune que presenta asociación con determinados genes del sistema HLA. Se ha descrito que ciertas variantes (alelos) HLA de clase II DQ y DR están involucradas en la susceptibilidad primaria de esta enfermedad. La frecuencia de los alelos HLA varía entre los diferentes grupos étnicos. La población actual de nuestro país presenta características étnicas particulares y, hasta el momento de realizado este trabajo, no se conocía la asociación de estos alelos con la enfermedad. Se presentan, por tanto, los datos obtenidos mediante determinación molecular de alelos HLA de clase II de cadena beta DQ y DR para una muestra total de 37 individuos (pacientes y controles). Se calculó el riesgo relativo (RR) y la fracción etiológica (FE) para cada alelo, genotipo y haplotipo DQB1-DRB1. Se determinó que los alelos DQB1*0201 y DRB1*03 están positivamente asociados a los pacientes (RR=10,7, p<0,001 y RR=13, p<0,001 respectivamente). Cuando se analizaron los haplotipos, fue precisamente la combinación de estos alelos la que presentó una asociación positiva con la EC. Estos resultados permitieron establecer que, si bien existe mezcla étnica en nuestra población, los alelos involucrados en la susceptibilidad de la enfermedad celíaca son los mismos a los descritos en la literatura variando la frecuencia y, por lo tanto, el riesgo asociado a cada alelo.

Sistema Nacional de Investigadores

Completo

MIMBACAS, A; GONZALEZ, S; CARDOSO, H; POGGIO, R; JAVIEL, G; GARCÍA, S; BUENO, R; GALLEGO, L

Alelos HLA-DQ y Diabetes mellitus tipo 1 en el Uruguay. Revista Médica Del Uruguay, v.: 14, p.: 216 - 220, 1998

Palabras clave: HLA; diabetes mellitus tipo 1

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / genética molecular

Medio de divulgación: Papel ; *Lugar de publicación:* Uruguay ; *ISSN:* 03033295 ; *Idioma/País:* Español/Uruguay

Los principales genes que participan en la susceptibilidad para la diabetes tipo 1 están asociados a ciertos grupos HLA. Dentro de éstos, el locus HLA-DQ contiene alelos fuertemente asociados al riesgo de desarrollar la afección y alelos protectores. Se observa que en la diabetes tipo 1 existen variaciones en la presencia de los alelos en las diferentes poblaciones y étnias. Nuestro grupo estudió comparativamente poblaciones de afectados, a riesgo y control desde el punto de vista molecular. Se realizó la amplificación por PCR del exón 2 del gen DQB. Los resultados obtenidos indican que en el grupo de pacientes diabéticos el genotipo principalmente asociado fue : DQB*0302 x DQB*0201,02 y los alelos considerados como protectores fueron DQB*0603,0604,0607. Estos datos coinciden con la de otras poblaciones caucásicas, hecho concordante con nuestro origen mayoritariamente europeo.



Completo

CRISPINO, B; CARDOSO, H; LUZARDO, G; MIMBACAS, A; AZNAREZ, I; MARTINEZ, ML; CABEZAS, E

Identificación de mutaciones del gen CFTR presentes en pacientes fibroquísticos provenientes de la población uruguaya. Archivos de Pediatría Del Uruguay, v.: 67 1, p.: 37 - 41, 1996

Palabras clave: fibrosis quística; CFTR

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / genética molecular

Medio de divulgación: Papel ; *Lugar de publicación:* Uruguay ; *ISSN:* 00040584 ; *Idioma/País:* Español/Uruguay

La incidencia de la Fibrosis quística, varía considerablemente entre las diferentes poblaciones, aún entre el grupo europeo caucásico donde se encuentra la mayor frecuencia de la enfermedad. Es extremadamente rara entre orientales y negros africanos. Si bien no se conoce el grado exacto de miscegenación de la población uruguaya, esta tiene un mayor índice de mestizaje del que se creía así como también, una serie de genes originados en poblaciones negras africanas. Por este motivo se hace imprescindible un estudio exhaustivo, para esclarecer dos interrogantes: a) cual es la real frecuencia de esta enfermedad en el Uruguay, b) cuáles son las mutaciones que están en juego. Sobre un total de 64 cromosomas de la población en estudio se tomaron en cuenta 38 para determinar la frecuencia de cada una de las mutaciones. Mediante el uso de : a) PCR múltiple, b) SSCA (análisis de la conformación de ADN de simple cadena) y c) análisis de ligamiento con microsatélites, se detectaron mutaciones en los exones 4, 10, 11, 19, 20, 21 y 22. Solamente el 31% de las mutaciones correspondieron a delta F508, el 5% a N1303K, otro 5% a G542X y un 18% al resto de las mutaciones detectadas. En el restante 41% no se pudieron identificar las mutaciones involucradas.



Completo

CRISPINO, B; MIMBACAS, A; CARDOSO, H; CABEZAS, E

Fibrosis quística: se presenta de la misma forma en el Uruguay que en el viejo mundo. Revista Médica Del Uruguay, v.: 10, p.: 29 - 33, 1995

Palabras clave: fibrosis quística

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / genética molecular

Medio de divulgación: Papel ; *Lugar de publicación:* Uruguay ; *ISSN:* 03033295 ; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay



Completo

CRISPINO, B; CARDOSO, H; MIMBACAS, A; MÉNDEZ, V

Deletion of chromosome 3 and 20 a 3;20 reciprocal translocation demonstrated by chromosome painting. American Journal of Medical Genetics, v.: 55, p.: 27 - 29, 1995

Palabras clave: chromosome 3, human cytogenetic

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / citogenética molecular

Medio de divulgación: Papel ; *Lugar de publicación:* Estados Unidos ; *ISSN:* 01487299 ; *Idioma/Pais:* Inglés/Estados Unidos

The combined use of high resolution banding and chromosome painting techniques allowed us to identify a reciprocal translocation involving chromosome 3 and 20 and simultaneous interstitial deletion of chromosome 3 in a patient with several minor anomalies of the face and hands. His karyotype is described as 46,XY,t(3;20)(p14.2;p12.2),del3(p11-p14.4).



Completo

CARDOSO, H; MORI, M; CRISPINO, B; MIMBACAS, A; URIARTE, R

A new polymorphic probe on chromosome 22q (XD6) (D22S313). Human Molecular Genetics, v.: 2 3, p.: 338 - 338, 1992

Palabras clave: chromosome 22

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / genética molecular

Medio de divulgación: Papel ; *Lugar de publicación:* Reino Unido ; *ISSN:* 09646906 ; *Idioma/Pais:* Inglés/Gran Bretaña

XD6 is a 0.6kb single copy Eco-RI-HindIII fragment cloned in pTZ18R obtained from a Lawrence Livermore flow sorted chromosome 22 library



Completo

CARDOSO, H; CRISPINO, B; MORI, M; MIMBACAS, A; URIARTE, R

A Taq I RFLP detected by anonymous DNA segment VIIG3 at 22q13.3 (D22S312). Human Molecular Genetics, 1992

Palabras clave: chromosome 22; RFLP

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / genética molecular

Medio de divulgación: Internet ; *Lugar de publicación:* Inglaterra ; *ISSN:* 09646906 ; *Idioma/Pais:* Inglés/Inglaterra



Completo

CARDOSO, H; MIMBACAS, A; CRISPINO, B; MAIURI, C

A computed model for evaluating the factors involved in the duration of the meiotic prophase stages during male cricket development. International journal of invertebrate reproduction and development, v.: 14, p.: 71 - 79, 1988

Palabras clave: grylloidea; testicular development; cystic spermatogenesis; meiosis; computerized model

Áreas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Biología del Desarrollo

Medio de divulgación: Papel ; *Lugar de publicación:* Noruega ; *ISSN:* 01688170 ; *Idioma/Pais:* Inglés/Noruega

A comparative study on male meiotic cells were carried out during the last development stage of the cricket *Gryllus argentinus*. Results demonstrated clear differences in the relative frequencies of prophasic stages during the testicular development (from 6th instar to adult). Two hypotheses were considered for interpreting these results: a) sudden entrance of an important number of gonial cells into the meiotic prophase; b) differential duration of the prophasic phases during the final larval stages. Such hypotheses were evaluated with a simple computer program-based on published information-which simulates the numerical changes observed in prophasic cell population during the male meiotic process. Although statistical comparisons did not demonstrate a complete agreement among observed and simulated data, results would permit one to postulate that a differential duration of each prophasic stage is the most

important factor in determining the relative cell frequencies observed during the larval development.

No Arbitrados

Completo

MIMBACAS, A; FORMENTO, S; KOLSKI, R

Dermatoglifos palmares en una muestra de la población de Montevideo, Uruguay. Estudio de líneas principales. Acta Genét Et Teratológica, v.: 1, p.: 65 - 74, 1991

Palabras clave: dermatoglifos

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Ciencias de la Salud / Epidemiología / genética

Medio de divulgación: Papel ; *Lugar de publicación:* Uruguay ; *ISSN:* 07976852 ; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay

Completo

MIMBACAS, A

Estudio sobre dermatoglifos: contribución al estudio de TRC, RRC, URC y recuento a-b en la población e Montevideo.. Revista de la Facultad de Humanidades y Ciencias, v.: 1 6 3a, p.: 78 - 92, 1986

Palabras clave: dermatoglifos

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Ciencias de la Salud / Epidemiología / genética

Medio de divulgación: Papel ; *Lugar de publicación:* Facultad de Ciencias ; *ISSN:* 0250653x ; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay

Artículos aceptados

Capitulos de Libro

Capítulo de libro publicado

MIMBACAS, A; JAVIEL, G

What is behind a classification? , 2011

Libro: Type 1 Diabetes - Complications, pathogenesis, and alternativa treatments. v.: 14, p.: 287 - 304,

Organizadores: InTech

Editorial: Intech openaccess publisher

Palabras clave: type 1 diabetes

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular

Medio de divulgación: Papel; *ISSN/ISBN:* 979953307;

<http://www.intechweb.org/books>

In Medicine, a clinical classification is really useful if such division of reality would give physicians more than a simple label of the disease and provide them information on its possible evolution or treatment. Diabetes was recognized as a nosological entity for many centuries, but only at the end of the 20th century different classifications were proposed in order to interpret the different clinical behaviors observed. The first established criterion (70's) was the age of disease onset, but it was rapidly abandoned because different types of the illness may be present at any time in life. Patient's dependence on insulin was the next clinical criterion used, but the following year it was improved by the introduction of immunological markers of autoimmunity, which leads to the final destruction of beta cells. This classification permits to distinguish between type 1 and type 2 diabetes. But this categorization is not always in accordance with the progression of the disease in several patients. Currently, certain guidelines are accepted for the classification of diabetes. This classification included 4 major groups, but the present categorization criteria do not always permit to foresee the evolution of the disease or its treatment response. Moreover, current classification guides say almost nothing about the genetics aspects involved in this pathology, except when talking about type 1 diabetes. They merely state that in type 1 diabetes. "One and usually more of these autoantibodies are present in 85–90% of individuals when fasting hyperglycemia is initially detected. Also, the disease has strong HLA associations, with linkage to the DQA and DQB genes, and it is influenced by the DRB genes. These HLA-DR/DQ alleles can be either predisposing or protective", and about type 2 diabetes they state that "Although the specific etiologies are not known, autoimmune destruction of beta cells does not occur" (ADA, 2010). However, when we focus on studies in populations with a high degree of ethnic mix we find some surprises, and differentiating between different types of diabetes is becoming an increasingly challenging task. A previous study, carried out in a population with a very distinct epidemiological characteristic (tri-hybrid origin and highly miscegenated) would give us a different approach to the problem. We investigated whether the patient's genetic profile is useful to identify the specific type of diabetes, to determine the corresponding hyperglycemia pathogenesis and treat it accordingly. These considerations are supported by the data obtained from a dynamic cohort study carried out since 2004 with a representative sample of our diabetic population. In this research, three hundred and thirty-eight diabetic patients, diagnosed according to the American Diabetes Association criteria, were recruited from 2004 to 2008 in diabetes health reference centers. We analyzed the major gene for type 1 diabetes susceptibility (HLA DQ/DR). In order to improve our understanding of the pathogenesis of the resulting hyperglycemia, and to implement a more adequate treatment for the patients, we reclassified our sample according to the presence or absence of the genetic markers. We found that a higher percentage than expected have immunological disease, regardless of their phenotype, with a relative risk of 4.62 (95% CI). This methodology allowed us to establish that there is no correlation between phenotype and genotype; there were statistically significant differences that showed that the phenotypic classification does not reflect the presence of the autoimmune disease; conversely, we

found it when we analyzed the genotype. Therefore, this methodology allowed us to establish an association between the genotype and its resulting phenotype. We found significant differences, as the phenotypic classification did not reflect genotypic-based immunological disease (Mimbacas et al., 2009). This genetic data can help to provide us an accurate definition of the disease, and therefore, an analysis based in pharmacogenetics would give the physician with a better possibility of providing an adequate treatment for the disease.

