

PLANILLA CURRICULUM VITAE



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

1. Datos Personales

Apellido y nombres: Moya, Graciela Elena Sara

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

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

Domicilio: C.P.

Teléfono:

E-mail: gracielamoya@uca.edu.ar

Fax:

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

- **Universidad de Buenos Aires**, Facultad de Medicina, 1986

¹ Cuando el espacio del formulario no sea suficiente, deberá continuarse en hojas anexas debidamente numeradas al ítem correspondiente.

3. Títulos de posgrado: Carreras de especialización², maestrías² y doctorados (indicar título, institución académica y fecha de emisión) (Acompañar fotocopias)

- **Doctora en Ciencias Biomédicas** de la Universidad de Extremadura, Badajoz, España, 2015. Tesis: “Farmacogenética del "CYP2D6" en la población argentina general y judía Ashkenazi”, Defendida en 9 de abril de 2015. Clasificación: Sobresaliente Primero, Cum laude.
- **Magíster en Biología Molecular Médica.** Universidad de Buenos Aires Facultad de Ciencias Exactas y Naturales Facultad de Medicina, 2004. Tesina: “Valoración del estado de la práctica del consentimiento informado por los profesionales de los servicios de genética médica de la ciudad de Buenos Aires, Argentina” Defendida el 29 de septiembre de 2008 Evaluación: sobresaliente.
- **Magíster en Ética Biomédica.** Instituto de Bioética Pontificia Universidad Católica Argentina, 2011. Tesina: “Diagnóstico prenatal en el marco de la bioética personalista ontológica: Percepción del uso, actitudes y requerimientos de los pacientes en un centro privado de la ciudad de Buenos Aires.” Defendida el 29 de diciembre de 2011 Evaluación: 10.
- **Especialista en Genética Médica.** Ministerio de Salud y Acción Social. Secretaría de Salud. 27 de octubre de 1993.
- **Médica especialista en Genética Médica.** Universidad Nacional de La Plata Facultad de Medicina, 2002.
- **Experta universitaria en autismo.** Universidad Tecnológica Nacional, 2022.
- **Diplomada en Neurodesarrollo.** Universidad Favaloro, 2023.

² Indicar duración.

4. Antecedentes docentes: (Específicamente universitarios y terciarios): Ordenados cronológicamente aclarando institución; período en el que se desempeñó; categoría docente y naturaleza de la designación (regular /suplente)
--

Universidades Nacionales

- 2004/2017 **Profesora Titular de Grado**, en la asignatura Biología, Embriología y Genética Aplicadas, carrera de Fonoaudiología, Universidad del Museo Social Argentino, UMSA
- 2009/ continúa. **Profesora de dedicación especial**, en el Instituto de Bioética. Facultad de medicina. Pontificia Universidad Católica Argentina
- 2010/continúa. **Profesora pro-titular** en la cátedra de Bioética del Inicio de la Vida I. Facultad de medicina. Pontificia Universidad Católica Argentina
- 2016- continúa. **Profesora Titular** de la Cátedra de Bioética de la carrera de doctorado de la Facultad de Ciencias Médicas de Universidad Católica Argentina Santa María de los Buenos Aires.
- 2022-2023 **Profesora adjunta** de la Maestría en Neuropsicología Aplicada, Instituto Universitario Hospital Italiano.

Universidades Extranjeras

- 1991/1992 **Profesora regular** del Programa de Genética Médica del VII semestre de la Carrera de medicina del Hospital Infantil Universitario “Lorencita Villegas de Santos”, Bogotá, Colombia.
- 1991/1992 **Instructora regular** de la Cátedra de Genética de la Facultad de Medicina del Colegio Mayor de Nuestra Señora del Rosario de Santa Fe de Bogotá, Colombia.
- 2011-continúa. **Profesora Invitada** de la Maestría en Bioética y Biojurídica, Facultad de Medicina Universidad Santo Toribio de Mogrovejo, Chiclayo, Perú.

5. Publicaciones y antecedentes científicos y de investigación relacionados con la especialidad: Hacer constar tipo de trabajo (libro, artículo, ponencia, etc.), editorial o revista, lugar y fecha de publicación, cantidad de páginas. Se harán constar asimismo los trabajos inéditos, con fecha de realización y cantidad de páginas.

Publicaciones en revistas indexadas

- Sánchez JM, López De Díaz S, Panal MJ, Moya G, Kenny A, Iglesias D, Wolstenholme J. Severe fetal malformations associated with trisomy 16 confined to the placenta. *Prenat Diagn.* 1997 Aug;17(8):777-9. doi: 10.1002/(sici)1097-0223(199708)17:8<777::aid-pd128>3.0.co;2-h. PMID: 9267904.
- Sanchez JM, Moya G. Fluconazole teratogenicity. *Prenat Diagn.* 1998 Aug;18(8):862-3. PMID: 9742580.
- Sánchez JM, Moya G. "Fuconazole Teratogenicity". *Prenatal Diagnosis.* Vol 18: 862-863 (1999)
- Kuchinka BD, Barrett IJ, Moya G, Sánchez JM, Langlois S, Yong SL, Kalousek DK, Robinson WP. Two cases of confined placental mosaicism for chromosome 4, including one with maternal uniparental disomy. *Prenat Diagn.* 2001 Jan;21(1):36-9. doi: 10.1002/1097-0223(200101)21:1<36::aid-pd979>3.0.co;2-1. PMID: 11180238.
- Moya G, Michaelis RC, Holloway LW, Sanchez JM. Prenatal diagnosis of L1 cell adhesion molecule mutations. Capabilities and limitations. *Fetal Diagn Ther.* 2002 Mar-Apr;17(2):115-9. doi: 10.1159/000048020. PMID: 11844917.
- Zurrú MC, Casas Parera I, Moya G, Giovanelli C, Genovese O, Gatto E. CADASIL: un caso con diagnóstico molecular [Cadasil: a case with molecular diagnosis]. *Medicina (B Aires).* 2002;62(1):48-52. Spanish. PMID: 11965850.
- Sánchez JM, Moya G. Adding another "hatched pink" chromosome. *Genet Med.* 2002 Mar-Apr;4(2):95. doi: 10.1097/00125817-200203000-00008. PMID: 11922039.
- Desir J, Moya G, Reish O, Van Regemorter N, Deconinck H, David KL, Meire FM, Abramowicz MJ. Borate transporter SLC4A11 mutations cause both Harboyan syndrome and non-syndromic corneal endothelial dystrophy. *J Med Genet.* 2007 May;44(5):322-6. doi: 10.1136/jmg.2006.046904. Epub 2007 Jan 12. PMID: 17220209; PMCID: PMC2597979.
- Apellániz-Ruiz M, Inglada-Pérez L, Naranjo ME, Sánchez L, Mancikova V, Currás-Freixes M, de Cubas AA, Comino-Méndez I, Triki S, Rebai A, Rasool M, Moya G, Grazina M, Opocher G, Cascón A, Taboada-Echalar P, Ingelman-Sundberg M, Carracedo A, Robledo M, Llerena A, Rodríguez-Antona C. High frequency and founder effect of the CYP3A4*20 loss-of-function allele in the Spanish population classifies CYP3A4 as a polymorphic enzyme. *Pharmacogenomics J.* 2015 Jun;15(3):288-92. doi: 10.1038/tpj.2014.67. Epub 2014 Nov 4. PMID: 25348618.
- Sosa-Macías M, Moya G, Llerena A, Ramírez R, Terán E, Peñas-Lledó EM, Tarazona-Santos E, Galaviz-Hernández C, Céspedes-Garro C, Acosta H. Population pharmacogenetics of Ibero-Latinoamerican populations (MESTIFAR 2014). *Pharmacogenomics.* 2015;16(7):673-6. doi: 10.2217/pgs.15.32. Epub 2015 May 1. PMID: 25929854.
- Moya G. Rights of persons with conditions associated with disability: current legal framework. *Arch Argent Pediatr.* 2016 Aug 1;114(4):355-60. English, Spanish. doi: 10.5546/aap.2016.eng.355. Epub 2016 Aug 1. PMID: 27399014.
- Sosa-Macías M, Teran E, Waters W, Fors MM, Altamirano C, Jung-Cook H, Galaviz-Hernández C, López-López M, Remírez D, Moya G, Hernández F, Fariñas H, Ramírez R, Céspedes-Garro C, Tarazona-Santos E, Llerena A. Pharmacogenetics and ethnicity: relevance for clinical implementation, clinical trials, pharmacovigilance and drug regulation in Latin America. *Pharmacogenomics.* 2016 Nov;17(16):1741-1747. doi: 10.2217/pgs-2016-0153. Epub 2016 Oct 28. PMID: 27790935.
- Redin C, Brand H, Collins RL, Kammin T, Mitchell E, Hodge JC, Hanscom C, Pillalamarri V, Seabra CM, Abbott MA, Abdul-Rahman OA, Aberg E, Adley R, Alcaraz-Estrada SL, Alkuraya FS, An Y, Anderson MA, Antolik C, Anyane-Yeboah K, Atkin JF, Bartell T, Bernstein JA, Beyer E, Blumenthal I, Bongers EM, Brilstra EH, Brown CW, Brüggewirth HT, Callewaert B, Chiang C, Corning K, Cox H, Cuppen E, Currall BB, Cushing T, David D, Deardorff MA, Dheedene A, D'Hooghe M, de Vries BB, Earl DL, Ferguson HL, Fisher H, FitzPatrick DR, Gerrol P, Giachino D, Glessner JT, Gliem T, Grady M, Graham BH, Griffis C, Gripp KW, Gropman AL, Hanson-Kahn A, Harris DJ, Hayden MA, Hill R, Hochstenbach R, Hoffman JD, Hopkin RJ, Hubshman MW, Innes AM, Irons M, Irving M, Jacobsen JC, Janssens S, Jewett T, Johnson JP, Jongmans MC, Kahler SG, Koolen DA, Korzelius J, Kroisel PM, Lacassie Y, Lawless W, Lemyre E, Leppig K, Levin AV, Li H, Li H, Liao EC, Lim C, Lose EJ, Lucente D, Macera MJ, Manavalan P, Mandrile G, Marcelis CL, Margolin L, Mason T, Masser-Frye D, McClellan MW, Mendoza CJ, Menten B, Middelkamp S, Mikami LR, Moe E, Mohammed S, Mononen T, Mortenson ME, Moya G, Nieuwint AW, Ordulu Z, Parkash S, Pauker SP, Pereira S, Perrin D, Phelan K, Aguilar RE, Poddighe PJ, Pregno G, Raskin S, Reis L, Rhead W, Rita D, Renkens I, Roelens F, Ruliera J, Rump P, Schilit SL, Shaheen R, Sparkes R, Spiegel E, Stevens B, Stone MR, Tagoe J, Thakuria JV, van Bon BW, van de Kamp J, van Der Burgt I, van Essen T, van Ravenswaaij-Arts CM, van Roosmalen MJ, Vergult S, Volker-Touw CM, Warburton DP, Waterman MJ, Wiley S, Wilson A, Yerena-de Vega MC, Zori RT, Levy B, Brunner HG, de Leeuw N, Kloosterman WP, Thorland EC, Morton CC, Gusella JF, Talkowski ME. The genomic landscape of balanced cytogenetic abnormalities associated with human congenital anomalies. *Nat Genet.* 2017 Jan;49(1):36-45. doi: 10.1038/ng.3720. Epub 2016 Nov 14. PMID: 27841880; PMCID: PMC5307971.
- Moya G, Dorado P, Ferreiro V, Naranjo MEG, Peñas-Lledó EM, Llerena A. High frequency of CYP2D6 ultrarapid metabolizer genotypes in an Ashkenazi Jewish population from Argentina. *Pharmacogenomics J.* 2017 Jul;17(4):378-381. doi: 10.1038/tpj.2016.27. Epub 2016 Apr 12. PMID: 27068265.
- Naranjo MG, Rodrigues-Soares F, Peñas-Lledó EM, Tarazona-Santos E, Fariñas H, Rodeiro I, Terán E, Grazina M, Moya G, López-López M, Sarmiento AP, Calzadilla LR, Ramírez-Roa R, Ortiz-López R, Estévez-Carrizo FE, Sosa-Macías M, Barrantes R, Llerena A; CEIBA-Consortium of the Ibero-American Network of Pharmacogenetics and Pharmacogenomics RIBEF. Interethnic Variability in CYP2D6, CYP2C9, and CYP2C19 Genes and Predicted Drug Metabolism Phenotypes Among 6060 Ibero- and Native Americans: RIBEF-CEIBA Consortium Report on Population Pharmacogenomics. *OMICS.* 2018 Sep;22(9):575-588. doi: 10.1089/omi.2018.0114. Epub 2018 Sep 11. PMID: 30183544.
- Romero PT, Donoso R, López P, Miranda A, Rodríguez L, Chrzanowsky D, Asenjo MS, Burgos G, Villegas P, Desir J, Moya G, Herrera LM. Clinical features and possible founder mutation of the 8bp duplication mutation in the SLC4A11 gene causing corneal dystrophy and perceptive deafness in three

