



Curriculum Vitae

Luis Oscar VERNENGO VIGNOLA

Actualizado: 28/12/2016



Publicado: 20/07/2017

Sistema Nacional de Investigadores

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica

Categorización actual: Iniciación

Ingreso al SNI: Activo(01/06/2012)

Datos generales

Información de contacto

E-mail: luvervi@gmail.com

Teléfono: 29015416

Dirección: Andes 1224 Apto. 601

Institución principal

Departamento de Genética / Facultad de Medicina - UDeLaR / Universidad de la República / Uruguay

Dirección institucional

Dirección: Facultad de Medicina - UDeLaR / Avenida General Flores 2125 / 11800 / Montevideo / Montevideo / Uruguay

Teléfono: (+598) 2924 3414

E-mail/Web: luvervi@gmail.com

Formación

Formación concluida

Formación académica/Titulación

Especialización

2011 - 2016

Especialización/Perfeccionamiento

Diplomatura en Genética Médica Adultos y Pediatría

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

Obtención del título: 2016

2005 - 2010

Especialización/Perfeccionamiento

Facultad de Medicina (UDELAR-PROINBIO) - UDeLaR, Universidad de la República , Uruguay

Obtención del título: 2010

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

Grado

1973 - 1986

Grado

Facultad de Medicina (UDELAR-PROINBIO) - UDeLaR, Universidad de la República , Uruguay

Obtención del título: 1986

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Medicina General e Interna

Construcción institucional

Idiomas

Inglés

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

Italiano

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

Áreas de actuación

Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Otros tipos de Medicina Clínica / Genética

Producción científica/tecnológica

Estoy colaborando en el desarrollo de la Genética Clínica, dentro del departamento de Genética de Facultad de Medicina. Trabajo fundamentalmente en el Hospital de Clínicas, asistiendo a pacientes y desarrollando investigación. Imparto docencia a los postgrados de los Institutos de Neurología y Pediatría, así como al Ciclo Clínico-Patológico Materno-Infantil, tanto en Montevideo como en Paysandú y Salto. Investigo enfermedades genéticas, fundamentalmente del área neurológica. Mis últimos trabajos son sobre enfermedades neuromusculares. He trabajado en colaboración con 3 grupos franceses y uno portugués. Comenzaré a realizar el PhD en el PROIMBIO en el año 2012.

Producción bibliográfica

Artículos publicados

Arbitrados

Completo

L VERNENGO; CARRASCO, L.; ANGELINI, C.; RODRIGUEZ MM

Dysferlinopathies. *Journal of Genetic Syndromes & Gene Therapy*, v.: 4, p.: 134 - 145, 2013

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Medicina General e Interna / Genética

Medio de divulgación: Internet ; Lugar de publicación: Los Angeles, CA ; ISSN: 21577412 ; DOI: 10.4172/2157-7412.1000134

<http://www.omicsonline.org/dysferlinopathies-2157-7412.1000134.pdf>



Completo

L VERNENGO; J OLIVERA; M KRAHN; E VIEIRA; R SANTOS; L CARRASCO; L NEGRÃO; A PANUNCIO; F LETURCQ; V LABELLE; E BRONZE-DA-ROCHA; R MESA; C PIZZAROSSA; N LÉVY; MM RODRIGUEZ

NOVEL ANCESTRAL DYSFERLIN SPLICING MUTATION WHICH MIGRATED FROM THE IBERIAN PENINSULA TO SOUTH AMERICA. *Neuromuscular Disorders*, v.: 21, p.: 328 - 337, 2011

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Medicina General e Interna / Genética

Medio de divulgación: Papel ; Lugar de publicación: Inglaterra ; ISSN: 09608966



SCOPUS

Completo

L VERNENGO; O CHOURBAGI; A PANUNCIO; A LILIENBAUM; S BATONNET-PICHON; F BRUSTON; F RODRIGUES-LIMA; R MESA; C PIZZAROSSA; L DEMAY; P RICHARD; P VICART; MM RODRIGUEZ

Desmin myopathy with severe cardiomyopathy in a Uruguayan family due to a codon deletion in a new location within the desmin 1A rod domain. *Neuromuscular Disorders*, v.: 20, p.: 178 - 187, 2010

Áreas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Medicina General e Interna / Genética

