



Sabrina V. López

MEDICA PEDIATRA Y
GENETISTA

Tengo experiencia en diagnóstico y asesoramiento en las áreas preconcepcional, prenatal, posnatal, fertilidad, cáncer hereditario, enfermedades genéticas poco frecuentes y enfermedades del neurodesarrollo.

FORMACIÓN ACADÉMICA

- Facultad de Medicina (UBA), 2006.
- Residencia pediatría y jefatura, 2010. Avalado por Ministerio Salud.
- Carrera de especialista en Genética Médica. CEMIC, 2013. Avalado por la CONEAU.
- Beca de perfeccionamiento en Genética Clínica Infantil. Hospital Garrahan, 2015.

EXPERIENCIA LABORAL

- Medica Genetista de planta de Sección Genética del Hospital de Clinicas "José de San Martín".
- Staff del Servicio Genética Médica de Cemic, Saavedra (2016-2022).
- Asesorías Genéticas en Genda, Genos. (2015-2023)
- Genetista en consultorio particular, Recoleta.

Publicaciones

Prenatal diagnosis of heart Rabdomioma. A case report. Illia R, Engel H, Guallan F, Faganello A and Lopez SV. World Journal of Gynecology and Women's Health. DOI: 10.33552/WJGWH.2018.01.000504. SEPTEMBER 21, 2018.

Síndrome Branquiootorenal. López Sabrina, Vallone Constanza y Obregón MG. Sección Haga su diagnóstico en la revista infantil del Hospital Nacional de Pediatría Prof. Dr. Juan P. Garrahan. Volumen XXI. NÚMERO 3. septiembre 2014.

Cursos de actualización

- Curso de posgrado,-doctorado: Genética Humana. Carga horaria 52 hs. Calificación 10/10. Acta 9821/20. 2020.
- Curso de displasias esqueléticas, dictado por servicio de Crecimiento y Desarrollo del Htal Garrahan. 2019. 18hs , con evaluación final aprobada.
- VIII Curso a distancia Teórico práctico de entrenamiento en Cáncer Familiar y hereditario. Asesoramiento genético oncológico. Con examen final aprobado.2018
- Actualización de Enfermedades Metabólicas. Curso anual. AMA. 2018. Examen aprobado.