-
- South American families. *Ophthalmic Genet.* 2019 Apr;40(2):91-98. doi: 10.1080/13816810.2019.1571615. Epub 2019 Mar 11. PMID: 30856043.
 - Rodrigues-Soares F, Peñas-Lledó EM, Tarazona-Santos E, Sosa-Macías M, Terán E, López-López M, Rodeiro I, Moya G, Calzadilla LR, Ramírez-Roa R, Grazina M, Estévez-Carrizo FE, Barrantes R, Llerena A; RIBEF Ibero-American Network of Pharmacogenetics and Pharmacogenomics. Genomic Ancestry, CYP2D6, CYP2C9, and CYP2C19 Among Latin Americans. *Clin Pharmacol Ther.* 2020 Jan;107(1):257-268. doi: 10.1002/cpt.1598. Epub 2019 Oct 7. PMID: 31376146.
 - Peñas-Lledó E, Terán E, Sosa-Macías M, Galaviz-Hernández C, Gil JP, Nair S, Diwakar S, Hernández I, Lara-Riegos J, Ramírez-Roa R, Verde I, Tarazona-Santos E, Molina-Guarneros J, Moya G, Rago L, Llerena A. Challenges and Opportunities for Clinical Pharmacogenetic Research Studies in Resource-limited Settings: Conclusions From the Council for International Organizations of Medical Sciences-Ibero-American Network of Pharmacogenetics and Pharmacogenomics Meeting. *Clin Ther.* 2020 Aug;42(8):1595-1610.e5. doi: 10.1016/j.clinthera.2020.06.008. Epub 2020 Aug 8. PMID: 32782137.
 - Moya G. Introduction to Bioethics: The Boundary Between Research and Clinical Practice. *Journal of Regenerative Science.* 2021; doi:10.13107/JRS.2021.V01.I01.025
 - Ortega J, Vázquez V, Pozo Gowland R, Ruiz CA, Assalone F, Moya G, Vázquez N. Niveles de calidad de vida en niños, adolescentes y adultos con discapacidad y en su sistema familiar, durante la pandemia por COVID-19 en una muestra latinoamericana. *Rev. psicopatol. salud ment. niño adolesc.* 2022; (40): 89-98.
 - Sosa-Macías M, Fricke-Galindo I, Fariñas H, Monterde L, Ruiz-Cruz ED, Molina-Guarneros J, Tarazona-Santos E, Rodrigues-Soares F, Galaviz-Hernández C, Peñas-Lledó E, Moya G, Lara-Riegos J, Terán E, Hernández I, Ramírez-Roa R, Altamirano-Tinoco C, López-López M, García-Ortiz JE, Llerena A. Pharmacogenetics: ethnicity, treatment and health in Latin American populations. *Pharmacogenomics.* 2023 Jun;24(9):489-492. doi: 10.2217/pgs-2023-0098. Epub 2023 Aug 2. PMID: 37529900.

Publicaciones en revistas no indexadas

- Zurrú MC, Casas Parera I, Giovanelli C, Moya G, Genovese O, Rugilo C, Gatto E. Coexistencia de CADASIL y angioma cavernoso. *Rev Neurol Arg* 2002 (25) 4 62: 48-52.
- Moya G. "El desafío de validar estudios en Genética Médica" Seguro y Responsabilidad FUSERC 2003,9(24):7-8.
- Barbieri P, Moya G. El salto de la doble hélice. Consecuencias del Proyecto Genoma Humano en la medicina del siglo XXI (Primera parte). *Rev. Arg. Anest* 2004; 62:329-333.
- Barbieri P, Moya G. El salto de la doble hélice. Consecuencias del Proyecto Genoma Humano en la medicina del siglo XXI (Segunda parte). *Rev. Arg. Anest* 2005; 63:11-35
- Barbieri P, Moya G. El salto de la doble hélice. Consecuencias del Proyecto Genoma Humano en la medicina del siglo XXI (Tercera parte). *Rev. Arg. Anest* 2005; 63:101-111.
- Moya G. "Actualización genética en ortopedia". Programa de Actualización en Traumatología y ortopedia PROATO. Editorial Médica Panamericana 2005 Sexto Ciclo Módulo 1:13-58.

Publicaciones electrónicas

- Moya, Graciela; "Discriminación en genética: cómo prevenirla" en <http://www.revistapersona.com.ar/Persona44/44Moya.htm>
- Moya, Graciela. (2012). La aplicación del principio de subsidiariedad en el empoderamiento de los pacientes para el cuidado de la salud: el caso de las enfermedades raras en Argentina. *Acta bioethica*, 18(2), 181-188. <https://dx.doi.org/10.4067/S1726-569X2012000200006>
- Moya, Graciela. "Diagnóstico prenatal en el marco de la bioética personalista ontológica: percepción del uso, actitudes y requerimientos de los pacientes en un centro privado de la ciudad de Buenos Aires" [en línea]. *Vida y ética*, 13.2 (2012). Disponible en: <http://bibliotecadigital.uca.edu.ar/repositorio/revistas/diagnostico-prenatal-marco-bioetica-personalista.pdf>
- Moya, Graciela. "Aspectos antropológicos de las terapias con células madre" [en línea]. *Vida y ética*, 13.2 (2012). Disponible en: <http://bibliotecadigital.uca.edu.ar/repositorio/revistas/aspectos-antropologicos-terapias-celulas-madre.pdf>
- Moya, Graciela. (2014). Valoración ética del diagnóstico de enfermedades fundantes de discapacidad en la vida prenatal. *Acta bioethica*, 20(1), 31-40. <https://dx.doi.org/10.4067/S1726-569X2014000100004>
- Moya, Graciela. "Diagnóstico prenatal: su relación con la prevención de enfermedades fundantes de discapacidad" [en línea]. *Vida y Ética*, 15.2 (2014). Disponible en: <http://bibliotecadigital.uca.edu.ar/repositorio/revistas/diagnostico-prenatal-enfermedades-fundantes.pdf>
- Moya, Graciela. "Problemática ético moral vinculadas a las técnicas de fertilización asistida" [en línea]. *Vida y Ética*, año 15, n° 1 (2014). Disponible en: <http://bibliotecadigital.uca.edu.ar/repositorio/revistas/problematica-etico-morales-vinculadas.pdf>
- Moya, Graciela. "Análisis bioético del capítulo 7.3 del documento de Aparecida: nuestro compromiso con la misión en la sociedad" [en línea]. *Vida y Ética*, 16.2 (2015). Disponible en: <http://bibliotecadigital.uca.edu.ar/repositorio/revistas/analisis-bioetico-aparecida-moya.pdf>
- Moya, Graciela. "Análisis a partir del principio de libertad responsabilidad de la información accesible a las familias acerca de los bancos de sangre de cordón umbilical" [en línea]. *Vida y Ética*, 17.1 (2016). Disponible en: <http://bibliotecadigital.uca.edu.ar/repositorio/revistas/analisis-principio-libertad-moya.pdf>
- Moya, Graciela. (2016). Valoración ética de las nuevas opciones reproductivas en las enfermedades mitocondriales. *Acta bioethica*, 22(2), 213-220. <https://dx.doi.org/10.4067/S1726-569X2016000200008>
- Lafferriere JN, Moya G (Dir.). La información genética en salud en América Latina: algunos aspectos éticos y jurídicos Proyecto de investigación colaborativo. Universidad Católica Argentina, Instituto de Bioética y Facultad de Derecho, marzo 2018 Disponible en: <https://bibliotecadigital.uca.edu.ar/repositorio/investigacion/informacion-genetica-salud-america-latina.pdf>
- Moya G. Secuenciación genética masiva del genoma. Información personal y pública. *Boletín del Consejo Académico De Ética En Medicina* c 2018(14); 5. <http://ppct.caicyt.gov.ar/index.php/bcaeem/article/view/13962>

- Moya G, Lafferriere JN. La información genética en salud: algunos aspectos éticos y jurídicos de la regulación en América Latina. MJ-DOC-13749-AR | MJD13749. Microjuris, Doctrina. 2 de noviembre de 2018.
- XVI Congreso Argentino de Farmacia Hospitalaria. Farmacogenética del CYP2D6 en población argentina general y judía Askenazi. 10-12 de noviembre de 2018.
- http://www.aafhospitalaria.org.ar/imagenes/descargas/aafh_Farmacogen%C3%A9tica_del_CYP2D6_en_la_poblaci%C3%B3n_argentina.pdf
- Moya, Graciela. "El aborto como punta de iceberg de la inequidad" [en línea]. Vida y Ética, 19.2 (2018). Disponible en: <https://repositorio.uca.edu.ar/handle/123456789/8806>
- Moya, G. Un enfoque personalista ontológico de los dilemas surgidos en la pandemia COVID-19 [en línea]. Apuntes de Bioética. 2020, 3 (1). doi:10.35383/apuntes.v3i1.366. Disponible en: <https://repositorio.uca.edu.ar/handle/123456789/10860>
- Moya G. "La protección del niño por nacer durante la pandemia" [en línea]. Vida y Ética 2020; 21 (2): 249-254 Disponible en: <https://repositorio.uca.edu.ar/bitstream/123456789/14923/1/protecci%C3%B3n-ni%C3%B1o-nacer-durante.pdf>
- Moya, G. "Algunas consideraciones respecto de las vacunas contra Covid-19" [en línea]. Vida y Ética. 2021, 22 (1). Disponible en: <https://repositorio.uca.edu.ar/handle/123456789/14952>
- Moya G. "La definición de naturaleza humana y su implicancia en la aplicación de los estudios genéticos al inicio de la vida humana" [en línea]. Communio 2020; 27:46-55. https://www.communio-argentina.com.ar/wp-content/uploads/2021/01/Communio_Novimebre2020_3.pdf
- Moya, G., & Vallejo Cardona, J. D. (2021). El abecé para la defensa de la vida: Riesgos de las TRA. Revista Universidad Católica De Oriente, 32(47), 83 - 109. <https://doi.org/10.47286/01211463.339>

Capítulos en libros

- Moya G. "Un acercamiento a la discapacidad desde la vida prenatal: cuando vale la pena esforzarse en brindar toda la información" en Liliana Pantano, "Discapacidad e Investigación: Aportes desde la práctica", Buenos Aires, EDUCA, 2012
- Moya G. "Quién es el beneficiario del diagnóstico prenatal: debate bioético. Hacia el mejoramiento de las representaciones sociales de la discapacidad", en Liliana Pantano, "Discapacidad e Investigación: Aportes desde la práctica", Buenos Aires, EDUCA, 2012
- Moya G. "Aspectos bioéticos de la legislación nacional argentina que protege los pacientes y participantes de investigación con enfermedades que se asocian con discapacidad", en Pantano L. "Hacia nuevos perfiles profesionales en discapacidad De los dichos a los hechos". Buenos Aires, EDUCA, 2015.
- Moya G. "Bioética del inicio de la vida humana." en Maciel J, coordinador "Aborto de la A a la Z". Editorial Buena Data, 2022, Buenos Aires. ISSN 1606-7916.
- Moya, G. Transhumanismo y edición del genoma [en línea]. En: García Echeverry, J., Gómez Yezpez, V. (eds.). "Riesgos y desafíos del transhumanismo: perspectivas antropológicas y bioéticas". Buenos Aires: Universidad Católica Argentina, 2022. Disponible en: <https://repositorio.uca.edu.ar/handle/123456789/16064>
- Moya G, Dehollainz I. Cuidados paliativos y psicología perinatal en familias con diagnóstico de anencefalia: un aporte desde las ciencias de la salud. En: Ranieri de Cechini D, Calderone S, Traverso LM. "El aborto ante la Corte IDH: a propósito del caso "Beatriz Vs. El Salvador" Ed. El Derecho, 2024. Buenos Aires ISBN-13 (15) 978-987-8368-79-5
- Moya G. Técnicas de la fertilización asistida. En: De La Infertilidad A La Fecundidad Peeriaux de Videla J. De la infertilidad a la fecundidad. Colección familia escuela de humanidad. Instituto para el Matrimonio y la Familia UCA. ISBN: 9789876206167

