

### Genética em DPN

#### PD (22733) – IMPLICAÇÕES PESSOAIS E FAMILIARES DE ESTUDOS GENÉTICOS ALARGADOS EM DIAGNÓSTICO PRÉ-NATAL – A PROPÓSITO DE UM CASO CLÍNICO

##### Ariana Costa Mendes<sup>1,2</sup>; Fabiana Ramos<sup>1,2</sup>; Ana Isabel Rei<sup>2</sup>; Joaquim De Sá<sup>1,2</sup>

1 - Serviço de Genética Médica do Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra (SGM-CHUC); 2 - Centro de Diagnóstico Pré-natal do Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra (CDPN-CHUC)

### Genética em DPN

#### PD (22749) – 2Q32-Q33 DELETION SYNDROME IN A PRENATAL DIAGNOSIS CASE

##### Marta Souto<sup>1</sup>; Márcia Martins<sup>2</sup>; Ana Matos<sup>1</sup>; Catarina Pinto<sup>1</sup>; Regina Arantes<sup>1</sup>; Ana Correia<sup>3</sup>; Osvaldo Moutinho<sup>3</sup>; Rosário Pinto Leite<sup>1</sup>

1 - Laboratório de Genética, Centro Hospitalar Trás-os-Montes e Alto Douro; 2 - Consulta de Genética, Centro Hospitalar de Trás-os-Montes e Alto Douro; 3 - Serviço de Ginecologia/Obstetria, Centro Hospitalar Trás-os-Montes e Alto Douro

### Imagem em DPN

#### PD (22758) – MEGABEXIGA FETAL – UM SINAL DE ALERTA ECOGRÁFICO?

##### Daniela Albuquerque<sup>1</sup>; Luísa Cunha Silva<sup>2</sup>; Beatriz Ferro<sup>1</sup>; Ana Cláudia Santos<sup>2</sup>; Miguel Branco<sup>1</sup>; Eulália Galhano<sup>1</sup>

1 - Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra; 2 - ULSAM

16h30-17h30

#### MESA REDONDA 4 – Fibrose quística

Moderação: Márcia Martins (Vila Real), Celeste Barreto (Lisboa)

16h00-16h20

#### O que valorizar no exame do feto – perspetiva do ecografista

Palestrante: Jorge Castro (V. N. Gaia)

16h20-16h40

#### Quando e como investigar FQ em fase pré natal – perspetiva do geneticista

Palestrante: Gabriela Soares (Vila Real)

16h40-17h15

#### Vigilância e tratamento em pós natal – novas perspetivas

Palestrante: Teresa Reis Silva (Coimbra)

17h15-17h30

#### Discussão

17h30-17h50

#### Comunicações orais

#### CL (22681) – DESEMPENHO DE DIFERENTES CURVAS DE CRESCIMENTO NO DIAGNÓSTICO DE FETOS COM RESTRIÇÃO DE CRESCIMENTO FETAL (RCF) E LEVES PARA A IDADE GESTACIONAL (LIG)

##### Mariana Leal<sup>1</sup>; Márcia Marinho<sup>2</sup>; Margarida Neves Da Silva<sup>1</sup>; Conceição Brito<sup>1</sup>

1 - Serviço de Ginecologia e Obstetria, Centro Hospitalar Vila Nova de Gaia-Espinho, Porto, Portugal

#### CL (22737) – AVALIAÇÃO DA RELAÇÃO ENTRE A FRAÇÃO FETAL DO ADN FETAL LIVRE E DESFECHOS ADVERSOS DA GRAVIDEZ

##### Margarida Neves Da Silva<sup>1</sup>; Mariana Leal<sup>1</sup>; Márcia Marinho<sup>1</sup>; Conceição Brito<sup>1</sup>

1 - Serviço de Ginecologia e Obstetria, Centro Hospitalar Vila Nova de Gaia-Espinho, Porto, Portugal

