

EDITAL DE CONVOCAÇÃO DO EXAME DE AVALIAÇÃO DOS MÉDICOS RESIDENTES EM GENÉTICA MÉDICA – 2026

Pelo presente edital, a Sociedade Brasileira de Genética Médica e Genômica (SBGM) faz saber, a todos os médicos residentes em genética médica interessados, que estão abertas, de 01 de junho de 2026 a 30 de junho de 2026, as inscrições do exame de avaliação dos médicos residentes em genética médica 2026.

O exame de avaliação dos médicos residentes em genética médica tem como objetivo permitir que os médicos residentes avaliem seu aprendizado durante o curso. Este exame não tem valor para a avaliação dentro dos programas de residência médica.

DISPOSIÇÕES:

Este Exame de avaliação dos médicos residentes em genética médica constará da realização de prova teórica. A prova teórica é semelhante à fase de prova teórica do exame de suficiência para obtenção do Título de Especialista em Genética Médica

CRONOGRAMA GERAL:

Data	Atividade	Horário	Local
01/06/2026	Abertura das inscrições	08:00	Por e-mail
30/06/2026	Encerramento das inscrições	18:00	Por e-mail
01/06/2026	Data de início do envio dos documentos obrigatórios	08:00	Por e-mail
30/06/2026	Data limite de envio dos documentos obrigatórios	18:00	Por e-mail
15/07/2026	Confirmação das inscrições deferidas	18:00	Site da SBGM
15/07/2026	Data de início de interposição de recurso para inscrições indeferidas	08:00	Por e-mail
22/07/2026	Data fim de interposição de recurso para inscrições indeferidas.	18:00	Por e-mail
29/07/2026	Homologação das inscrições	18:00	Site da SBGM
01/09/2026	Aplicação da prova teórica	14:00	São Luis
01/09/2026	Entrega do caderno de questões	Após o término da prova	São Luis
08/09/2026	Liberação dos gabaritos	10:00	Site da SBGM
03/10/2026	Resultado preliminar	10:00	Por e-mail
14/10/2026	Resultado final	10:00	Por e-mail

1. PRAZO E FORMA DE INSCRIÇÃO:

As inscrições **para** o exame de avaliação dos médicos residentes em genética médica ~~para~~ deverão ser feitas no período de 01 de junho de 2026 a 30 de junho de 2026 exclusivamente por e-mail, com envio dos documentos obrigatórios para o seguinte endereço:

Comissão de Título de Especialista SBGM
Endereço eletrônico: especialista@sbgm.org.br

Rua São Manoel, 456 cj 303, Porto Alegre, RS 90620-110

2. VALOR DA INSCRIÇÃO E FORMA DE PAGAMENTO:

2.1 Não haverá cobrança de taxas para a inscrição no exame de avaliação dos médicos residentes em genética médica neste ano.

3. DOCUMENTOS NECESSÁRIOS PARA INSCRIÇÃO:

3.1 Solicitação de inscrição assinada pelo candidato e encaminhada à Comissão de Título de Especialista da SBGM, constando nome completo, endereço residencial, endereço de e-mail, telefones para contato, entre outros dados, conforme Ficha de Inscrição disponível no apêndice I deste edital;

3.2 Cópia do documento de identidade do CRM definitivo e válido;

3.3 Certidão ético-profissional de nada-consta emitida pelo CRM;

3.4 Cópia da declaração de estar regularmente matriculado em um dos programas de residência médica em genética médica no Brasil. A declaração deverá ter assinatura digital com validação do certificado digital homologado ICP Brasil (estrutura de Chaves Públicas Brasileiras, que possui a mesma validade jurídica da assinatura reconhecida em cartório).

4. INSCRIÇÃO DE CANDIDATOS COM DEFICIÊNCIA:

4.1 O candidato com deficiência, no ato da inscrição, deverá proceder da seguinte forma:

- Informar ter deficiência;
- Selecionar o tipo de deficiência;
- Especificar a deficiência;
- Informar se necessita de condições especiais para a realização da Prova e quais.

