

Currículum Vitae

Gabriel Ercoli



Médico Genetista

- **M.N. 142.115**
- **M.P. 551.861**

Actualizado al 10 de diciembre de 2019.

Datos Personales:

1. **Nombre y apellido:** Gabriel Ercoli.
2. **Nacionalidad:** Argentina.
3. **Edad:** 33 años
4. **Profesión:**
 - Médico (Universidad de Buenos Aires - U.B.A.).
 - Especialista en Genética Médica (Centro Nacional de Genética Médica “Dr. Eduardo. E. Castilla” – Administración Nacional de Laboratorios e Institutos de Salud “Dr. Carlos G. Malbrán”) – Ministerio de Salud de la Nación Argentina.
5. **M.N.** 142.115
6. **M.P.** 551.861
7. **E-mail:** drgabrielercoli@gmail.com

I. Resumen General:

Principales Antecedentes Académicos:

- Médico - Universidad de Buenos Aires (U.B.A.).
- Especialista en Genética Médica – Centro Nacional de Genética Médica “Dr. Eduardo E. Castilla” (C.N.G.M.) - M.N. 142.115 / M.P. 551.861.
- Asesoramiento Clínico en Genética Médica, Reproductiva, Oncológica y Cardiogenómica.
- Ex. Jefe de Residentes de Genética Médica (C.N.G.M.).
- Ex. Becario de Asesoramiento Genético Oncológico - Instituto Nacional del Cáncer (I.N.C.).
- Curso Superior Bianual de Medicina Reproductiva 2013-2014, Sociedad Argentina de Medicina Reproductiva (SAMeR).
- Miembro Titular de la Sociedad Argentina de Genética Médica (SAGM).
- Miembro adherente de la Sociedad Argentina de Genética (SAG), Sociedad Argentina de Medicina Reproductiva (SAMeR) y de la Sociedad Latinoamericana de Enfermedades Neuromusculares (SOLANE).

Principales Antecedentes Laborales:

- Director Médico de “Genesia, Centro Integral de Genética”.
- Coordinador de Genética Médica y Reproductiva de “Procreate, Red de Medicina Reproductiva y Molecular”.
- Médico Genetista de Staff de “Rayen – Fertilidad”.
- Asesor Médico de “GenoMap Bioinformatics”.
- Ex. Funcionario Asesor del Registro Nacional de Datos Genéticos (RNDG), Ministerio de Justicia y Derechos Humanos de la Nación (2018-2019).
- Ex. Administrador/Analista CODIS (*Combined DNA Index System* – FBI, EE.UU.), RNDG, Ministerio de Justicia y Derechos Humanos de la Nación (2018-2019).
- Ex. Traductor/Redactor de la Sociedad Iberoamericana de Información Científica (SIIC).

II. Currículum Vítae Extendido

1. Antecedentes Laborales

2017 - Actualidad

Cargos actuales:

- a. **Director Médico de “Genesis, Centro Integral de Genética”.**
 - Olleros 2411 esq. Av. Cabildo, 5to piso - N° 505. C.P. C1426CRS. Colegiales, CABA.
 - Genética clínica, oncológica, preconcepcional, prenatal, neonatal, pediátrica y de adultos. 2019 – Actualidad.
- b. **Coordinador de Genética Médica y Reproductiva de “Procreate, Red de Medicina Reproductiva y Molecular”.**
 - Bulnes 1142 e/ Av. Córdoba y Tucumán, 3er Piso. C.P. C1176ABU. Palermo, CABA.
 - Genética Clínica, Reproductiva y Oncológica. 2018 – Actualidad.
- c. **Médico Genetista de Staff de “Rayen – Fertilidad”.**
 - Azcuénaga 1077 esq. Santa Fe, 2° A, C.P. C1115AAE, Barrio Norte, CABA.
 - Genética Clínica, Reproductiva y Oncológica. 2018 – Actualidad.
- d. **Asesor Médico de “GenoMap Bioinformatics”.**
 - Av. Córdoba 5779, 3°A, Palermo, CABA. <http://genomap.com.ar/>
 - Asesoramiento en Genómica. 2019 – actualidad.
- e. **Editor y Comentarista** de “Noticiero Genético” (revista online de distribución gratuita para profesionales de la salud - labor *ad honorem*). 2018 – Actualidad.

Cargos previos:

- a. **Ex. Funcionario Asesor del Registro Nacional de Datos Genéticos (RNDG),** Ministerio de Justicia y Derechos Humanos de la Nación (2018-2019).
- b. **Ex. Administrador/Analista CODIS (Combined DNA Index System – FBI, EE.UU.),** RNDG, Ministerio de Justicia y Derechos Humanos de la Nación (2018-2019).
- c. **Ex. Médico Genetista Clínico** de *staff* en “Genos, Genética Periconcepcional y Pediátrica”. 2018.
- d. **Ex. Médico del Área Salud Ocupacional,** empresa **Prevemed S.A.** como prestadora de la Operadora Ferroviaria Sociedad del Estado (SOFSE). 2017.
- e. **Médico del Área Salud Ocupacional,** empresa **Emergencias S.A.** como prestadora de la Operadora Ferroviaria Sociedad del Estado (SOFSE). 2017.
- f. **Ex. Médico Redactor/Traductor,** Sociedad Iberoamericana de Información Científica (SIIC). 2017.

