

PUBLICACIONES CIENTÍFICAS 2016 - 2017

PUBLICACIONES EN REVISTAS CIENTÍFICAS 2016

1. Perdomo Ramírez I., Linares Ballesteros A., Acevedo Sedano L., Coll Barrios M. Supresión del eje hipotálamo- hipófisis- suprarrenal después de la quimioterapia de inducción en niños con leucemia linfocítica aguda. IATREIA. 2016;29(1).
2. Patricia Peña C., Lieseth Leonel E., Guzmán C., Esquivel D., Rodríguez M., Bustillo J. Frecuencia de tumores odontogénicos benignos en la Fundación Hospital de la Misericordia (Bogotá- Colombia). Un estudio retrospectivo a 9 años. Univ. Méd. 2016;57 (4): 467-479.
3. Restrepo S, Jaramillo LE, Rodriguez C, Camacho G, Niño G. Aspergilosis invasiva pulmonar: reporte de un caso. 2015; 35(2): www.revistabiomedica.org/index.php/biomedica/article/view/2357/2617.
4. Márquez Herrera K., Rojas Vega A., Camacho Moreno G. Caracterización de pacientes pediátricos con aislamiento de Klebsiella productora de carbapenemasa en un hospital de tercer nivel de Bogotá, Colombia. Infectio. 2016;20:231-7. DOI: 10.1016/j.infect.2015.11.001
5. Valencia Valencia D. Tools for evaluating therapeutic response in chronic inflammatory demyelinating polyneuropathy (CIDP), a case report. Journal Of Rehabilitation Medicine. 2015;54:237-238.
6. Jaramillo L., Martínez D., Quintero E. Leiomiomatosis inflamatoria como causa de pseudoobstrucción intestinal y vólvulo recidivante de sigmoides: Reporte de un caso. Revista Española de Patología. 2015; 48(2). DOI: 10.1016/j.patol.2014.09.007
7. Valero J. Coexistence of cellulitis and primary peritonitis in a pediatric patient with nephrotic syndrome: A case report. . Journal of Pediatric Surgery Case Report. DOI: 10.1016/j.epsc.2016.11.017
8. Sarmiento F. Sobrepeso y obesidad: Revisión y puesta al día de la Sociedad Latinoamericana de Gastroenterología, Hepatología y Nutrición Pediátrica (SLAGHNP). Acta Gastroenterol Latinoam 2016;46(2):131-159
9. Santiago Correa. Juan Javier Valero. Common carotid perforation secondary to an ingested fish bone in a child. Case report. J Ped Surg Case Reports. 2016;8: 7-9.
10. Montilla M. Factores de riesgo asociados a complicaciones por Bordetella pertussis en la Fundación Hospital de la Misericordia, 2009-2013. Infectio 2015;19:101-8. DOI: 10.1016/j.infect.2015.02.002
11. Diaz J. Descarga de HSV-1, HSV-2, CMV y EBV en la saliva de receptores de trasplante de precursores hematopoyéticos de la Fundación HOMI - Hospital de la

Misericordia, Bogotá, D. C. Biomédica. 2016;36(2). DOI:
<http://dx.doi.org/10.7705/biomedica.v36i0.2985>