Publicaciones consorciadas

- Rodeiro I, Remírez-Figueroa D, García-Mesa M, Dorado P, Llerena A; CEIBA.FP Consortium of the Ibero-American Network of Pharmacogenetics and Pharmacogenomics RIBEF. Pharmacogenetics in Latin American populations: regulatory aspects, application to herbal medicine, cardiovascular and psychiatric disorders. Drug Metabol Drug Interact. 2012;27(1):57-60. doi: 10.1515/dmdi-2012-0006.
- Dorado P, Machín E, de Andrés F, Naranjo ME G, Peñas-Lledó EM, Llerena A, CEIBA. FP Consortium of the Ibero-American Network of Pharmacogenomics RIBEF. Development of a HPLC method for the determination of losartan urinary metabolic ratio to be used for the determination of CYP2C9 hydroxylation phenotypes. Drug Metab Drug Interact 2012 DOI 10.1515/dmdi-2012-0018
- Dorado P, Beltrán LJ, Machín E, Peñas-Lledó EM, Terán E, Llerena A; CEIBA.FP Consortium of the Ibero-American Network of Pharmacogenetics and Pharmacogenomics RIBEF. Losartan hydroxylation phenotype in an Ecuadorian population: influence of CYP2C9 genetic polymorphism, habits and gender. Pharmacogenomics. 2012; 13(15):1711-7.
- Peñas-Lledó EM, González I, Dorado P, Pérez B, Calzadilla LR, Álvarez M, Naranjo MEG, Llerena A, CEIBA.FP Consortium of the Ibero-American Network of Pharmacogenomics RIBEF4. Eating Disorder Symptoms and CYP2D6 Variation in Cuban Healthy Females: A Report from the Ibero-American Network of Pharmacogenetics. Current Pharmacogenomics and Personalized Medicine, 2012; 10(4):288-292.
- Llerena A, Dorado P, Ramírez R, Calzadilla LR, Peñas-Lledó E, Álvarez M, Naranjo ME, González I, Pérez B; CEIBA Consortium of Ibero-American Network of Pharmacogenetics & Pharmacogenomics RIBEF. CYP2D6 -1584C>G promoter polymorphism and debrisoquine ultrarapid hydroxylation in healthy volunteers. Pharmacogenomics. 2013; 14(16):1973-7
- Céspedes-Garro C, Jiménez-Arce G, Naranjo ME, Barrantes R, Llerena A; CEIBA.FP Consortium of the Ibero-American Network of Pharmacogenetics & Pharmacogenomics RIBEF. Ethnic background and CYP2D6 genetic polymorphisms in Costa Ricans. Rev Biol Trop 2014; 62(4):1659-71
- Céspedes-Garro C, Naranjo ME, Ramírez R, Serrano V, Fariñas H, Barrantes R, Llerena A; CEIBA Consortium of the Ibero-American Network of Pharmacogenetics and Pharmacogenomics RIBEF.

Pharmacogenetics in Central American healthy volunteers: interethnic variability. Drug Metab Pers Ther. 2015; 30(1):19-31.

- Guevara M, Rodrigues-Soares F, de la Cruz CG, de Andrés F, Rodríguez E, Peñas-Lledó E, LLerena A, Ceiba Consortium Of The Ibero-American Network Of Pharmacogenetics And Pharmacogenomics Ribef. Afro-Latin American Pharmacogenetics of CYP2D6, CYP2C9, and CYP2C19 in Dominicans: A Study from the RIBEF-CEIBA Consortium. Pharmaceutics. 2024 Oct 30;16(11):1399. doi: 10.3390/pharmaceutics16111399. PMID: 39598523; PMCID: PMC11597850.

Becas y subsidios de investigación

- **Edmund Pellegrino Fellow**, Center for Clinical Bioethics - Institute Kennedy Institute of **Ethics**, **Georgetown University, Washington DC** 31 de Mayo de 2011- 6 de Julio de 2011.
- **Gobierno de Extremadura, AEXCID 13IA001** (al SIFF) y la coordinación de la Red Iberoamericana de Farmacogenética y Farmacogenómica (www.ribef.com), 2013 tesis de doctorado: "Farmacogenética del "CYP2D6" en la población argentina general y judía Ashkenazi".
- **NIH INCLUDE** Project through award U01HD116469 from the Eunice Kennedy Shriver National Institute of Child Health and Human Development (NICHD), the Linda Crnic Institute for Down syndrome, and the Global Down Syndrome Foundation.2025

6. Dictado de cursos de especialización y conferencias en Universidades o Instituciones académicas significativas (indicando fecha, duración y lugar en el que fueron efectuados)
--

Universidades Nacionales

- 2005 **Profesora invitada** en la Especialización en Derecho de Familia Postgrado de la Facultad de Derecho **Universidad Nacional de La Plata** Segundo Cuatrimestre. Bioética: "Procreación asistida".
- 2008/2010 **Colaboradora docente** Módulo de Genética Médica de la Carrera de médico especialista en Medicina Interna. **Hospital General de Agudos "Juan A. Fernández" UBA** en las materias: Introducción a la Genética Médica. Proyecto genoma humano, aspectos éticos, y Genética y Cáncer.
- 2009- continúa **Profesora de dedicación especial** en el Instituto de Bioética de la **Pontificia Universidad Católica Argentina**, en las materias de "Inicio de la vida Humana" en grado en la Facultad de Medicina, "Inicio de la vida Humana" y "Biotecnología" de la Maestría de ética Bioética, "Bioética de investigación biomédica" en e Doctorado de Ciencias Biomédicas", "Inicio de la vida Humana" y "Estudios genéticos" en el Seminario de ética biomédica de las carreras de postgrado.
- 2023- continúa **Profesora de la Diplomatura** en medicina perinatal e introducción a la ultrasonografía para obstétricas. **Universidad del Este, UDE La Plata**.

Universidades Extranjeras

- 2009/2010 **Profesora Invitada** del "Master en Gestión del Conocimiento Biomédico e Investigación Clínica", Facultad de Medicina de la **Universidad de Extremadura, Badajoz, España**, asignatura "Bioética y Legislación", del 28 de noviembre al 3 de diciembre de 2010.
- 2011 **Profesora invitada** del módulo "Bioética y legislación" y asesora del módulo "Genética" en el Master en farmacología clínica y farmacogenética. Especialidad Medicina Personalizada / Psicofarmacología y Psicobiología/ Ensayos Clínicos. **Universidad de Extremadura, Badajoz, España**.
- 2023-2024 **Profesora invitada** del Doctorado en enfermería **Universidad Santo Toribio de Mogrovejo, Chiclayo, Perú**

7. Participación en congresos, jornadas o actividades similares (Indicando los organizadores, el lugar y fecha de realización. Aclarar si presentó ponencia, presidió comisión, coordinó o integró panel o simplemente asistió)
--

Presentación de conferencias o disertaciones en congresos y jornadas

- Moya G, Ehremdert P, Aranda I, Muñoz E. "Correlación genotipo-fenotipo en las deleciones intersticiales 7q". **Expositora**. XXI Congreso Argentino de Genética. Sociedad Argentina de Genética Congreso Argentino de Genética. Salta, 1990.
- Departamento de Ginecología y Obstetricia Facultad de Medicina Universidad Nacional de Colombia **Oradora**: "Conferencia sobre Diagnóstico Prenatal". Bogotá, Colombia 1992
- Jornadas de Prevención de la Discapacidad. **Disertante**. Fundación de Genética. Universidad Nacional de Quilmes. 1993.
- IV Semana Nacional de Lucha contra la Sordera **Panelista**: "Asesoramiento genético". Buenos Aires, 1993.
- 9na Semana de Congresos del Sistema Nervioso. Asociación Médica Argentina. **Secretaria de mesa redonda**: "Diagnóstico prenatal de las enfermedades neurológicas." Buenos Aires, 1993.
- 9na Semana de Congresos del Sistema Nervioso Central. Asociación Médica Argentina. **Relatora de Mesa Redonda**: "Diagnóstico Prenatal de las enfermedades neurológicas: Errores Congénitos del metabolismo". Buenos Aires, 1993.
- Curso de Capacitación Básica de Obstetricia y Ginecología Conferencia **Expositora**: "Estudio Genético en las Vellosidades Coriales y Líquido Amniótico". Sociedad Argentina de Ginecología y Obstetricia. Buenos Aires, 1994.
- 50 aniversario Maternidad María Nogues de Mouras. Actualización en Tocoginecología. **Disertante en el tema**: "Elementos básicos en Genética". Buenos Aires, 1995.
- Curso de Capacitación Básica en Ginecología. Capítulo I. Escuela Superior de Osbtetricia y Ginecología. **Disertante en tema**: "Genética". Buenos Aires, 1995
- Asociación de Ginecología y obstetricia de La Pampa. **Disertante**: "Actualización de Diagnóstico Prenatal". Santa Rosa, 1998.
- Licenciatura en obstetricia de la Universidad Nacional del Aconcagua. Mendoza. Hospital Italiano de La Plata. **Disertante en el tema** "Genética Médica y Asesoramiento Genético." Curso de 2500 hs. Buenos Aires, 1998.
- Jornadas de Actualización en Genética para Médicos. **Disertante en el tema** "Genética Médica, Asesoramiento Genético y Diagnóstico prenatal." PERINAT. La Plata, 1999.
- **Integrante del Comité organizador** de las Primeras Jornadas de Genética Médica de los Hospitales de las Comunidades. **Expositora** Tema: "Cáncer y Genética". Buenos Aires, 1999.
- Kaminker CP, Moya G, Díaz S, Sánchez JM. **Expositora** "Frecuencia y desenlace clínico de los casos de Tetraploidía detectados en 11.109 biopsias coriónicas consecutivas analizadas por método directo". 29º Congreso argentino de Genética. III Jornadas Chileno-Argentina de Genética. 32 Congreso de Genética de Chile Rosario, Santa Fe. 1999. Curso Internacional "El Feto como Paciente". The Fetus as a Patient International Society. Fundación Miguel Margulies de Estudios Perinatales. **Oradora** "Asesoramiento Genético Prenatal". Buenos Aires, 2000.
- Curso bianual de Medicina Reproductiva y Embriología. Sociedad Argentina de Esterilidad y Fertilidad. **Expositora**: "Infertilidad masculina y Femenina. Protocolo de Estudio." Buenos Aires, 2001.
- Simposio de Obstetricia en las VI Jornadas Franco Argentinas de Medicina y Cirugía. Hospital Francés. **Oradora**: "Experiencia del Servicio de Genética Médica años 1999-2001" Buenos Aires, 2001.
- "III Jornadas sobre accidentología y prevención de daños", Universidad del Museo Social Argentino. **Expositora**: "Implicancias del Proyecto Genoma Humano: una ética del conocimiento científico, la tecnología y la responsabilidad". Buenos Aires, 18 y 25 de octubre de 2001.
- Congreso Interdisciplinario en ocasión del 5º Aniversario de la "Declaración Universal sobre Genoma Humano y los Derechos Humanos": "Hacia una ética del conocimiento científico la ética y la tecnología y la responsabilidad" **Expositora en comisión de trabajo**: Implicancias en la medicina del siglo XXI noviembre de 2002, Universidad del Museo Social Argentino.
- Experto del Escenario Clínico **Disertante**: "Cuál es la edad de corte para el diagnóstico prenatal: ¿35 años?" "XXI Jornadas de Obstetricia y Ginecología" SOGIBA 2003 Buenos Aires, 19, 20, 21 de mayo de 2003.
- Ciclo de Mesas Redondas **Disertante** sobre "Implicancias de la Nueva Genética" Sociedad Argentina de Humanismo Médico, Sociedad Científica Argentina. Buenos Aires, 6 de octubre de 2003.
- Encuentro sobre Genoma Humano. Los 50 años del descubrimiento del ADN y el 10º aniversario de la Reunión Internacional de Bilbao sobre Genoma Humano y Derecho. **Coordinadora de mesa redonda**. Universidad del Museo Social Argentino, Buenos Aires, 22 de octubre de 2003.
- Jornadas Hospitalarias 2003. Hospital Interzonal General de Agudos Pedro Fiorito **Expositora**: "Genoma Humano" Buenos Aires, 21 al 13 de octubre de 2003.
- Jornadas Otorrinolaringológicas en homenaje al "Dr. Carlos Alberto di Rago" **Panelista** de la sesión plenaria "Diagnóstico y Evaluación Multidisciplinaria de las Hipoacusias Infantiles". La Plata, 16 y 17 de abril de 2004.
- Jornadas de información, formación y debate: De la Declaración Universal sobre el Genoma Humano y Los derechos Humanos (UNESCO 1997) a la Declaración Internacional sobre los Datos Genéticos Humanos (UNESCO 2003). **Disertante**: "Validación de estudios genéticos. Incidencias médicas, sociales y asegurativas" Universidad del Museo Social Argentino. Buenos Aires, septiembre 2004.
- VII Congreso Interdisciplinario Responsabilidad, Genética y Bioética. **Vicepresidente Comisión II**: Ética en la Ciencia, la Tecnología y la Responsabilidad. Genética y Bioética. Universidad del Museo Social Argentino. Buenos Aires, 28 y 29 de junio 2005.
- VII Congreso Interdisciplinario Responsabilidad, Genética y Bioética. **Disertante Comisión II**: Ética en la Ciencia, la Tecnología y la Responsabilidad. Genética y Bioética: "Discriminación en genética: ¿Cómo prevenirla?" Universidad del Museo Social Argentino. Buenos Aires, 28 y 29 de junio 2005.
- Curso Anual de Oncología Ginecológica. **Relatora**: "Genética. Consejo Genético". Sociedad de Obstetricia y Ginecología de Buenos Aires. Buenos Aires, 13 mayo 2005.
- XVII Semana Nacional de Lucha contra la Sordera: Encuentro Latinoamericano por la Salud Auditiva: **Disertante**: "Síndromes Genéticos que cursan con Hipoacusia". Buenos Aires, 19-21 de julio de 2006.
- Sociedad Argentina de Mastología, Carrera de Especialista en Mastología **Expositora**: "Genética y Cáncer: BRCA1 - BRCA2 – cáncer de mama heredo familiar. Síndromes genéticos relacionados con el Cáncer de Mama". Buenos Aires, agosto 2006.