18h00

#### Entrega de Prémios

18h15

#### Assembleia Geral

#### PATROCINADORES



APOIOS



## CURSOS

30SET 2023

sábado | MANHÃ

09h00-13h00

#### CURSO 1: Técnicas Invasivas (SALA POLIVALENTE)

Ana Teresa Martins (Lisboa), Manuela Silva (Porto), Maria do Céu Rodrigues (Porto)

09h00-09h10

##### Receção e acolhimento

09h10-09h30

Princípios básicos – Manuela Silva (CHUP)

09h30-09h50

Novos Conceitos – Ana Teresa Martins (CHULC)

09h50-10h10

Situações menos frequentes – Maria do Céu Rodrigues (HPH - ULSM)

10h10-10h20

Demonstração e vídeos – Ana Teresa Martins (CHULC)

10h20-10h45

##### Discussão

10h45-11h00

##### Intervalo para café

11h00-13h00

Simulação (amniocentese, biópsia vilosidades coriônicas e cordocentese)

09h00-13h00

#### CURSO 2: Genética em diagnóstico pré-natal: da teoria à prática

(SALÃO NOBRE DA CÂMARA MUNICIPAL DO PESO DA RÉGUA)

Fabiana Ramos (Coimbra), Sofia Franco (Coimbra), Ariana Mendes (Coimbra),

Rosário Pinto Leite (Vila Real), Rita Quental (Porto)

09h00-09h15

##### Receção e acolhimento

09h15-10h00

Conceitos fundamentais em Genética – Ariana Mendes, Serviço de Genética Médica, Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra

10h00-10h45

##### Técnicas de diagnóstico em Citogenética e Citogenética molecular

(cariótipo, FISH, MLPA/QF-PCR e arrays): Quando solicitar estes estudos em DPN e quais as suas limitações? – Rosário Pinto Leite, Laboratório

de Citogenética, Centro Hospitalar de Trás-os-Montes e Alto Douro (CHULC)

10h45-11h00

##### Intervalo para café

11h00-11h45

Testes moleculares em DPN. Quando, Como e Porquê? [Sangue, NGS

(painéis, exoma clínica, exoma total solo/trio)] – Rita Quental, Serviço de Genética

Médica, Centro Hospitalar e Universitário de São João

11h45-12h30

Rastreio Pré-Natal Não Invasivo de aneuploidias em ADN fetal livre no

sangue materno e outras aplicações em DPN – Fabiana Ramos, Serviço de Genética

Médica, Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra

12h30-13h00

##### Discussão e encerramento

09h00-13h00

#### CURSO 3: 1º Trimestre (GRANDE AUDITÓRIO)

Miguel Branco (Coimbra), Luís Guedes-Martins (Coimbra), Teresa Carraca (Porto)

08h45-09h00

##### Receção e acolhimento

09h00-09h30

Ecografia precoce: objetivos e recomendações – Cátia Carnide (CHTMAD)

09h30-10h00

Ecografia 1º trimestre - Avaliação morfologia – Filipa Nunes (CHUC Coimbra)

10h00-10h30

Rastreio aneuploidias – Ana Correia (CHTMAD)

10h30-11h00

##### Intervalo para café

11h00-11h30

Avaliação na gestação múltipla – Teresa Carraca (Hospital S. João)

11h30-12h00

Neurosonografia no 1º trimestre – Filipa Marques (CHUC Coimbra)

12h00-12h30

Avaliação Cardíaca - que protocolo implementar? – Luís Guedes Martins (CMIN)

12h30-13h00

##### Discussão e encerramento

# REUNIÃO ANUAL DA ASSOCIAÇÃO PORTUGUESA DE DIAGNÓSTICO PRÉ-NATAL

29/30  
SET 2023

Auditório Municipal do Peso da Régua  
**PESO DA RÉGUA**

## PROGRAMA e CURSOS

APDPN

ASSOCIAÇÃO PORTUGUESA  
DE DIAGNÓSTICO PRÉ-NATAL

Organização Logística: Mundiconvenius

[www.reuniaoapdpn.com](http://www.reuniaoapdpn.com)