12. Bautista Moreno D., Linares A., Jaramillo L., Sarmiento I. Tumores germinales gonadales en niños: experiencia de 20 años en un centro de referencia pediátrico. Rev.fac.med. 2015;63(1). DOI:
<http://dx.doi.org/10.15446/revfacmed.v63n1.44794>
13. Henao Villada R., Rodríguez Martínez C. Impact of the implementation of an evidence-based guideline on diagnostic testing, management, and clinical outcomes for infants with bronchiolitis. Ther Adv Respir Dis. 2016;10(5):425-34. DOI: 10.1177/1753465816662159. Epub 2016 Aug 4.
14. Castañeda S., Valero J.J., Mosquera E. Primary omental actinomycosis as a differential diagnosis of acute appendicitis in children. Case report. Journal of Pediatric Surgery Case Reports. 2016;12:31-33.
15. FuentesLosada L.M., Vergara Amador E., Laverde Cortina R. Pain management assessment in children with limb fractures in an emergency service. Revista Colombiana de Anestesiología. 2016;44(4):305-310.
16. PardoGonzález C.A., Linares A., Torres M. Transfusion therapy evidence-based recommendations for the pediatric cancer patient. Revista Colombiana de Anestesiología. 2016;44(2):151-160.
17. Trujillo A., Linares A., Sarmiento I. Intensive chemotherapy in children with acute lymphoblastic leukemia. Interim analysis in a referral center in Colombia. Rev. Fac. Med. 2016;64(3): 417-25.
18. Evolución electrofisiológica en pacientes con síndrome del túnel del carpo tratados con cirugía. Rev. Fac. Med. 2016 Vol. 64 No. 1: 47-51
19. La muñeca reumatoidea. Aspectos esenciales en el tratamiento. Rev Colo Reumatol. 2016; 23(1):24-33
20. Características radiológicas del desarrollo de la tuberosidad tibial anterior. Radiología. 2016; 58 (4):294-300
21. Recommendations on treatment of nail and fingertip injuries in children. Cases series and literature review. Rev. Fac. Med. 2016 Vol. 64 No. 3: 499-504
22. Evaluación radiológica de muñeca para visualizar la superficie articular del radio. Acta Ortopédica Mexicana 2016; 30(5): Sep.-Oct: 246-250
23. Load distribution on the radio-carpal joint for carpal arthrodesis. Computer methods and programs in biomedicine 2016; 127: 204-215
24. Transferencia de la cabeza larga del tríceps para la flexión del codo en secuela de lesiones del plexo braquial. Acta Ortopédica Mexicana 2016; 30(6): 326-328

PUBLICACIONES REVISTAS CIENTÍFICAS 2017

1. Mahecha-Toro M, Vergara-Amador E, González Ramírez M. Forearm diaphyseal fractures in children: intramedullary Kirschner's wire fixation treatment. *Rev Esp Cir Ortop Traumatol*. 2017 Oct 26. pii: S1888-4415(17)30113-3
2. Yunda LFI, Sepúlveda EVF, Herrera KCM, Moreno GC. Pulmonary tuberculosis in a Pediatric Reference Hospital in Bogotá, Colombia. *Int J Mycobacteriol*. 2017 Jul-Sep;6(3):258-263.
3. Ucrós S, Granados C, Parejo K, Ortega F, Guillén F, Restrepo S, Gil F, Guillén M. Oxygen saturation, periodic breathing, and sleep apnea in infants aged 1-4 months old living at 3200 meters above sea level. *Arch Argent Pediatr*. 2017 Feb 1;115(1):54-57. doi: 10.5546/aap.2017.eng.54
4. Sepulveda EVF, Yunda LFI, Herrera KCM, Moreno GC. Extrapulmonary tuberculosis in colombian children: Epidemiological and clinical data in a reference hospital 2017; 6(2):132-137. Doi: 10.4103/ijmy.ijmy_65_17.
5. Aragon S, Valero J, Jaramillo L. Intestinal mass in a one year old child: An unusual presentation of *Strongyloides stercoralis* infection. Case report. *Journal of Pediatric Surgery Case Reports* 2017; 20:29-32.
6. Lagos L, Valero J. Coexistence of cellulitis and primary peritonitis in a pediatric patient with nephrotic syndrome: A case report. *Journal of Pediatric Surgery Case Reports*. 2017; 20: 48-50.
7. Plata García C., Peña S., Rodriguez Urrego O., Mora Quintero D., Sanchez Franco C., Sarmiento Quintero F. Malabsorción de glucosa galactosa diagnosticada erróneamente como diabetes insípida en un lactante con diarrea. *Acta Gastroenterol Latinoam* 2017; 47(1): 129-132
8. Hernandez Solano MA., Vergara Amador E. Osteomielitis del calcáneo en niños. Observaciones de una serie de casos. *Arch Med (Manizales)* 2017; 17(1):9-6
9. Amézquita-Trujillo Á, Garzón JF. Consideraciones en el paciente pediátrico con síndrome de apnea/hipopnea obstructiva del sueño (SAHOS): desde la fisiopatología al perioperatorio. *Rev Colomb Anesthesiol*. 2017. <http://dx.doi.org/10.1016/j.rca.2017.03.004>