-
- Sociedad Argentina de Mastología, Carrera de Especialista en Mastología: Taller de Revisión **Conferencia** sobre "GENÉTICA". Buenos Aires, Agosto 2006.
 - Asociación Médica Argentina Sociedad Argentina de Humanismo Médico **Expositora**: ¿Vida "in útero", desde cuándo? Buenos Aires, 14 de septiembre de 2006.
 - Sociedad Argentina de Patología, Carrera de Médico Especialista en Patología **Docente**: "Módulo Patología Perinatal" tema: "Dismorfología fetal" Julio 2006 y "Anomalías del desarrollo" septiembre de 2006 Buenos Aires.
 - XIII Congreso Argentino de Cancerología **Experta** en desayuno de trabajo "Asesoramiento Genético en cáncer de mama" Buenos Aires, agosto de 2008.
 - I Congreso latinoamericano de Genética Humana IX Congreso Colombiano de Genética **Presentación Oral** "Valoración del estado de la práctica del consentimiento informado por los profesionales de los servicios de genética médica de la ciudad de Buenos Aires, Argentina". Cartagena de Indias, Colombia, 2008.
 - Pontificia Universidad Católica Jornadas del Bicentenario **Panelista**: "El desafío de validar estudios moleculares en genética médica" Buenos Aires, mayo de 2009.
 - II Semana de la Familia **Expositora** "Dilemas bioéticos en la asistencia médica del niño. Reflexiones a partir de un caso." Buenos Aires, 12 al 14 de agosto de 2009.
 - "I Jornada internacional científica de bioética "Ciencia y vida a favor de la dignidad humana" **Expositora** "Fecundación o Implantación: ¿Cuándo se inicia la Vida Humana?" "Diagnóstico Prenatal, Técnicas de Procreación Asistida y Manipulación de Embriones." Lima Perú 22 y 23 de octubre de 2010.
 - II Congreso Latinoamericano de Genética Humana (II CLAGH), I Congreso Costarricense de Genética, VI Congreso Nacional de Biología. "La diversidad está en la vida" **Expositora**: "Empoderamiento para la salud: genética médica". San José de Costa Rica 11 al 13 de mayo de 2011.
 - I Jornada de Derecho y Bioética Dignidad de la vida humana y discapacidad U.C.A. "La comunicación del diagnóstico prenatal, primer acto terapéutico." Cursos de cultura católica en preparación al Congreso Internacional "Vida, Familia y Sociedad", **Expositora**: "El diagnóstico prenatal: concepto, alcances y finalidades" Buenos Aires, 17 de mayo de 2011
 - Curso de "Bioética y discapacidad", Instituto de Bioética Facultad de Ciencias Médicas UCA. **Expositora**: "III.- Discapacidad y diagnóstico prenatal", Buenos Aires, 9 al 30 de agosto de 2011.
 - V Jornada de Actualización en Genética "Genética Forense" **Disertante**: "Consentimiento informado como herramienta para el asesoramiento genético." Universidad de Morón, 20 de octubre 2011.
 - Primer Foro Nacional de Bioética: "Bioética, Humanismo integral y desarrollo social sostenible", **Expositora**: "Fecundación in Vitro, aborto y eutanasia" Universidad Católica Nuestra Señora de la Asunción Villarica, Paraguay. 10 y 11 de mayo de 2012.
 - Primer Foro Nacional de Bioética: "Bioética, Humanismo integral y desarrollo social sostenible", **Expositora**: "Perspectivas y desafíos de la bioética para el desarrollo social sustentable y una sociedad más humana" Universidad Católica Nuestra Señora de la Asunción Villarica, Paraguay. 10 y 11 de mayo de 2012.
 - Primer Foro Nacional de Bioética: "Bioética, Humanismo integral y desarrollo social sostenible", **Expositora**: "Empoderamiento de salud en genética médica" Universidad Católica Nuestra Señora de la Asunción Villarica, Paraguay. 10 y 11 de mayo de 2012.
 - I Congreso Argentina de Diagnóstico Prenatal y Tratamiento. **Presentación oral**: "Diagnóstico prenatal del Síndrome de Beare-Stevenson." Buenos Aires, 26-28 de abril de 2012.
 - Jornada "Ética en Diagnóstico Genético" **Expositora**: "El consentimiento informado en la era de los estudios masivos del genoma." Consejo de Genética Sociedad Argentina de Investigación Clínica Buenos Aires, 31 de agosto de 2012.
 - 1st International Society for Cellular Therapy Latin America Regional Meeting, 9no Congreso Internacional de Bioética Personalista. **Expositora**: "Aspectos antropológicos de las terapias con células madre" Buenos Aires, 5-6 de octubre de 2012.
 - Jornada "Discapacidad e Investigación La definición de naturaleza humana y su implicancia en la aplicación de los estudios genéticos al inicio de la vida humana: Aportes desde la práctica" Centro de Investigaciones Sociológicas. Departamento de Sociología/FCSPC/UCA. **Expositora**: "Hacia el mejoramiento de las representaciones sociales de la discapacidad: ¿quién es el beneficiario del diagnóstico prenatal? Una mirada bioética". Buenos Aires, 10 de octubre 2012.
 - XV Congreso Latinoamericano de Genética, XLI Congreso Argentino de Genética, XLV Congreso de la Sociedad de Genética de Chile y II Reunión Regional de octubre SAG-Litoral. Coordinadora del Simposio sobre "Farmacogenética". Rosario 28 y 31 de 2012.
 - XII Jornadas Argentinas de Estudios de Población. **Expositora en sesión regular**: "El diagnóstico de enfermedades fundantes de discapacidad en la vida prenatal, desde una perspectiva bioética." Bahía Blanca 18-20 de septiembre de 2013.
 - Jornadas Interdisciplinarias de ética. Universidad Católica Argentina Bioética: Problemática ético-morales del Inicio de la Vida Humana. **Disertante**: "Problemáticas ético-morales del Inicio de la Vida Humana: recapitulación, diálogo y debate abierto", Buenos Aires, 9 de noviembre de 2013.
 - Jornada "Discapacidad y diagnóstico prenatal: información, comunicación y cuidado" **Organizadora y Disertante**: "La información médica debida a los padres sobre el niño por nacer" Universidad Católica Argentina, Buenos Aires, 10 de junio de 2014.
 - II Jornada Regional de Diagnóstico y Tratamiento en Patología Mamaria. **Disertante**: "Genética y Cáncer de mama". HIGA Prof. L. Guemes Haedo. 28 de agosto de 2014.
 - II Jornadas Pediátricas del Hospital Materno Infantil de Salta: **Expositora**: "El Pediatra del siglo XXI y una nueva misión: Acompañar y Orientar a las Familias con Niños con Discapacidad". Salta, 6-8 de agosto de 2015.
 - Congreso Aspectos Interdisciplinarios del nuevo Código Civil y Comercial. **Expositora**: "Prácticas Eugénicas (art. 57°)" e "Investigaciones en Seres Humanos (art. 58°)" Buenos Aires, 27 y 28 de agosto de 2015.
 - XLIV Congreso Argentino de Genética **Expositora**: "Desarrollo e implementación de la técnica de microarray cromosómico en pacientes con anomalías congénitas y discapacidad intelectual en Argentina". Mar del Plata 13-16 de septiembre de 2015.
 - Jornada Tratamientos de Reproducción Humana Asistida. **Expositora**: "Consideraciones Bioéticas". Colegio de Abogados de Lomas de Zamora, 29 de septiembre de 2015.

- Curso DIAGNOMED Facultad de Medicina – UBA. Screening de primer trimestre (semana 11 a 14), Scan morfológico y Dópler. **Expositora:** “Genética en Diagnóstico Prenatal” y “Aspecto éticos en diagnóstico prenatal”. Buenos Aires, 1, 2, 3 de octubre de 2015.
- X Congreso FIBIP de Bioética Personalista, XII Congreso Internacional de Bioética del Instituto de Bioética UCA, I Congreso Nacional de Bioética para Alumnos de Medicina y Ciencias de la Salud. **Expositora:** “Nuestro Compromiso con la Misión en la Sociedad (DA 7.3)”, Buenos Aires, 13-15 de octubre de 2015.
- Jornadas de NEURORED/LAT Red Latinoamericana de Formación en Neurogenética: “Aplicación de la técnica de microarrays cromosómicos en pacientes con discapacidad intelectual y anomalías congénitas”. CEMECO, Hospital de Niños de Córdoba, 23 de octubre de 2015.
- Primer Congreso Latinoamericano del Síndrome de Dravet. **Expositora:** “Genética de las epilepsias de comienzo temprano en la infancia”. Montevideo, 26 y 27 de noviembre 2015.
- Primer Curso sobre Conocimientos Actuales y Perspectivas en el Estudio de la Interfase Materno-Fetal Facultad de Farmacia y Bioquímica, Universidad de Buenos Aires: Hacia Una Mejor Comprensión de la Placenta Humana **Expositora:** “Introducción a la bioética: Investigación en fetos y mujeres embarazadas” Buenos Aires, 2 al 6 de mayo de 2016.
- Congreso Internacional de Humanismo. Entornos para el cuidado de la vida humana. **Expositora:** “Consideraciones bioéticas sobre el cuidado del ser humano en la etapa embrionaria”. Universidad Católica del Oriente, Río Negro, Antioquia, Colombia, 12 y 13 de mayo de 2016.
- Primer encuentro regional de Actualización en Cuidado de Enfermería. **Expositora:** “Síndromes de cáncer hereditario”. Universidad Católica del Oriente, Río Negro, Antioquia, Colombia, 16 de mayo de 2016.
- Congreso de Medicina Personalizada y Farmacogenética. Implementación Clínica e Importancia en el Entorno Regulatorio. **Expositora:** “Farmacogenética del CYP2D6 en la Población Judía Ashkenazi Argentina y su relación con el cáncer”, y “Datos farmacogenéticos y su regulación en Argentina”. Universidad San Francisco de Quito, RIBEF, Quito, Ecuador, 19-21 de mayo de 2016.
- Ciclo de bioética, fertilización Asistida: **Expositora:** Aspectos bioéticos de la fertilización asistida” Departamento de Cultura, Conferencias Destacadas, AMIA, 17 de agosto de 2016.
- Jornadas de Aportes de la genética a la fonoaudiología, Hospital de Clínicas “José de San Martín, **Expositora:** “Genética de la Hipoacusia”. Buenos Aires, 21 de octubre de 2016.
- Diplomatura en Genética Médica Centro Nacional de Genética, ANLIS **Expositora:** “Derechos de los pacientes con enfermedades que se asocian con discapacidad: marco legal actual.”, Buenos Aires, 22 de julio de 2016.
- XVI Congreso Argentino de Farmacia Hospitalaria, Asociación Argentina de Farmacéuticos de Hospital, **Expositora:** “Farmacogenética del CYP2D6 en la población argentina general y judía Ashkenazi”, Buenos Aires, 12 de noviembre de 2016.
- Sexta Jornada de Auditoria Médica, Facultad de Medicina de la Universidad de Buenos Aires, **Expositora:** “Genética y Discapacidad”, Buenos Aires, 14 de diciembre de 2016.
- XI Congreso Latinoamericano y del Caribe de Bioética “Determinantes sociales de la salud y políticas públicas”, **Comunicación oral:** “Edición genética de seres humanos” 22-24 Junio 2017. Buenos Aires, Argentina. Seminario Reflexiones sobre filiación y parentalidad en el Siglo XXI, **Expositora:** “La parentalidad “corporeizada”: el cuerpo como componente de la identidad filiatoria en la filiación biológica, genética y de intención.” Universidad Austral, Pilar, 19 de abril de 2017.
- Segundo Curso sobre Conocimientos Actuales y Perspectivas en el Estudio de la Interfase Materno-Fetal Facultad de Farmacia y Bioquímica, Universidad de Buenos Aires.: Hacia Una Mejor Comprensión de la Placenta Humana **Expositora:** “Introducción a la bioética: Investigación en fetos y mujeres embarazadas” Buenos Aires, 30 de junio de 2017.
- Jornada intensiva Universidad Católica de Santa Fe, Perspectivas desde las Biotecnologías Aplicadas a la Vida Humana. **Expositora:** “Edición genética en seres humano”. Santa Fe, 11 de agosto de 2017.
- Jornadas Nacionales de salud sobre el cuidado del enfermo. Pastoral de la Salud Equipo de Salud y Agentes de Pastoral, **Expositora:** “Generar”., Córdoba, 19 y 29 de agosto de 2017.
- Jornada de “Discapacidad y medicina fetal: el concebido como paciente”. Facultad de derecho, Universidad Católica Argentina, **Comentarista:** Terapéutica fetal en el Síndrome de Down: una aproximación ética. Buenos Aires, 22 de agosto de 2017.
- XXIII General Assembly 2017, Accompanyng Life: New responsibilities in the technological era. **Discussant** in The “experimental man”. Reproduction, production, generation: “The concepts of privacy and anonymity supporting the implementation of medically assisted procreation techniques” Pontificia Academia Pro Vita, Ciudad del Vaticano, 5-7 de Octubre de 2017.
- Instituto de Políticas Públicas en Salud, Universidad San Sebastián, **Conferencista:** “El diagnóstico prenatal de enfermedades fundantes de discapacidad desde una perspectiva bioética”, Concepción, Chile, 6 de septiembre 2017.
- **Presidente de la Jornada** “Utilidad Clínica de los Masivos del genoma: Secuenciación de Nueva Generación e Hibridación Genómica Comparada”. Conferencia introductoria. Hotel Panamericano, Buenos Aires 28 de septiembre de 2017.
- Segundo Simposio de la Asociación Colombiana de Genética Humana y Quinto Simposio de Genes a Generaciones, Interpretaciones de ayudas diagnósticas. **Conferencista:** Actualización de los estudios genéticos en pacientes con discapacidad intelectual. Pereira, Colombia, 4-5 de noviembre de 2017.
- Segundo Simposio de la Asociación Colombiana de Genética Humana y Quinto Simposio de Genes a Generaciones, Interpretaciones de ayudas diagnósticas, **Conferencista:** Abordaje diagnóstico de la discapacidad intelectual, casos clínicos. Pereira, Colombia, 4-5 de noviembre de 2017.
- Seminario “Nuevas fronteras en investigación biomédica: desafíos médicos, éticos y sociales”. **Disertante:** Introducción a la Edición Genética Humana. Nuevos descubrimientos. Posibilidades y desafíos. Consejo Académico de ética en Medicina, Academia Nacional de Medicina, 29 de noviembre de 2017.
- Coloquio “Big Data y Salud: Aspectos Éticos y jurídicos”. **Expositora:** Secuenciación masiva del genoma: el asesoramiento genético en la interfase entre la indicación médica, y el consumo directo o la investigación clínica. Asociación Internacional de Derecho, Ciencia y ética, Foro Franco-Latinoamericano de Bioética, Instituto de Bioética, Universidad Católica Argentina. 13-14 de abril de 2018.
- I congreso de Educación Médica y Bioética en la era Post Humanista. **Disertante:** Desafíos de la Genética a la Medicina. Consejo Académico de ética en Medicina, Academia Nacional de Medicina, 21-22 de agosto de 2018.