# PROGRAMA

**29SET 2023**   sexta-feira | **MANHÃ** | Auditório Municipal do Peso da Régua

08h30	<b>Acreditação</b>
08h50-09h00	<b>Sessão de Boas Vindas:</b> José Manuel Gonçalves (Presidente CM Peso da Régua), Rui Teixeira (Vereador do Turismo CM Peso da Régua), Dina Oliveira (DGS), Ivo Dinis Oliveira (Presidente CHTMAD), Filipe Rodrigues (Direcção Clínica CHTMAD), Osvaldo Moutinho (Vila Real), Miguel Branco (Coimbra)

09h00-11h00	<b>MESA REDONDA 1 – Rastreio de Portador</b> Moderação: Paula Pinheiro (Viana do Castelo) e Fabiana Ramos (Lisboa)
09h00-09h45	<b>Rastreio de portador: Conceito, objetivos, opções de rastreio e relevância para o DPN</b> Palestrante: João Parente Freixo (Porto)
09h45-10h15	<b>Hemoglobinopatias</b> <b>a) Recomendações DGS</b> Palestrante: Mariana Guimarães (Porto) <b>b) Como interpretar os resultados – perspetiva do laboratório</b> Palestrante: Celeste Bento (Coimbra)
10h30-10h40	<b>Discussão</b>
10h40-11h00	<b>Comunicações orais</b>

**CL (22662) – ACONSELHAMENTO GENÉTICO E RASTREIO DE PORTADOR – AVALIAÇÃO DA EXPERIÊNCIA DE 4 ANOS DO PRIMEIRO BANCO PÚBLICO DE GÂMETAS EM PORTUGAL**  
*Isabel Serra Nunes*<sup>1,2</sup>; Célia Azevedo Soares<sup>1,2,3,4</sup>; Jorge Diogo Silva<sup>1,2,5,6</sup>; Emídio Vale Fernandes<sup>2,7</sup>; Márcia Barreiro<sup>2,7</sup>; Ana Miguel Capela<sup>1</sup>; Maria Abreu<sup>1</sup>; Cláudia Falcão Reis<sup>1,2,5</sup>; Ana Maria Fortuna<sup>1,2</sup>; Natalia Tkachenko<sup>1,2</sup>; Ana Rita Soares<sup>1,2</sup>  
1 - Serviço de Genética Médica, Centro de Genética Médica Jacinto Magalhães, Centro Hospitalar Universitário de Santo António; 2 - Unit for Multidisciplinary Research in Biomedicine, Instituto de Ciências Biomédicas Abel Salazar/Universidade do Porto; 3 - Departamento de Ciências Médicas, Universidade de Aveiro; 4 - i3S – Instituto de Investigação em Saúde, Universidade do Porto; 5 - Life and Health Sciences Research Institute (ICVS), University of Minho; 6 - ICVS/3B's, PT Government Associate Laboratory, Braga, Guimarães, Portugal - Clinical Academic Center; 7 - Centro de Procriação Medicamente Assistida / Banco Público de Gâmetas, Serviço de Ginecologia – Departamento da Mulher e da Medicina Reprodutiva, Centro Materno-Infantil do Norte, Centro Hospitalar Universitário de Santo António