Trabajos en eventos

Completo

BELOSO C; PINTOS M; PERENDONES M; JAVIEL, G; MIMBACAS, A

Asociación del SNP -174G/C de la interleukina 6 (IL6) con la transaminasa glutámico pirúvica (TGP) en la enfermedad de hígado graso no alcohólico , 2014

Evento: Regional , V Congreso Uruguayo de Diabetología, Encuentro de Diabetología del Cono Sur, II Mesa Regional de Daibetes , Montevideo , 2014

Palabras clave: Hígado Graso

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética

Medio de divulgación: Papel;

Completo

FABREGAT M; BELOSO C; JAVIEL, G; MIMBACAS, A

Análisis de SNP G/T del gen TCF7L2 asociado a diabetes tipo 2 en una población con diabetes , 2014

Evento: Regional , V Congreso Uruguayo de Diabetología, Encuentro de Diabetología del Cono Sur, II Mesa Regional de Diabetes

Palabras clave: diabetes atípica

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética

Completo

BELOSO C; PINTOS M; PERENDONES M; MIMBACAS, A; JAVIEL, G

Enfermedad del Hígado Graso no alcohólico: análisis del SNP -493 G/T en el gen que produce la proteína de transferencia de triglicéridos microsomal. , 2012

Evento: Internacional , The 2nd Latin America Congress on Controversies to Consensus in Diabetes, Obesity and Hipertensión (CODHy) , Río de Janeiro , 2012

Anales/Proceedings: Abstract 2nd Latin American Congress on Controversies to Consensus in Diabetes, Obesity and Hipertensión (CODHy).

Palabras clave: hígado graso no alcohólico; SNP; NASH

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel;

Completo

NIETO G; PINTOS M; BELOSO C; PERENDONES M; MIMBACAS, A; DUFRECHOU, C

Nonalcoholic fatty liver disease: clinical characteristic and SNPS -493G/T in MTP gene study in a sample of patients attended in the Pasteur Hospital, Montevideo , 2012

Evento: Internacional , XXXI World Congress of Internal Medicine , Santiago de Chile , 2012

Palabras clave: hígado graso no alcohólico; NASH

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética y Epidemiología

Medio de divulgación: Papel;

Completo

ROMANELLI G; OLIVERA S; SANTIÑANQUE F; SOTO E; JAVIEL, G; FOLLE GA; LOPEZ-CARRO B; MIMBACAS, A

Selectina P como marcador de activación plaquetaria y predictor de riesgo cardiovascular , 2012

Evento: Nacional , XII Congreso Uruguayo de Hematología , Punta del Este , 2012

Anales/Proceedings: Resúmenes XII Congreso Uruguayo de Hematología

Palabras clave: plaquetas; citometría

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética y Hematología

Medio de divulgación: Papel;

Completo

BELOSO C; PINTOS M; PERENDONES M; JAVIEL, G; MIMBACAS, A

Enfermedad del Hígado Graso no alcohólico: primer estudio genético en Uruguay , 2011

Evento: Nacional , Segunda Jornada de la Sociedad Uruguaya de Genética , Montevideo , 2011

Anales/Proceedings: Resúmenes Segunda Jornadas de la SUG

Palabras clave: NASH; hígado graso no alcohólico

Áreas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular

Medio de divulgación: Otros;

Financiación/Cooperación: Programa de Desarrollo de las Ciencias Básicas / Apoyo financiero

Trabajo seleccionado para presentación oral en la Mesa de Medicina genómica. Realizado en colaboración con las Unidades Docentes Asistenciales de Hepatopatía y Diabetes del Hospital Pasteur, Facultad de Medicina- ASSE

Completo

FABREGAT M; VITARELLA, G; JAVIEL, G; MIMBACAS, A

“Parecido no es lo mismo”. ¿Estamos ante el nacimiento de una nueva población de pacientes diabéticos? , 2011

Evento: Nacional , Segunda Jornada de la Sociedad Uruguaya de Genética , Montevideo , 2011

Anales/Proceedings: Resúmenes Segunda Jornadas de la SUG

Editorial: SUG

Palabras clave: SNPs; DMT1

Áreas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular

Medio de divulgación: Papel;

Financiación/Cooperación: Programa de Desarrollo de las Ciencias Básicas / Apoyo financiero

Completo

FARIAS J; REYES AL; SOUTO, J; FABREGAT M; FERNANDES M; BELOSO C; ZORRILLA P; VITARELLA, G; JAVIEL, G; MIMBACAS, A

“Nada es absoluto”: La presencia de alelos HLA de susceptibilidad para Diabetes Tipo 1 en pacientes con diagnóstico de Diabetes Tipo 2 define dos subpoblaciones diferentes , 2011

Evento: Nacional , Segunda Jornada de la Sociedad Uruguaya de Genética , Montevideo , 2011

Anales/Proceedings: Resúmenes Segunda Jornadas de la SUG

Editorial: SUG

Palabras clave: diabetes

Áreas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular

Medio de divulgación: Papel;

Financiación/Cooperación: Programa de Desarrollo de las Ciencias Básicas / Apoyo financiero

Completo

MIMBACAS, A; FERNANDES M; SOUTO, J; FARIAS J; REYES AL; GARCÍA, L; ACOSTA M; AIRAUDO C; FERRERO, R; SIMONELLI B; SOTO, E; VITARELLA, G; FERNÁNDEZ J; JAVIEL, G

Genotype and phenotype correlations in diabetic patients in Uruguay , 2010

Evento: Internacional , Controversies to Consensus in Diabetes, Obesity and Hypertension (CODHy) , Buenos Aires , 2010

Anales/Proceedings: Controversies to Consensus in Diabetes, Obesity and Hypertension (CODHy)

Palabras clave: diabetes

Áreas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular

Medio de divulgación: Papel;

www.comtecmed.com/codhy/argentina/

To differentiate among different types of diabetes is becoming an increasingly challenging task. Previously we investigated whether the patient's genetic profile is useful to identify the particular type of diabetes. Three hundred and thirty-eight diabetic patients, ADA criteria, were recruited from 2004 to 2008 in diabetes health reference centers. We analyzed the major gene for type 1 diabetes susceptibility (HLA DQ/DR) and reclassified our sample according to the presence or absence of the genetic markers. We found statistically significant differences; the phenotypic classification did not reflect immunological disease based on genotype. Moreover, when we examined markers, body mass index and age of onset, we found that many people have an intermediate phenotype between type 1 and type 2. In order to analyze the possible causes of insulin resistance in “double diabetes” patients we have begun to study the frequencies of 3 genes associated with this conditions: IRS-1, PPAR γ and UCP-2. These genetic data can help provide an accurate definition of the disease and would therefore provide the physician a better possibility of providing adequate treatment.

Completo

FARIAS J; FABREGAT M; REYES AL; SOUTO, J; FERNANDES M; JAVIEL, G; VITARELLA, G; MIMBACAS, A

El perfil genético como herramienta en la identificación de pacientes con doble diabetes (Poster premiado con el 1er. premio) , 2010

Evento: Nacional , V Congreso Uruguayo de Endocrinología y Metabolismo , Montevideo , 2010

Anales/Proceedings: Resúmenes V Congreso Uruguayo de Endocrinología y Metabolismo , 1 , 1 , 1

Palabras clave: Diabetes Doble

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular y Biomedicina

Medio de divulgación: Papel;

Financiación/Cooperación: Programa de Desarrollo de las Ciencias Básicas / Apoyo financiero

Resumen: La clasificación de los distintos tipos de Diabetes Mellitus (DM) se ha convertido hoy en día en un verdadero desafío debido al mayor conocimiento de los múltiples factores que subyacen a esta compleja enfermedad. En base a la experiencia clínica se ha podido intuir que la clasificación actual no refleja los mecanismos que determinan la enfermedad en cada paciente, lo cual complica además la elección de una terapéutica adecuada de forma individualizada. En estudios previos, cuya finalidad fue establecer la utilidad del conocimiento del perfil genético en la clasificación de los distintos tipos de DM, se pudo comprobar que no siempre existe una correlación entre la clínica y la genética. Luego del análisis del principal gen de susceptibilidad asociado a DM Tipo 1 (HLD DQ/DR) y la presencia de anticuerpos en una población de diabéticos tipo 2 los resultados mostraron que la clasificación en función de las características clínicas (fenotipo) no reflejaba la susceptibilidad genética ni la posible existencia de enfermedad inmunológica. En relación a esto, otros autores han planteado también la existencia de una nueva forma de DM: la diabetes híbrida o "doble" (DD), donde los pacientes presentan fenotipo de DM Tipo 2 caracterizado (entre otros factores) por obesidad y la presencia de un genotipo de susceptibilidad para DMT1 (alelos HLA asociados). Se postuló entonces que uno de los factores fenotípicos que pueden estar enmascarando la identificación de esta nueva forma de DM es la presencia de obesidad, la cual a su vez es un factor predisponente para la aparición de insulino-resistencia (IR). Nos planteamos entonces como hipótesis que los pacientes con DD presentarían mutaciones en genes relacionados a IR que serían los responsables de la presencia de obesidad en estos pacientes y cuyas frecuencias génicas deberían ser diferentes a la de los tipo 2 por su mayor dificultad para obtener un normopeso. Se analizaron las frecuencias génicas y genotípicas de mutaciones (SNP) en genes relacionados con la predisposición al desarrollo de IR en diferentes caminos metabólicos: IRS-1, UCP-2 y PPAR α . Hasta el momento se ha analizado una muestra de 103 pacientes: 63 DD y 40 DMT2 de la población original estudiada anteriormente y con diagnóstico clínico inicial de DMT2. La genotipificación se llevó a cabo mediante las técnicas de PCR-RFLPs y PCR-RT, empleando para su análisis los paquetes estadísticos SPSS y G-STAT. Los datos preliminares (N=103) indican la presencia de mutaciones asociadas a IR, existiendo diferencias estadísticamente significativas entre las dos subpoblaciones. Esto explicaría la presencia de obesidad que enmascara la posible enfermedad autoinmune. Como perspectiva se propone el estudio más a fondo del genotipo de susceptibilidad para la DMT1 en los pacientes dobles. En particular, la caracterización del VNTR en el gen de la insulina, del cual se sabe por estudios previos, que una de sus variantes, la clase III, otorga un efecto protector y dominante contra la autoinmunidad característica de la DMT1.

Completo

REYES AL; FARIAS J; FERNANDES M; SOUTO, J; ACOSTA M; AIRAUDO C; FERRERO, R; SIMONELLI B; SOTO, E; VITARELLA, G; FERNÁNDEZ J; JAVIEL, G; MIMBACAS, A

El hábito no hace al monje. ¿El fenotipo enmascara la presencia de una nueva forma de diabetes: diabetes doble? (trabajo con mención) , 2010

Evento: Nacional , <http://www.pasteur.edu.uy/sub/> , Piriápolis , 2010

Anales/Proceedings: Resúmenes XIII Jornadas de la Sociedad Uruguaya de Biociencias

Palabras clave: diabetes

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular y Biomedicina

Medio de divulgación: CD-Rom;

Financiación/Cooperación: Programa de Desarrollo de las Ciencias Básicas / Apoyo financiero

<http://www.pasteur.edu.uy/sub/>

RESUMEN Diferenciar entre los distintos tipos de diabetes se está convirtiendo en un verdadero desafío. En la inquietud de saber si el perfil genético es útil para contribuir con la clasificación de la enfermedad se reclutaron 338 pacientes diabéticos en centros de salud de referencia entre 2004-2008 según el criterio ADA. Se analizó el principal gen de susceptibilidad asociado a diabetes tipo I (HLA DQ/DR) y la presencia de anticuerpos para establecer si la clasificación realizada en base al fenotipo del paciente era acorde al genotipo. Los resultados mostraron que efectivamente no existía dicha correlación entre la clínica y la genética, la clasificación en función del fenotipo no refleja la susceptibilidad genética ni la posible existencia de enfermedad inmunológica evidenciada por la presencia de anticuerpos (Mimbacas et al., 2009). En relación a esto, otros autores han planteado también la existencia de una nueva forma de diabetes híbrida o "doble" donde los pacientes presentan fenotipo de diabetes tipo 2 caracterizado (entre otros factores) por obesidad y la presencia de un genotipo de susceptibilidad para diabetes tipo 1 (alelos HLA asociados). Uno de los posibles factores fenotípicos que pudiesen estar enmascarando la presencia de esta nueva forma de diabetes, donde también existen genes de autoinmunidad, es la presencia de obesidad la cual está relacionada con la insulino-resistencia (IR). Nos planteamos entonces si los pacientes con doble diabetes presentan también mutaciones a nivel de genes relacionados con insulino-resistencia y si sus frecuencias son diferentes a las que presentan los pacientes diabéticos tipo 2 clásicos (sin presencia de marcadores genéticos de susceptibilidad para autoinmunidad). Se están analizando las frecuencias de SNPs de los genes IRS-1, PPAR α -2 y UCP-2. Los datos preliminares (N=103) indican la presencia de mutaciones asociadas a IR, existiendo diferencias estadísticamente significativas entre ambas poblaciones. Estos datos genéticos que se acompañan con la respuesta variable frente a determinadas drogas hipoglucemiantes pueden ayudar a

establecer no solo una definición más exacta de la enfermedad sino que también le proporciona mayor información al médico tratante. Esto permitiría realizar un tratamiento individualizado con base en la genética, lográndose así mejorar la calidad y la expectativa de vida del paciente diabético.

