
Programa Institucional de Cursos de Capacitação e Aperfeiçoamento Profissional PICCAP

Processo de Seleção Para Ingresso no Curso de Capacitação em Oncogenética

Público-alvo: Médicos com formação prévia em Genética Médica, Oncologia ou outra especialidade com residência concluída em programa acreditado pelo MEC.

Objetivos: Formar médicos com amplo e sólido conhecimento em Oncogenética, tal que tenham capacidade de elaboração diagnóstica e de interpretação etiopatogênica nessa subespecialidade.

Número de vagas: 01

Carga horária: 1560 horas (30 horas semanais)

Duração prevista: 12 meses

Investimento: R\$ 210,00

Pré-requisitos: Residência médica em programa credenciado pelo MEC.

Critérios de seleção para ingresso: análise de currículo, entrevista e outros.

Obs.: 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).

Inscrições: Enviar e-mail no período indicado manifestando interesse em participar do processo seletivo através do e-mail: pprolla@hcpa.edu.br; cbnetto@hcpa.edu.br

Documentos necessários para matrícula: Após seleção os candidatos deverão entregar no Grupo de Ensino, sala 168, 1º andar do HCPA conforme relação de documentos disponível no verso do [Formulário de Inscrição](#).

Prazo para inscrição: 26 de março a 13 de abril de 2018

Prova escrita (duração máxima de 2 horas) e entrega do currículo: 16/04/2018 às 9h

Entrevistas e análise de currículo: 16/04/2018 às 11h

Divulgação dos resultados por e-mail: 20/04/2018

Entrega Documentação: até 24/04/2018

Início do Curso: 10/05/2018

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 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.

PROGRAMA DO CURSO:

PLANO TEÓRICO:

- Estudo dirigido: a definir com o cursista;
- Reuniões clínicas: discussão de casos;
- Reunião de aconselhamento genético: discussão de situações de manejo difíceis ou controversas;
- Reunião científica: seminários científicos do Serviço de Genética Médica, clube de revista/seminário de biologia molecular aplicada à Oncogenética, reunião de diretrizes assistenciais;
- Disciplinas de pós-graduação da Faculdade de Medicina da Universidade Federal do Rio Grande do Sul (FAMED): a definir com o cursista.

PLANO PRÁTICO:

- Atendimento de pacientes no ambulatório de Oncogenética Clínica;
- Ambulatório de pesquisa em Oncogenética Clínica;
- Ambulatório multidisciplinar de risco genético para câncer de mama;
- Atendimento de pacientes internados sob o regime de consultorias infantil e adulto solicitadas por outras especialidades para os casos de Oncogenética.