**CL (22739) – ASSESSING THE BURDEN OF RECESSIVE DISEASES IN 161 FOETUSES SUBJECT TO PRENATAL DIAGNOSIS USING MULTIGENE PANELS BASED ON WHOLE-EXOME SEQUENCING**  
*Patricia I. Marques*<sup>1,2</sup>; Diana Pinto<sup>1,2</sup>; Fátima Lopes<sup>1,2</sup>; Alexandra M. Lopes<sup>1,2</sup>; Ana Filipa Brandão<sup>1,2</sup>; Ana Lopes<sup>1,2</sup>; Joana Sá<sup>1,2</sup>; Líliana Rocha<sup>1,2</sup>; Miguel Alves-Ferreira<sup>1,2,3</sup>; Rita Bastos-Ferreira<sup>1,2</sup>; Sara Morais<sup>1,2</sup>; Susana Valente<sup>1,4</sup>; Álvaro Cohen<sup>5</sup>; Ana Grangeia<sup>6,9</sup>; Ângela Ferreira<sup>7</sup>; Bruno Carrilho<sup>8</sup>; Inês Carvalho<sup>5,8</sup>; Luís Branco Lopes<sup>7</sup>; Rita Quental<sup>6</sup>; Sara Tavares<sup>6</sup>; Sofia Farinha Sousa Nunes<sup>5,8</sup>; Vera Mourinha<sup>7</sup>; Filipe Alves<sup>1,2</sup>; Paulo Silva<sup>1,2</sup>; Maria João Nabais Sá<sup>1,2</sup>; Jorge Sequeiros<sup>1,2,3</sup>; João Parente Freixo<sup>1,2</sup>; Jorge Oliveira<sup>1,2</sup>  
1 - CGPP – Centro de Genética Preditiva e Preventiva, IBMC – Instituto de Biologia Molecular e Celular, Universidade do Porto; 2 - i3S – Instituto de Investigação e Inovação em Saúde, Universidade do Porto; 3 - ICBAS – Instituto de Ciências Biomédicas Abel Salazar, Universidade do Porto; 4 - Departamento de Ciências Médicas, Universidade de Aveiro; 5 - Maternidade Dr. Alfredo da Costa, Centro Hospitalar Universitário de Lisboa Central; 6 - Hospital de São João, Centro Hospitalar Universitário de São João; 7 - Hospital de Faro, Centro Hospitalar do Algarve; 8 - Hospital de Dona Estefânia, Centro Hospitalar Universitário de Lisboa Central; 9 - Faculdade de Medicina da Universidade do Porto

**11h00-11h30**   Intervalo para café | **Posters com discussão**

**Genética em DPN**  
**PD (22694) – DELEÇÃO INTERSTICIAL 7Q33Q34 EM FETOS DE GRAVIDEZ GEMELAR MONOCORIÓNICA DIAMNIÓTICA**  
*Laurentino Simão*<sup>3</sup>; Bárbara Marques<sup>3</sup>; Cristina Ferreira<sup>2</sup>; Sílvia Serafim<sup>1</sup>; Cristina Alves<sup>1</sup>; Marisa Silva<sup>1</sup>; Mónica Viegas<sup>1</sup>; Ricardo Peliano<sup>3</sup>; Filomena Brito<sup>3</sup>; Joana Bernardeco<sup>2</sup>; Jader Cruz<sup>2</sup>; Sónia Pedro<sup>3</sup>; Ana Martins<sup>2</sup>; Ana Tarelho<sup>3</sup>; Inês Carvalho<sup>3</sup>; Álvaro Cohen<sup>2</sup>; Hildeberto Correia<sup>2</sup>  
1 - Unidade de Citogenética, Departamento de Genética Humana, Instituto Nacional de Saúde Doutor Ricardo Jorge, I.P., Lisboa; 2 - Centro de Diagnóstico Pré-Natal, Maternidade Dr. Alfredo da Costa, C. H. Universitário de Lisboa Central, EPE, Lisboa; 3 - Serviço de Genética Médica, Hospital D. Estefânia, C. H. Universitário de Lisboa Centra, EPE, Lisboa