Completo

REYES AL; FARIAS J; FERNANDES M; SOUTO, J; FABREGAT M; JAVIEL, G; VITARELLA, G; MIMBACAS, A
La genética como potente herramienta para el diagnóstico y clasificación de pacientes diabéticos de clínica compleja , 2010

Evento: Internacional , XIV Congreso de la Asociación Latinoamericana de Diabetes ALAD , Santiago de Chile , 2010

Anales/Proceedings: Resúmenes XIV Congreso de la Asociación Latinoamericana de Diabetes ALAD

Palabras clave: diabetes; SNPs

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular y Biomedicina, farmacogenética

Medio de divulgación: Papel;

Financiación/Cooperación: Otra institución nacional / Laboratorios Roemmers / Apoyo financiero

www.alad-latinoamerica.org

Completo

SOUTO, J; JAVIEL, G; FERNÁNDEZ J; MIMBACAS, A

Contribución de la genética en la toma de decisiones terapéuticas, a propósito de 2 casos clínicos , 2010

Evento: Internacional , XIV Congreso de la Asociación Latinoamericana de Diabetes ALAD , Santiago de Chile , 2010

Anales/Proceedings: Resúmenes XIV Congreso de la Asociación Latinoamericana de Diabetes ALAD

Palabras clave: PPAR gamma

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular y Biomedicina, farmacogenética

Medio de divulgación: Papel;

Financiación/Cooperación: Otra institución nacional / Laboratorios Roemmers / Apoyo financiero

www.alad-latinoamerica.org

Completo

FERNANDES M; JAVIEL, G; VITARELLA, G; MIMBACAS, A

Estudio preliminar de test genético moleculares sencillos que permitan determinar si el paciente tendrá una buena respuesta al tratamiento inicial con metformina. , 2010

Evento: Internacional , XIV Congreso de la Asociación Latinoamericana de Diabetes ALAD , Santiago de Chile , 2010

Palabras clave: metformina; farmacogenética

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular y Biomedicina, farmacogenética

Medio de divulgación: Papel;

Financiación/Cooperación: Programa de Desarrollo de las Ciencias Básicas / Apoyo financiero

www.alad-latinoamerica.org

Completo

FABREGAT M; JAVIEL, G; VITARELLA, G; MIMBACAS, A

Estudio de frecuencias génicas del SNP -23HphI como segundo loci de susceptibilidad en la población con diabetes en el Uruguay , 2010

Evento: Internacional , XIV Congreso de la Asociación Latinoamericana de Diabetes ALAD , Santiago de Chile , 2010

Anales/Proceedings: Resúmenes XIV Congreso de la Asociación Latinoamericana de Diabetes ALAD

Palabras clave: SNPs; DMT1

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular y Biomedicina, farmacogenética

Medio de divulgación: Papel;

Financiación/Cooperación: Otra institución nacional / Laboratorios Roemmers / Apoyo financiero

Trabajo seleccionado para presentación oral

Completo

REYES AL; SOUTO, J; ACOSTA M; AIRAUDO C; FERRERO, R; SIMONELLI B; SOTO, E; VITARELLA, G; FERNÁNDEZ J; JAVIEL, G; MIMBACAS, A

Polimorfismos genéticos relacionados con insulino resistencia. Estudio Preliminar , 2009

Evento: Nacional , 6as. Jornadas de la SBBM , Montevideo , 2009

Anales/Proceedings: Sextas Jornadas de la Sociedad de Bioquímica y Biología Molecular, Sociedad uruguaya de Biociencias , 55 , 55

Palabras clave: Insulino resistencia

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel;

To differentiate among different types of diabetes is becoming an increasingly challenging task. We investigated whether the patient's genetic profile is useful to identify the particular type of diabetes, to determine the corresponding hyperglycemia pathogenesis and treat accordingly. Three hundred and thirty-eight diabetic patients, diagnosed according to American Diabetes Association criteria, were recruited from 2004 to 2008 in diabetes health reference centers. We analyzed the major gene for type 1 diabetes susceptibility (HLA DQ/DR). In order to improve our understanding of the pathogenesis of the resulting hyperglycemia and to implement a more adequate treatment for the patients, we reclassified our sample a higher percentage of people than expected have immunological disease, independent of their phenotype, with a relative risk of 4.62 (95% confidence interval). This methodology allowed us to establish an association between the genotype and its resulting phenotype. We found significant differences; the phenotypic classification did not reflect immunological disease based on genotype. Moreover, when we examined markers, body mass index and age of onset, we found that many people have an intermediate phenotype between type 1 and type 2. This genetic data can help provide an accurate definition of the disease and would therefore provide the physician a better possibility of providing adequate treatment.

Sistema Nacional de Investigadores

Completo

PARADA A; MOTTA P; BOTERO J; MIMBACAS, A; PÉREZ BRAVO, F; ARAYA M

Caracterización de haplogrupos de ADN mitocondrial (HmtDNA) en enfermos celíacos de Santiago de Chile, Resistencia de Argentina y Montevideo, Uruguay. , 2009

Evento: Internacional , II Simposio Latinoamericano de Enfermedad Celíaca. X Curso de Intestino Delgado y Colon. , Buenos Aires , 2009

Anales/Proceedings: II Simposio Latinoamericano de Enfermedad Celíaca. X Curso de Intestino Delgado y Colon.

Palabras clave: enfermedad celíaca

Áreas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular

Medio de divulgación: Papel;

Caracterización de Haplogrupos de ADN mitocondrial (HmtDNA) en enfermos celíacos de Santiago de Chile, Resistencia de Argentina y Montevideo Uruguay. Parada A1, Motta P2, Botero J1, Mimbacas A3, Pérez-Bravo F4, Araya M1. 1 INTA. Universidad de Chile. 2 Servicio de Genética Molecular e Histocompatibilidad. Hospital "Dr. Julio C. Perrando", Resistencia, Chaco, Argentina. 3 Departamento de Citogenética, Instituto de Investigaciones Biológicas Clemente Estable, Montevideo, Uruguay. 4 Laboratorio de Genómica Nutricional. Facultad de Medicina. Universidad de Chile. E-mail: maraya@inta.cl Alejandra Parada <alepdaza@gmail.com> Introducción: En América del Sur no hay una estimación de la prevalencia de EC, pero habitualmente se dice que es baja porque se asume que la presencia de genes nativos en la población es "un factor protector". El análisis de mtDNA caracteriza genéticamente las poblaciones aborígenes; En América se agrupan en cuatro haplogrupos: A, B, C, D. Si lo dicho habitualmente es correcto, la frecuencia de los genes originarios debiera ser mas baja en los celíacos que en la población general de cada país. Objetivo: Comparar la frecuencia de HmtDNA entre pacientes celíacos de Santiago de Chile, Resistencia de Argentina y Montevideo Uruguay. Material: Estudio comparativo de las frecuencias de HmtDNA de pacientes celíacos argentinos (n=94), uruguayos (n=54) y chilenos (n=115). Metodología: El HmtDNA se determinó por extracción de mtDNA y amplificación de las cuatro regiones polimórficas por PCR y RFLPs (DNA restriction fragment length polymorphisms). Para el análisis estadístico se calculó diferencia de proporciones con test χ^2 . Resultados: Haplogrupos mtDNA Población A N (%) B N (%) C N (%) D N (%) Otro Haplogrupo N (%) Total N (%) Chileno (n=115) 9 (7,82) 34 (29,5) 40 (34,7) 21 (18,2) 11 (8,95) 104 (90,4) Argentinos (n=96) 21 (21,8) 22 (22,9) 29 (30,2) 10 (10,4) 14 (14,5) 82 (85,4) Uruguayos (n=57) 0 (0) 2 (3,5) 8 (14,8) 0 (0) 47 * (82,4) 10 *(17) . *valor p = < 0,005 Conclusiones: La presencia de genes amerindios en la población celíaca difiere entre los países, sin embargo es similar a lo reportado en la población general de cada país. Ello hace pensar la presencia del gen amerindio no protege frente a la enfermedad celíaca. Evaluation notes were added to the output document. To get rid of these notes, please order your copy of ePrint 5.0

Completo

PI N; DAMIAN JP; KUN A; SICA A; MIMBACAS, A; JABIB A; PONS E; CHINI E; BENECH JC

La proteína CaMK IV está presente en células miometriales humanas y su expresión es aumentada por el tratamiento con el factor de necrosis tumoral alfa (TNF-alfa). , 2008

Evento: Nacional , Primeras Jornadas de la Sociedad de Genética del Uruguay. , Montevideo , 2008

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética,

Medio de divulgación: Papel;

Completo

PARADA A; MIMBACAS, A; PÉREZ BRAVO, F; MOTTA P; ARAYA M

Caracterización molecular de los haplogrupos de DNA mitocondrial (MTDNA) en la enfermedad celíaca (EC) , 2008

Evento: Internacional , Segunda REunión de las Sociedades de Nutrición del Cono Sur de América Latina y España. XVIII Congreso de la Sociedad Chilena de Nutrición, Bromatología y Toxicología , Puerto Varas, Chile , 2008

Anales/Proceedings: Rev. Chil. Nutr. , 35 , 281 , 348

Editorial: Chile

Palabras clave: ADNmt

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Nutrición y Genética

Medio de divulgación: Papel;

Sistema Nacional de Investigadores

Completo

PÉREZ BRAVO, F; MOTTA P; MIMBACAS, A; ARAYA M

Presencia del polimorfismo de CTLA+49A/G en enfermos celíacos , 2008

Evento: Internacional , Segunda Reunión de las Sociedades de Nutrición del Cono Sur de América Latina y España. XVIII Congreso de la Sociedad Chilena de Nutrición, Bromatología y Toxicología , Puerto Varas, Chile , 2008

Anales/Proceedings: Revista Chilena de Nutrición , 35 , 281 , 348

Editorial: Chile

Palabras clave: enfermedad celíaca

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Nutrición y Genética

Medio de divulgación: Papel;

Completo

FERNANDEZ M; ZORRILLA P; GASCUE, C; TRUJILLO, J; JAVIEL, G; FERNÁNDEZ J; PENA A; AIRAUDO C; SIMONELLI B; ACOSTA A; VITARELLA, G; SOTO, E; FERRERO, R; GARCÍA, S; GARCÍA V; BUENO, R; FERRAND C; MIMBACAS, A

Prevalencia del polimorfismo I/D del gen de la ECA en la población de diabéticos de Montevideo, Uruguay. , 2007

Evento: Internacional , 13º Congreso Latinoamericano de Diabetología (ALAD) Habana Cuba, VII Congreso Cubano de diabetes, Prevención en la diabetes. , La Habana, Cuba , 2007

Anales/Proceedings: Resúmenes 13º Congreso Latinoamericano de Diabetología (ALAD) Habana Cuba, VII Congreso Cubano de diabetes, Prevención en la diabetes.

Editorial: Cuba

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética,

Medio de divulgación: Papel;

Poster seleccionado durante el Congreso para su presentación Oral

Sistema Nacional de Investigadores

Completo

ZORRILLA P; TRUJILLO, J; GASCUE, C; JAVIEL, G; FERNÁNDEZ J; PENA A; AIRAUDO C; SIMONELLI B; ACOSTA A; VITARELLA, G; SOTO, E; FERRERO, R; GARCÍA V; GARCÍA, S; BUENO, R; FERRAND C; MIMBACAS, A

Búsqueda de asociación entre el gen ENPP-1 y la nefropatía diabética en pacientes diabéticos tipo 1. Prevención en la diabetes. , 2007

Evento: Internacional , 3º Congreso Latinoamericano de Diabetología (ALAD) Habana Cuba, VII Congreso Cubano de diabetes, Prevención en la diabetes. , LA Habana, Cuba , 2007

Anales/Proceedings: Resúmenes COngreso

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética,

Medio de divulgación: Papel;

Seleccionado durante el Congreso para presentación oral

Resumen

ZORRILLA P; FERNANDES M; MIMBACAS, A

Estudio de la prevalencia de los genes de la ECA y ENPP-1 en pacientes diabéticos 1º etapa , 2006

Evento: Nacional , 5º Jornadas de la Sociedad de Bioquímica y Biología Molecular , Montevideo , 2006

Anales/Proceedings: Resúmenes 5º Jornadas de la SBBM

Palabras clave: ECA; ENPP-1

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Resumen

MIMBACAS, A; GASCUE, C; CARDOSO, H; FERRERO, R; GARCÍA, S; GRIGNOLA, R; TRUJILLO, J; JAVIEL, G; JORGE, AM; ZORRILLA P; PISCIOTTANO, C; SOTO, E; VITARELLA, G; JULIER C; FERNÁNDEZ J; SIMONELLI B; AIRAUDO C; PENA A
The genetics of diabetes in an admixed population: Uruguay , 2006