4.2 O candidato com deficiência que necessitar de tempo adicional para a realização das Provas deverá anexar, no ato da inscrição, parecer emitido por profissional habilitado, identificado, datado e assinado, que deverá justificar a necessidade do tempo adicional solicitado pelo candidato, nos termos do §2º do art. 4º, do Decreto Federal n. 9.508/2018. 2. O atendimento às condições especiais solicitadas ficará sujeito à análise de viabilidade e razoabilidade do pedido pela AMB.

5. INSCRIÇÃO DE CANDIDATAS LACTANTES:

5.1 A candidata lactante que precisar amamentar durante a realização das provas poderá requerer, fazendo a opção na ficha de inscrição.

OBS.1: Os solicitantes que enviarem todos os documentos necessários receberão uma confirmação de inscrição via e-mail (no endereço eletrônico informado na ficha de inscrição). Entretanto, essa confirmação não tem caráter oficial, havendo a possibilidade, por razões diversas, do não recebimento por parte do candidato. Assim sendo, este deverá permanecer atento às datas, locais, horários e demais orientações pertinentes. Caso não receba a citada confirmação, o candidato deverá entrar em contato com o Grupo de Trabalho do Título de Especialista da SBGM pelo e-mail: especialista@sbgm.org.br

OBS.2: Serão aceitos somente os documentos enviados via correio eletrônico e no ato da inscrição, não sendo aceita, em hipótese alguma, a adição posterior de documentos e/ou o envio de cópias de documentos por qualquer outro meio.

OBS.3: As remessas recebidas que não contiverem a documentação completa ou apresentarem inconsistência/irregularidade em qualquer destes itens, acima exigidos, não serão processadas e, portanto, o solicitante não estará inscrito para a Prova.

OBS.4: As inscrições que forem enviadas com data superior ao encerramento do prazo estipulado neste Edital, conforme a registro no e-mail, não serão processadas e, desta forma, o solicitante não estará inscrito para a Prova.

OBS.5: A inscrição do candidato pressupõe o conhecimento, o cumprimento e a incondicional aceitação das normas e condições estabelecidas neste Edital, em relação às quais não poderá alegar desconhecimento.

6. PRÉ-REQUISITOS OBRIGATÓRIOS PARA INSCRIÇÃO:

6.1 Entrega da Documentação estabelecida no item 2 deste Edital, seguindo todos os procedimentos nele estabelecidos e,

6.2 Cumprimento das condições abaixo:

- a) estar cursando um dos programas de residência médica em genética médica no Brasil; e
- b) encontrar-se regularmente inscrito, com inscrição definitiva, no Conselho Regional de Medicina.

7. PROVAS E PONTUAÇÕES DA AVALIAÇÃO DOS MÉDICOS RESIDENTES EM GENÉTICA MÉDICA:

Os candidatos serão avaliados por banca examinadora composta por 01 (um) membro da diretoria da SBGM responsável pelo TEGM e por, ao menos, 01 (um) outro Membro Titular da SBGM indicado pelo primeiro. Na ausência do Membro da Diretoria, a comissão será indicada pela Presidente da SBGM.

O exame para avaliação do médico residente em Genética Médica será composto de uma prova teórica a ser realizada por todos os candidatos.

7.1 Prova teórica: composta de 80 (oitenta) questões de múltipla escolha, com 04 (quatro) alternativas cada, abordando temas de Genética Básica e Genética Médica, distribuídas conforme tabela anexa (APÊNDICE II) e baseadas na bibliografia sugerida neste edital. Esta etapa terá nota máxima de 10,0.

8. RESULTADOS:

8.1. Os candidatos receberão o resultado da sua avaliação em comparação com os demais candidatos do mesmo ano, de forma anônima.

8.2. Este exame não tem valor para a avaliação dentro dos programas de residência médica.

8.3. Este exame não poderá ser utilizado como comprovação de suficiência na especialidade de Genética Médica.

8.4. Este exame não possui nota mínima de aprovação.

8.5. O resultado tem como única finalidade fornecer um diagnóstico para o aluno do programa de residência em genética médica sobre seus conhecimentos na especialidade, não tendo relação com aprovação/reprovação.