2. Formación Académica

a. Nivel de Postgrado Universitario

2012 – Actualidad

- i. **Ex. Concurrente reemplazante en el Servicio de Mastología del Hospital Oncológico Ángel Roffo** – Universidad de Buenos Aires (U.B.A.). Asesoramiento Genético Oncológico, 2018.
- ii. **Ex. Becario de Asesoramiento Genético en Oncología**, Instituto Nacional del Cáncer (I.N.C.), Ministerio de Salud de la Nación. Coordinadores Dres. L. Núñez y P. Kalfayan (agosto a noviembre de 2017). Con rotaciones en:
 1. CEMIC sede Saavedra (Dra. F. Petracchi).
 2. Hospital Italiano de Buenos Aires (Dras. C. Ricci y M. González).
 3. PROCANHE – Hospital Italiano de Buenos Aires (Dr. C. Vaccaro).
 4. Hospital Alemán (Dra. R. Valdez).
 5. Hospital de Gastroenterología “Dr. Carlos B. Udaondo” (Dra. M. Antelo).
 6. Instituto de Oncología “Ángel H. Roffo” (Dra. D. Mansilla).
 7. Gedyt (Dra. L. Bruno).
 8. Argenomics (Dra. V. Cólica).
 9. Hospital Durand (Dra. V. Cólica).
 10. Instituto Privado de Oncología “Dr. Alexander Fleming” (Dra. L. Bruno).
 11. Hospital Nacional de Pediatría “S.A.M.I.C. - Dr. Juan P. Garrahan” (Dra. G. Obregón – Dra. A. Moresco).
- iii. **Ex. Jefe de Residentes de Genética Médica**, Departamento de Genética Clínica, Centro Nacional de Genética Médica “Dr. Eduardo E. Castilla” (C.N.G.M.). Período junio 2016 – mayo 2017.
- iv. **Médico Especialista en Genética Médica** (Ex. Médico Residente del Centro Nacional de Genética Médica “Dr. Eduardo E. Castilla” – Administración Nacional de Laboratorios e Institutos de Salud “Dr. Carlos G. Malbrán”). Cargo de residencia médica obtenido mediante concurso público. Estudios cursados entre el 01/06/2012 y el 31/05/2016.
- v. **Ex. Rotante en “Baylor College of Medicine” (BCM) y “Texas Children’s Hospital” (TCH)**, *Texas Medical Center*, Houston, Texas, EE.UU. 2016. Concurrencia bajo régimen de residencia en Genética Pediátrica (TCH), Genética de Adultos (BCM) y Genética Oncológica Pediátrica (BCM).

Con rotaciones en:

 - “Baylor General Adult Genetics Clinic”, S. Dhar, M.D., M.S., FACMG.
 - “Baylor Cancer Genetics Clinics”, Sharon E. Plon, MD, PhD, FACMG.
 - “Texas Children’s Cancer Genetics Clinic”, S. Plon, MD, PhD, FACMG.
 - “Genetics Service”, “Texas Children’s Hospital”, Director: C. Bacino, MD.
- vi. **Ex. Rotante del Departamento de Diagnóstico Prenatal**, C.N.G.M. CABA, 2016.

- vii. **Ex. Rotante del Laboratorio de Biología Molecular, C.N.G.M. CABA, 2016.**
- viii. **Ex. Rotante del Sector Enfermedades Neurometabólicas, Servicio de Genética Médica, Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez. CABA, 2015.**
- ix. **Ex. Rotante del Sector Genética del Hospital Materno Infantil Ramón Sardá. CABA, 2015.**
- x. **Ex. Rotante Visitante del Servicio de Medicina Reproductiva del Hospital Italiano de Buenos Aires. CABA, 2014.**
- xi. **Ex. Rotante del Servicio de Genética Médica del Hospital de Pediatría S.A.M.I.C. "Prof. Dr. Juan P. Garrahan". CABA, 2014.**
- xii. **Ex. Rotante del Laboratorio de Citogenética, C.N.G.M. - CABA, 2014.**
- xiii. **Ex. Rotante del Departamento de Epidemiología y Red Nacional de Anomalías Congénitas de Argentina (RENAC-Ar, C.N.G.M.) - CABA, 2013.**
- xiv. **Ex. Rotante del Servicio de Patología Infantil del Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia", CABA, 2012. (Internación pediátrica, consultorio externo y consultorio evolutivo).**
- xv. **Ex. Rotante del Servicio de Neonatología del Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia", CABA, 2012.**

b. Nivel Universitario 2005 – 2012

- i. Título de Grado Obtenido: **Médico** (expedido el 27 de abril de 2012), Universidad de Buenos Aires (UBA), CABA, Argentina.
- **Promedio General: 7.91 (Siete Puntos con Noventa y Un Centésimos).**

c. Nivel Secundario 2001 – 2004

- i. Título Obtenido: Bachiller Polimodal en Ciencias Naturales, Instituto Italiano "Luigi Pirandello", San Miguel, Buenos Aires, Argentina.
- **Promedio General: 9.38 (Nueve Puntos con Treinta y Ocho Centésimos).**

d. Nivel Primario 2003 – 2001

- i. Educación General Básica - EGB (1993 - 2001) - Institutos "Nuestra Era" e "Independencia", San Miguel, Buenos Aires, Argentina.
- **Promedio General: 9.65 (Nueve Puntos con Sesenta y Cinco Centésimos).**