Evento: Internacional , 19th World Diabetes Congress , Ciudad del Cabo , 2006

Anales/Proceedings: IDF Publication , 23

Editorial: International Diabetes Federation

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Inglés/Sudáfrica;

Resumen

GASCUE, C; ZORRILLA P; MIMBACAS, A; JAVIEL, G; SIMONELLI B; PENA A; AIRAUDO C; FERNÁNDEZ J; CARDOSO, H
Estudio piloto para la caracterización de una población hospitalaria de Diabéticos tipo 1 con marcadores moleculares , 2005

Evento: Nacional , 4ª Congreso Uruguayo de Diabetología , Montevideo , 2005

Anales/Proceedings: Resúmenes 4º Congreso Uruguayo de Diabetología

Editorial: SDNU , Montevideo

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Otros; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Resumen

ZORRILLA P; MIMBACAS, A; GASCUE, C; JAVIEL, G; CARDOSO, H

Prevalencia del polimorfismo I/D del gen de la ECA en Montevideo , 2005

Evento: Nacional , 4º Congreso Uruguayo de Diabetología , Montevideo , 2005

Anales/Proceedings: Resúmenes 4º Congreso Uruguayo de Diabetología

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Otros; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Resumen

TRUJILLO, J; MIMBACAS, A; JAVIEL, G; PISCIOTTANO, C; GRIGNOLA, R; JORGE, AM; CARDOSO, H

Asociación entre los polimorfismos del gen receptor de la vitamina D y la diabetes mellitus tipo 1 en la población uruguaya , 2004

Evento: Internacional , 12º Congreso Latinoamericano de Diabetes (ALAD) , San Pablo

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: CD-Rom; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Resumen

TRUJILLO, J; MIMBACAS, A; PÉREZ BRAVO, F; BÁRBARA, A; PISCIOTTANO, C; GRIGNOLA, R; JAVIEL, G; JORGE, AM; CARDOSO, H

Estudio preliminar en tríos de los polimorfismos del gen VDR en la Diabetes mellitud tipo 1 en familias uruguayas , 2004

Evento: Internacional , 12º Congreso Latinoamericano de Diabetes (ALAD) , San Pablo

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: CD-Rom; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Resumen

MIMBACAS, A; GASCUE, C; SOTO, E; JAVIEL, G; VITARELLA, G; FERRERO, R; SANGUINETTI, C; CARDOSO, H

La mutación C677T del gen MTHFR es más frecuente en en individuos con diabetes mellitus tipo 2 que en la población general , 2004

Evento: Internacional , 12º Congreso Latinoamericano de Diabetes (ALAD) , San Pablo

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: CD-Rom; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Resumen

ECHARTE, L; CARDOSO, H; GREIFF, G; SANGUINETTI, C; TUCCI, P; MIMBACAS, A

Prevalencia en la población montevideana del polimorfismo genético C677T en el gen que codifica para la MTHFR humana , 2003

Evento: Nacional , Segundas Jornadas de Bioquímica y Biología Molecular , Montevideo , 2003

Anales/Proceedings: Resúmenes Segundas Jornadas de Bioquímica y Biología Molecular

Palabras clave: MTHFR; mutación C677T

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Poster

Resumen

SOTO, E; MIMBACAS, A; GASCUE, C; JAVIEL, G; FERRERO, R; VITARELLA, G; CARDOSO, H

La hiperhomocisteinemia como factor de riesgo en la cardiopatía isquémica de pacientes con diabetes tipo 2 , 2003

Evento: Nacional , 19 Congreso Uruguayo de Cardiología , Montevideo , 2003

Anales/Proceedings: Revista de Cardiología

Palabras clave: diabetes mellitus; homocisteina; cardiopatía isquémica

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Poster

Resumen

GASCUE, C; MIMBACAS, A; SANS, M; GALLINO, J

Búsqueda de ADN indígena en la población de Montevideo , 2003

Evento: Internacional , Segundas Jornadas de Bioquímica y Biología Molecular , Montevideo , 2003

Anales/Proceedings: Segundas Jornadas de Bioquímica y Biología Molecular

Palabras clave: ADNmt

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Poster

Resumen

TRUJILLO, J; MIMBACAS, A; CARDOSO, H; GASCUE, C; JAVIEL, G; PISCIOTTANO, C; GRIGNOLA, R; JORGE, AM

Asociación entre polimorfismos del receptor de vitamina D y diabetes mellitus insulino dependiente , 2003

Evento: Nacional , Segundas Jornadas de Bioquímica y Biología Molecular , Montevideo , 2003

Anales/Proceedings: Segundas Jornadas de Bioquímica y Biología Molecular

Palabras clave: VDR

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Poster

Resumen

MIMBACAS, A; PÉREZ BRAVO, F; HIDALGO, PC; JAVIEL, G; PISCIOTTANO, C; GRIGNOLA, R; JORGE, AM; GALLINO, J; CARDOSO, H

Asociación entre diabetes tipo 1 y alelos HLA DQB1* y DR en estudio de casos-control en Uruguay , 2001

Evento: Internacional , XI Congreso de la Asociación Latinoamericana de Diabetes (ALAD), III Congreso Uruguayo de Diabetología , Punta del Este , 2001

Anales/Proceedings: Resúmenes XI Congreso de la Asociación Latinoamericana de Diabetes (ALAD), III Congreso Uruguayo de Diabetología , 30

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Resumen

MIMBACAS, A; PÉREZ BRAVO, F; PISCIOTTANO, C; GRIGNOLA, R; SANTOS, JL; JAVIEL, G; JORGE, AM; CARDOSO, H

Desequilibrio de ligamiento entre alelos HLA DQB y diabetes tipo 1: casos-familias en Montevideo, Uruguay , 2001

Evento: Internacional , XI Congreso de la Asociación Latinoamericana de Diabetes (ALAD), III Congreso Uruguayo de Diabetología , Punta del Este , 2001

Anales/Proceedings: Resúmenes XI Congreso de la Asociación Latinoamericana de Diabetes (ALAD), III Congreso Uruguayo de Diabetología , 30

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Resumen

POGGIO, R; MIMBACAS, A; JASINSKI, C; ARMAS, D; CRISPINO, B; CARDOSO, H

Determinación de los alelos HLA DQ-DR de cadena beta asociados en nuestro país con la enfermedad celíaca , 2000

Evento: Nacional , IX Jornadas de la Sociedad Uruguaya de Biociencias , Maldonado , 2000

Anales/Proceedings: Resúmenes IX Jornadas de la Sociedad Uruguaya de Biociencias , 1 , 178

Palabras clave: HLA; enfermedad celíaca

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Poster

Resumen

POGGIO, R; MIMBACAS, A; CRISPINO, B; HIDALGO, PC; CARDOSO, H

Estudio de la distribución alélica en los loci HLA-DRB1 y HLA-DQB1 en la población de Montevideo, Uruguay , 2000

Evento: Nacional , VI Congreso de la Asociación Latinoamericana de Antropología Biológica , Piriápolis , 2000

Anales/Proceedings: Resúmenes VI Congreso de la Asociación Latinoamericana de Antropología Biológica

Palabras clave: HLA; enfermedad celíaca

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Poster

Resumen

MIMBACAS, A; CRISPINO, B; CARDOSO, H

Búsqueda de mutaciones en el antiooncogen p53 en pacientes portadores de carcinomas basocelulares múltiples , 2000

Evento: Nacional , 8º Congreso Uruguayo de Dermatología , Montevideo , 2000

Anales/Proceedings: Resúmenes 8º Congreso Uruguayo de Dermatología

Palabras clave: carcinoma basocelular

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Comunicación oral

Resumen

ARANDA, M; MIMBACAS, A

p53 gene mutation in gastric carcinoma and nonsmall cell lung carcinoma , 2000

Evento: Internacional , Xth International p53 Workshop , Monterrey , 2000

Anales/Proceedings: Report of Xth International p53 Workshop , 9 , 65

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Inglés/Estados Unidos;

Resumen

LUZARDO, G; CRISPINO, B; MIMBACAS, A; MARTINEZ, ML; CARDOSO, H

Análisis de las frecuencias de mutaciones de fibrosis quística según criterios diagnósticos en una muestra de la población uruguaya , 1999

Evento: Internacional , Segundo Congreso Argentino de Neumología Pediátrica, IX Congreso Latinoamericano de Fibrosis quística , Buenos Aires , 1999

Anales/Proceedings: Resúmenes Segundo Congreso Argentino de Neumología Pediátrica, IX Congreso Latinoamericano de Fibrosis quística , 74

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Argentina;

Resumen

CARDOSO, H; LUZARDO, G; MIMBACAS, A; CRISPINO, B; POGGIO, R; AZNAREZ, I

An unusually low cystic fibrosis prevalence rate in a mainly Caucasian population , 1997

Evento: Internacional , XIth Annual American CF Conference , Nashville , 1997

Anales/Proceedings: Proceedings XIth Annual American CF Conference

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Inglés/Estados Unidos;

Resumen

MIMBACAS, A; GONZALEZ, S; CARDOSO, H; POGGIO, R; JAVIEL, G; GARCÍA, S; BUENO, R; GALLEGO, L

Alelos HLA-DQ y diabetes mellitus insulino dependiente (DMID) en el Uruguay , 1997

Evento: Internacional , XIV Congreso Panamericano de Endocrinología (COPAEN) , Cancún , 1997

Anales/Proceedings: Resúmenes XIV Congreso Panamericano de Endocrinología (COPAEN) , 81

Palabras clave: HLA

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/México;

Resumen

MIMBACAS, A; CARDOSO, H; ARANDA, M

Cytogenetics and molecular findings in lung carcinoma , 1996

Evento: Internacional , 9th International Congress of Human Genetics , Rio de Janeiro , 1996

Anales/Proceedings: Resúmenes 9th International Congress of Human Genetics

Palabras clave: cáncer de pulmon

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Brasil;

POSTER

Resumen

MIMBACAS, A

Correlación entre los hallazgos citogenéticos y moleculares en carcinomas primarios de pulmón , 1996

Evento: Nacional , Encuentro de Jóvenes Biólogos , Montevideo , 1996

Palabras clave: cáncer de pulmon

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Poster

Resumen

LUZARDO, G; CRISPINO, B; MIMBACAS, A; AZNAREZ, I; CARDOSO, H

Analysis of the CF mutations in the Uruguayan population , 1996

Evento: Internacional , 9th International Congress of Human Genetics , Rio de Janeiro , 1996

Anales/Proceedings: Proceedings 9th International Congress of Human Genetics

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Brasil;

Completo

MIMBACAS, A

Nuevas perspectivas en el cáncer de pulmón. Mesa Redonda , 1995

Evento: Nacional , III Congreso Uruguayo de Oncología. , Montevideo , 1995

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: CD-Rom; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Conferencia

Resumen

MIMBACAS, A; CARDOSO, H

Hallazgos citogenéticos y moleculares en carcinoma de pulmón , 1995

Evento: Nacional , VII Jornadas de la Sociedad Uruguaya de Biociencias , Piriápolis , 1995

Anales/Proceedings: VII Jornadas de la Sociedad Uruguaya de Biociencias Resúmenes , 1 , 70

Palabras clave: pulmón; cancer

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Poster

Resumen

LUZARDO, G; CRISPINO, B; MIMBACAS, A; AZNAREZ, A; CARDOSO, H

Identificación de mutaciones del gen CFTR presentes en pacientes con FQ provenientes de la población uruguaya , 1995

Evento: Internacional , VII Congreso Latinoamericano de Fibrosis Quística , Santiago de Chile , 1995

Anales/Proceedings: Resúmenes VII Congreso Latinoamericano de Fibrosis Quística , 1 , 24

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Chile;

Resumen

CRISPINO, B; CARDOSO, H; MIMBACAS, A; MÉNDEZ, V

Delección del cromosoma 3 y una translocación recíproca 3;20 demostrada por chromosome painting , 1995

Evento: Nacional , VII Jornadas de la Sociedad Uruguaya de Biociencias , Piriápolis , 1995

Anales/Proceedings: Resúmenes VII Jornadas de la Sociedad Uruguaya de Biociencias , 1 , 66

Palabras clave: translocación 3; chromosome painting; 20

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Trabajo presentado como POSTER

Sistema Nacional de Investigadores

Resumen

CRISPINO, B; MIMBACAS, A; CARDOSO, H; CABEZAS, E; MARTINEZ, ML

Fibrosis quística en el Uruguay , 1995

Evento: Nacional , VII Jornadas de la Sociedad Uruguaya de Biociencias , Piriápolis , 1995

Anales/Proceedings: Resúmenes VII Jornadas de la Sociedad Uruguaya de Biociencias , 1 , 67

Palabras clave: fibrosis quística

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Trabajo presenado como POSTER

Resumen

CRISPINO, B; CARDOSO, H; MIMBACAS, A; MÉNDEZ, V

Delección del cromosoma 3 y una translocación recíproca 3;20 demostrada por chromosome painting. , 1994

Evento: Internacional , 11 Congreso Latinoamericano de Genética , Puerto Vallarta , 1994

Anales/Proceedings: Resúmenes 11 Congreso Latinoamericano de Genética

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/México;