9. CONDIÇÕES DE REALIZAÇÃO DA PROVAS TEÓRICA:

A prova teórica tem aplicação prevista para o dia 01 de setembro de 2026 das 14:00 às 18:00 horas, na cidade de São Luis - MA.

O local será divulgado no site da SBGM (<http://www.sbgm.org.br/>) e/ou informado via endereço eletrônico do candidato informado no documento de inscrição.

O candidato deverá comparecer ao local designado para a realização da prova com antecedência mínima de 30 (trinta) minutos do horário fixado para seu início.

Não será admitido o ingresso de candidatos nos locais de realização da prova após o horário fixado para seu início.

Não haverá prorrogação de tempo previsto para a aplicação da prova em virtude de afastamento do candidato da sala da prova, por qualquer motivo.

Somente será admitido no local da prova o candidato que estiver munido do original do seu documento de identidade, sendo aceita carteira expedida pelo Conselho Regional de Medicina, ou passaporte, ou Carteira Nacional de Habilitação emitida nos termos da Lei Federal nº 9503/97 (com foto) ou da Carteira de Trabalho e Previdência Social, e de caneta esferográfica de tinta azul ou preta.

O documento apresentado deverá estar em perfeitas condições, de forma a permitir, com clareza, a identificação do candidato (retrato e assinatura).

Não serão aceitos protocolos ou quaisquer outros documentos que impossibilitem a identificação do candidato, bem como a verificação de sua assinatura.

Não haverá, sob pretexto algum, segunda chamada das provas descritas neste edital, nem será justificada falta, sendo considerado eliminado o candidato que faltar às provas.

Nenhum candidato fará a prova fora do dia, horário e local fixados.

Não será permitido, durante a realização das provas, nenhum tipo de consulta a livros, periódicos, compêndios e revistas ou qualquer material que contenha informações sobre medicina, bem como porte ou utilização de meios eletrônicos, como calculadoras, laptops, palmtops, relógio eletrônico, telefone celular ou outros aparelhos que possibilitem comunicação à distância, acesso à internet ou comunicação interpessoal.

Os candidatos somente poderão ausentar-se do recinto da prova depois de decorrida uma hora de seu início, por motivo de segurança.

O candidato deverá transcrever as respostas das questões da prova objetiva para o Cartão Respostas, que será o único documento válido para a correção. O preenchimento do Cartão Respostas será de inteira responsabilidade do candidato. Não haverá substituição do Cartão de Respostas.

Será atribuída NOTA ZERO à questão que contiver mais de uma ou nenhuma resposta assinalada, emenda ou rasura, no caso da prova objetiva.

Ao terminar a prova, o candidato entregará obrigatoriamente, ao fiscal de sala, o Cartão Respostas referente à prova objetiva.

Os 3 (três) últimos candidatos de cada sala só poderão sair juntos, após assinarem a ata própria que será fornecida ao final da prova. O candidato que não observar o disposto neste item, insistindo em sair do local de aplicação da prova, deverá assinar termo desistindo do Concurso e, caso se negue, deverá ser Lavrado Termo de Ocorrência, testemunhado por 2 (dois) outros candidatos, pelos fiscais e pelo executor.

Será desclassificado do exame o candidato que:

a) ausentar-se da sala de prova sem o acompanhamento do fiscal e antes de decorrido o período fixado para saída;

Rua São Manoel, 456 cj 303, Porto Alegre, RS 90620-110

- b) não devolver o Cartão Resposta da prova ou qualquer outro material solicitado;
- c) durante a realização das provas, for surpreendido em comunicação com outro candidato, verbalmente, por escrito, ou por qualquer outra forma;
- d) estiver portando e/ou utilizando telefone celular, pager ou qualquer equipamento eletrônico de comunicação e que possa servir como meio de consulta;
- e) lançar mão de meios ilícitos para executar a prova;
- f) utilizar-se de livros, periódicos, compêndios e revistas ou qualquer material que contenha informações sobre medicina.