3. Algunos Premios y honores

- a. Medalla al Mérito de la Municipalidad de San Miguel, en distinción a los 10 mejores promedios de Educación Polimodal del partido. Intendencia O. Zilocchi, 2004.
- b. Medallas Rotary Club Internacional: Mejor Promedio General Polimodal (2001 - 2004), Mejor Promedio General EGB (1999 - 2001).
- c. Medallas Rotary Club Internacional al compañerismo – Educación Polimodal y EGB, (1999 – 2004)

4. Actividades Extracurriculares

2009 – Actualidad

a. Cursos Superiores de Postgrado:

- i. **Curso Superior BIANUAL de Medicina Reproductiva**, versión 2013 - 2014, Sociedad Argentina de Medicina Reproductiva (SAMeR). 140 horas teóricas presenciales acreditadas, con rotaciones en centros acreditados de Reproducción Asistida y evaluación final aprobada.
- ii. **Curso Anual: "Fundamentos de Genética en la Práctica Clínica"**, modalidad semipresencial - 200 horas acreditadas, con evaluación final aprobada (C.N.G.M., ANLIS, 2013).
- iii. **Certificado de Genética Médica, Universidad de Valencia** (A distancia, con evaluación final aprobada – 4 créditos europeos y 100 horas cátedra acreditados; 2013).

b. Otros Cursos y Seminarios Médicos Relacionados con la Especialidad:

- i. **Workshop "NGS IN CLINICAL GENETICS & RESEARCH: DATA PROCESSING AND IMPLEMENTATION"**, Asociación Médica Argentina (AMA), 20 al 22 de Noviembre de 2019, Buenos Aires, Argentina.
- ii. **Curso de Displasias Esqueléticas** – Servicio de Crecimiento y desarrollo, Hospital de Pediatría Juan P. Garrahan, (02 de Septiembre al 11 de Noviembre de 2019). Dra. V. Fano. Evaluado con 18 horas | Resolución HG 321/CA/2017: 2.5 créditos.
- iii. **Curso de Operación y Habilitación para Analista y Administrador *Combined DNA Index System (CODIS) v7.0***, *Laboratory Division CODIS Unit, Federal Bureau of Investigation (FBI), U.S. Department of Justice* (13 al 17 de 2018).

- iv. **GENETICA FORENSE - Teoría y aplicaciones prácticas** – Sociedad Argentina de Genética Forense (SAGF) y Asociación de Laboratorios de Alta Complejidad (ALAC). 70 hs. acreditadas con evaluación final aprobada (19 de abril de 2018 – 05 de octubre de 2018).
- v. **Curso de Trastornos del Aprendizaje, Dislexia y Déficit de Atención.** Intramed - 16 hs. acreditadas con evaluación final aprobada. (Oct. - Nov. de 2017).
- vi. **VI Curso a Distancia Teórico-Práctico de “Entrenamiento en Cáncer Familiar y Hereditario. Asesoramiento Genético en Oncología” – Instituto Nacional del Cáncer.** 50 hs. acreditadas, con evaluación final aprobada (Agosto – Diciembre de 2017).
- vii. **“II Escuela de Genómica Clínica: de los Datos de NGS al Diagnóstico”.** CELFI-Datos, Facultad de Ciencias Exactas y Naturales, Universidad de Buenos Aires. 80 hs acreditadas, con evaluación final aprobada (2017).
- viii. **Curso Teórico-Práctico de Nomenclatura Citogenética Humana,** presencial, 45 hs. acreditadas, con evaluación final aprobada (C.N.G.M., 2016).
- ix. **IV Curso de Genodermatosis,** 9 hs. Acreditadas (Hospital Alemán, 2016)
- x. **Curso de Postgrado: “Enfermedades Más Frecuentes de las Menos Frecuentes”,** Facultad de Farmacia y Bioquímica de la U.B.A. (12 hs. presenciales, con evaluación final aprobada. Acredita 1 punto según artículo 25° (RES. (CS) N° 1987/11) del Reglamento de Doctorado.
- xi. **III Curso de Genodermatosis,** 12 hs. acreditadas (Hospital Alemán, 2015)
- xii. **Evaluación del crecimiento y variantes de la normalidad.** Acredita 2 créditos, con evaluación final aprobada (Hospital Juan P. Garrahan, 2014).
- xiii. **“II Curso a Distancia Teórico-Práctico de Entrenamiento en Cáncer Familiar y Hereditario. Asesoramiento Genético en Oncología”.** 50 horas acreditadas, con evaluación final aprobada (Plan Nacional de Tumores Familiares y Hereditarios, Instituto Nacional del Cáncer, Ministerio de Salud de la Nación, 2013).
- xiv. **Curso Universitario de Posgrado “Habilidades narrativas para profesionales de la salud”.** 55 horas acreditadas. (Hospital Italiano de Buenos Aires, 2013).
- xv. **Curso Pre-congreso: “Salud Pública Genómica Enfocada a los Defectos Congénitos”,** III Congreso Latinoamericano de Genética Humana y XXXVIII Congreso Nacional de Genética Humana (Quintana Roo, México; 2013).
- xvi. **Taller “Genética Forense: Métodos y Aplicaciones”.** III Congreso Latinoamericano de Genética Humana y XXXVIII Congreso Nacional de Genética Humana. (Quintana Roo, México; 2013).
- xvii. **Curso presencial de Ecocardiografía Fetal y Cardiopatías Congénitas.** 15 horas acreditadas, con evaluación final aprobada (C.N.G.M., 2013).