PARTICIPACIÓN EN CONGRESOS CIENTÍFICOS 2017

1. Valencia, Doris. Evaluation of the functional commitment of haemophilic children. En: 11th International Society of Physical and Rehabilitation Medicine World Congress (ISPRM 2017); 2017 abr 30- may 4; Buenos Aires, Argentina.
2. Valencia, Doris. EMG Biofeedback for upper limb rehabilitation in children and adolescents with hemiparesis En: 11th International Society of Physical and Rehabilitation Medicine World Congress (ISPRM 2017); 2017 abr 30- may 4; Buenos Aires, Argentina.
3. Beltrán O. Bardet Bield syndrome with polydactyly, retinitis pigmentosa and truncal obesity of the unknown etiology. En: The 21st Human Genome Meeting: From Genomics to Therapy; 2017 feb 5-7; Barcelona, España.
4. Beltrán O. Primary ciliary dyskinesia due mutation nonsense in DNAH5. En: The 21st Human Genome Meeting: From Genomics to Therapy; 2017 feb 5-7; Barcelona, España.
5. Beltrán O. Variable expressivity of the kearns-sayre syndrome due to intragenic deletion in the retinaldehyde-binding protein 1 and hexokinase-2 genes. En: The 21st Human Genome Meeting: From Genomics to Therapy; 2017 feb 5-7; Barcelona, España.
6. Beltrán O. Cat eye syndrome owing to 22q11 tetrasomy with mild phenotype, a case report. En: The 21st Human Genome Meeting: From Genomics to Therapy; 2017 feb 5-7; Barcelona, España.
7. Beltrán O. La ceroidolipofuscinosis neuronal 14 lateral – infantil de inicio tardío debido a la nueva mutación KCTD7. En: The 21st Human Genome Meeting: From Genomics to Therapy; 2017 feb 5-7; Barcelona, España.
8. Chaparro M, Estupiñán M, Camacho G. Proven Aspergillosis in Fanconi Anemia. Abstracts / Biol Blood Marrow Transplant. 2017; 23: S18–S391. Resúmenes XIV Congreso Colombiano y VIII Congreso Internacional de Genética Humana. Revista de la Universidad Industrial de Santander. Salud. 2017; (49)1:125.
9. Yasnó D, Beltrán O, Galvis J, Ladino Y. Síndrome de Bardet-Biedl, a propósito de un caso. Resúmenes XIV Congreso Colombiano y VIII Congreso Internacional de Genética Humana. Revista de la Universidad Industrial de Santander. Salud. 2017; (49)1:125.
10. Garzón C, Ladino Y, Beltrán O. Enfermedad renal crónica terminal en una familia con síndrome de Bardet-Biedl. Resúmenes XIV Congreso Colombiano y VIII Congreso Internacional de Genética Humana. Revista de la Universidad Industrial de Santander. Salud. 2017; (49)1:125.
11. Patiño J, Beltrán O, Marquez W. Síndrome Kearns-Sayre con presentación inicial de talla baja y disfunción endocrina. Resúmenes XIV Congreso Colombiano y VIII

Congreso Internacional de Genética Humana. Revista de la Universidad Industrial de Santander. Salud. 2017; (49)1:125.

12. Beltrán O, Gálvez J, Montero A, Restrepo C, Mateus H, Recalde O, Laissue O. Mutación bialélica en HERC1 en una forma sindrómica de sobrecrecimiento y retardo mental. Resúmenes XIV Congreso Colombiano y VIII Congreso Internacional de Genética Humana. Revista de la Universidad Industrial de Santander. Salud. 2017; (49)1:125.
13. Barragan G, Beltrán O, Galvis J, Ladino Y. Síndrome de Kartagener: expresividad variable en una serie de casos. Resúmenes XIV Congreso Colombiano y VIII Congreso Internacional de Genética Humana. Revista de la Universidad Industrial de Santander. Salud. 2017; (49)1:125.
14. Velasco H, Duarte M, Beltrán O, Acosta J, Ladino Y. Análisis fenotípico- genotipo de una serie de casos de síndrome de Phelan Mcdermid. Resúmenes XIV Congreso Colombiano y VIII Congreso Internacional de Genética Humana. Revista de la Universidad Industrial de Santander. Salud. 2017; (49)1:125.