Resumen

CRISPINO, B; MIMBACAS, A; CARDOSO, H; CABEZAS, E

Fibrosis quística en el Uruguay , 1994

Evento: Internacional , 11 Congreso Latinoamericano de Genética , Puerto Vallarat , 1994

Anales/Proceedings: Resúmenes 11 Congreso Latinoamericano de Genética

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/México;

Resumen

AZAMBUJA, C; CRISPINO, B; MIMBACAS, A; MORI, M; URIARTE, R; CARDOSO, H

Identificación de dos nuevos RFLPs para el cromosoma 22 humano , 1992

Evento: Internacional , X Congreso Latinoamericano de Genética , Río de Janeiro , 1992

Anales/Proceedings: Revista Brasileira de Genética , 15 , 22

Palabras clave: RFLP; chromosome 22

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Brasil;

Resumen

AZAMBUJA, C; CRISPINO, B; MIMBACAS, A; MORI, M; URIARTE, R; CARDOSO, H

Identificación de RFLPs para el cromosoma 22 humano , 1991

Evento: Nacional , VI Jornadas de la Sociedad Uruguaya de Biociencias , Piriápolis , 1991

Anales/Proceedings: Resúmenes VI Jornadas de la Sociedad Uruguaya de Biociencias , 1 , 44

Palabras clave: chromosome 22; RFLPs

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Trabajo presentado en forma de poster

Resumen

CRISPINO, B; MIMBACAS, A; MORI, M; URIARTE, R; AZAMBUJA, C; CARDOSO, H

Polimorfismo del largo de restricción (RFLPs) en un cromosoma humano (cromosoma 22) , 1990

Evento: Internacional , XXI Congreso Argentino de Genética, I Jornadas Argentino-Uruguayas de Genética , Concepción del Uruguay , 1990

Anales/Proceedings: Resúmenes XXI Congreso Argentino de Genética, I Jornadas Argentino-Uruguayas de Genética , 27

Palabras clave: RFLP; chromosome 22

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Argentina;

POSTER

Resumen

CRISPINO, B; MIMBACAS, A; MORI, M; URIARTE, R; AZAMBUJA, C; CARDOSO, H

Polimorfismo del largo de los fragmentos de restricción (RFLPs) en un cromosoma humano (cromosoma 22) , 1990

Evento: Nacional , V Jornadas de la Sociedad Uruguaya de Biociencias , Piriápolis , 1990

Anales/Proceedings: Resúmenes VI Jornadas de la Sociedad Uruguaya de Biociencias , 1 , 65

Palabras clave: RFLPs; Cromosoma 22

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Trabajo presentado en forma de poster

Resumen

MIMBACAS, A; PELAEZ, D; KOLSKI, R; MAÑÉ GARZÓN, F

Malformación del pabellón auricular , 1989

Evento: Internacional , XIX Congreso Argentino de Genética , Jujuy , 1989

Anales/Proceedings: Resúmenes XIX Congreso Argentino de Genética , 1 , 30

Palabras clave: pabellón auricular

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Pediatría / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Argentina;

Presentación oral

Resumen

PELAEZ, D; MAÑÉ GARZÓN, F; KOLSKI, R; INGLOD, P; MIMBACAS, A

Mucopolisacaridosis tipo OS (Síndrome de Schie) , 1988

Evento: Nacional , II Jornadas Uruguayas de Patología Clínica , Montevideo , 1988

Anales/Proceedings: Resúmenes II Jornadas Uruguayas de Patología Clínica , 1 , 70

Palabras clave: síndrome de Schie; mucopolisacaridosis

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Pediatría / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Trabajo presentado en forma oral

Resumen

MIMBACAS, A; FORMENTO, S; KOLSKI, R

Dermatoglifos palmares en una muestra de la población de Montevideo , 1988

Evento: Nacional , II Jornadas Uruguayas de Patología Clínica , Montevideo , 1988

Anales/Proceedings: Resúmenes II Jornadas Uruguayas de Patología Clínica , 1 , 43

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Pediatría / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Trabajo presentado oralmente

Sistema Nacional de Investigadores

Resumen

CARDOSO, H; MIMBACAS, A; CRISPINO, B

Variación en la duración de los estadios de la profase meiótica durante el desarrollo temprano del grillo , 1987

Evento: Nacional , III Reunión de la Sociedad Uruguaya de Biociencias , Montevideo , 1987

Anales/Proceedings: Resúmenes de la III Reunión de la Sociedad Uruguaya de Biociencias , 1 , 27 , 27

Áreas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Biología del Desarrollo / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Presentación oral

Resumen

CARDOSO, H; MIMBACAS, A; CRISPINO, B

Duración de los estadios de la profase meiótica durante el desarrollo temprano del grillo , 1987

Evento: Internacional , XVIII Congreso Argentino de Genética , Buenos Aires , 1987

Anales/Proceedings: Resúmenes XVIII Congreso Argentino de Genética , 1 , 21

Palabras clave: grylloidea; meiosis

Áreas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Biología del Desarrollo / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Argentina;

Presentación oral

Resumen

MIMBACAS, A; KOLSKI, R

Dermatoglifos en psoriasis. Estudio cuantitativo , 1987

Evento: Nacional , III Reunión de la Sociedad Uruguaya de Biociencias , Montevideo , 1987

Anales/Proceedings: Resúmenes III Reunión de la Sociedad Uruguaya de Biociencias , 1 , 30

Palabras clave: dermatoglifos; psoriasis

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Pediatría / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Presentación oral

Resumen

MIMBACAS, A; FORMENTO, S; KOLSKI, R

Dermatoglifos en una muestra de la población de Montevideo, Uruguay , 1987

Evento: Internacional , XVIII Congreso Argentino de Genética , Buenos Aires , 1987

Anales/Proceedings: Resúmenes XVIII Congreso Argentino de Genética , 1 , 40

Palabras clave: dermatoglifos

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Otros tipos de Medicina Clínica / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Argentina;

Presentación oral

Resumen

MIMBACAS, A

Estudio sobre dermatoglifos, contribución al estudio de TRC, RRC, URC y recuento a-b en la población de Montevideo , 1985

Evento: Nacional , Jornadas de Zoología del Uruguay , Montevideo , 1985

Anales/Proceedings: Resúmenes Jornadas de Zoología del Uruguay

Palabras clave: dermatoglifos

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Otros tipos de Medicina Clínica / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Presentación oral

Resumen

SALVAT, G; MIMBACAS, A

Análisis cuantitativo de las áreas interdigitales en una muestra de la población de Montevideo , 1984

Evento: Nacional , I Reunión de la Sociedad Uruguaya de Biociencias , Montevideo , 1984

Anales/Proceedings: Resúmenes I Reunión de la Sociedad Uruguaya de Biociencias , 1 , 40

Palabras clave: dermatoglifos

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Otros tipos de Medicina Clínica / Genética

Medio de divulgación: Papel; *Idioma/Pais:* Español/Uruguay;

Presentación oral Las áreas interdigitales ab, bc, cd, son estudiadas desde el punto de vista cuantitativo en una muestra normal de 140 individuos (70 hombres) de la Población de Montevideo. El área ab es la que presenta valores mas elevados en ambas manos tanto en hombres como en mujeres, existiendo entre los dos sexos diferencias altamente significativas al comparar las áreas entre sí, salvo entre las áreas ab-cd de la mano derecha en ambos sexos que no presentan diferencias significativas. Entre hombres y mujeres no hay diferencias entre las respectivas áreas exceptuando el área bc cuando se consideran ambas manos juntas. No existen diferencias bimanuales en ninguno de los dos sexos. Considerando la correlación entre áreas se encuentra que las ab-cd en la mano izquierda y ambas manos presentan un coeficiente de correlación significativo para ambos sexos y lo mismo sucede en las áreas ab-bc pero sólo en hombres. Existe una correlación positiva bisexual entre cada una de las áreas interdigitales de mano derecha e izquierda. De estos resultados puede inferirse que para estas características dermatoglíficas no existen diferencias bisexuales salvo para el área bc ni diferencias bimanuales en ningún área.

Texto en periódicos

Periodicos

MIMBACAS, A

Vitamina D contra la diabetes , AM 990. Noticias en la web , v: , p: , 2009

Palabras clave: vitamina D

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Nutrición y Genética

Medio de divulgación: Internet;

www.am990formosa.com.ar

Periodicos

MIMBACAS, A

Diabetes, detectan variante de genes que indican probabilidad de contrerla , Ultimas noticias , v: , p: , 2009

Palabras clave: diabetes

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética y Epidemiología

Medio de divulgación: Papel;

www.ultimasnoticias.com.uy/hemeroteca/080609/prints/act13.html‎

Periodicos

MIMBACAS, A

Vitamina D contra la diabetes 1 , Entrevista radial y publicación en página web BBC Londres , v: , p: , 2008

Palabras clave: diabetes

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

Medio de divulgación: Otros;

<http://news.bbc.co.uk>

Periodicos

MIMBACAS, A

Dele a su hijo vitamina D , El Mundo. Córdoba , v: , p: , 2008

Palabras clave: vitamina D

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Nutrición y Genética

Medio de divulgación: Internet;

www.elmundodecordoba.com

Periodicos

MIMBACAS, A

Sistema Nacional de Investigadores

Vitamina D contra la diabetes1 , México Noticias , v: , p: , 2008

Palabras clave: vitamina D

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Nutrición y Genética

Medio de divulgación: Internet;

www.agronmexico.com

Revista

MIMBACAS, A

Consumo de vitamina D reduce riesgo de diabetes en niños , Caras y Caretas , v: 347 , p: 6667 , 2008

Palabras clave: diabetes

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

Medio de divulgación: Papel; *Lugar de publicación:* Uruguay;

Revista

MIMBACAS, A

La genética de la diabetes , Diabetes al día , v: 18 , p: 46 , 2006

Palabras clave: diabetes

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

Medio de divulgación: Papel; *Lugar de publicación:* Uruguay;

www.diabetesaldia.info

Sistema Nacional de Investigadores

Revista

MIMBACAS, A

Análisis de los alelos HLA-DQ y Diabetes mellitus tipo 1 en Uruguay , Diabetes Hoy: Opinan los especialistas , v: 14 , p: , 1998

Palabras clave: diabetes

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

Medio de divulgación: Papel; *Lugar de publicación:* Laboratorios Galien;

Periodicos

MIMBACAS, A; BRUM,N,; URIARTE, R; GONZALEZ, S

Buen papel de Genetistas Uruguayas , Diario El País , v: , p: 36 , 1992

Medio de divulgación: Papel; *Lugar de publicación:* Diario El País;

Revista
MIMBACAS, A; KOLSKI,R
Dermatoglyphic study in psoriasis. II Qualitative study , Newsletter Of The American Dermatoglyphics Association , v: 8(2) , p: 2529 , 1989

Medio de divulgación: Papel;

Revista
SALVAT,G.; MIMBACAS, A
A Quantitative study of the palmar intedigital areas in an Uruguayan population , Newsletter Of The American Dermatoglyphics Association , v: 5(1) , p: 36 , 1986
Medio de divulgación: Otros;

Producción técnica

Procesos

Otros procesos o técnicas
MIMBACAS, A
HLA-class II in Latin American patients with tye 1 diabetes , Envío de datos de la población uruguaya para la realización del meta-análisis , 2010
Aplicación: NO
Palabras clave: Autoinmunidad
Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular
Medio de divulgación: Internet; *Disponibilidad:* Restringida; *Ciudad:* /Estados Unidos
www.elsevier.com
Participación en el estudio de Metaanálisis de los Dres: Adriana Rojas-Villaraga, Diana Botello-Corzo, Juan Manuel Anaya publicado en Autoimmunity Reviews 2010

Evaluaciones

Evaluación de Proyectos
2012 / 2012
Institución financiadora: Ministerio de Ciencia, Tecnología e Innovación Productiva de la República Argentina
Cantidad: Menos de 5
Ministerio de Ciencia, Tecnología e Innovación Productiva de la República Argentina , Uruguay
Convocatoria EMPRETECNO del Fondo Sectorial (FONARSEC)

Evaluación de Proyectos
2008 / 2010
Institución financiadora: Programa Iberoamericano de Ciencia y Tecnología
Cantidad: Menos de 5
Programa Iberoamericano de Ciencia y Tecnología , España
El Organismo Nacional de Ciencia y Tecnología del Uruguay validó la candidatura para formar parte/seguir formando parte de la base de datos de Evaluadores CYTED.