**Genética em DPN**  
**PD (22711) – TESTE PRÉ-NATAL NÃO INVASIVO PARA ANEUPLOIDIAS – EXPERIÊNCIA DE 4 ANOS DE UM CENTRO DE DIAGNÓSTICO PRÉ-NATAL**  
*Ana Mafalda Gonçalves*<sup>2</sup>; Daniela Oliveira<sup>2</sup>; Cristina Pita<sup>4</sup>; Joaquim Sá<sup>2</sup>; Lina Ramos<sup>2</sup>; Luis Abreu<sup>2</sup>; Miguel Branco<sup>1</sup>; Ana Isabel Rei<sup>1</sup>; Sofia Franco<sup>1</sup>; Filomena Coelho<sup>1</sup>; Luís M. Pires<sup>3</sup>; Isabel M. Carreira<sup>3,4</sup>; Jorge M. Saraiva<sup>2,5</sup>; Eulália Galhano<sup>1</sup>; Fabiana Ramos<sup>2</sup>  
1 - Centro de Diagnóstico Pré-natal, Maternidade Bissaya Barreto, Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra; 2 - Serviço de Genética Médica, Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra; 3 - Laboratório de Citogenética e Genómica, Faculdade de Medicina, Universidade de Coimbra; 4 - Centro de Inovação em Biomedicina e Biotecnologia (CIBB), iCBR - CIMAGO – Faculdade de Medicina, Universidade de Coimbra; 5 - Departamento de Pediatria, Faculdade de Medicina, Universidade de Coimbra

**Infeção fetal**

**PD (22720) – TOXOPLASMOSE NA GRAVIDEZ – A EXPERIÊNCIA NUM CENTRO DE REFERÊNCIA**

*Sara Moreira*<sup>1</sup>; Teresa Araújo<sup>1</sup>; Cláudia Rijo<sup>1</sup>; Maria Luísa Martins<sup>1</sup>; Álvaro Cohen<sup>1</sup>

1 - Centro de Responsabilidade Integrado de Medicina e Cirurgia Fetal, Centro Hospitalar Universitário de Lisboa Central

**Genética em DPN**

**PD (22726) – IMPACTO DA IMPLEMENTAÇÃO DO NOVO PROTOCOLO NO RASTREIO PRÉ-NATAL DE ANEUPLOIDIAS DO 1º TRIMESTRE NO CHVNGE: A INCLUSÃO DO ADN FETAL (CFDNA)**  
*Margarida Neves Da Silva*<sup>1</sup>; Mariana Leal<sup>1</sup>; Márcia Marinho<sup>1</sup>; Conceição Brito<sup>1</sup>  
1 - Serviço de Ginecologia e Obstetria, Centro Hospitalar Vila Nova de Gaia-Espinho, Porto, Portugal

**Genética em DPN**

**PD (22727) – O DESAFIO DO DIAGNÓSTICO E ACONSELHAMENTO GENÉTICO NUM CASAL REFUGIADO EM PORTUGAL**  
*Mafalda Saraiva Santos*<sup>1,2</sup>; *Ariana Costa Mendes*<sup>1,2</sup>; Sergio B. Sousa<sup>1,3,4</sup>; Fabiana Ramos<sup>1,2</sup>  
1 - Serviço de Genética Médica do Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra (SGM-CHUC); 2 - Centro de Diagnóstico Pré-natal do Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra (CDPN-CHUC); 3 - Faculdade de Medicina da Universidade de Coimbra; 4 - Centro Académico e Clínico de Coimbra (CACC)

**Imagem em DPN**

**PD (22741) – DILATAÇÃO DO TRATO URINÁRIO FETAL - UM ACHADO FREQUENTE COM MÚLTIPLAS APRESENTAÇÕES NO PÓS-NATAL**  
*Raquel Rodrigues*<sup>1</sup>; Ana Isabel Moreira Ribeiro<sup>2</sup>; Mário Ribeiro<sup>2</sup>; Alexandra Miranda<sup>1,3</sup>; Alexandra Cadilhe<sup>1,3</sup>; Matos Marques<sup>2</sup>; Luísa Cardoso<sup>1</sup>  
1 - Serviço de Ginecologia e Obstetria do Hospital de Braga; 2 - Serviço de Pediatria do Hospital de Braga; 3 - Unidade de Medicina Fetal e Diagnóstico Pré-natal