10. BIBLIOGRAFIA:

O programa do Concurso versará sobre conhecimentos de genética básica e clínica com nível de complexidade exigido ao Médico Geneticista. A bibliografia encontra-se listada a seguir:

Abou Tayoun, A. N., Pesaran, T., DiStefano, M. T., Oza, A., Rehm, H. L., Biesecker, L. G., & Harrison, S. M. (2018). Recommendations for interpreting the loss of function PVS1 ACMG/AMP variant criterion. *Human Mutation*, 39(11), 1517–1524. <https://doi.org/10.1002/HUMU.23626>

Adam MP, Ardinger HH, Pagon RA Wallace SE, Bean LJH, Stephens K, Amemiya A. GeneReviews. [Internet]; Seattle (WA): University of Washington, Seattle; 1993-2026. Disponível em: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK1116/>

Beiguelman B. Genética de populações humanas. Ribeirão Preto:SBG; 2008. Disponível em: https://www.sbg.org.br/sites/default/files/genetica_de_populacoes_humanas

Brasil. Lei nº 14.154, de 26 de maio de 2021. Altera a Lei nº8069, de 13 de julho de 1990 (Estatuto da Criança e do Adolescente) para aperfeiçoar o Programa Nacional de Triagem Neonatal (PNTN), por meio do estabelecimento de rol mínimo de doenças a seres rastreadas pelo teste do pezinho e dá outras providências. *Diário Oficial da União*, 27 Mai 2021; Seção 1.

Brasil. Ministério da Saúde. Portaria 199, de 30 de Janeiro de 2014. Institui a Política Nacional de Atenção Integral às Pessoas com Doenças Raras, aprova as Diretrizes para Atenção Integral às Pessoas com Doenças Raras no âmbito do Sistema único de Saúde (SUS) e institui incentivos financeiros de custeio. *Diário Oficial da União* 12 fev 2014; Seção 1.

Clinical Genome Resource. Sequence Variant Interpretation. Disponível em: <https://clinicalgenome.org/working-groups/sequence-variant-interpretation/>

Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no Sistema Único de Saúde. Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas [Internet]. Brasília: Secretaria de Ciência, Tecnologia e Insumos Estratégicos. 2023. Disponível em: <http://conitec.gov.br/index.php/protocolos-e-diretrizes/>

Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no Sistema Único de Saúde. Relatório de recomendação nº442 março/2019 [Internet]. Brasília: Secretaria de Ciência, Tecnologia e Insumos Estratégicos. 2019. Disponível em: http://conitec.gov.br/images/Relatorios/2019/Relatorio_Exoma_DeficienciaIntelectual.pdf

Durkie, M., Cassidy, E-J., Berry, I., et al. (2024). ACGS Best Practice Guidelines for Variant Classification in Rare Disease 2024. Association for Clinical Genomic Science. Available at: <https://www.acgs.uk.com/media/12533/uk-practice-guidelines-for-variant-classification-v12-2024.pdf>

Dungan JS Klugman S, Darilek S, Malinowski J, Akkari YMN, Monaghan KG, et al. Noninvasive prenatal screening (NIPS) for fetal chromosome abnormalities in a general-risk population: An evidence-based clinical guideline of the American College of Medical Genetics and Genomics (ACMG). *Genet Med.* 2023; 25(2): 100336.

Firth, H. V., & Hurst, J. A. (2017). *Oxford desk reference: Clinical genetics and genomics* (2o ed). Oxford University Press.

Gardner RJK, Amor DJ. *Gardner and Sutherland's Chromosome abnormalities and genetic counseling*. 5 ed. Nova Iorque:Oxford University Press; 2018.

del Gaudio D, Shinawi M, Astbury C, Tayeh MK, Deak KL, Raca G, ACMG Laboratory Quality Assurance Committee. Diagnostic testing for uniparental disomy: a points to consider statement from the American College of Medical Genetics and Genomics (ACMG). *Genet Med.* 2020; 22:1133-1141.

Gregg AR, Aarabi M, Klugman S, Leach NT, Bashford MT, Goldwase T, et al. Screening for autosomal recessive and X-linked conditions during pregnancy and preconception: a practice resource of the American College of Medical Genetics and Genomics. *Genet Med.* 2021; 23:1793-1806.

Harper PS. *Practical Genetic Counseling*. 7ed. Londres:Hachette; 2010.