Evaluación de Proyectos
2008 / 2013
Institución financiadora: DIPGIS
Cantidad: Menos de 5
DIPGIS , Bolivia
Departamento de Investigación, Postgrado e Interacción Social de la Universidad Mayor de San Andrés. La Paz – Bolivia.
http://200.7.160.89/dipgis_web/ (fondos provenientes de la comunidad sueca)

Evaluación de Proyectos
2005 / 2008
Institución financiadora: Colciencias
Cantidad: Menos de 5
Colciencias , Colombia

Evaluación de Proyectos

1993 / 2013

Institución financiadora: PEDECIBA

Cantidad: De 5 a 20

PEDECIBA , Uruguay

Evaluación de proyectos de Maestría y evaluador de tesis de maestrías

Evaluación de Eventos

2010

Nombre: 2º Encuentro de Arte y Ciencia,

Uruguay

Organización del 2º Encuentro de Arte y Ciencia que se desarrollo en el marco de la Semana de la Ciencia y la Tecnología. Dicha muestra fue expuesta en el Salón de Actos del IIBCE

Evaluación de Publicaciones

2014

Nombre: Oxidative Medicine and Cellular Longevity,

Cantidad: Menos de 5

Evaluación de Publicaciones

2014

Nombre: International Journal of Biomedical Science,

Cantidad: Menos de 5

Evaluación de Publicaciones

2010 / 2015

Nombre: Journal of Pediatric ,

Cantidad: Menos de 5

Invitación a participar como Revisor de la Revista pagina web de la Revista: www.jpgenetics.org

Evaluación de Publicaciones

2008 / 2011

Nombre: Biomédica,

Cantidad: Menos de 5

Title: Biomédica : revista del Instituto Nacional de Salud Links ISSN: 0120-4157 (Print) Title Abbreviation: Biomedica ISO Abbreviation: Biomedica Publication Start Year: 1981 Current Indexing Status: Currently indexed for MEDLINE. Current Subset: Index Medicus Version Currently Indexed: Print Publisher: Instituto Nacional de Salud Language: Spanish Place of Publication: Colombia Subject Term(s): Medicine NLM ID: 8205605

Evaluación de Publicaciones

2007 / 2013

Nombre: Human Biology Journal,

Cantidad: Menos de 5

Title: Human biology; an international record of research Links ISSN: 0018-7143 (Print) Title Abbreviation: Hum Biol ISO Abbreviation: Hum. Biol. Publication Start Year: 1929 Current Indexing Status: Currently indexed for MEDLINE. Current Subset: Index Medicus Version Currently Indexed: Print Publisher: Wayne State University Press, Language: English Place of Publication: United States Subject Term(s): Biology NLM ID: 0116717

Evaluación de Publicaciones

2007 / 2013

Nombre: Human Immunology,

Cantidad: De 5 a 20

Title: Human immunology Links ISSN: 0198-8859 (Print) Title Abbreviation: Hum Immunol ISO Abbreviation: Hum. Immunol. Publication Start Year: 1980 Current Indexing Status: Currently indexed for MEDLINE. Current Subset: Index Medicus Version Currently Indexed: Print Publisher: Elsevier/North-Holland. Acid-Free: Some or all issues printed on acid-free paper. Language: English Place of Publication: United States Subject Term(s): Allergy and Immunology NLM ID: 8010936

Evaluación de Convocatorias Concursables

2015

Nombre: Tribunal Concurso Grado 1 horas docentes Laboratorio Nanotecnología,

Cantidad: Menos de 5

MEC

Evaluación de Convocatorias Concursables

2015

Nombre: Tribunal Concurso Grado 1 horas docentes Dpto Biodiversidad y Genética,

Cantidad: Menos de 5

MEC

Evaluación de Convocatorias Concursables

2015

Nombre: Tribunal Concurso Grado 1 efectivo Dpto de Genética, Facultad de Ciencias,

Cantidad: De 5 a 20

UdelaR

Evaluación de Convocatorias Concursables

2015

Nombre: Tribunal de Concurso N°15/15 Asistente Perfil Antropología Social y Conocimiento de Técnicas de Biología Molecular , PDU Diversidad Genética, Facultad de Humanidades y Ciencias Sociales,

Cantidad: De 5 a 20

UdelaR

Evaluación de Convocatorias Concursables

2014

Nombre: Tribunal de Concurso Grado 1 Horas docentes, Dpto Biodiversidad y Genética,

Cantidad: De 5 a 20

MEC

Evaluación de Convocatorias Concursables

2014

Nombre: Tribunal del Concurso Grado 2 horas docentes Dpto Biodiversidad y Genética,

Cantidad: De 5 a 20

MEC

Evaluación de Convocatorias Concursables

2012 / 2012

Nombre: Convocatoria Publica de Nuevos Miembros del SNI de Panamá,

Cantidad: Menos de 5

SENACYT: Secretaria Nacional de Ciencia, Tecnología e Innovación , Uruguay

Evaluación de Convocatorias Concursables

2011 / 2011

Nombre: Concurso para Proyecto CSIC,

Cantidad: Menos de 5

Facultad de Ciencias , Uruguay

Integrantes del Tribunal: Dra. Susana González, Mariana Cosse, Adriana Mimbacas

Evaluación de Convocatorias Concursables

2011 / 2011

Nombre: Concurso para Grado 2 contratado MEC,

Cantidad: Menos de 5

IIBCE , Uruguay

Integración del tribunal de concurso junto con las Dras. Susana González y Mónica Sans

Evaluación de Convocatorias Concursables

2010 / 2010

Nombre: Concurso para Técnico Preparador,

Cantidad: Menos de 5

IIBCE , Uruguay

Tribunal de Concurso junto con las Dras. Maria Victoria Di Tomasso y Sylvia Podesta

Evaluación de Convocatorias Concursables

2010 / 2010

Nombre: Tribunal de Concurso para cargo Grado 2 efectivo del Dpto. Genética ,

Cantidad: Menos de 5

Facultad de Ciencias , Uruguay

Tribunal junto con las Dras. Cristina Mazella y Gabriela Bedo.

Evaluación de Convocatorias Concursables

2008 / 2008

Nombre: Concurso para Citometria de Flujo,

Cantidad: Menos de 5

IIBCE , Uruguay

Tribunal junto con los Drs. Rodolfo Wetstein e Inés Ponce De León para el cargo de Grado 1 para el Servicio de Citometría de flujo.

Sistema Nacional de Investigadores

Evaluación de Convocatorias Concursables

2008 / 2008

Nombre: Concurso para horas docentes equivalente a Grado 2,

Cantidad: Menos de 5

IIBCE , Uruguay

Integrante del tribunal de Concurso junto con los Dres. Rodolfo Wettstein y Carina Gaggero para el contrato de horas docentes euqivalentes a Grado 2 el Grupo de Biología de la Reproducción

Evaluación de Convocatorias Concursables

2007 / 2007

Nombre: LLamado de Grados 3 y preparadores técnicos,

Cantidad: De 5 a 20

IIBCE , Uruguay

Tribunal junto con los Dres. José Sotelo y Elena Fabiano para la evaluación de los méritos de los Dpto/Laboratorios postulantes al llamado

Evaluación de Convocatorias Concursables

2007 / 2007

Nombre: Concurso horas docentes Grado 1,

Cantidad: Menos de 5

IIBCE , Uruguay

Miembro del tribunal de Concurso junto con los Dres. Gustavo Folle y Susana González para el cargo contratado de horas docentes equivalente a Grado 1 para el Grupo de Investigación en Genética Humana

Sistema Nacional de Investigadores

Evaluación de Convocatorias Concursables

2007 / 2007

Nombre: Concurso horas docentes Grado 2,

Cantidad: Menos de 5

IIBCE , Uruguay

Tribunal junto con las Dras. Susana González y Alicia Postiglioni para el concurso de horas docentes equivalentes a grado 2 para el grupo de Investigación en Genética de la Conservación

Evaluación de Convocatorias Concursables

2007 / 2007

Nombre: Concurso horas docentes grado 1,

Cantidad: Menos de 5

IIBCE , Uruguay

Tribunal de Concurso junto con los Dres. Rodolfo Weststein y Adriana Geisinger para el cargo de horas docentes equivalente a grado 1 del Grupo de Investigación Biología de la Reproducción

Evaluación de Convocatorias Concursables

2007 / 2007

Nombre: Concurso horas docentes Grado 2,

Cantidad: Menos de 5

IIBCE , Uruguay

Tribunal junto con los Dres. Gustavo Folle y Juan Claudio Benech para horas docentes grado 2 del Laboratorio de Genética Toxicológica

Evaluación de Convocatorias Concursables

2007 / 2007

Nombre: Concurso horas docentes grado 1,

Cantidad: Menos de 5

IIBCE , Uruguay

Tribunal junto con los Drs. Gustavo folle y Juan Benech para el cargo de horas docentes equivalentes a grado 1 para Genética Toxicológica

Evaluación de Convocatorias Concursables

2006 / 2006

Nombre: Contrato de horas docentes equivalentes a Grado 1,

Cantidad: Menos de 5

IIBCE , Uruguay

Miembro del Tribunal junto con los Dres. Horacio Cardoso y Suasna González

Evaluación de Convocatorias Concursables

2006 / 2006

Nombre: Contratos para el Area de Biomedicina,

Cantidad: Mas de 20

IIBCE , Uruguay

Integrante del tribunal que entendió en el llamado a contratos de 3 cargos equivalentes a 2 grados 1 y 1 grado 2 junto con los Dres. Wilner Martinez, Daniel Rodriguez, Juan Benech y Mónica Brauer

Evaluación de Convocatorias Concursables

2005 / 2008

Nombre: Beca para la División Genética,

Cantidad: De 5 a 20

IIBCE , Uruguay

Integrante de Comisión >AAsesora junto con los Dres. Horacio Cardoso y Lucy Kelly

Evaluación de Convocatorias Concursables

2005 / 2008

Nombre: Becas PEDECIBA,

Cantidad: Mas de 20

PEDECIBA , Uruguay

Integrante de la Comisión de Adjudicación de Becas/Pasantía PEDECIBA, Biología

Evaluación de Convocatorias Concursables

2002 / 2003

Nombre: Provisión Interina de 2 cargos de Ayudante G1, 30hs,

Cantidad: De 5 a 20

Facultad de Ciencias, Proyecto CSIC , Uruguay

Integración de la COMisión Asesora con los Dr. Gustavo Folle y Susana González para el llamado N°106/02 para la provisión interina de dos cargos de Ayudante /Gdo 1, 30 hs, cargos N°11309 y 11318) para trabajar en el Proyecto CSIC 'Biología y Conservación de Cérvidos Neotropicales del Uruguay'. Responsable Susana González.

Evaluación de Convocatorias Concursables

2001 / 2004

Nombre: Beca para la División Biología Molecular ,

Cantidad: De 5 a 20

IIBCE , Uruguay

Integración de la Comisión Asesora con los Dres Rodolfo Wettstein y Carina Gaggero

Tutorías concluidas

Posgrado

Tesis de maestría

Análisis de metilación y expresión génica del gen SOCS1 y su relación con el tratamiento de primera elección en la diabetes tipo 2 , 2014

Tipo de orientación: Tutor único o principal

Nombre del orientado: Mariana Fernandez

Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay , Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)

Palabras clave: Socs

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas

Pais/Idioma: Uruguay/Español

Información adicional: Esta investigación permitió a la Lic. Mariana Fernández obtener la financiación de la ANII, Fondo María Viña: Silenciamiento y expresión de genes de sistema inmune innato podrían influir en la respuesta a fármacos hipoglucemiantes.

Tesis de maestría

Identificación de un mecanismo de segregación y eliminación de un cromosoma supernumerario en núcleos de células trisómicas humanas , 2014

Tipo de orientación: Tutor único o principal

Nombre del orientado: Ana Laura Reyes

Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay , Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)

Palabras clave: territorios cromosómicos

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / citogenética molecular

Medio de divulgación: Papel, *Pais/Idioma:* Uruguay/Español

Tesis de maestría

Nueva metodología en el país para detectar disfunciones hemostáticas como forma predictiva de eventos cardiovasculares , 2012

Tipo de orientación: Tutor único o principal

Nombre del orientado: Gerardo Romanelli

Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay , Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)

Palabras clave: plaquetas

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Citometría de Flujo

Pais/Idioma: Uruguay/Español

Información adicional: Defensa de Tesis en marzo de 2012

Tesis de maestría

"Análisis y búsqueda de polimorfismos del gen PTPN22 asociado a susceptibilidad de la Diabetes mellitus tipo 1 en la población de Montevideo" , 2010

Tipo de orientación: Tutor único o principal

Nombre del orientado: Pilar Zorrilla

Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay , Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)

Palabras clave: PTPN22; diabetes

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular y Biomedicina

Medio de divulgación: Papel, *Pais/Idioma:* Uruguay/Español

Información adicional: Tesis publicada en Editorial Academica Española 2001-12-22 ISBN 978-3-8465-7245-0

Tesis de maestría

Enfermedad del hígado graso no alcohólico. Estudio de casos y controles en una población de pacientes del Hospital Pasteur. , 2010

Tipo de orientación: Cotutor o Asesor

Nombre del orientado: Marcos Pintos

Facultad de Medicina (UDELAR-PROINBIO) - UDeLaR , Uruguay , Maestría en Investigación Biomédica

Palabras clave: hígado graso no alcohólico

Áreas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular y Biomedicina

País/Idioma: Uruguay/Español

Información adicional: Beca Manuel Perez inicio 2011

Tesis de maestría

Análisis de polimorfismos de riesgo a la diabetes tipo 1 en una población trihíbrida, Uruguay , 2007

Tipo de orientación: Tutor único o principal

Nombre del orientado: Cecilia Gascue

Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay , Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