Medio de divulgación: Papel ; Lugar de publicación: Inglaterra ; ISSN: 09608966



SCOPUS

Completo

D SALINAS; S LEWIN; A PERNA; R SALAMANO; C KETZOIAN; MM RODRIGUEZ; G MAÑANA; L VERNENGO
Enfermedades priónicas en el ser humano en el Uruguay: Registro de los últimos 20 años . Archivos de Medicina Interna, p.: 8 - 13, 2007

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Medicina General e Interna / Genética

Medio de divulgación: Papel ; Lugar de publicación: Uruguay ; ISSN: 02503816



Completo

MM RODRIGUEZ; K. PEOC'H; S HAÏK; C BOUCHET; L VERNENGO; G MAÑANA; R SALAMANO; L CARRASCO; M LENNE; P
BEAUDRY; J-M LAUNAY; J-L LAPLANCHE

A novel mutation (G114V) in the prion protein gene in a family with inherited prion disease. *Neurology*, v.: 64, p.: 1455 - 1457, 2005

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Medicina General e Interna / Genética

Medio de divulgación: Papel ; Lugar de publicación: USA ; ISSN: 00283878



Completo

L CARRASCO; L VERNENGO; R MESA; A PANUNCIO; J AGUILAR; C PIZZAROSSA; MM RODRIGUEZ

Síndrome de Kearns-Sayre. Presentación de un caso clínico y revisión de la bibliografía. Archivos Del Instituto de Neurología, v.: 8, p.: 31 - 35, 2005

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Medicina General e Interna / Genética

Medio de divulgación: Papel ; Lugar de publicación: Uruguay ; ISSN: 15102718

Artículos aceptados

Capitulos de Libro

Capítulo de libro publicado

L VERNENGO; L CARRASCO; MM RODRIGUEZ

Dysferlinopathies , 2013

Libro: *Muscular Dystrophy: Causes and Management* . v.: 1 , 1, p.: 279 - 304,

Organizadores: *Corrado Angelini*

Editorial: *Nova Publishers* , New York

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Medicina General e Interna / Genética

Medio de divulgación: Papel; ISSN/ISBN: 9781626184602 ; En prensa: Si

Capítulo de libro publicado

L VERNENGO

The role of genetics in cardiomyopathy , 2013

Libro: *Cardiomyopathies*. v.: 1, p.: 107 - 132,

Organizadores: *Jose Milei & Giuseppe Ambrosio*

Editorial: *INtech* , Rijeka, Croacia

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Medicina General e Interna / Genética

Medio de divulgación: Papel; ISSN/ISBN: 9789535111030;

www.intechopen.com

Editado en papel y de acceso libre en internet.

Capítulo de libro publicado

A LILIENBAUM; L VERNENGO

CARDIOMYOPATHY AND MIOFIBRILLAR MYOPATHIES , 2011

Libro: **CARDIOMYOPATHY**.

Organizadores: **Jozef Veselka**

Editorial: **Unión Europea**

Areas del conocimiento: **Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Medicina General e Interna / Genética**

Medio de divulgación: **Internet**; ISSN/ISBN: **97895330710026**; En prensa: **Si**

Capítulo de libro publicado

L VERNENGO; L CARRASCO; A LILIENBAUM; MM RODRIGUEZ

Desminopathies , 2011

Libro: **Muscular Dystrophy: Risk Factors, Causes and Management . v.: 1, p.: 231 - 246,**

Organizadores: **Corrado Angelini**

Editorial: **Nova Publishers , New York**

Areas del conocimiento: **Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Medicina General e Interna / Genética**

Medio de divulgación: **Internet**; ISSN/ISBN: **9781626184602**; En prensa: **Si**

Trabajos en eventos

Resumen

L VERNENGO; J OLIVERA; M KRAHN; E VIEIRA; R SANTOS; L CARRASCO; L NEGRÃO; A PANUNCIO; F LETURCQ; V LABELLE; E BRONZE-DA-ROCHA; R MESA; C PIZZAROSSA; N LÉVY; MM RODRIGUEZ

Migration of an ancestral dysferlin splicing mutation from the Iberian Peninsula of South America. , 2011

Evento: **Internacional , 16th World Muscle Society Congress , Almancil, Portugal , 2011**