**Genética em DPN**

**PD (22748) – HÉRNA DIAFRAGMÁTICA CONGÉNITA – CARACTERIZAÇÃO FENOTÍPICA E TAXA DE DIAGNÓSTICO DA CONSULTA DE GENÉTICA PRÉ-NATAL DO HOSPITAL DE SANTA MARIA**  
*Catarina De Macedo*<sup>3</sup>; Ana Rita Magalhães<sup>1</sup>; Juliette Dupont<sup>3</sup>; Patrícia Dias<sup>3</sup>; Oana Moldovan<sup>3</sup>; Mariana Soeiro E Sá<sup>3</sup>; Ana Rita Medeira<sup>3</sup>; André Travessa<sup>2</sup>; Raquel Gouveia E Silva<sup>2</sup>; Márcia Rodrigues<sup>3</sup>; Catarina Machado<sup>3</sup>; Joana Tavares<sup>2</sup>; José Carlos Ferreira<sup>2</sup>; Ana Berta Sousa<sup>3</sup>  
1 - Unidade de Ecografia e Diagnóstico Pré-Natal, Serviço de Obstetria, Departamento de Obstetria, Ginecologia e Medicina da Reprodução; 2 - Serviço de Anatomia Patológica, Hospital de Santa Maria, Centro Hospitalar Universitário Lisboa Norte, Lisboa, Portugal; 3 - Serviço de Genética Médica, Departamento de Pediatria, Hospital de Santa Maria, Centro Hospitalar Universitário Lisboa Norte, Lisboa, Portugal

**Gravidez Múltipla**

**PD (22752) – MAIS DO QUE DOIS: E AGORA, O QUE FAZER?**

*Mariana Gonçalves*<sup>1</sup>; Gonçalo Freitas<sup>1</sup>; Manuela Silva<sup>1</sup>; Teresa Castro<sup>1</sup>; Teresa Carraca<sup>1</sup>; Marina Moucho<sup>1</sup>

1 - Centro Hospitalar e Universitário de São João

**Gravidez Múltipla**

**PD (22756) – SÍNDROME TRAP EM GRAVIDEZ MONOAMNIÓTICA – A PROPÓSITO DE UM CASO CLÍNICO**

*Margarida Meira De Carvalho*<sup>1</sup>; Carolina Padrão<sup>1</sup>; Líliana Perpétuo<sup>1</sup>; Rita Theias<sup>1</sup>; Ana Paula Ferreira<sup>1</sup>

1 - Hospital Prof. Doutor Fernando Fonseca

11h30-13h00	<b>MESA REDONDA 2 – Exploração ecográfica da face fetal</b> Moderação: Luís Guedes-Martins (Porto) e Hélder Morgado (Porto)
11h30-11h50	<b>Dismorfologia da face</b> Palestrante: Teresa Loureiro (Lisboa)
11h50-12h10	<b>Patologia ocular</b> Palestrante: Antónia Santos (Almada)
12h10-12h30	<b>Fendas orofaciais</b> Palestrante: Manuela Silva (Porto)
12h30-13h00	<b>Comunicações orais</b>

**CL (22719) – FETAL BOWEL DILATATION – A CASE-SERIES IN A TERTIARY HOSPITAL**

*Joana Farha*<sup>1</sup>; Andreia Lima Martins<sup>1</sup>; Ana Cunha<sup>1</sup>; Luís Guedes-Martins<sup>1</sup>