Hennekam R, Allanson J, Krantz I. *Gorlin's Syndromes of the Head and Neck*. 5ed. Nova Iorque:Oxford University Press; 2010.

Hodgson SV, Foulkes WD, Eng C, Maher ER. *A practical guide to human cancer genetics*. 4ed. Springer; 2014.

Jones KL, Jones MC, del Campo M. *Smith's Recognizable Patterns of Human Malformation*. 8 ed. Philadelphia:Elsevier Saunders; 2021.

Lee K, Abul-Husn NS, Amendola LM, Brothers KB, Chung WK, Gollob MH, Gordon AS, Harrison SM, Hershberger RE, Li M, Ondrasik D, Richards CS, Stergachis A, Stewart DR, Martin CL, Miller DT; ACMG Secondary Findings Working Group. Electronic address: documents@acmg.net. ACMG SF v3.3 list for reporting of secondary findings in clinical exome and genome sequencing: A policy statement of the American College of Medical Genetics and Genomics (ACMG). *Genet Med.* 2025 Aug;27(8):101454. doi: 10.1016/j.gim.2025.101454. Epub 2025 Jun 23. PMID: 40568962; PMCID: PMC12318660.

MACIEL-GUERRA, Andréa Trevas.; GUERRA-JÚNIOR, Gil. *Menina ou Menino? Os distúrbios da diferenciação de sexo*. ed. 3. Curitiba: Appris, 2019

Maluf SW, Riegel M. *Citogenética Humana*. 1 ed. Porto Alegre: Artmed, 2011.

Miller DT, Lee K, Chung WK, Gordon AS, Herman GE, Klein TE et al. ACMG SF v3.0 list for reporting of secondary findings in clinical exome and genome sequencing: a policy statement of the American College of Medical Genetics and Genomics (ACMG). *Genet Med.* 2021; 23(8):1381-1390.

Ministério da Saúde. Secretaria de Atenção à Saúde. Triagem neonatal biológica: manual técnico. Brasília: Ministério da Saúde; 2016.80p.

Ministério da Saúde. Secretaria de Atenção à Saúde. Triagem neonatal. Hiperplasia adrenal congênita. Brasília: Ministério da Saúde; 2015.46p.

Ministério da Saúde. Secretaria de Atenção à Saúde. Triagem neonatal. Deficiência de biotinidase. Brasília: Ministério da Saúde; 2015.34p.

National Comprehensive Cancer Network, INC. NCCN Guidelines. Genetic/Familial high-risk assessment: breast, ovarian, and pancreatic. Version 3.2026. Plymouth Meeting (PA):NCCN; 2026. 178p. Disponível em: https://www.nccn.org/professionals/physician_gls/default.aspx

National Comprehensive Cancer Network, INC. NCCN Guidelines. Genetic/Familial high-risk assessment: colorectal/endometrial/gastric. Version 1.2025. Plymouth Meeting (PA):NCCN; 2025. 198p. Disponível em: https://www.nccn.org/professionals/physician_gls/default.aspx

National Comprehensive Cancer Network, INC. NCCN Guidelines. Kidney Cancer. Version 1.2026. Plymouth Meeting (PA):NCCN; 2025. 92p. Disponível em: https://www.nccn.org/professionals/physician_gls/default.aspx

National Comprehensive Cancer Network, INC. NCCN Guidelines. Wilms tumour (nephroblastoma). Version 2.2025. Plymouth Meeting (PA):NCCN; 2025. 91p. Disponível em: https://www.nccn.org/professionals/physician_gls/default.aspx

National Comprehensive Cancer Network, INC. NCCN Guidelines. Neuroendocrine and adrenal tumours. Version 3.2025. Plymouth Meeting (PA):NCCN; 2025. 221p. Disponível em: https://www.nccn.org/professionals/physician_gls/default.aspx

National Comprehensive Cancer Network, INC. NCCN Guidelines. Myelodysplastic syndromes. Version 3.2026. Plymouth Meeting (PA):NCCN; 2026. 123p. Disponível em: https://www.nccn.org/professionals/physician_gls/default.aspx

Nussbaum RL, McInnes RR, Willard HF. Thompson & Thompson Genética Médica. 8ed. Perroti-Garcia AJ trad. Rio de Janeiro: Elsevier; 2016.