- Congreso Internacional sobre el Síndrome de Dravet y la epilepsia refractaria. **Disertante:** "Importancia de los estudios genéticos en epilepsia en pediatra". Centro Universitario de Vicente López, 5 de octubre de 2018.
- XIV Congreso Internacional del Bioética: "Hacia una Bioética Global que respete toda vida". **Disertante:** "El diagnóstico en la vida prenatal de enfermedades fundantes de discapacidad, desde una perspectiva bioética." Instituto de Bioética, Universidad Católica Argentina. Buenos Aires, 6-7 de noviembre de 2018.
- Jornada de la Comisión de Área Temática Técnico-Científica: "Médicos por un día: Jornadas de medicina de la mano de los especialistas". **Disertante:** El diagnóstico prenatal de enfermedades fundantes de discapacidad, desde una perspectiva bioética. Colegio de Traductores Públicos de la Ciudad de Buenos Aires, 10 de noviembre de 2018.
- XVI Congreso Argentino de Farmacia Hospitalaria. **Conferencia:** Farmacogenética del CYP2D6 en población argentina general y judía Askenazi. Buenos Aires, 10-12 de noviembre de 2018.
- Tercera jornada médica y segunda jornada de residencias médicas del Sanatorio Modelo de Caseros. **Disertante:** *Introducción al concepto de Big Data y Salud*. El asesoramiento genético en la interfase entre la indicación médica, y el consumo directo o la investigación clínica. Buenos Aires, 24 de noviembre de 2019.
- Curso Superior de Genética Médica. Enfoque clínico y poblacional Ciclo 2018-2019: **Conferencia:** Consentimiento informado en estudios genéticos. Buenos Aires, 31 de mayo de 2019.
- Curso de postgrado programa de actualización en nuevas tecnologías aplicadas a la salud y políticas públicas. Perspectivas bioéticas y jurídica. **Conferencia:** *Secuenciación masiva del genoma en la interfase entre la indicación médica, y el consumo directo o la investigación clínica*. Facultad de Derecho UBA. 27 de junio de 2019.
- Charla Informativa sobre el libro: El aborto de la A a la Z. Parroquia Nuestra Señora de la MEDALLA milagrosa, La plata 2 de julio de 2022.
- Consejo Académico de Ética en Medicina (CAEEM) **Expositora:** "Dilemas éticos en el manejo de los Big Data" Buenos Aires, 18 de julio de 2022.
- Consejo Académico de Ética en Medicina (CAEEM). Datos en Salud, La transformación digital del sector. **Disertante:** "Aspectos éticos del intercambio de datos en genómica clínica." Buenos Aires, 15 de Julio de 2022.
- I Congreso De Ética En Investigación, Ministerio de salud, Gobierno de la Ciudad de Buenos Aires. Iñigo Petralanda MI, Moya, G. **presentación trabajo** "Marco Regulatorio de la Valoración Ética en la Era de las Tecnologías Modeladas por Datos." Ciudad Autónoma de Buenos Aires, 14 y 15 de septiembre de 2022.
- Jornada Científica Farmacogenética: Etnicidad, Medicamentos y salud en poblaciones de América Latina. **Comentario:** Declaración de Mérida/T'Hó: Medicamentos y salud en poblaciones autóctonas de América Latina, 28 de marzo de 2023.
- Jornada Marzo, mes de las trisomías. **Dirección y coordinación.** Universidad Católica Argentina, 30 de marzo de 2023.
- Programa de Educación Médica Continua. Colegio de Médicos de Salta. **Disertante:** Curso Introducción a la Bioética. Módulo 3: Inicio de la vida. Círculo Médico de Salta, 31 de julio al 1 de agosto de 2023.
- Curso Anual Introducción a la Bioética 2023 – **Expositora:** Módulo III "Introducción a la Bioética: Inicio de Vida ". Comité de Bioética del Colegio de Médicos de Salta y el Comité de Bioética del Hospital Público Materno Infantil. 31 de Julio y 01 de agosto 2023. Colegio de Médicos de Salta, Argentina.
- Programa de Educación Médica Continua. Colegio de Médicos de Salta. **Disertante:** Curso Introducción a la Bioética. Módulo V. Misceláneas. Salta, 25 al 26 de septiembre de 2023.
- España
- LI Congreso Argentino de Genética. **Disertante:** Las implicancias médica, éticas, legales y sociales de compartir datos genómicos relacionados con la salud. Sociedad Argentina de Genética Río Cuarto, Argentina, 4 octubre de 2023.
- I Jornadas ARQUIDIOCESANAS por la vida. **Disertante:** Dilemas bioéticos al inicio de la vida humana, La Plata 21 de marzo de 2024.
- Ateneo de Cultura. Bioética IV Crecer en humanidad. **Disertante:** Análisis bioético de las tecnologías aplicadas al inicio de la vida humana. 16 abril de 2024. 3º Jornada de CPP- Semana de Congresos SAP. Cuidados Paliativos Perinatales: nuevos escenarios ético-clínicos como consecuencia de los avances científicos en el inicio de la vida. **Conferencia:** Genética en el inicio de la vida: diagnóstico de enfermedades y evaluación del riesgo hereditario. Buenos Aires, 17 de septiembre de 2024.
- I Jornada Bioética e Inteligencia Artificial Gonzalez A, Moya G. **Coordinación de mesa y Conferencia:** Diversidad genómica, datos procesados por IA y utilidad clínica. Instituto de Bioética Universidad Católica Argentina, 15 de octubre de 2024.
- Foro CYTED 2024. **Conferencia:** Iniciativas de implementación de la farmacogenética y la medicina personalizada de precisión en Iberoamérica. Badajoz, Extremadura- España, 7 de noviembre de 2024.
- I Congreso Internacional de Bioética 2025 del Colegio Médico del Perú. **Conferencia:** Terapia de Reproducción Asistida, Lima, Perú, 2al 5 de abril de 2025.
- I Congreso Internacional de Bioética 2025 del Colegio Médico del Perú. Conferencia: Ética al Comienzo de la Vida. Dilemas y Consideraciones, Lima, Perú, 2al 5 de abril de 2025.
- Facultad de Derecho, Universidad Católica Argentina **Comentadora:** Presentación del libro John Finnis. El misterio de la vida y la injusticia del aborto (Ábaco, 2024). Buenos Aires, 15 de mayo de 2025,
- LIII Congreso Argentino de Genética **Disertante:** Aspectos éticos de biobancos de datos y muestras genómicas en poblaciones minoritarias. Posadas, Misiones, 21-24 de septiembre de 2025.
- LIII Congreso Argentino de Genética **Disertante:** Dificultades en la interpretación de los estudios molecular por NGS. Posadas, Misiones, 21-24 de septiembre de 2025.
- XVII Jornadas Internacionales de Derecho Natural "Biotecnología y Derecho Natural, Dilemas y Desafíos". Facultad de Derecho, Universidad Católica Argentina. **Expositora:** Aspectos éticos de la gametogénesis in vitro y nuevas tecnología reproductivas. 27, 28 y 29 de octubre 2025.
- XV Congreso Latinoamericano y del Caribe de Bioética FELAIBE Taller 5: Biotecnología y ética en la modificación genética. **Disertante:** Aspectos éticos de la gametogénesis in vitro y nuevas tecnologías reproductivas. - 18 de octubre de 2025.