Anales/Proceedings: **Arbitrado: SI**

Areas del conocimiento: **Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Medicina General e Interna / Genética**

Medio de divulgación: **Papel;**

Completo

S LEWIN; A PERNA; D SALINAS; C KETZOIAN; L VERNENGO; MM RODRIGUEZ; G MAÑANA; R SALAMANO

ENFERMEDADES PRIÓNICAS EN EL SER HUMANO EN URUGUAY: REGISTRO DE LOS ÚLTIMOS 25 AÑOS , 2010

Evento: **Internacional , IV CONGRESO URUGUAYO DE NEUROLOGÍA, III CONGRESO PANAMERICANO DE NEUROEPIDEMIOLOGÍA, IV CONGRESO LATINOAMERICANO DE CEFALÉAS, III JORNADAS DE ENFERMERÍA NEUROLÓGICA, XIII SIMPOSIO INTERNACIONAL `ENFERMEDAD CEREBROVASCULAR` , Punta del Este, Uruguay , 2010**

Anales/Proceedings: **Arbitrado: SI**

Areas del conocimiento: **Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Medicina General e Interna / Genética**

Medio de divulgación: **Papel;**

Resumen

L VERNENGO; M KRAHN; J OLIVERA; R SANTOS; L CARRASCO; F LETURCQ; R MESA; M MEDICI; C PIZZAROSSA; N LÉVY; V LABELLE; MM RODRIGUEZ

PRIMER PACIENTE URUGUAYO CON MIOPATÍA DE MIYOSHI (MM) , 2010

Evento: **Internacional , IV CONGRESO URUGUAYO DE NEUROLOGÍA, III CONGRESO PANAMERICANO DE NEUROEPIDEMIOLOGÍA, IV CONGRESO LATINOAMERICANO DE CEFALÉAS, III JORNADAS DE ENFERMERÍA NEUROLÓGICA, XIII SIMPOSIO INTERNACIONAL `ENFERMEDAD CEREBROVASCULAR` , Punta del Este, Uruguay , 2010**

Anales/Proceedings: **Arbitrado: SI**

Areas del conocimiento: **Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Medicina General e Interna / Genética**

Medio de divulgación: **Papel;**

Resumen

S LEWIN; L VERNENGO; G MAÑANA; A PERNA; L CANTÓ; H MARINETTO; G PARISO; V PARISI; E RUGILO; E GATTO; K. PEOC'H; J-L LAPLANCHE; R SALAMANO; MM RODRIGUEZ

ENFERMEDAD PRIÓNICA HEREDITARIA EN UNA FAMILIA RIOPLATENSE CON LA MUTACION E200K EN EL GEN PRNP. , 2010

Evento: Internacional , 2010

Anales/Proceedings: Arbitrado: SI

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Medicina General e Interna / Genética

Medio de divulgación: Otros;

IV CONGRESO URUGUAYO DE NEUROLOGÍA, III CONGRESO PANAMERICANO DE NEUROEPIDEMIOLOGÍA, IV CONGRESO LATINOAMERICANO DE CEFALEAS, III JORNADAS DE ENFERMERÍA NEUROLÓGICA, XIII SIMPOSIO INTERNACIONAL ENFERMEDAD CEREBROVASCULAR

Resumen

L VERNENGO; M KRAHN; A PANUNCIO; L CARRASCO; F LETURCQ; R MESA; N LÉVY; MM RODRIGUEZ

COMPOUND HETEROZYGOSIS IN A PATIENT WITH MIYOSHI MYOPATHY. , 2008

Evento: Internacional , ULTRAPATH XIV , Creta, Grecia , 2008

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Medicina General e Interna / Genética

Medio de divulgación: Otros;

Resumen

MM RODRIGUEZ; L VERNENGO; S LEWIN

Presentación de las dos familias uruguayas con enfermedad priónica , 2008

Evento: Internacional , III Simposio de enfermedades priónicas , Montevideo, Uruguay , 2008

Anales/Proceedings: Arbitrado: SI

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Medicina General e Interna / Genética

Medio de divulgación: Otros;

Completo

MM RODRIGUEZ; L VERNENGO

Primera familia uruguaya con enfermedad priónica , 2005

Evento: Internacional , II Simposio de enfermedades priónicas , Montevideo, Uruguay , 2005

