

A REDE BRASILEIRA DE CANCER HEREDITARIO (ReBraCH) EM PARCERIA COM INCA, SBOC E SBGM DIVULGA:

EDITAL PARA CAPACITAÇÃO EM ONCOGENETICA PARA MEDICOS.

INSTITUIÇÕES PARTICIPANTES:
HOSPITAL GAFREE E GUINLE/FIOCRUZ
HOSPITAL DAS CLÍNICAS – USP – RIBERÃO PRETO
INSTITUTO NACIONAL DE CÂNCER
UNIVERSIDADE FEDERAL DO PARÁ

PRÉ-REQUISITO: Residência Médica em Genética Clínica, Oncologia Clínica/Cancerologia, Mastologia ou áreas afins em programa credenciado pelo MEC.

CARGA HORÁRIA DO CURSO: 1.500 horas (30 horas semanais).

PERÍODO DO CURSO: 12 meses (junho de 2018 a junho de 2019).

INSCRIÇÃO PARA O PROCESSO SELETIVO:

- **Período de inscrição:** 15 de maio a 25 de maio de 2018.
- **Procedimento de inscrição:** Enviar e-mail no período indicado para a Instituição escolhida (escolher uma das abaixo) manifestando interesse em participar do processo seletivo. Se houver interesse em mais de uma instituição, indicar em e-mail endereçado para a instituição de preferência.

Hospital das Clínicas – USP, Ribeirão Preto. Dr. Victor Ferraz
(vferraz@usp.br)

Hospital Universitário Gaffrée e Guinle. Dr. Fernando Vargas
(fernandorevargas@gmail.com)

Instituto Nacional de Câncer. Dr Miguel Angelo Moreira
(miguelm@inca.gov.br)

Universidade Federal do Pará. Dra Ândrea Ribeiro dos Santos
(akelyufpa@gmail.com)

- Ter CV Lattes disponível na plataforma do CNPq até o momento da entrevista (a documentação, especialmente relativa aos pré-requisitos, deverá ser apresentada na entrevista).

PROCESSO DE SELEÇÃO E DE CLASSIFICAÇÃO:

Data e Local:

- **28/05/2018** – 09h: prova escrita (duração máxima de 2 horas) e entrega do currículo (local: a ser definido por cada instituição e comunicado por e-mail).
- **28/05/2018** – 11h: entrevista e análise de currículo (local: a ser definido por cada instituição e comunicado por e-mail).
- **até 29/05/2018** – Divulgação dos resultados por e-mail.
- **07/06/2018** – Início das atividades

Pontuação e Classificação no processo seletivo

A seleção consistirá de duas etapas. Na primeira delas, uma prova escrita de 10 questões objetivas sobre conteúdos pré-definidos em oncogenética, preparada pelos preceptores do Programa, selecionará os candidatos que obtiverem nota acima de 7. Esta prova será única e realizada na mesma data e horário em todos os centros. Os candidatos selecionados deverão realizar entrevista que será seguida de análise de currículo, por parte de uma banca formada por dois ou três membros designados por cada uma das instituições. Os pesos correspondentes às duas avaliações serão de 5 para a prova escrita, 2,5 para a entrevista e 2,5 para o currículo. Será disponibilizada uma bolsa de treinamento, conforme disponibilidade, para o candidato classificado em primeiro lugar, e no caso de desistência desse, será chamado o próximo candidato aprovado e assim sucessivamente.

- **Nota:** No caso de serem aprovados mais candidatos do que o número de bolsas disponíveis, serão chamados os candidatos com maiores notas até o preenchimento de todas as vagas. Caso não tenham sido preenchidas as vagas com os candidatos que indicaram os respectivos cursos como primeira opção, a banca examinadora poderá convidar outros candidatos aprovados, respeitando a ordem de classificação, para ocupar as vagas não preenchidas; nesse caso poderá haver dispensa de pré-requisitos, a critério da banca examinadora.

CONTEÚDO PARA PROVA ESCRITA:

- 1) Biologia molecular do câncer: ciclo celular, genes supressores de tumor, oncogenes, genes de reparo do DNA, mecanismos de herança.
- 2) Riscos adquiridos e herdados do câncer
- 3) Epidemiologia do câncer
- 4) Avaliação do risco genético: modelos empíricos, estimativa do risco cumulativo vital, probabilidade de mutação em genes de predisposição;
- 5) Aconselhamento genético em oncogenética
- 6) Aspectos psicológicos, legais e éticos da avaliação de risco para câncer
- 7) Métodos laboratoriais de diagnóstico das principais síndromes de predisposição hereditária ao câncer
- 8) Principais síndromes de predisposição hereditária ao câncer: síndromes de câncer de mama e ovário, mama e cólon, síndrome de Lynch, polipose adenomatosa familiar, demais síndromes de polipose colônica hereditária, síndrome de predisposição hereditária ao câncer de próstata, síndrome de Li-Fraumeni e suas variantes, síndromes de melanoma hereditário, neoplasias endócrinas múltiplas, neurofibromatose, síndrome de Gorlin, retinoblastoma, síndrome de Von Hippel Lindau, demais síndromes de câncer renal hereditário, tumor de Wilms, síndromes dismórficas de predisposição ao câncer, síndrome de Cowden, entre outras.