1 - Centro Materno-Infantil do Norte (CMIN), Centro

**CL (22744) – CLEFT LIP AND/OR PALATE: 8 YEARS CASUISTIC OF A TERTIARY CENTER**

*Helena Carolina Dias*<sup>1</sup>; Diogo Fernandes Da Rocha<sup>1</sup>; Marta Henriques Costa<sup>1</sup>; Magda Magalhães<sup>1</sup>; Susana Guimarães<sup>1</sup>; Ana Costa Braga<sup>1</sup>; Teresa Carraca<sup>1</sup>

1 - Centro Hospitalar e Universitário São João

**CL (22757) – DIAGNOSTIC UTILITY OF USING ARRAY-CGH OR SEQUENCING PRENATALLY, IN FETUS WITH CENTRAL NERVOUS SYSTEM ABNORMALITIES – ONE-YEAR EVALUATION**  
*Vera Mónica Ribeiro Ferreira Silva Santos*<sup>1</sup>; Fabiana Ramos<sup>1</sup>; Joaquim Sá<sup>1</sup>; Eulália Galhano<sup>1</sup>; Miguel Branco<sup>1</sup>; Filipa Nunes<sup>1</sup>; Luís Abreu<sup>1</sup>; Filipa Marques<sup>1</sup>; Raquel Pina<sup>2</sup>; Catarina Cerdeira<sup>2</sup>; Lina Ramos<sup>1</sup>  
1 - Prenatal Diagnosis Unit, Maternidade Bissaya Barreto – Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra, EPE; 2 - Pathological Anatomy Unit, Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra, EPE

**13h00-14h00**   **Almoço**

# PROGRAMA

**29SET 2023**   sexta-feira | **TARDE** | Auditório Municipal do Peso da Régua

14h00-16h00	<b>MESA REDONDA 3 – Gravidez Múltipla</b> Moderação: Alexandra Matias (Porto), Teresinha Simões (Lisboa)
14h00-14h15	<b>Rastreio e diagnóstico de aneuploidias</b> Palestrante: Ana Correia (Vila Real)
14h20-14h40	<b>Malformações fetais discordantes – aconselhamento e conduta</b> Palestrante: Álvaro Cohen (Lisboa)
14h40-15h00	<b>Alterações do crescimento fetal – monitorização e conduta</b> Palestrante: Cláudia Rijo (Lisboa)
15h00-15h20	<b>Timing e via de parto – consensos e controvérsias</b> Palestrante: Mónica Centeno (Lisboa)
15h20-15h30	<b>Discussão</b>
15h30-16h00	<b>Comunicações orais</b>

**CL (22715) – EVOLUÇÃO DO DIAGNÓSTICO PRÉ-NATAL EM PORTUGAL: DADOS DO REGISTO NACIONAL DE ANOMALIAS CONGÉNITAS**  
*Paula Braz*<sup>1</sup>; Ausenda Machado<sup>1,2</sup>; Carlos Aniceto<sup>1</sup>; Carlos Matias Dias<sup>1,2</sup>  
1 - Instituto Nacional de Saúde Doutor Ricardo Jorge; 2 - Escola Nacional de Saúde Pública, Universidade NOVA de Lisboa, Portugal

**CL (22746) – ARTÉRIA SUBCLÁVIA DIREITA ABERRANTE (ARSA) PARA ALÉM DA T21 – ORIENTAÇÃO PRÉ E PÓS NATAL**  
*Raquel Sousa*<sup>1</sup>; Sofia Franco<sup>1</sup>; Paula Martins<sup>2</sup>; Eulália Galhano<sup>4</sup>  
1 - Serviço de Obstetria do Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra; 2 - Serviço de Cardiologia Pediátrica do Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra

**CL (22750) – FETICÍDIO SELETIVO EM GESTAÇÕES GEMELARES BICORIÓNICAS: A REALIDADE DE UM HOSPITAL TERCIÁRIO**  
*Gonçalo Freitas*<sup>1</sup>; Mariana Gonçalves<sup>1</sup>; Susana Costa<sup>1</sup>; Manuela Silva<sup>1</sup>; Teresa Castro<sup>1</sup>; Teresa Carraca<sup>1</sup>; Marina Moucho<sup>1</sup>  
1 - Centro Hospitalar Universitário de São João