Anales/Proceedings: Arbitrado: SI

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Medicina General e Interna / Genética

Medio de divulgación: Otros;

Resumen

A PANUNCIO; L VERNENGO; C PIZZAROSSA; R MESA; MM RODRIGUEZ

ULTRASTRUCTURAL DIAGNOSIS OF DESMIN-RELATED MYOPATHY IN A URUGUAYAN FAMILY , 2004

Evento: Internacional , ULTRAPATH , Barcelona, España , 2004

Anales/Proceedings: Arbitrado: SI

Editorial: Barcelona, España

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Medicina General e Interna / Genética

Medio de divulgación: Papel;

Resumen

MM RODRIGUEZ; L VERNENGO; G MAÑANA; L CARRASCO; R SALAMANO; F MARENGO; K. PEOC'H; J-L LAPLANCHE

ENFERMEDAD PRIÓNICA HEREDITARIA EN UNA FAMILIA URUGUAYA CON UNA MUTACIÓN NUEVA (G114V) EN EL GEN PRNP , 2004

Evento: Internacional , II Congreso Uruguayo de Neurología , Colonia , 2004

Areas del conocimiento: Ciencias Médicas y de la Salud / Medicina Clínica / Medicina General e Interna / Genética

Medio de divulgación: Papel;

Evaluaciones

Evaluación de Publicaciones

2014 / 2016

Nombre: Annals of Neurology,

Cantidad: Menos de 5

Fui confirmado nuevamente en el 2016 como revisor de Annals of Neurology.

Otros datos relevantes

Premios y títulos

2010 PREMIO ROMÁN ARANA EN NeuroPunta 2010 (Internacional) COMITÉ ORGANIZADOR
“ENFERMEDADES PRIÓNICAS EN EL SER HUMANO EN URUGUAY: REGISTRO DE LOS ÚLTIMOS 25 AÑOS

2011 PREMIO A LA PRESENTACIÓN DEL POSTER (Internacional) WORLD MUSCLE SOCIETY
Migration of an ancestral dysferlin splicing mutation from the Iberian Peninsula of South America

Presentaciones en eventos

Congreso

Congreso Mundial de Neurología , 2015

Tipo de participación: Poster, Carga horaria: 60

Referencias adicionales: Chile; Nombre del evento: XXII World Congress of Neurology - WCN 2015; Nombre de la institución promotora: World Federation of Neurology y Sociedad de Neurología, Psiquiatría y Neurocirugía, Chile
Se presentó en 2015 en el congreso mundial de Neurología WFN15-0556 “Dysferlinopathies in Uruguay: First four genetically confirmed cases with different phenotypes” M. Legnani, H. Hackembruch , J. Higgiea , R. Rozada , L. Vernengo , L. Carrasco , J. Marques , L. Repetto , L. Guggeri , A. Perna . a Hospital de Clínicas, Instituto de Neurología, Montevideo, Uruguay; b Facultad de Medicina, Departamento de Genética, Montevideo, Uruguay; c Hospital Maciel, Servicio de Neurología, Montevideo, Uruguay; d Laboratorio Genia, Montevideo, Uruguay

Otra

Conferencia , 2015

Tipo de participación: Expositor oral, Carga horaria: 2

Referencias adicionales: Chile; Nombre del evento: 'La constitución de una policlínica de genética médica en el CASMU'; Nombre de la institución promotora: CASMU

Indicadores de producción

Producción bibliográfica	19
Artículos publicados en revistas científicas	6
Completo (Arbitrada)	6
Artículos aceptados para publicación en revistas científicas	0
Trabajos en eventos	9
Completo (Arbitrada)	2
Resumen (Arbitrada)	5
Resumen (No Arbitrada)	2
Libros y capítulos de libros publicados	4
Capítulo de libro publicado	4
Textos en periódicos	0
Documentos de trabajo	0
Producción técnica	0
Productos tecnológicos	0
Procesos o técnicas	0
Trabajos técnicos	0
Otros tipos	0
Evaluaciones	1
Evaluación de Publicaciones	1
Formación de RRHH	0
Tutorías/Orientaciones/Supervisiones concluidas	0
Tutorías/Orientaciones/Supervisiones en marcha	0

Sistema Nacional de Investigadores

Sistema Nacional de Investigadores