- xviii. **Biología Molecular Aplicada al Diagnóstico de Enfermedades Hereditarias.** Con 39 hs. y evaluación final aprobada (Asociación Médica Argentina, 2013).
- xix. **Curso de Búsqueda de Información Biomédica,** a distancia, con 25 hs. acreditadas y evaluación final aprobada (Intramed, 2013).
- xx. **IV Curso de Genética Médica y Errores Congénitos del Metabolismo,** modalidad presencial, con 56 hs. acreditadas y evaluación final aprobada (Facultad de Ciencias Biomédicas de la Universidad Austral, 2012).
- xxi. **Medicina Basada en la Evidencia y Metodología de la Investigación para profesionales en Ciencias de la Salud,** presencial, con 112 hs acreditadas, evaluación final y protocolo de investigación aprobados (H. Rivadavia, 2012).
- xxii. **Actualización a distancia en Trastornos Metabólicos,** con evaluación final aprobada (Laboratorios Andrómaco, 2012).
- xxiii. **Curso de Actualización en Fibrosis Quística,** Medsite y Laboratorios Roche (a Distancia, con evaluación final), Octubre de 2012.

c. Cursos de Idioma Realizados

- i. **Curso de Idioma Inglés del Laboratorio de Idiomas de la Universidad de Buenos Aires (U.B.A.), Nivel 8,** presencial con 51 hs. acreditadas y examen final aprobado (2014).
- ii. Curso online de inglés Diamond con test E.P.T. Cambridge ESOL. Nivel Intermedio Superior (2013).
- iii. Curso de Inglés a Distancia, Nivel Intermedio Alto, OmPersonal Multimedia English (2013).

d. Otros Cursos y Seminarios

- iv. "Parasitología Práctica", S. R. Costamagna, Intramed (a Distancia, con evaluación final aprobada), 2012.
- v. "Consultas Frecuentes en Pediatría", Medsite y Laboratorios Andrómaco (a Distancia, con evaluación final aprobada), 2012.
- vi. "Enfermedades alérgicas en la práctica clínica", Medsite (a Distancia, con evaluación final aprobada), Octubre de 2012
- vii. "Hormonas en Ginecología", Dres. Fusaro - Jofré. Medsite (a Distancia, con evaluación final aprobada), Octubre de 2012

- viii. "X Curso Aniversario de Actualización en Medicina Interna", Servicio de Clínica Médica del Hospital R. Larcade de San Miguel, auspiciado por el Distrito V del Colegio de Médicos de la Provincia de Buenos Aires y por la Universidad de Morón, (Presencial. 90 hs. acreditadas con evaluación final aprobada). Noviembre de 2011.
- ix. "Arritmias Cardíacas, Introducción a su Diagnóstico Electrocardiográfico", Dr. N.J Ramírez, Intramed y Sociedad de Cardiología del Oeste Bonaerense, 60 hs. acreditadas (a Distancia, con evaluación final aprobada). Noviembre de 2011.
- x. "Curso de Reanimación Cardiopulmonar Incorporado al Programa de Emergencia y Reanimación Avanzada Pediátrica E.R.A-PALS, Hospital Prof. Dr. Juan P. Garrahan. (Presencial con Evaluación Final aprobada). Septiembre de 2011.
- xi. "Curso de Reanimación Cardiopulmonar Básico para Estudiantes de Medicina - IAR", Facultad de Medicina de la Universidad de Buenos Aires, Dres. G. Roccatagliata y N. Cardozo. (Presencial). 2011
- xii. "Curso de Reanimación Cardiopulmonar Neonatal", Hospital R. Larcade de San Miguel, Sociedad Argentina de Pediatría, 2 Créditos (Presencial, con evaluación final aprobada). Marzo de 2011.
- xiii. "Electrocardiografía Clínica", Dr. N.J. Ramírez, IntraMed y Sociedad de Cardiología del Oeste Bonaerense, 60 hs acreditadas (a Distancia, con evaluación final aprobada) Mayo de 2011.
- xiv. "IX Curso Anual de Medicina Interna", Servicio de Clínica Médica del Hospital R. Larcade de San Miguel, Buenos Aires, auspiciado por el Distrito V del Colegio de Médicos de la Provincia de Buenos Aires y por la Universidad de Morón. (Presencial, con evaluación final aprobada - 90 hs acreditadas). Noviembre de 2010.
- xv. "IV Curso de Actualización de las Infecciones en Pacientes Adultos", Dr. Horacio López, IntraMed, (a Distancia, con evaluación final aprobada - 40 hs. acreditadas). Noviembre de 2010.
- xvi. "Infectología Pediátrica", Dr. Hugo Paganini, IntraMed, (a Distancia, con evaluación final aprobada - 48 hs. acreditadas). Agosto de 2010.
- xvii. "VIII Curso Anual de Medicina Interna", Servicio de Clínica Médica del Hospital R. Larcade de San Miguel, auspiciado por el Distrito V del Colegio de Médicos de la Provincia de Buenos Aires y la Universidad de Morón. (Presencial, con evaluación final aprobada, 90 horas acreditadas). Noviembre de 2009.
- xviii. "Electrocardiografía Básica", Dr. N. J. Ramírez. IntraMed y Sociedad de Cardiología del Oeste Bonaerense, 60 hs acreditadas (a Distancia, con evaluación final aprobada). Septiembre de 2009.