**16h00-16h30**   Intervalo para café | **Posters com discussão**

**Imagem em DPN**  
**PD (22656) – DIAGNÓSTICO PRÉ-NATAL DE MEDULA ANCORADA**  
*Ana Sofia Carneiro*<sup>1</sup>; Mara Macieira<sup>1</sup>; Rosa Sardinha<sup>1</sup>; Diogo Ferreira Da Cunha<sup>1</sup>; Valentina Ribeiro<sup>1</sup>; Maria Lopes-De-Almeida<sup>1</sup>; Adosinda Rosmaninho<sup>1</sup>  
1 - Hospital Senhora da Oliveira

**Imagem em DPN**

**PD (22675) – HIPERPLASIA TÍMICA FETAL: UM “SUSTO” BENIGNO**

*Marta Dias Da Costa*<sup>1</sup>; Bárbara Pontes<sup>1</sup>; Luísa Cunha Silva<sup>1</sup>; Ana Sofia Cardoso<sup>1</sup>; Vera Trocado<sup>1</sup>; Paula Pinheiro<sup>1</sup>

1 - Unidade Local de Saúde do Alto Minho

**Imagem em DPN**

**PD (22689) – TRANSLUCÊNCIA DA NUCA AUMENTADA – AS IMPLICAÇÕES DE DIFERENTES CUT-OFFS**

*Bárbara Pontes*<sup>1</sup>; Luísa Cunha Silva<sup>1</sup>; Marta Costa<sup>1</sup>; Sandra Ferreira<sup>1</sup>; Ângela Santos<sup>1</sup>; Paula Pinheiro<sup>1</sup>

1 - ULSAM

**Genética em DPN**

**PD (22703) – INVESTIGAÇÃO NO FETO COM OSSOS LONGOS CURTOS: A PROPÓSITO DE UM CASO CLÍNICO**

Mariana Valente Abreu<sup>1</sup>; *Marisa Oliveira Santos*<sup>1</sup>; Ana Rita Soares<sup>2</sup>; Fátima Soares<sup>1</sup>

1 - Unidade Local de Saúde de Matosinhos; 2 - Centro de Genética Médica Dr. Jacinto Magalhães, Centro Hospitalar Universitário de Santo António

**Imagem em DPN**

**PD (22721) – ARSA (ABERRANT RIGHT SUBCLAVIAN ARTERY) FETAL: ANOMALIAS ASSOCIADAS E DESFECHOS NEONATAIS – ANÁLISE RETROSPECTIVA DE UM HOSPITAL DE APOIO PERINATAL DIFERENCIADO**  
*Paulina Barbosa*<sup>1</sup>; Raquel Rodrigues<sup>1</sup>; Diana Azevedo<sup>1</sup>; Cecília Marques<sup>1,2</sup>; Alexandra Cadilhe<sup>1,2</sup>; Luísa Cardoso<sup>1</sup>

1 - Serviço de Ginecologia e Obstetria do Hospital de Braga, EPE; 2 - Unidade de Medicina Fetal e Diagnóstico Pré-Natal (UMFDPN) do Hospital de Braga

**Genética em DPN**

**PD (22731) – INTERRUPÇÕES MÉDICAS DA GRAVIDEZ: A EXPERIÊNCIA AO LONGO DE 8 ANOS NO CENTRO HOSPITALAR DE TRÁS-OS-MONTES E ALTO DOURO**

*Beatriz Sousa Ferreira*<sup>1</sup>; Inês Brás<sup>1</sup>; Cristina Alves<sup>1</sup>; Ana Correia<sup>1</sup>; Osvaldo Moutinho<sup>1</sup>

1 - Centro Hospitalar de Trás-os-Montes e Alto Douro