Medio de divulgación: Papel, *País/Idioma:* Uruguay/Español

Información adicional: Tesis publicada en Editorial Académica Española 15-10-2011 ISBN 978-3-8454-9892-8

Tesis de maestría

Identificación de polimorfismos del gen receptor de la vitamina D asociados con la Diabetes mellitus en el Uruguay , 2004

Tipo de orientación: Tutor único o principal

Nombre del orientado: Janet Trujillo

Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay , Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)

Palabras clave: diabetes mellitus

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

Medio de divulgación: Otros, *País/Idioma:* Uruguay/Español

Tesis de maestría

Identificación de los alelos HLA relacionados con la enfermedad celíaca presentes en nuestro país , 2000

Tipo de orientación: Tutor único o principal

Nombre del orientado: Rossana Poggio

Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay , Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)

Palabras clave: HLA; enfermedad celíaca

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

Medio de divulgación: Otros, *País/Idioma:* Uruguay/Español

Información adicional: En el Uruguay la enfermedad celíaca tiene una frecuencia de 1 en 2000 individuos. Se determinaron las frecuencias de los alelos HLA-DR y -DQ de la cadena beta en nuestra población y las asociaciones de estos con la enfermedad celíaca en nuestro país. Los resultados obtenidos desde un enfoque poblacional nos permitieron determinar que los alelos DRB1*07 y DQB1*0201 son los más frecuentes (0.2 y 0.3 respectivamente). Por otro lado se logró establecer que las muestras consideradas se encuentran en equilibrio de Hardy Weinberg. El grupo control presentó un mayor polimorfismo y heterocigosidad, donde la combinación heterocigota entre el alelo más común y otro alelo es lo más frecuente en esta muestra. En cambio la combinación homocigota de los alelos más frecuente es característica de los pacientes. Los datos obtenidos desde el enfoque epidemiológico nos permitieron determinar que los alelos DRB1*03 y DQB1*0201 están positivamente asociados (OR= 13, p<0.001 y OR = 10.7, p<0.05 respectivamente)

Grado

Tesis/Monografía de grado

Estudio de frecuencias génicas del SNP -23HphI como segundo loci de susceptibilidad en la población con diabetes en el Uruguay , 2011

Tipo de orientación: Tutor único o principal

Nombre del orientado: Matias Fabregat

Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay , Licenciatura en Ciencias Biológicas

Palabras clave: insulina; -23HphI

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

País/Idioma: Uruguay/Español

www.fcien.edu.uy

Tesis/Monografía de grado

Estudio de la prevalencia del SNP Arg972 del gen Sustrato-1 del receptor de insulina (IRS-1) en una muestra de pacientes diabéticos , 2010

Tipo de orientación: Tutor único o principal

Nombre del orientado: Anas Laura Reyes

Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay , Licenciatura en Ciencias Biológicas

Palabras clave: diabetes

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

Medio de divulgación: Papel, *País/Idioma:* Uruguay/Español

Información adicional: La diabetes mellitus tipo 2 es considerada un paradigma de una enfermedad multifactorial poligénica, donde variaciones comunes en varios genes actúan recíprocamente para causar la enfermedad. Su patogénesis se caracteriza por la combinación de resistencia a la insulina periférica y daño en la capacidad secretora de insulina en las células-β pancreáticas. La insulino-resistencia periférica produce, por un mecanismo reflejo, una hipersecreción insulínica con la correspondiente hiperinsulinemia para mantener la normo glucemia durante varios años. En estos procesos la insulina es una hormona clave para el comienzo de una gran variedad de actividades metabólicas mediante su unión al receptor de insulina y la propia activación intrínseca de tirosinquinasa. El gen IRS-1: "Insulin receptor substrate-1" fue el primer sustrato identificado y representa el prototipo de las proteínas de la familia IRS. Uno de los polimorfismos más prevalentes, la sustitución aa Gly972Arg presenta un predominio 3 veces mayor en pacientes con diabetes. Este causa un deterioro de la asociación del IRS-1 con la actividad quinasa del fosfatidilinositol-3. Se ha planteado que este polimorfismo es uno de los responsables de la presencia de insulino-resistencia. El objetivo del presente trabajo es determinar la prevalencia del SNP Arg972 del gen Sustrato-1 del Receptor de Insulina (IRS-1) en una población de pacientes diabéticos de la ciudad de Montevideo, Uruguay mediante 2 tipos de técnicas moleculares: con un abordaje clásico empleando la técnica de PCR-RFLPs y, apostando a la incorporación de nuevas tecnologías mediante el análisis por RT-PC. Los resultados obtenidos mostraron la existencia de una elevada proporción de individuos portadores del alelo mutante. 0,62% (86/139) (Gly/Arg), mientras que un 0,38% (53/139) presentaron el alelo salvaje en su forma homocigota Gly/Gly. Se destaca una total ausencia de homocigotas mutantes (Arg/Arg). En conclusión: el análisis molecular del gen IRS-1 en pacientes diabéticos de la ciudad de Montevideo, Uruguay ha revelado una elevada prevalencia de la variante alélica Arg972 del gen IRS-1 lo que explicaría en parte la presencia de insulino-resistencia en estos pacientes. Además la técnica de RT – PCR es una nueva herramienta efectiva que disponemos para el diagnóstico o genotipificación de SNPs.

Tesis/Monografía de grado

Prevalencia del polimorfismo -866 G/A en el promotor del gen UCP-2 en una muestra de la población diabética de Montevideo, Uruguay , 2010

Tipo de orientación: Tutor único o principal

Nombre del orientado: Joaquina Farias

Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay , Licenciatura en Ciencias Biológicas

Palabras clave: diabetes

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

Medio de divulgación: Papel, *País/Idioma:* Uruguay/Español

Información adicional: Resumen Desde hace ya algunas décadas la Diabetes Mellitus, junto con el sobrepeso y la obesidad, están sufriendo un gran aumento en la prevalencia. La DM2, que agrupa entre el 90 y 95% de los diabéticos, posee una naturaleza poligénica, y se debe a la combinación de resistencia a la insulina en grados variables y deficiencia relativa de la secreción de la misma. Las proteínas UCP pertenecen a la superfamilia de proteínas transportadoras mitocondriales, que se caracterizan por desacoplar el transporte de protones a través de la membrana mitocondrial interna del transporte de electrones y la síntesis de ATP a partir de ADP, por lo tanto generan calor en vez de energía. La proteína UCP-2 se expresa en varios tejidos, incluyendo tejido adiposo, sistema inmunológico, células β pancreáticas, músculo esquelético, pulmón, riñón, cerebro, hipotálamo e hipófisis. Se identificó un SNP común, ubicado en el promotor del gen, en la posición -866 (polimorfismo G/A en la posición -866). Este polimorfismo fue asociado con un aumento del mRNA en el tejido adiposo in vivo, encontrándose una reducción en la prevalencia de obesidad asociada con el alelo menos común (alelo A). En el presente trabajo se realizó el genotipado de este polimorfismo en una población de diabéticos de Montevideo, encontrándose un 57% de heterocigotas (G/A) y 43% de homocigotas (G/G). También se realizó la puesta a punto de una nueva técnica molecular: genotipado mediante PCR Real Time, con el objetivo de realizar el genotipado en menor tiempo y con menores costos.

Tesis/Monografía de grado

Genética de Hepatopatía: hígado graso no alcohólico , 2010

Tipo de orientación: Tutor único o principal

Nombre del orientado: Carolina Belloso

Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay , Licenciatura en Biología Humana

Palabras clave: hígado graso no alcohólico

Áreas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular y Biomedicina

País/Idioma: Uruguay/Español

Tesis/Monografía de grado

Señales de CA2+ en cultivos primarios de células miométriales humanas , 2008

Nombre del orientado: Natalia Pi

Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay , Licenciatura en Biología Humana

Palabras clave: calcio

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

País/Idioma: Uruguay/Español

Tesis/Monografía de grado

Prevalencia del polimorfismo I/D del gen de la ECA en una muestra de la población de diabéticos en Montevideo, Uruguay. , 2007

Nombre del orientado: Mariana Fernández

Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay , Licenciatura en Ciencias Biológicas

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

Medio de divulgación: Papel, *País/Idioma:* Uruguay/Español

Tesis/Monografía de grado

Síndrome metabólico, Asociación del gen PPAR gamma , 2007

Nombre del orientado: Jorge Souto

Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay , Licenciatura en Biología Humana

Palabras clave: Síndrome Metabólico

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

País/Idioma: Uruguay/Español

Tesis/Monografía de grado

Frecuencia del gen de la enzima convertidora de angiotensina en la población general , 2004

Nombre del orientado: Pilar Zorrilla

Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay , Licenciatura en Ciencias Biológicas

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

Medio de divulgación: Otros, *País/Idioma:* Uruguay/Español

Tesis/Monografía de grado

Asociación de polimorfismos del gen del receptor de la vitamina D con la Diabetes mellitus tipo 2 en la población uruguaya , 2004

Nombre del orientado: Adrián Caprano

Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay , Licenciatura en Bioquímica

Palabras clave: diabetes mellitus2; VDR

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

Medio de divulgación: Otros, *País/Idioma:* Uruguay/Español

Tesis/Monografía de grado

Búsqueda de marcadores moleculares relacionados con diabetes mellitus tipo 2 , 2003

Nombre del orientado: Adrián Capoano

Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay , Licenciatura en Bioquímica

Palabras clave: diabets mellitus2; marcadores moleculares

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

Medio de divulgación: Otros, *Pais/Idioma:* Uruguay/Español

Tesis/Monografía de grado

Busqueda de polimorfismo del gen MTHFR en una muestra de la población de Montevideo , 2002

Nombre del orientado: Lourdes Echarte

Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay , Licenciatura en Biología Humana

Palabras clave: mutación C677T; MTHFR

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

Medio de divulgación: Otros, *Pais/Idioma:* Uruguay/Español

Tesis/Monografía de grado

Tipificación molecular de los alelos HLA de clase II DRB1 y DQB1 en una muestra de la población de Montevideo , 2000

Nombre del orientado: Juan Gallino

Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay , Licenciatura en Biología Humana

Palabras clave: HLA; diabetes mellitus

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

Medio de divulgación: Otros, *Pais/Idioma:* Uruguay/Español

Tesis/Monografía de grado

Un acercamiento a la identificación del componente amerindio en la población de Montevideo , 2000

Nombre del orientado: Cecilia Gascue

Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay , Licenciatura en Ciencias Biológicas

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

Medio de divulgación: Otros, *Pais/Idioma:* Uruguay/Español

Otras

Iniciación a la investigación

Análisis de marcadores en patologías humanas , 2003

Nombre del orientado: Fernando Sepúlveda

Instituto de Profesores Artigas , Uruguay

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética, epidemiología molecular

Medio de divulgación: Otros, *Pais/Idioma:* Uruguay/Español

Otras tutorías/orientaciones

Programa Acortando Distancias: Genética Humana y Enfermedades. Estudio de un polimorfismo genético en una enfermedad humana , 2016

Tipo de orientación: Tutor único o principal

Nombre del orientado: Yanelli Ibarra

Programa de Desarrollo de las Ciencias Básicas , Uruguay

Palabras clave: SNP

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética

Pais/Idioma: Uruguay/Español

Otras tutorías/orientaciones

Programa Acortando Distancias: Genética Humana y Enfermedades. Estudio de un polimorfismo genético en una enfermedad humana , 2016

Tipo de orientación: Tutor único o principal

Nombre del orientado: Andrea CLavijo

Programa de Desarrollo de las Ciencias Básicas , Uruguay

Palabras clave: SNP

Áreas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética

País/Idioma: Uruguay/Español

Tutorías en marcha

Posgrado

Tesis de maestría

Hepatitis C , 2015

Tipo de orientación: Tutor único o principal

Nombre del orientado: Carolina Beloso

Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay , Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)

Palabras clave: Hepatitis C

Áreas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética

País/Idioma: Uruguay/Español

Tesis de maestría

Análisis de la estructura poblacional del gato montés (*Leopardus geoffoyi*) en Uruguay , 2014

Tipo de orientación: Cotutor en pie de igualdad

Nombre del orientado: Nadia Bou

Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay , Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)

Áreas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Conservación de la Biodiversidad / Genética

País/Idioma: Uruguay/Español

Tesis de doctorado

Caracterización de megacariocitos con distintas ploidías diferenciados a partir de precursores normales y del síndrome mielodisplásico 5q- aislado , 2014

Tipo de orientación: Tutor único o principal

Nombre del orientado: Gerardo Romanelli

Facultad de Ciencias - UDeLaR , Uruguay , Doctorado en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)

Palabras clave: megacariocito; SMD

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la manipulación de células, tejidos, órganos o todo el org / Genética

Medio de divulgación: Papel, *País/Idioma:* Uruguay/Español

Otros datos relevantes

Premios y títulos

2009 Premio al mejor trabajo científico (Internacional) Simposio Latinoamericano de enfermedad celíaca

Premio al mejor trabajo científico: Caracterización de haplogrupos de ADN mitocondrial (HMTDNA) en enfermos celíacos de Santiago de Chile, Resistencia de Argentina y Montevideo, Uruguay. Parada A, Motta P, Botero J, Mimbacas A, Pérez-Bravo F, Araya M. II Simposio Latinoamericano de Enfermedad Celiaca. X Curso de Intestino Delgado y Colon. Buenos Aires, Argentina 18-19 de Noviembre, 2009.