- a. XVII Congreso Latinoamericano de Genética, XLVII Congreso Argentino de Genética, 06 al 09 de octubre de 2019.
- i. *Screening* de Portadores de Enfermedades Monogénicas Recesivas: Utilidad de su Aplicación en Donación de Gametas. Ercoli G.1, L. Blanco1, C. Carrere1, G. Rey Valzacchi1, M. Jazán2, R. Gil1, M. Ozafrain3, A. Guzmán4, L. Aquilia4. 1Procreate - Red de Medicina Reproductiva y Molecular, Buenos Aires, Argentina; 2Banco de Semen Ceusa-Procreate, Buenos Aires, Argentina; 3IARA-Procreate, La Plata, Buenos Aires, Argentina; 4OmicasLab, Centro de Genómica y Biotecnología, La Plata, Buenos Aires, Argentina. (como autor y expositor).
- b. XXXV Congreso Internacional de Obstetricia y Ginecología - SOGIBA 2017.
- i. Anomalías Cromosómicas y Premutación del Gen FMR1 en Mujeres con Insuficiencia Ovárica Prematura. Experiencia del Centro Nacional de Genética Médica (C.N.G.M.). Martini, Javier; Ormazábal, Mariel; Álvarez, Mercedes; Ercoli, Gabriel; Espeche, Lucía; Solari, Andrea. C.N.G.M. (como coautor).
- c. American College of Medical Genetics and Genomics (ACMG) - Annual Clinical Genetics Meeting, Tampa, Florida, Estados Unidos de América (08 al 12 de marzo de 2016).
- i. Presentación en formato póster: "Allelic Variants of the *ELN* Gene and Cardiovascular Pathology in Williams-Beuren Syndrome. An Argentinian Study". Gabriel Ercoli, Luciana Delgado, Paula Manso, Daniel Cisterna, Eduardo Pastene, Centro Nacional de Genética Médica, ANLIS, Ministerio de Salud de la Nación (como autor y expositor).
- d. XLIV Congreso Argentino de Genética – Mar del Plata, Buenos Aires (13 al 16 de septiembre de 2015).
- i. Presentación en formato póster: SÍNDROME DE BARTSOCAS-PAPAS Y SECUENCIA DE BRIDAS AMNIÓTICAS. SEMEJANZAS CLÍNICAS SUGIEREN UN FACTOR ETIOPATOGÉNICO COMÚN. Ercoli G1, N Mazzitelli2, L Vauthay3, V Cavoti2, M Rittler4. 1Centro Nacional de Genética Médica, ANLIS, Ministerio de Salud de la Nación y rotante en la Sección Genética, Hospital Materno Infantil Ramón Sardá. 2Unidad Anatomía Patológica, Hospital Materno Infantil Ramón Sardá. 3Área Investigación, Instituto de Oncología Ángel H. Roffo. 4Sección Genética, Hospital Materno Infantil Ramón Sardá. Buenos Aires, Argentina (como autor y expositor).