Presentación de Posters en congresos

- Negrotti MT, Migliorini AM, Kaminker CP, Moya GE, Castyneira, Nieto Moreno E, Gutierrez M, Serafin E, Genovese JA. **Póster** “Diagnóstico de anomalías en línea pura por método directo en 2154 biopsias coriónicas transparietales consecutivas”. Congreso Argentino de Genética Posadas Misiones.1994.
- Negrotti MT, Migliorini AM, Kaminker CP, Moya GE, Castyneira, Nieto Moreno E, Gutierrez M, Serafin E, Genovese JA. **Póster** “Diagnóstico de mosaicismos y pseudomosaicismos por método directo en 2154 biopsias coriónicas consecutivas”. Congreso Argentino de Genética Posadas Misiones.1994.
- Moya G. **Póster** “Síndrome de CRASH por mutación LICAM: reporte de una familia con dos varones con alta correlación genotipo-fenotipo”. 29° Congreso argentino de Genética. III Jornadas Chileno-Argentina de Genética. 32 Congreso de Genética de Chile Rosario, Santa Fe.1999.
- Dubner M; Díaz S; Moya G; Colia F; Panal M; Sánchez JM. **Póster** “Accuracy and reliability of prenatal cytogenetic diagnosis through pleral effusions and cystic hygroma sampling” 11th International Conference on Prenatal Diagnosis and Therapy. Buenos Aires Argentina Junio 3-5 2002.
- Moya G, Giliberto F, Ferreiro V, Taratuto A, Sánchez JM **Póster** “Carrier Detection and Prenatal Diagnosis of Duchenne Muscular Dystrophy in a twin pregnancy without Molecular DNA information from the affected patient.” 11th International Conference on Prenatal Diagnosis an Therapy. Buenos Aires Argentina Junio 3-5 2002.
- Moya G, Ermini M, Drut R, Plastino E, Vampa G. **Póster** “Fetal Tuberous Sclerosis presenting as Hydrops with Polycystic Kidney” 11th International Conference on Prenatal Diagnosis an Therapy. Buenos Aires Argentina Junio 3-5 2002.
- Giliberto F, Moya G, Dalamón V, Fernández C, Piaggio N, Szijman I. **Póster** “Distrofia Muscular de Duchenne: Diagnóstico Molecular Prenatal” XVI Reunión de la SAIC/ XLXI Reunión de la SAIC. Mar del Plata. 2003.
- Giliberto F, Moya G, Dalamón V, Fernández C, Piaggio N, Szijman I. **Póster** “Distrofia Muscular de Duchenne: Diagnóstico Prenatal Molecular” Congreso de la Sociedad de Neurología Infantil. Cataratas del Iguazú. Misiones. 2003.
- Moya G, Maslloresn F, Nash A, Teiber L, Domínguez Cáceres D, Gonzalez B, Sánchez, JM **Poster** “Chorionic Villus Sampling: an anayisis of the experience in 1516 consecutives cases at a private genetic center in one year” 3th International Conference on birth defects disabilities in the developing world 17-21 junio 2007
- Masllorens F, Candiz E, Moya G **Poster** “3th International Conference on birth defects disabilities in the developing world 17-21 junio 2007
- Moya G, Masllorens F, Chertkoff L, Ferreiro V, Wittis E, Díaz S. **Poster** “Atrofia Muscular Espinal: Experiencia de diagnóstico prenatal molecular en 19 familias”. 2008 I Congreso latinoamericano de Genética Humana IX Congreso Colombiano de Genética Cartagena de Indias, Colombia.
- Masllorens F, Moya G, Domínguez Cáceres D, Díaz S. **Poster:** “Tetraploidia en biopsias coriónicas de vellosidades coriales por método directo: experiencia en 55 casos” 2008 I Congreso latinoamericano de Genética Humana IX Congreso Colombiano de Genética Cartagena de Indias, Colombia.
- Ferreiro V, Gilibert F, Francipane L, Moya G, Díaz S, Roque Moreno M, Szijan I **Poster** “Distrofia muscular de Duchenne/Becker: identificación de una mutación en un paciente con fenotipo intermedio.” XXXVIII Congreso Argentino de Genética 2009 San Miguel de Tucumán Argentina.
- Moya G, Masllorens F, Ferreiro V, Colia V, Díaz S **Póster** “Síndrome de cromosoma X frágil: experiencia de diagnóstico prenatal en tres familias” XXXVIII Congreso Argentino de Genética 2009 San Miguel de Tucumán Argentina.
- Teiber L, G Moya, V Colia, M Drut, M Bello, S Diaz **Póster** “Inversión pericéntrica del cromosoma 4: diagnóstico prenatal” XXXVIII Congreso Argentino de Genética 2009 San Miguel de Tucumán Argentina.
- Gonzalez B, Foscaldi S, MoyA G, Masllorens F, Diaz S, Ferreiro V. **Póster** Fibrosis quística: importancia del análisis prenatal de mutaciones frecuente en el gen CFTR. Congreso SAIC Mar del Plata 2010
- Moya G, Masllorens F, Chertkoff L, Ferreiro V, Gonzalez B, Foscaldi S, Diaz S. **Póster** Diagnóstico prenatal de Atrofia Muscular Espinal: experiencia en 29 familias. Congreso SAIC Mar del Plata 2010
- Foscaldi S, Gonzalez B, Moya G, Chertkoff L, Diaz S, Ferreiro V. **Póster** Estudio de mutaciones prevalentes en la población judía Asquenazí en la Argentina. Congreso SAIC Mar del Plata 2010
- Ferreiro V, Gilibert F, Ferrer M, Francipane L, Díaz S, Roque Moreno M, Szijan I Moya G, **Póster** “Distrofia muscular de Duchenne/Becker: identificación de una mutación en un paciente con fenotipo intermedio.” Congreso SAIC Mar del Plata 2010
- Cantarella F, Samara M, Moya G, Colia V, Lopez S, Ferreiro V. **Póster** “Dificultades en el diagnóstico prenatal de los Síndromes de Prader Willi y Angelman: Mosaicos de trisomía 15 de bajo porcentaje con rescate isodisómico” Congreso SAIC, 2012
- Samara M, Cantarella F, Moya G, Lopez S, Ferreiro V. **Póster** “Relevancia de la técnica de MLPA en el diagnóstico de un caso complejo de Distrofia muscular de Duchenne” Congreso SAIC, 2012
- Ferreiro V, Espeche L, Cantarella F, Samara M, Colia V, Lopez S, Moya G. **Póster** “Diagnóstico molecular prenatal de X Frágil: Experiencia en nueve familias”. Congreso SAIC, 2012
- Colia V., Cottini A., Moya G., Sendoya M., Votta R. **Póster** “Síndrome de Patau Importancia de la ecografía del primer trimestre y el cultivo de las vellosidades coriales” XIII Congreso Internacional de la Sociedad de Obstetricia y Ginecología de la Provincia de Buenos Aires 5-7 diciembre de 2012
- Reca A, Szpilbarg N, Moya G, Maskin B, Damiano A. **Poster** “Hypoxia-induced modulation of mRNA levels of Caveolin-1 and AQP-1 in CVS and Swan 71.” 5th Latin American Symposium on Maternal fetal interaction and Placenta (SLIMP 2013) y 4th Latin American Symposium on Reproductive Immunology (LASRI 2013) Iguazú, Brasil 18 – 20 Febrero 2013
- Dietrich V, Reca A, Szpilbarg N, Moya G, Mazkin B, Damiano AE. **Poster** “Expression of the Na⁺/H⁺ exchanger isoform 3 in human placental explants from first trimester.” 5th Latin American Symposium on Maternal fetal interaction and Placenta (SLIMP 2013) y 4th Latin American Symposium on Reproductive Immunology (LASRI 2013) Iguazú, Brasil 18 – 20 Febrero 2013
- Moya G, Dorado P, Ferreiro V, Naranjo MEG, Peñas-Lledó EM, Llerena A. **Póster** “CYP2C8, CYP2C9 and CYP2C19 allele frequency in two Argentinean populations: Ashkenazi Jewish and Caucasian Individuals.” Pharmacogenomics and Personalized Medicine in Psychiatry CINP, Jerusalem, 21-23 Abril, 2013
- Samara M, Cantarella F, Alanis R, Espeche L, Moya G, Ferreiro V. **Póster:** “Distrofia muscular de Duchenne: relevancia de la técnica MLPA en la detección de mutaciones puntuales en el gen de La Distrofina.” SAIC, Mar del Plata, 20-23 de noviembre de 2013.

- Cantarella F, Samara M, Alanis R, Espeche L, López S, Moya G, Ferreiro V. **Póster:** “Análisis de las regiones subteloméricas mediante técnica de MLPA: detección de microdeleciones, microduplicaciones y reordenamientos desbalanceados e identificación de cromosomas marcadores.” SAIC, Mar del Plata, 20-23 de noviembre de 2013.
- Martinez N, Reppetti J, Ab C, Moya G, Farina M, Damiano AIE. **Póster:** “Possible role of TRPV-1 and AQPS in the regulation of trophoblast cell volume.” VI Latin American Symposium on Maternal-Fetal Interaction and Placenta and V Latin American Symposium on Reproductive Immunology Meeting 2015 Placenta 36 (2015) 469e521.
- Cantarella F, Samara M, Loreti N, Capelli M, Moya G, Ferreiro V. **Póster:** Microarrays Cromosómicos: primeras experiencias en argentina de su desarrollo e implementación en el diagnóstico de anomalías congénitas con y sin discapacidad intelectual. 37° Congreso Argentino de Pediatría. 29 de noviembre -2 de octubre de 2015.
- Cantarella F, Capelli M, Samara M, Loreti N, Moya G, Ferreiro V. Abordaje molecular en el diagnóstico de Síndrome de Angelman: identificación de una alteración poco frecuente. Congreso Sociedad Argentina de Neurología Infantil, Buenos Aires, 2-4 noviembre de 2016.
- Cantarella F, Samara M, Loreti N, Capelli M, Moya G, Ferreiro V. Microarray Cromosómico: clasificación de hallazgos en el diagnóstico de anomalías congénitas con y sin discapacidad intelectual. Congreso Sociedad Argentina de Investigación Clínica, Mar del Plata, Argentina 15-19 de noviembre de 2016.
- Loreti N, Cantarella F, Samara M, Capelli M, Moya G, Ferreiro V. **Póster:** Fibrosis Quística: 17 años de experiencia en el análisis de mutaciones frecuentes en el gen CFTR. XVI Congreso Latinoamericano de Genética, 19 de noviembre de 2016, Montevideo, Uruguay
- Cantarella F, Samara M, Loretti N, Capelli M, Moya G, Ferreiro V. Poster: Microarray cromosómico: clasificación de hallazgos en el diagnóstico de anomalías congénitas con y sin discapacidad intelectual. XVI Congreso Latinoamericano de Genética, 19 de noviembre de 2016, Montevideo, Uruguay
- Moya, G. **Póster:** “Umbilical Cord banking: ethical comparative analysis of websites information from public and private banks at Buenos Aires, Argentina.” 3rd International Congress on Responsible Stem Cells Research, Padova, Italia, 16-19 de noviembre de 2016.
- Cantarella F, Espeche L, Moya G, Capelli M, Loretti N, Samara M, Ferreiro V. **Poster:** Descripción de CNVs patogénicas en 100 pacientes con Discapacidad Intelectual y/o Anomalías Congénitas mediante la técnica de Microarray cromosómico. XLVI Congreso Argentino de genética, IV Jornada Regional NOA. 1-4 octubre de 2017, Catamarca, Argentina.

Participación o asistencia en congresos, conferencias y jornadas

- V Congreso Argentino Deontológico de Medicina Psicosocial “Juventud” 1982. **Asistente.**
- Jornadas BAGÓ para estudiantes de Medicina “Emergencias Médicas” 1982. **Asistente.**
- VII Congreso Argentino Deontológico de Medicina Psicosocial “Medicina y Familia” 1983. **Asistente.**
- II Simposio Internacional de Cuidados Intensivos Pediátricos- I Simposio Internacional de Enfermería en cuidados Intensivos Pediátricos. 1986. **Asistente.**
- XIII Simposio Internacional de Pediatría: “Infectología”. 1987. **Asistente.**
- Reunión sobre Antibióticos y Red Book. 1987. **Asistente.**
- XIX Congreso Argentino de Genética. Sociedad Argentina de Genética. 1988. **Asistente.**
- Seminario Taller: “La problemática de los Plaguicidas en la Región de las Américas” **Asistente** Santafé de Bogotá. Colombia.1992.
- II Simposio Internacional de Medicina Materno Fetal. Santafé de Bogotá. Colombia 1992. **Asistente.**
- 9th International Congress of Human Genetics Reunión Satélite Genética en Reproducción y Diagnóstico. **Miembro Titular** Prenatal Buenos Aires Argentina 15-16 de agosto 1996 **Asistente.**
- Primera Jornada sobre Síndrome de Fragilidad del X. **Asistente** Hospital de Pediatría “Prof. Dr.Juan P. Garrahan”.2000.
- “11th International Conference on Prenatal Diagnosis an Therapy” Buenos Aires Argentina **Asistente** Junio3-5 2002.
- Abbott Consulting Meeting in Molecular Genomics **FISH: Invitada** San Juan de Puerto Rico. Mayo 15-18 2002.
- XXI Internacional Congress of the Society "The Fetus as a Patient 2005" **Asistente** Abril 27-30 2005.
- Sociedad Argentina de Investigación Científica Jornada de Actualización. Problemas éticos en Investigación Biomédica. **Asistente** diciembre de 2006.
- I Jornadas de Genética Prenatal Centro Nacional de Genética Médica **Asistente** octubre de 2007.
- V Reunión Iberoamericana de Endocrinología Pediátrica para investigadores de KJGS **Asistente** octubre de 2007.
- Simposio pre-Congreso de XXVII Congreso Argentino de Neurología Infantil: Actualizaciones sobre Síndrome de Angelman. **Asistente.** Noviembre 2007.
- I Congreso Latinoamericano de Enfermedades Raras ER2008LA **Asistente** marzo de 2008.
- V Encuentro Latinoamericano de Endocrinología Ginecología y Reproductiva **Asistente** abril de 2008.
- VII Congreso Latinoamericano y del Caribe de Bioética “Bioética, salud y sus relaciones con la industria” **Asistente** Mendoza, 22 al 24 de junio de2009. (30hs)
- Congreso Internacional de Bioética Personalista “Tutela de la vida y Transplante de órganos” **Asistente** 17 y 18 de septiembre de 2009.
- Jornada Inter-universitaria de “Bioética novedades en Bioética”. **Asistente** 21 abril de 2010 Pontificia Universidad Católica Argentina.
- “4^a Seminario de Investigación en las Universidades Privadas” CRUP. **Asistente**, 27 y 28 de abril de 2010.
- Consejo académico de ética en medicina (CAEEM), Conferencia “Dignidad de la persona” **Asistente** 14 de julio de 2010.
- CME conference “Pharma Knows Best? Managing Medical Knowledge” Georgetown University, Washington, DC. **Asistente** Junio 16-17, 2011.
- VIII Congreso Internacional de Bioética Personalista: “La bioética a 40 años de Potter: un Puente al futuro” **Participante**, 12 y13 de octubre de 2011 Instituto de Bioética U.C.A.
- Jornada de Esclarecimiento de Valores, cuestiones Éticas y Morales Profesionales y Personales relacionados con Reproducción Asistida. Red LARA/ Catholics for Coice. **Participante**, Buenos Aires, 10 de noviembre 2011.

