

SESIONES ORALES**Jueves 22 Octubre****16:05 – 17:05**

N° Trabajo	TL	Título	Autor Principal
21	TL1	POSIBLES MECANISMOS MOLECULARES DE LA INHIBICIÓN DE LA OSIFICACIÓN HETEROTÓPICA EN PACIENTES CON FIBRODISPLASIA OSIFICANTE PROGRESIVA TRATADOS CON NICOTINAMIDA	Fernando Rivas
24	TL2	Factores de riesgo clínico y bio marcadores asociados con la hipertensión primaria en niños	Alejandro Martinez-Aguayo
25	TL3	MAYOR ACTIVIDAD MINERALOCORTICOIDEA Y DE REMODELACIÓN VASCULAR EN NIÑOS ESCOLARES QUE NACIERON CON PREMATUREZ EXTREMA: RESULTADOS PRELIMINARES	Alejandro Martinez-Aguayo
43	TL4	EL USO DE METFORMINA SE ASOCIA A LA EXPRESIÓN DE RECEPTORES HORMONALES EN CANCER DE MAMA. ESTUDIO RETROSPECTIVO	Mariana Boncompte
87	TL5	MARCADORES EPIGENÉTICOS EN SÍNDROME DE OVARIO POLIQUÍSTICO: METILACIÓN DEL PROMOTOR DEL GEN DE LEPTINA COMO POSIBLE MARCADOR DE RIESGO METABÓLICO	F. Concha
28	TL6	Hipogonadismo Hipogonadotropo Congénito por Mutación de Genes CDH7 y FLRT3: Presentación Clínica	Joel Riquelme

SESIONES ORALES**Jueves 22 Octubre****16:05 – 17:05**

N°	TL	Título	Autor Principal
13	TL7	MECANISMO ASOCIADO A LA DISMINUCIÓN DE LA ESTEATOSIS HEPÁTICA MEDIANTE SUPLEMENTACIÓN CON ACEITE DE ROSA MOSQUETA.	Cynthia Cadagan Fuentes
52	TL8	MENOR METILACIÓN GLOBAL EN SUJETOS CON BAJA ACTIVIDAD DE 11BETA-HIDROXISTEROIDE DESHIDROGENASA TIPO 2	Jaime Lizama-González
67	TL9	30 AÑOS DE EXPERIENCIA EN EL MANEJO MULTIDISCIPLINARIO DE FEOCROMOCITOMAS	Olivari D
91	TL10	IDENTIFICACIÓN DE UNA NUEVA MUTACIÓN GRAVE EN GEN CYP21A2.	Catalina Tobar
111	TL11	EXPRESION GÉNICA DE HSD11B2 EVALUADO EN EXOSOMAS SÉRICOS Y URINARIOS HUMANOS.	Carolina Valdivia
114	TL12	Diferencias en LA EXPRESION DE IR-A e IR-B en placentas HUMANAS DE TERMINO Y PRETERMINO DE NIÑOS PEQUEÑOS (T-PEG Y PT-PEG) Y ADECUADOS (T-AEG Y PT-AEG) PARA LA EDAD GESTACIONAL	Germán Iñiguez

SESIONES ORALES**Viernes 23 Octubre****11:30 – 12:30**

Nº	TL	Título	Autor Principal
15	TL13	ESENCIALIDAD DE miR-146a SOBRE LA CINÉTICA DE MUERTE CELULAR EN LINFOCITOS T DE PACIENTES CON DIABETES TIPO 1.	Georthan Mancilla
41	TL14	SINDROME DE ZOLLINGER-ELLISON CATASTRÓFICO EN NEM-1 POR MUTACIÓN NO DESCRITA: CASO CLÍNICO.	Flavia Nilo
77	TL15	ALDOSTERONA E IL-17 EN LA GENESIS DE LA HIPERTENSION MINERALOCORTICOIDEA, UN ESTUDIO EX VIVO	Andrea Vecchiola
82	TL16	PREDICTORES DE MALIGNIDAD EN LA EVALUACION DE NÓDULOS TIROIDEOS EN NIÑOS Y ADOLESCENTES	Paula Rojas
93	TL17	LA MUTACIÓN BRAFV600E Y EL REARREGLO RET/PTC1 COMO POTENCIALES PREDICTORES PREQUIRÚRGICOS DE RIESGO DE RECURRENCIA DE CÁNCER PAPILAR DE TIROIDES	Rodrigo Martínez
100	TL18	IMPORTANTE AUMENTO DE LA INCIDENCIA DE DIABETES TIPO 1 EN NIÑOS CHILENOS ENTRE LOS AÑOS 2006 Y 2014	Carolina Garfias

SESIONES ORALES**Viernes 23 Octubre****11:30 – 12:30**

Nº		Título	Autor Principal
45	TL19	IDENTIFICACIÓN DE NGAL COMO POTENCIAL BIOMARCADOR EN SUERO ASOCIADO A DEFICIENCIA DE ACTIVIDAD DE LA ENZIMA 11 BETA-HIDROXIESTEROIDE DESHIDROGENASA TIPO-2.	Paula Villarzá-Zuleta
53	TL20	EXPRESIÓN DE MIR488 Y MIR615 EN EXOSOMAS URINARIOS ASOCIADOS A UNA BAJA ACTIVIDAD DE 11-BETA-HIDROXISTEROIDE DESHIDROGENASA TIPO-2	Alejandra Tapia-Castillo
58	TL21	MUTACIÓN ACTIVANTE DEL RECEPTOR SENSOR DEL CALCIO. REPORTE DE UN CASO CLÍNICO	Eugenin Daniela
79	TL22	COMPARACIÓN DE LA RESPUESTA A TRATAMIENTO (RT) DE DOS DIFERENTES PROTOCOLOS DE MANEJO EN PACIENTES CON CÁNCER DIFERENCIADO DE TIROIDES (CDT)	V. Inostroza
95	TL23	ACTIVACIÓN DE VÍAS DE SEÑALIZACIÓN POR ESTRADIOL EN CÉLULAS ENDOMETRIALES DE MUJERES CON Y SIN ENDOMETRIOSIS. EFECTO SOBRE SF-1 y USF2.	Pamela Inostroza
105	TL24	LA RAZÓN CORTISOL A CORTISONA SÉRICA COMO UNA HERRAMIENTA SENSIBLE PARA IDENTIFICAR SUJETOS CON DEFICIENCIA SEVERA O PARCIAL DE LA ENZIMA 11B-HIDROXIESTEROIDE DESHIDROGENASA TIPO 2	Cristian A. Carvajal