- ii. Presentación oral: EXPRESIÓN CLÍNICA DEL SÍNDROME DE WILLIAMS - BEUREN ASOCIACIÓN CON ANOMALÍAS ECTODÉRMICAS. Mercado G1, V Paván2, C Martínez1, G Ercoli1, J Gili3. 1Centro Nacional de Genética Médica “Dr. Eduardo E. Castilla” ANLIS. 2Cátedra de Odontología Integral Niños FOUBA. 3Laboratorio de Epidemiología Genética, Dirección de Investigación, CEMIC-CONICET (como coautor).
 - iii. Presentación en formato póster: MUJERES CON TRASTORNOS EN LA INTEGRACIÓN VISOMOTORA Y ESPACIAL CON DIFERENTES DIAGNÓSTICOS GENÉTICOS. Valencia I1, S López2, G Mercado1, G Ercoli1, C Martínez1. 1Centro Nacional de Genética Médica. 2Instituto Nacional de Parasitología “Dr. Mario Fatala Chabén” (como coautor).
- e. XXXIII Congreso Internacional de Obstetricia y Ginecología - SOGIBA 2015.
- i. Presentación en formato póster: Hallazgos cromosómicos en parejas con dificultades reproductivas: Un estudio del Centro Nacional de Genética Médica (CeNaGeM). B Masotto, G Ercoli, ML Santillán, L Taniguchi, C Sargiotto, A. Solari. Centro Nacional de Genética Médica “Dr Eduardo Castilla”, ANLIS, Argentina (como coautor).
- f. XLIII Congreso Argentino de Genética - Bariloche 2014:
- i. Presentación en formato póster: VARÓN 46,XX: ANOMALÍAS DEL DESARROLLO SEXUAL TESTICULAR. A PROPÓSITO DE UN CASO. Ercoli G1, M. Fernández1, P. Granados1, M. Reyes2, V. Bustos3, G. Mercado1. 1Centro Nacional de Genética Médica, 2Centro de Estudios Genéticos, 3Servicio de Endocrinología, Hospital General de Agudos “Dr. Cosme Argerich” (como autor y expositor)
 - ii. Presentación en formato póster: DETECCIÓN DE VARIANTES DEL GEN ELN EN PACIENTES CON SÍNDROME DE WILLIAMS. Delgado M. L.1, G. Ercoli1, P. Manso2, D. Cisterna3, E. Pastene1. 1 Centro Nacional de Genética Médica, “Dr. Eduardo E. Castilla”, ANLIS, Malbrán, CABA. 2Hospital “El Cruce Nestor Carlos Kirchner”, Florencio Varela, Prov. Buenos Aires, 3Instituto Nacional de Enfermedades Infecciosas, ANLIS, Malbrán, CABA (como coautor)
 - iii. Presentación en formato póster: ESTUDIO DE PACIENTES CON SÍNDROME DE WILLIAMS – BEUREN. TRABAJO GRUPAL CON EL HOSPITAL “A. CASTELÁN”. Dellamea C1, C Picón1, G Ercoli2, G Mercado2. 1Hospital Pediátrico “Avelino Castelán”, Resistencia, Chaco. 2Centro Nacional de Genética Médica “Dr. E. Castilla”, Av. Gral. Las Heras 2670, CABA, Argentina (como coautor).

- g. XXIV Jornadas de Displasias Óseas, del 28 y 29 de Agosto de 2014, IX Jornadas Multidisciplinarias del Hospital de Pediatría S.A.M.I.C. "Prof. Dr. Juan P. Garrahan":
- i. Presentación Oral: "Síndrome de Catel Manzke, presentación de un caso familiar". Catena, Sofía; Ercoli, Gabriel; García De Rosa, M. Laura (como autor y expositor)
- h. XVI° Congreso Argentino de Cancerología – 9° Encuentro de la Federación de Sociedades de Cancerología de América del Sur. Buenos Aires, 7, 8 y 9 de Agosto de 2014.
- i. Presentación en formato póster: "Estudios Moleculares en los Genes *BRCA1/BRCA2* y *CHEK2* en Pacientes con Cáncer de Mama/Ovario Hereditario. Nuestra Experiencia en Institución Pública". P. Jablonski, L. Alterman, E. Pastene, L. Núñez, R. Valdez, G. Mercado, G. Ercoli, M. Ormazábal, D. Levy, H. Gass, R. Cerretini; (Como coautor).
- i. XXXII Congreso Internacional de Obstetricia y Ginecología - SOGIBA 2014:
- i. Presentación en formato póster: "Diagnóstico prenatal de tetraploidía en fetos con anomalías ecográficas. Presentación de dos casos y revisión de la literatura". M. Ormazábal, G. Ercoli, A. Solari, C. Zarate, M.E. Mollica, M.A. Vilas, I. Canosa, M.A. Aguirre. C.N.G.M., CABA, Argentina (como coautor).
- j. ASCO Annual Meeting 2014, American Society of Clinical Oncology (ASCO). Encuentro Anual de Oncología Clínica 2014, Sociedad Americana de Oncología Clínica, Chicago, Illinois, Estados Unidos de América, 2014:
- i. Presentación en formato Póster: "Argentinean Jewish population frequencies for common mutations in *BRCA1*, *BRCA2*, and *CHEK2*". P. Jablonski, L. Alterman, E. Pastene, L. Núñez, R. Valdez, G. Mercado, G. Ercoli, M. Ormazábal, D. Levy, H. Gass, R. Cerretini. (como coautor).
- k. III Congreso Latinoamericano de Genética Humana (RELAGH) y XXXVIII Congreso Nacional de Genética Humana (AMGH) – 20 al 23 de Noviembre de 2013, Playa Paraíso, Quintana Roo, Riviera Maya, México.
- ii. Presentación de Trabajo Libre Modalidad Oral: "Rearreglos Cromosómicos Complejos: a Propósito de un Caso Familiar". G. Ercoli, M. A. Vilas, M. A. Aguirre, P. Brun, I. Canosa, M. Márquez, M. E. Mollica, M. C. Zárate, M. Lovaisa. (como autor y expositor).