- 2nd Latin American Pharmacogenomic and Personalized Medicine Congress, **Participante** Río de Janeiro, June 27 – 29, 2012.
- Jornada “Morir esperando un órgano, una injusticia social” Participante, Instituto de Bioética Facultad de Ciencias Médicas UCA abril de 2012.
- Encuentro de los Obispos responsables del Departamento con los Asesores de los Equipos de Apoyo. **Participante** del Equipo Vida. Bogotá, Colombia, 19-23 de enero 2016.
- Congreso Internacional de Bioética **Participante** "Un solo planeta para todos los hombres. Ética para una economía de vida", Instituto de Bioética Facultad de Ciencias Médicas, UCA, 19 de octubre de 2016.
- XXIII General Assembly 2017, Accompanyng Life: New responsibilities in the technological era. **Participante**, Pontificia Academia Pro-Vita, Ciudad del Vaticano, 5-7 de octubre de 2017.
- Jornadas sobre Avances en Genómica Médica, Analytical Technologies. **Participante**, Hotel Meliá, CABA, Argentina. 14-15 de agosto 2018.
- XXVII Jornada de Displasias óseas. Hospital de Pediatría Garrahan Buenos Aires. 17 y 17 de agosto de 2018.
- Seminario Internacional de Evaluación de Tecnologías Sanitarias. Facultad de Ciencias Médicas, UCA, 25 de octubre de 2018.
- XXIX General Assembly on the topic: Born equal? A Global Responsibility». **Participante**, Pontificia Academia Pro-Vita, Ciudad del Vaticano, 25-27 de Junio de 2018.
- XXV General Assembly 2019: Roboethics, Human, Machines and Health. **Participante**, Pontificia Academia Pro-Vita, Ciudad del Vaticano, 25-27 de Febrero de 2019.
- XXVI General Assembly 2020: Rome Call for AI Ethics **Participante**, Pontificia Academia Pro-Vita, Ciudad del Vaticano, 26-29 de Febrero de 2020.
- XXX General Assembly 2023: Converging on the person. Emerging Technologies for the Common Good. **Participante**, Pontificia Academia Pro-Vita, Ciudad del Vaticano, 20-23 de febrero de 2023.
- Congreso de Ética en Investigación: "Ética de las nuevas inteligencias" **Participante** Comité Central de Ética en Investigación (Ministerio de Salud, GCBA). 12 y 13 de septiembre de 2023.
- XXXI General Assembly 2024: Human meanings and challenges. **Participante**, Pontificia Academia Pro-Vita, Ciudad del Vaticano, 12-15 de febrero de 2024.
- 2024 NIH INCLUDE Investigators Meeting (INvestigation of Co-occurring conditions across the Lifespan to Understand Down syndromE). **Participante**. Natcher Conference Center on the NIH campus in Bethesda, MD, USA. 15-16 de abril de 2024.
- Foro CYTED 2024. Simposio Internacional de Implementación de la Farmacogenética en Iberoamérica: aspectos profesionales y casos clínicos. **Asistente**, Badajoz, Extremadura, España, 7 de noviembre de 2024.
- 19th Annual Meeting of the International Conference on Genomics (ICG-19). **Participante**, Shenzhen, China, 21-24 noviembre de 2024.
- XXXII General Assembly 2025: The End of the World? Crises, Responsibilities, Hopes. **Participante**, Pontificia Academia Pro-Vita, Ciudad del Vaticano, 3-5 de marzo de 2025.
- Taller Voces del Liderazgo II **Participante**. Centro de Economía y Cultura, Departamento de Investigación, Facultad de Ciencias Económicas, 31 de octubre de 2025.

Extensión Universitaria y medios de comunicación

- **Canal Encuentro** ¿Qué piensan los que no piensan como yo?: Donante anónimo. 24 de enero de 2017. <https://www.youtube.com/watch?v=Ti4psyLXBeA>
- **Diario La Nación**, Gabriela Origlia Embriones congelados: lo aprobado perdió estado parlamentario y el debate vuelve a cero. 31 de mayo de 2017. <https://www.lanacion.com.ar/sociedad/embriones-congelados-lo-aprobado-perdio-estado-parlamentario-y-el-debate-vuelve-a-cero-nid2029079>
- **Ética, Bioética y Ética Médica** 2017. Entrevista con la Dra. Graciela Moya, profesora con dedicación especial e investigadora del instituto de bioética de la Pontificia Universidad Católica Argentina “Santa María de los Buenos Aires”. Por José Luis Tesoro. <http://www.fundaciondpt.com.ar/site/index.php/noticias-y-novedades/boletin-dpt/boletin-dpt-19/1344-entrevista-con-la-dra-graciela-moya-profesora-con-dedicacion-especial-e-investigadora-del-instituto-de-bioetica-de-la-pontificia-universidad-catolica-argentina-santa-maria-de-los-buenos-aires>.
- **TELAM** Despenalización del aborto: a favor y en contra de un debate complejo. 8 de marzo de 2018. <https://www.youtube.com/watch?v=zlAxVnY7iQ8>
- **Revista Para Ti**, El debate por la ley de aborto: ¿sí o no? 9 de marzo de 2018. <https://www.infobae.com/parati/news/2018/03/09/el-debate-por-la-ley-de-aborto-si-o-no/>
- **Diario La Nación**, Schiavone M. Moya G. El derecho a decidir de la mujer no puede estar por encima de la vida humana. 18 de marzo de 2018. <https://www.lanacion.com.ar/politica/el-derecho-a-decidir-de-la-mujer-no-puede-estar-por-encima-de-la-vida-humana-nid2118012>
- **Diario La Nación**, Lorena Oliva. Aborto. Cuatro especialistas ante la gran pregunta: cuándo empiezan la vida y la persona humanas. 25 de marzo de 2018 <https://www.lanacion.com.ar/opinion/aborto-cuatro-especialistas-ante-la-gran-pregunta-cuando-empiezan-la-vida-y-la-persona-humanas-nid2119355>
- **Diario La Nación**, Evangelina Himittian: “El embrión es un ser humano real, no en potencia.” 21 de marzo de 2018 <https://www.lanacion.com.ar/sociedad/catolicos-el-embrión-es-un-ser-humano-real-no-en-potencia-nid2118986>
- **Diario La Nación**, Cecilia Alemano Aborto: 10 claves para entender qué se debate. 4 de abril de 2018. <https://www.lanacion.com.ar/lifestyle/aborto-10-claves-para-entender-que-se-debate-nid2122568>
- **RFI Las voces del mundo. París América** Empieza en Argentina debate sobre despenalización del aborto. Asbel López Difundido el 10 de abril de 2018 en <http://es.rfi.fr/francia/20180410-empieza-en-argentina-acalorado-debate-sobre-despenalizacion-del-aborto>
- **Canal de la Ciudad**. Diputados dio inicio al debate por la despenalización del Aborto - Hoy nos toca a la Noche. 12 de abril de 2018. <https://www.youtube.com/watch?v=Mph9KVDqUq8>
- **Radio Nacional** Corazón Valiente, El Poder de los Valores, Silvia Pérez, 4 mayo, 2018. El valor de la vida Las dos caras del debate por la despenalización del aborto. <http://www.radionacional.com.ar/las-dos-caras-del-debate-por-la-despenalizacion-del-aborto/>

-
- **TLV1:** Derecho y Bioética, Foro defendamos las dos vidas – Legislatura de la Ciudad de Buenos Aires – 1 de junio de 2018. Panel: Derecho y Bioética, <https://argentinatoday.org/2018/06/27/tlv1-derecho-y-bioetica-dra-graciela-moya/>
 - **Senado de la Nación**, Plenario interrupción voluntaria del embarazo 25 de julio de 2018 <https://www.youtube.com/watch?v=0NcZTYkfiUc> Maternidad Vulnerable, Centro de Bioética, Persona y Familia. 26 de julio de 2018. <https://www.maternidadvulnerable.com.ar/2018/07/26/graciela-moya/>
 - **Radio Milenium**, Ventana Abierta, Nacho Paladini: "Estamos hablando de inequidades muy profundas tanto en el sistema de salud como social. La Ley de Aborto no va a evitar esas inequidades". 8 de agosto de 2018. <https://ar.radiocut.fm/audiocut/dra-graciela-moya-medica-genetista-e-investigadora-en-bioetica-en-la-uca/>
 - **CNN en Español**, 29 de marzo de 2019. <https://www.iheart.com/podcast/365-cnn-en-espanol-29717244/episode/graciela-moya-medica-argentina-30756604/>
 - **Radio La Once Diez**, Esta mañana. 2 de agosto de 2018. <https://www.mixcloud.com/LaOnceDiez/viviana-mazur-y-graciela-moya-en-esta-ma%C3%B1ana-02-08-18-segunda-parte/>
 - **TELAM**, Bioética, 27 de noviembre de 2018. Aseguran que es “absolutamente cuestionable” La creación de bebés modificados genéticamente. <https://www.telam.com.ar/notas/201811/309936-aseguran-que-es-absolutamente-cuestionable-la-creacion-de-bebes-modificados-geneticamente.html>.
 - **Reunión Global de Discapacidad**. Argentina 2019. La causa genética del Síndrome de Down. Stand de la Agencia Nacional de Discapacidad ANLIS. 6 de junio de 2019 TECNOPOLIS
 - **Canal de la Ciudad**. Hoy Nos Toca a la Noche: Legalización del aborto: empezó el debate en el Congreso. 1 de diciembre de 2020 <https://www.youtube.com/watch?v=oHd6-4DoUQo>
 - **Televisión Pública**. Programa Desiguales: Aborto Legal o Clandestino. 7 de diciembre de 2020 <https://www.youtube.com/watch?v=AICTpHdG3Fc>
 - **Senado de la Nación**, Plenario interrupción voluntaria del embarazo. 16 de diciembre de 2020 <https://www.youtube.com/watch?v=bTmxq7thb4k>
 - **Programa “Intratables”** participación 28 de diciembre de 2021. <https://www.youtube.com/watch?v=d8il7LqHQ0w>
 - **Programa “Intratables”** participación 19 de julio de 2021. <https://www.youtube.com/watch?v=Up80U42r72E>
 - **Mercado X Expertos**: Presentación del libro “Aborto de la A a la Z” 26 de mayo de 2022 <https://www.youtube.com/watch?v=wDnWFlq1aBU>
 - **TCba Mesa de Diálogo** - Comunicación en el diagnóstico prenatal. 5 de septiembre de 2022. <https://www.youtube.com/watch?v=IBLmdalMnfs>
 - **Programa Conexión Mujer**: Ley de diagnóstico Humanizado. 23 de julio de 2025 <https://www.youtube.com/live/3OABJSm3Xi4>

8. Asistencia a cursos y seminarios de su especialidad (indicando las instituciones organizadores, la duración y fecha de realización)