2010 Premio al mejor trabajo presentado en forma de poster (Nacional) Congreso de Endocrinología

Premio otorgado por un tribunal de evaluación, equivalente a U\$S 250

Jurado/Integrante de comisiones evaluadoras de trabajos académicos

Tesis

Candidato: Irene Maria da Cruz

MIMBACAS, A; CHALAR C; MARQUES JM

Análisis de secuencias del cromosoma X de CHOK1 a partir de la microdissección y secuenciación de Xq , 2015

Tesis (Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)) - Facultad de Ciencias - UDeLaR - Uruguay

Referencias adicionales: Uruguay , Español

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética

Tesis

Candidato: Ana Carlozzi

MIMBACAS, A; LLAMBI, S; SOUTULLO, A

Análisis filogeográfico de un cánido neotropical: el zorro de monte (*Cerdocyon thous*, Linnaeus, 1766) , 2011

Tesis (Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)) - Facultad de Ciencias - UDeLaR - Uruguay

Referencias adicionales: Uruguay , Español

Palabras clave: cérvidos neotropicales; citocromo b

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Conservación de la Biodiversidad / Genética

Tesis

Candidato: Leticia Repetto

MIMBACAS, A; BARBANTI, M; MARTINEZ, C

Genética de la conservación del venado de campo empleando el gen de Citocromo oxidasa I , 2010

Tesis (Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)) - Facultad de Ciencias - UDeLaR - Uruguay

Referencias adicionales: Uruguay , Español

Palabras clave: citocromo oxidasa I

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Conservación de la Biodiversidad / Genética molecular

Tesis

Candidato: Lic. María Laura Gutiérrez

MIMBACAS, A

Construcción de grupos de ligamiento y mapeo genómico basado en marcadores moleculares de una mutación espontánea cromática en líneas de laboratorio de *Phalloiceros caudimaculatus* (Cyprinodontiformes: Poecelidae) , 2007

Tesis (Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)) - Facultad de Ciencias - UDeLaR - Uruguay

Referencias adicionales: Uruguay , Español

Palabras clave: grupo de ligamiento

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / citogenética

Tesis

Candidato: Leticia Mendez

MIMBACAS, A

"influencia de la remodelación de la cromatina en el procesamiento del daño genético y la inducción de apoptosis" , 2007

Tesis (Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)) - Facultad de Ciencias - UDeLaR - Uruguay

Referencias adicionales: Uruguay , Español

Tesis

Candidato: Paula Nicollini

MIMBACAS, A

Estudio del Polimorfismo del Gen DRB1.2 del MHC Ovino. Búsqueda de Asociaciones con Resistencia a Parasitosis Gastrointestinales , 2006

Tesis (Maestría en Salud Animal) - Facultad de Veterinaria - UDeLaR - Uruguay

Referencias adicionales: Uruguay , Español

Palabras clave: DRB1; polimorfismo

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular

Tesis

Candidato: Silvia Villar

MIMBACAS, A; GONZALEZ, S; NOVELLO, A

Caracterización citogenética y alozímica de poblaciones de *Ctenomys* en el Uruguay , 2000

Tesis (Maestría en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)) - Facultad de Ciencias - UDeLaR - Uruguay

Referencias adicionales: Uruguay , Español

Palabras clave: *Ctenomys*

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / citogenética

Tesis

Candidato: Julio Da Luz

FOLLE, G; CAYOTA, A; MIMBACAS, A

Análisis molecular del cluster de genes de la α y β -globinas en la población uruguaya. Hemoglobinopatías, desequilibrio de ligamiento e historia recombinacional. , 2013

Tesis (Doctorado en Ciencias Biológicas (UDELAR-PEDECIBA)) - Facultad de Ciencias - UDeLaR - Uruguay

Referencias adicionales: Uruguay , Español

Palabras clave: hemoglobinopatías

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética y Epidemiología

Candidato: Visstoria Casbone

MIMBACAS, A; PANZERA Y; PEREZ R

Diagnóstico y caracterización de patógenos virales caninos en Uruguay , 2015

(Licenciatura en Bioquímica) - Facultad de Ciencias - UDeLaR - Uruguay

Referencias adicionales: Uruguay , Español

Candidato: Analía Menéndez

MIMBACAS, A

La misma corresponde a la tesina de graduación de la Licenciatura en Bioquímica de la Bach. Analía Menéndez titulada : 'Variabilidad del VNTR D1S80 en descendientes de vascos del Uruguay y su utilidad como marcador genético poblacional', , 2014

(Licenciatura en Bioquímica) - Facultad de Ciencias - UDeLaR - Uruguay

Referencias adicionales: Uruguay , Español

Candidato: SANTIAGO Fontenla

MIMBACAS, A

Prevalencia de los alelos 4 G y 5G del gen del inhibidor del activador del plaminógeno tipo 1 (PAI-1) en pacientes con patología coronaria sometida a cateterismo , 2012

(Licenciatura en Biología Humana) - Facultad de Ciencias - UDeLaR - Uruguay

Referencias adicionales: Uruguay , Español

Candidato: Evangelina González López

MIMBACAS, A

Análisis preliminar de la expresión del retrotransposón Triato1 en *Triatoma infestans* (Hemiptera-Reduviidae) , 2011

(Licenciatura en Bioquímica) - Facultad de Ciencias - UDeLaR - Uruguay

Referencias adicionales: Uruguay , Español

Palabras clave: retrotransposones; triatomeos

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia

Candidato: Natalia Sandberg

MIMBACAS, A

El ADN tu propio juez , 2011

(Licenciatura en Ciencias Biológicas) - Facultad de Ciencias - UDeLaR - Uruguay

Referencias adicionales: Uruguay , Español

Palabras clave: ADN; técnicas forenses

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Otros Tópicos Biológicos / Genética forense

Candidato: Valeria Romero

MIMBACAS, A; PEREZ R

El retroelemento Tiatro 1 en triatomínios , 2011

(Licenciatura en Bioquímica) - Facultad de Ciencias - UDeLaR - Uruguay

Referencias adicionales: Uruguay , Español

Palabras clave: triatomíneos

Áreas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular

Candidato: Ana Laura Reyes

MIMBACAS, A; GONZALEZ, S; PEREZ R

Estudio de la prevalencia del SNP Arg972 del gen Sustrato-1 del receptor de insulina (IRS-1) en una muestra de pacientes diabéticos.” , 2010

(Licenciatura en Ciencias Biológicas) - Facultad de Ciencias - UDeLaR - Uruguay

Referencias adicionales: Uruguay , Español

Palabras clave: IRS-1; diabetes

Áreas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular y Biomedicina

Candidato: Nicolas Estrada

MIMBACAS, A; SANS, M

Identificación de las mutaciones *2 y *3 del gen CYP2C9 , 2009

(Licenciatura en Biología Humana) - Universidad de la República - Uruguay

Referencias adicionales: Uruguay , Español

Palabras clave: gen CYP2C9

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Candidato: Carina Mussio

MIMBACAS, A

Diagnóstico de la enfermedad poliquística renal (PKD) felina mediante técnicas moleculares , 2009

(Licenciatura en Ciencias Biológicas) - Facultad de Ciencias - UDeLaR - Uruguay

Referencias adicionales: Uruguay , Español

Palabras clave: PKD

Áreas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular

Candidato: Juan Pablo Gallino

MIMBACAS, A; MARÍN, M; BERTONI, B

Búsqueda de marcadores moleculares relacionados con diabetes mellitus tipo 2 , 2001

(Licenciatura en Ciencias Biológicas) - Facultad de Ciencias - UDeLaR - Uruguay

Referencias adicionales: Uruguay , Español

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / genética molecular

Presentaciones en eventos

Congreso

Prevención en la diabetes , 2007

Tipo de participación: Moderador,

Referencias adicionales: Uruguay; *Nombre del evento:* XIII Congreso de la Asociación Latinoamericana de Diabetes, VII Congreso Cubano de diabetes, ; *Nombre de la institución promotora:* ALAD

Congreso

. Búsqueda de asociación entre el gen ENPP-1 y la nefropatía diabética en pacientes diabéticos tipo 1. , 2007

Tipo de participación: Expositor oral,

Referencias adicionales: Cuba; *Nombre del evento:* 13º Congreso Latinoamericano de Diabetología (ALAD) VII Congreso Cubano de diabetes, ; *Nombre de la institución promotora:* ALAD

Palabras clave: diabetes mellitus

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética

Congreso

Presidente de la Sesión Prevención en diabetes , 2007

Tipo de participación: Moderador,

Referencias adicionales: Cuba; *Nombre del evento:* XIII Congreso Latinoamericano de Diabetes; *Nombre de la institución promotora:* Asociación Latinoamericana de Diabetes

Palabras clave: Prevención en diabetes

Areas del conocimiento: Ciencias Naturales y Exactas / Ciencias Biológicas / Genética y Herencia / Genética molecular

Simposio

Epidemiología genética, un camino hacia la medicina predictiva , 2005

Tipo de participación: Conferencista Invitado,

Referencias adicionales: Uruguay; *Nombre del evento:* Simposio Capítulo Uruguayo del Grupo Latinoamericano de Epidemiología en Diabetes (GLED) IV Congreso Uruguayo de Diabetología; *Nombre de la institución promotora:* SDNU

Simposio

De la patogenia a la prevención con el tema Genética, experiencia en el Uruguay , 2001

Tipo de participación: Conferencista Invitado,

Referencias adicionales: Uruguay; *Nombre del evento:* XI Congreso Latinoamericano de Diabetes, III Congreso Uruguayo de Diabetología ; *Nombre de la institución promotora:* SDNU Asociación Latinoamericana de Diabetes

Expositora junto con los Dres. M. Marti (Argentina), F. Pérez-Bravo (Chile), P. Gunczler (Venezuela), J. Skyler (USA) en una mesa redonda

Simposio

Sistema Nacional de Investigadores

Diagnóstico molecular en la Diabetes Mellitus en nuestro país , 1998

Tipo de participación: Expositor,

Referencias adicionales: Uruguay; *Nombre del evento:* Jornadas de Actualizaciones Diagnósticas en la Diabetes Mellitus ; *Nombre de la institución promotora:* Sociedad de Diabetología y Nutriión del Uruguay

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética,

Simposio

HLA y Diabetes en el Uruguay , 1998

Tipo de participación: Expositor,

Referencias adicionales: Uruguay; *Nombre del evento:* Jornadas de Actualización en Diabetes. ; *Nombre de la institución promotora:* SDNU y FEMI

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética,

Simposio

Tendencias en el desarrollo del diagnóstico molecular: Diagnóstico molecular en enfermedades hereditarias. , 1997

Tipo de participación: Conferencista Invitado,

Referencias adicionales: Uruguay; *Nombre del evento:* 1º Congreso Uruguayo de Bioquímica Clínica; *Nombre de la institución promotora:* Sociedad de Bioquímica Clínica

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética,

Simposio

Nuevas perspectivas en el cáncer de pulmón. , 1994

Tipo de participación: Conferencista Invitado,

Referencias adicionales: Uruguay; *Nombre del evento:* III Congreso Uruguayo de Oncología; *Nombre de la institución promotora:* Sociedad de Oncología

Palabras clave: p 53

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Biotecnología de la Salud / Tecnologías que involucran la identificación de ADN, proteínas y enzimas / Genética,

Indicadores de producción

<i>Producción bibliográfica</i>	108
<i>Artículos publicados en revistas científicas</i>	31
Completo (Arbitrada)	29
Completo (No Arbitrada)	2
<i>Artículos aceptados para publicación en revistas científicas</i>	0
<i>Trabajos en eventos</i>	65
Completo (No Arbitrada)	23
Resumen (No Arbitrada)	42
<i>Libros y capítulos de libros publicados</i>	1
Capítulo de libro publicado	1
<i>Textos en periódicos</i>	11

Periodicos	6
Revista	5
<i>Documentos de trabajo</i>	0
<i>Producción técnica</i>	1
<i>Productos tecnológicos</i>	0
<i>Procesos o técnicas</i>	1
Sin registro o patente	1
<i>Trabajos técnicos</i>	0
<i>Otros tipos</i>	0
<i>Evaluaciones</i>	37
Evaluación de Proyectos	5
Evaluación de Eventos	1
Evaluación de Publicaciones	6
Evaluación de Convocatorias Concursables	25
<i>Formación de RRHH</i>	27
<i>Tutorías/Orientaciones/Supervisiones concluidas</i>	24
Tesis de maestría	8
Tesis/Monografía de grado	13
Iniciación a la investigación	1
Otras tutorías/orientaciones	2
<i>Tutorías/Orientaciones/Supervisiones en marcha</i>	3
Tesis de maestría	2
Tesis de doctorado	1

Sistema Nacional de Investigadores