- I. 5to. Encuentro Anual del Registro Nacional de Anomalías Congénitas. 7 y 8 de octubre de 2013, Academia Nacional de Medicina, CABA.
 - i. Presentación mediante formato póster: “Rearreglos Cromosómicos Complejos: A Propósito de un Caso Familiar”. G. Ercoli, M. A. Vilas, M. A. Aguirre, P. Brun, I. Canosa, M. Márquez, M. E. Mollica, M. C. Zárate. C.N.G.M., Ministerio de Salud de la Nación. (Autor y expositor)

- m. XXIII Jornadas de Displasias Óseas. Servicios de “Genética” y de “Crecimiento y Desarrollo”, Hospital de Pediatría S.A.M.I.C. “Prof. Dr. Juan P. Garrahan”, 2013
 - i. Caso Clínico Bajo Modalidad de Presentación Oral: “Osteopetrosis: A Propósito de un Caso Familiar”. M. Lovaisa, G. Ercoli, L. García De Rosa, C.N.G.M., ANLIS, Ministerio de Salud de la Nación (Como coautor).

- n. XXXI Congreso Internacional de Obstetricia y Ginecología - SOGIBA 2013:
 - i. Presentación en formato Póster: "Rearreglos Cromosómicos Complejos, a Propósito de un Caso Familiar", G. Ercoli, M. A. Vilas, P. L. Brun, M. A. Aguirre, I. Canosa, M. Márquez, M. C. Zárate, M. E. Móllica, Centro Nacional de Genética Médica - ANLIS, Argentina. (30 de Mayo de 2013)
<http://www.met.ar/meideas.com/sogiba2013.com.ar/downloads/obstetricia.pdf>

6. Algunas Actividades Docentes

- a. Exposición bibliográfica: Epigenética Conductual, C.N.G.M., 2017.
- b. Conferencia: “Nuevas Metodologías Diagnósticas en Genética Médica. Experiencia en Baylor College of Medicine”, Sociedad Argentina de Genética Médica (S.A.G.M.), Asociación Médica Argentina (A.M.A.), 2016.
- c. Conferencia sobre Nuevas Metodologías Diagnósticas en Genética Médica, Servicio de Genética del Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez, 2016.
- d. Exposición Oral: “Anomalías de la Migración Neuronal”, C.N.G.M., 2015.
- e. Exposición Oral: “Anomalías ectodérmicas”, Servicio de Genética del Hospital “Juan P. Garrahan”, 2014.
- f. Exposición bibliográfica: “Introducción a los Reordenamientos Cromosómicos Complejos”, C.N.G.M., 2013.
- g. Exposición Oral: Enfermedades Neuromusculares, C.N.G.M., 2013.

7. Participación en Proyectos de Investigación

- a. “Estudio de la variabilidad en el número de copias del gen *NCF1* y su efecto protector de la hipertensión arterial. Investigación de los efectos de las variantes del gen y su correlación entre individuos con hipertensión arterial y población general en Argentina”. Responsable: Luciana Delgado. Como colaborador - CABA, 2015.
- b. “Investigación de la correlación de variantes genómicas en el gen de la elastina (*ELN*) con la estenosis supra valvular aórtica en pacientes con Síndrome de Williams – Beuren”. L. Delgado, G. Ercoli, P. Manso, E. Pastene; Centro Nacional de Genética Médica (C.N.G.M. - ANLIS - Ministerio de Salud de la Nación). 2013 – 2014.

8. Publicaciones Científicas.

2014 - Actualidad

- a. “Síndrome de Bartsocas-Papas y secuencia de bridas amnióticas. Semejanzas clínicas sugieren un factor etiopatogénico común”, Gabriel Ercoli, Nancy Mazzitelli, Mónica Rittler. Arch. Pediatr. Urug. vol.88 no.1 Montevideo feb. 2017. Versión impresa ISSN 0004-0584 / versión On-line ISSN 1688-1249.
- b. “Apert syndrome with omphalocele: a case report”, Ercoli G, Bidondo MP, Senra BC, Groisman B. Birth Defects Res A Clin Mol Teratol. 2014 Sep;100(9):726-9. doi: 10.1002/bdra.23270. Epub 2014 Jul 21”.

9. Actividades en Sociedades Científicas:

2013 – Actualidad

- a) Miembro Titular de la Sociedad Argentina de Genética Médica (SAGM)
- b) Miembro Adherente de la Sociedad Argentina de Genética (SAG).
- c) Miembro Adherente de la Sociedad Argentina de Medicina Reproductiva (SAMeR).
- d) Miembro Adherente de la Sociedad Argentina de Ultrasonografía (SAEU).
- e) Miembro Adherente de la Sociedad Latinoamericana de Enfermedades Neuromusculares (SOLANE).