- Curso de Citogenética-Teórico Departamento de Docencia **Hospital Italiano** 1984.
- Curso de Genética I Carrera de Biología, **Facultad de Ciencias Exactas, UBA.** 1985.
- Curso de "Fundamentos Pediátricos" **Sociedad Argentina de Pediatría.** 1988.
- Rotación por el Servicio de Neurología Infantil del **Hospital Nacional de Pediatría "Profesor. Dr. Juan P. Garrahan"**. 1990.
- Rotación por el Servicio de Ecografía del **Hospital Bernardino Rivadavia**, entrenamiento Teórico-Práctico en ecografía ginecológica y obstétrica.1989.
- Curso de Inmunohematología perinatal. **Fundación de Genética** 1993.
- Curso de Epidemiología de las Malformaciones. **Instituto Nacional de Genética Médica.** Director: Dr. Eduardo Castilla.1994.
- Curso "Nuevos conceptos en Genética La Impronta Genómica". **CEYBO-CONICET.**1994.
- Curso de Formación Docente Pedagógica en Ciencias de la Salud y Carrera Docente. **Facultad de Medicina UBA.** 1995-1998.
- Curso de "Neurobiología: Módulo I y II". **EOS** 2000-2001
- Curso Taller de Introducción al Periodismo Científico Centro de Divulgación Científica y Técnica de la **Fundación Instituto Leloir** abril a septiembre de 2007
- Red Latinoamericana de Genética Médica y Humana REGLAGH IV Curso de la **Escuela Latinoamericana de Genética Médica y Humana** 1-6 junio de 2008
- Curso de "Biología Molecular aplicada al diagnóstico de enfermedades genéticas" **Colegio Oficial de Farmacéuticos y Bioquímicos** de la Capital Federal 2009 (56hs cátedra)
- Curso para Doctorado, "Introducción al Programa estadístico SPSS" **Facultad de Psicología y educación UCA** 8-12 de febrero de 2010. (20hs.)
- Curso "Breviario de Bioético 2010" **Campus Virtual Intramed**, 12 marzo de 2010 (10 horas acreditadas)
- Curso para Doctorado, Facultad de Psicología y educación UCA "Ética y la investigación en las ciencias de la conducta" 14-18 de febrero de 2011. (20hs.)
- Intensive Bioethics Course 37. **Kennedy Institute of Ethics, Georgetown University, Washington DC.** 6-11 de junio de 2011
- Curso de capacitación "Protección de los participantes humanos de la investigación". **NIH** 27 de diciembre de 2012 Número de certificación: 325050
- Entrenamiento en técnica de Hibridación Completa del Genoma por técnica de array (aCGH), **Baylor College of Medicine, Genetics Laboratory, Houston, EE. UU.** 11-19 de agosto de 2013
- Entrenamiento en Técnica de Secuenciación de Próxima Generación (NGS), **laboratorio GENEID, Ramsey, NJ, EE. UU.** 23 de febrero – 5 de abril de 2015.
- Curso de Marketing personal, **Facultad de Ciencias Económicas, Universidad de Buenos Aires**, 19-20 de mayo 2015.
- Simposio Internacional de Genómica en Cáncer, **Instituto Nacional del Cáncer.** 3 y 4 de septiembre de 2015.
- Taller actualización en Periodismo de células madre. Centro de Divulgación Científica y Técnica de la **Fundación Instituto Leloir**, noviembre de 2015.
- Entrenamiento en Técnicas de Secuenciación Masiva del Genoma, **Laboratorio Sistemas Genómicos, Valencia, España**, 20-25 de noviembre de 2016.
- The Global Health Network, Research Ethics. **Global Health Training Centre e-learning course** 05 de Julio de 2019. Certificate Number 13d9603f-bc0b-4dbd-8bd0-686e9a06bdab Version number 0
- VI Seminario Regional de Formación de Formadores en Bioética. Programa Regional de Bioética y Ética de la ciencia de la **UNESCO (Oficina de la UNESCO Montevideo) Universidad de la República del Uruguay. Montevideo – Uruguay** 7 al 10 de octubre de 2019
- Implementation Research (IR) with a focus on Infectious Diseases of Poverty (IDP) (96 horas) **CIDEIM** (Centro Internacional de entrenamiento e investigaciones médicas, Cali-Colombia) y WHO Special Programme for Research and Training in Tropical Diseases (TDR). Diciembre 2019
- Curso Virtual SNVS2.0.. Nodo Argentina del Campus Virtual de Salud Pública. **OPS/OMS- Ministerio de Salud de la Nación** 27 April 2020 Horas: 20
- Curso de Experto universitario en autismo. **Universidad Tecnológica Nacional**, 2022.
- Programa de formación de Mujeres para El Bien Común, organizado por **Mujeres Independientes y Federales y Bases para el Bien Común**, 2022.
- Curso de capacitación a través de Internet "Protección de los participantes humanos de la investigación". **National Institutes of Health (NIH)** 27 de diciembre de 2024 Número de certificación: 325050
- Tutorial on FCOI, Federal Requirements. **National Institutes of Health (NIH)**, 3 de enero de 2025
- HIPAA Compliance Training Program. Certificate ID: HIPAA-0018997. **HIPAATraining.us** 2025.
- Ethics and best practices in sharing individual level research data. Certificate Number 61bd1ce8-0181-41ec-aa2d-70fa8c86e394 Version number 0. **Global Health Training Centre**, 2025.
- Principles on sharing data and benefits for public health. Certificate Number 00561eed-b0bb-4d8b-ae2-1d06417e9deb Version number 0. **Global Health Training Centre**, 2025.

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

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

- 1986/1986. Médica residente de primer año de la **Primer cátedra de Pediatría del Hospital de Clínicas “José de San Martín”**, Buenos Aires, Argentina.
- 1988/1991. Médica de planta del **Instituto Nacional de Genética Médica**, actual Centro Nacional de Genética Médica, Buenos Aires, Argentina.
- 1991/1992. Coordinadora del Departamento de Genética del **Fundación Arthur Stanley Gillow**, dependiente del Ministerio de Salud, Santa Fe de Bogotá, Colombia.
- 1992/1994. Médica genetista clínica y coordinadora del área de diagnóstico prenatal de **Fundación de Genética Humana**, Buenos Aires, Argentina.
- 1993/continúa. Médica Genetista clínica de **GENOS Centro de Genética Periconcepcional y Pediátrica**, Buenos Aires, Argentina.
- 1995/2006. Médica Genetista de la **clínica PERINAT**, La Plata, Argentina.
- 2006/ 2009. Médica Genetista contratada del **Hospital Nacional Prof. Dr. Alejandro Posadas**, Haedo, Argentina.
- 2012- continúa. Directora médica del centro médico **GENOS Genética Periconcepcional y Pediátrica**, Buenos Aires, Argentina.
- 2023- continúa. Coordinadora y auditora del área de Genética de la **Obra Social de los Empleados de Comercio** (OSECAC), Buenos Aires, Argentina.

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

Premios, reconocimientos y distinciones

Nacionales

- 1986 **Acreedora del Premio diploma de Honor**. Promedio general de la carrera: 8.59.
- 2012 **Primera Mención del Premio Anual de Bioética** 2012, Fundación Jaime Roca: “Bioética clínica: Comunicación, equipo de salud, paciente y familia. Verdad tolerable y oportunidades. Trabajo: “Aspectos bioéticos en diagnóstico prenatal: Valoración ética del proceso de comunicación en el asesoramiento genético en diagnóstico prenatal”.
- 2017 **Primer Premio**: Cantarella F, Espeche L, Moya G, Capelli N, Loretti N, Samara M, Ferreiro V. Poster: Descripción de CNVs patogénicas en 100 pacientes con Discapacidad Intelectual y/o Anomalías Congénitas mediante la técnica de Microarray cromosómico. XLVI Congreso Argentino de genética, IV Jornada Regional NOA. Catamarca 1-4 octubre de 2017.
- 2022 **Primer premio del Premio Anual de Bioética** 2022, Fundación Jaime Roca. Stancatti Amparo, Moya Graciela: “Aspectos Sociales en el Acceso a Técnicas de Reproducción Asistida en Argentina: Entre la Evaluación de Idoneidad de los Requirientes y el Interés Superior del Niño.”
- 2023 **Reconocimiento Profesora Ordinaria** de la Facultad de Ciencias Médicas. Pontificia Universidad Católica Argentina
- 2025 **Reconocimiento Profesora Fundadora Activa** de la carrera de Medicina de la Pontificia Universidad Católica Argentina

Internacionales

- 2010 “Distinción de Visitante Ilustre” en la Universidad de Santo Toribio de Mogrovejo, Chiclayo-Perú.
- 2023 **Reconocimiento de la Congresista de la República del Perú**, Milagros Jauregui de Aguayo en la protección de la vida Humana. Lima, 29 de mayo de 2023.

Membresías y cargos académicos

Nacionales

- 2015-continúa. Asesora en el área de bioética de la **Sociedad Argentina de Genética**.
- 2018- continúa. Miembro del Comité de Bioética de la **Academia Nacional de Ciencias Políticas y Morales**.
- 2025- continúa. Miembro de Número de la **Academia del Plata**.

Internacionales

- 2022- continúa. Miembro de Regulatory and Ethics Work Stream (REWS) de la **Globance Aliance for Genomics and Health**.
- 2008 - continúa. Miembro fundador de **Red Iberoamericana de Farmacogenética (RIBEF)**
- 2017- continúa. Miembro Correspondiente de la **Pontificia Academia para la Vida** (Vaticano).
- 2025 co-coordinadora del área de Genética y Edición del Genoma Humano de la **Pontificia Academia para la Vida** (Vaticano).
- 2017- continúa. Miembro asesor del Área Vida del **Consejo Episcopal Latinoamericano y Caribeño** (CELAM).

Dirección de tesis

- **Dirección de Tesis de grado de Biología**, Universidad Favaloro: “Relevamiento e interpretación de marcadores cromosómicos en muestras de vellosidades coriónicas obtenidas por biopsia transabdominal en un centro privado de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Estudio retrospectivo 2000-2011.” de Aprobada, 2012.
- **Dirección de Tesis de grado de Fonoaudiología** de la Universidad del Museo Social Argentino: “Síndrome de Moebius, aspectos fonoaudiológicos”, de . Aprobada, 2016
- **Dirección de Tesina de grado de Maestría en Ética Biomédica**, Instituto de Bioética Pontificia Universidad Católica Argentina: “Aspectos éticos en la utilización de células madre embrionarias y células madre pluripotenciales inducidas” de Massip Copit. Aprobada, 2014.
- **Dirección de tesis de Maestría en Ética Biomédica** Instituto de Bioética Pontificia Universidad Católica Argentina: “Aspectos Sociales en el Acceso a Técnicas de Reproducción Asistida: Entre la Evaluación de Idoneidad de los Requirientes y el Interés Superior del Niño”, de Amparo Stancati. Aprobada, 2021.
- **Dirección de tesis de Maestría en Ética Biomédica** Instituto de Bioética Pontificia Universidad Católica Argentina: “El riesgo de la práctica eugenésica liberal para la persona humana desde el conocimiento del genoma humano” de Regina Vargas Aprobada, Summa cum laude, 2022.
- **Dirección de Tesis de Maestría en Docencia Universitaria**, UBA: “La práctica del consentimiento informado en la ortopedia y traumatología”, de Lidia Loterzo. Aprobada: Sobresaliente, 2023.
- **Dirección de tesis de Maestría en Ética Biomédica** Instituto de Bioética Pontificia Universidad Católica Argentina: “Comunicación del diagnóstico de síndrome de Down”, de Pablo Levatte. Aprobada, Summa cum laude, 2024.
- **Dirección de tesis de Maestría en Ética Biomédica**, Pontificia Universidad Católica Argentina: Conceptualización e imaginario de la Discapacidad, de Gabriel De Francesco 2024 en curso.
- **Co-dirección de tesis de Doctorado en Filosofía**, Universidad del Salvador: La ontología de la teoría posthumanista sobre el posthumano mejorado y el logos de la bioética Personalista Ontológica, ed Enrique Banti, 2025 en curso.
- **Dirección de tesis de Doctorado en Medicina**, Pontificia Universidad Católica Argentina: Participación del pediatra en el proceso de autonomía y autodeterminación de las personas con síndrome de Down, de Pablo Levatte, 2025, en curso.

Jurado de tesis

- **Miembro de Jurado de tesis de Doctorado de la Facultad de Psicología y Psicopedagogía**. UCA: "Problemas comportamentales en niños preescolares, su relación con la calidad del vínculo parental. Comparación entre niños que padecen enfermedades genéticas, trastornos psíquicos y población general". De Natalia Vazquez UCA- 2015.
- **Miembro de Jurado de tesis de Maestría en Ética Biomédica** Instituto de Bioética Pontificia Universidad Católica Argentina: “Cuestiones bioéticas relacionadas con las enfermedades neuromusculares infanto-juveniles”. UCA-26 de abril de 2016.
- **Miembro de Jurado de tesis de Maestría en Ética Biomédica** Instituto de Bioética Pontificia Universidad Católica Argentina: “Del “Deseo de un hijo “a la “pasión por un hijo”. Afectación del derecho a la identidad del niño. Crítica desde la bioética Personalista Ontológicamente Fundada.” De Enrique Banti, Aprobada, 2017.
- **Miembro de Jurado de tesis de Maestría en Ética Biomédica** Instituto de Bioética Pontificia Universidad Católica Argentina: “La ruptura del vínculo materno-fetal en la maternidad subrogada”, 2023.
- **Miembro de Jurado de tesis de Maestría en Biología molecular médica** de la Universidad de Buenos Aires: “Interpretación de desbalances cromosómicos detectados por análisis de CGH-ARRAY” de Ariana Gonzalez, 2024.
- **Miembro de Jurado de tesis de Doctorado en Psicología** de la Pontificia Universidad Católica Argentina UCA: “Enfermedades neuromusculares poco frecuentes en edad pediátrica: adaptación psicológica, cohesión familiar y apoyo social como factores asociados a la calidad de vida”, 2024.
- **Miembro de Jurado de tesis de Doctorado en Psicología** de la Pontificia Universidad Católica Argentina UCA: “Salud Mental y Apoyo Social Percibido en Madres de Bebes en Situación de Alto Riesgo: Su relación con la adaptación psicológica en etapa perinatal”, 2025.

Lugar y fecha: Buenos Aires, 11 de febrero de 2026.

Firma:



Nota: Los datos incompletos se considerarán no presentados.