10. Asistencia a Congresos, Simposios y Jornadas

- a. Jornada: "Impacto de los estudios genéticos en la práctica clínica" Organizado por: Centro Nacional de Genética Médica C.N.G.M. - ANLIS y Comisión de Genética Molecular de la Red de Gestión de Red Laboratorios. Buenos Aires, Argentina, 23 de septiembre de 2019.
- b. "Encuentro internacional de medicina reproductiva y genética médica", CEGyR / NOVAGEN, 12-13 de septiembre de 2019. Buenos Aires, Argentina.
- c. Simposio Internacional de ADN Forense, Ministerio de Seguridad de la Nación, 14 de agosto de 2019. Buenos Aires, Argentina.
- d. Encuentro Anual de la Red Argentina de Cáncer Familiar (RACAF), Instituto Nacional del Cáncer, Ministerio de Salud de la Nación, 01 de diciembre de 2017. Coordinadora Dra. J. Ismael, Buenos Aires, Argentina.
- e. XXIII Congreso Argentino e Internacional de Oncología Clínica, 31 de octubre al 03 de noviembre de 2017. Buenos Aires, Argentina.
- f. XXXV Congreso Internacional de Obstetricia y Ginecología - SOGIBA 2017.
- g. *American College of Medical Genetics and Genomics (ACMG) - Annual Clinical Genetics Meeting*, Tampa, Florida, Estados Unidos de América (08 al 12 de marzo de 2016).
- h. XLIV Congreso Argentino de Genética – Mar del Plata, Buenos Aires (13 al 16 de septiembre de 2015).
- i. Ética en Reproducción Asistida y Genética - Reunión científica conjunta de la Sociedad de Ética en Medicina (SEM) y la Sociedad Argentina de Medicina Genética (SAMG). 18 de Mayo de 2015
- j. XLIII Congreso Argentino de Genética - Bariloche 2014
- k. XXIV Jornadas de Displasias Óseas; IX Jornadas Multidisciplinarias del Hospital de Pediatría S.A.M.I.C. "Prof. Dr. Juan P. Garrahan". 28 y 29 de agosto de 2014.
- l. Jornada de Enfermedades Poco Frecuentes, Sociedad Argentina de Genética Médica, 11 de agosto de 2014.
- m. II Congreso Argentino de Diagnóstico Prenatal y Tratamiento (SADIPT – 7 al 10 de mayo de 2014).
- n. XXXII Congreso Internacional de Obstetricia y Ginecología – SOGIBA. Mayo de 2014.
- o. I Reunión Científica SAMER-SAA, 24 de Abril de 2014. Dres. M. Perco y G. Rey Valzacchi, Sociedad Argentina de Medicina Reproductiva.
- p. III Congreso Latinoamericano de Genética Humana (RELAGH) y XXXVIII Congreso Nacional de Genética Humana (AMGH) – 20 al 23 de Noviembre de 2013, Playa Paraíso, Quintana Roo, Riviera Maya, México.

- q. Diagnóstico Genético de Preimplantación en la Era Genómica, Sociedad Argentina de Genética Médica, Asociación Médica Argentina, 17 de octubre de 2013.
- r. Quinto Encuentro Anual del Registro Nacional de Anomalías Congénitas. 7 y 8 de octubre de 2013, Academia Nacional de Medicina, CABA.
- s. VI Jornada SAB-SAMER 2013: “Oncofertilidad. Avances Científicos y Clínicos en Fertilidad en Hombres con Cáncer”. Dres. G. Somoza, S. Gogorza, M. Vázquez-Levin. 15 de agosto de 2013.
- t. XXIII Jornadas de Displasias Óseas. Servicios de “Genética” y de “Crecimiento y Desarrollo”, Hospital de Pediatría S.A.M.I.C. “Prof. Dr. Juan P. Garrahan”. 9 de agosto de 2013, Buenos Aires, Argentina.
- u. XXXI Congreso Internacional de Obstetricia y Ginecología – SOGIBA. Mayo de 2013.
- v. Jornada de Investigación Clínica SADIPT. Dres P. Marantz, J. Ochoa, L. Otaño; Sociedad Argentina de Diagnóstico Prenatal y Tratamiento; 20 de Abril de 2013, Fundación Prof. Dra. Liliana Voto.

11. Otras competencias

a) Idiomas:

i. Español: lengua materna

ii. Inglés: (en perfeccionamiento)

- Expresión Oral: Nivel Intermedio (A2 - B1)
- Escritura: Nivel Intermedio Superior (B1)
- Comprensión Lectora: Nivel Intermedio Superior (B1)

iii. Italiano: (en perfeccionamiento)

- Expresión Oral: Nivel Intermedio Superior (B1)
- Escritura: Nivel Intermedio Superior (B1)
- Comprensión Lectora: Nivel Avanzado (B1-B2)

b) Informática:

- Sistema operativo Windows (Nivel Medio)
- Internet (Nivel Medio)
- Procesadores de texto: Microsoft Word (Nivel Medio)
- Hojas de cálculo: Excel (Nivel Medio)