Pedroso JL, França Jr M, Camargos S, Barsottini O, Kok F. Neurogenética na Prática Clínica. Rio de Janeiro: Ateneu, 2019.

Pyeritz R, Korf B, Grody W ed. Emery and Rimoin's Principles and Practice of Medical Genetics and Genomics. Foundations. 7ed. Academic Press; 2018.

Pyeritz R, Korf B, Grody W ed. Emery and Rimoin's Principles and Practice of Medical Genetics and Genomics. Cardiovascular, respiratory and gastrointestinal disorders. 7ed. Academic Press; 2019.

Pyeritz R, Korf B, Grody W ed. Emery and Rimoin's Principles and Practice of Medical Genetics and Genomics. Clinical principles and applications. 7ed. Academic Press; 2018.

Pyeritz R, Korf B, Grody W ed. Emery and Rimoin's Principles and Practice of Medical Genetics and Genomics. Metabolic disorders. 7ed. Academic Press; 2020.

Pyeritz R, Korf B, Grody W ed. Emery and Rimoin's Principles and Practice of Medical Genetics and Genomics. Ophthalmologic, Hearing, Craniofacial, Dermatologic, Connective Tissue, and Skeletal Disorders. 7ed. Academic Press; 2025.

Richards S, Aziz N, Bale S, Bick D, Das S, Gastier-Foster J, Grody WW, Hegde M, Lyon E, Spector E, Voelkerding K, Rehm HL, ACMG Laboratory Quality Assurance Committee. Standards and guidelines for the interpretation of sequence variants: a joint consensus recommendation of the American College of Medical Genetics and Genomics and the Association for Molecular Pathology. *Genet Med.* 2015;17(5):405-423.

Riggs, E. R., Andersen, E. F., Cherry, A. M., Kantarci, S., Kearney, H., Patel, A., Raca, G., Ritter, D. I., South, S. T., Thorland, E. C., Pineda-Alvarez, D., Aradhya, S., Martin, C. L., & on behalf of the ACMG. (2020). Technical standards for the interpretation and reporting of constitutional copy-number variants: a joint consensus recommendation of the American College of Medical Genetics and Genomics (ACMG) and the Clinical Genome Resource (ClinGen). *Genetics in Medicine*, 22(2), 245–257. <https://doi.org/10.1038/S41436-019-0686-8>

Saudubray JM, Baumgartner MR, Walter J. Inborn metabolic diseases: diagnosis and treatment. 6ed. Berlin:Springer; 2016.

Schmidt, R. J., Steeves, M., Bayrak-Toydemir, P., Benson, K. A., Coe, B. P., Conlin, L. K., Ganapathi, M., Garcia, J., Gollob, M. H., Jobanputra, V., Luo, M., Ma, D., Maston, G., McGoldrick, K., Palculict, T. B., Pesaran, T., Pollin, T. I., Qian, E., Rehm, H. L., ... Lebo, M. S. (2023). Recommendations for risk allele evidence curation, classification, and reporting from the ClinGen Low Penetrance/Risk Allele Working Group. *Genetics in Medicine*, 26(3), 101036. <https://doi.org/10.1016/J.GIM.2023.101036>

Skirton H, Goldsmith L, Jackson L, Tibben A. Quality in genetic counselling for presymptomatic testing – clinical guidelines for practice across the range of genetic conditions. *Eur J Hum Genet.* 2013;21(3):256-260.

Sociedade Brasileira de Genética Médica e Genômica. Grupo de Trabalho da Sociedade Brasileira de Genética e Genômica sobre exames genéticos 2018/2020. Parecer técnico da Sociedade Brasileira de Genética Médica e Genômica sobre testes genéticos. Volume 1 - Recomendações sobre a qualidade técnica e laudo dos principais exames em genética médica. 2020. 38p. Disponível em <https://www.sbgm.org.br/uploads/PARECER%20T%C3%89CNICO%20DA%20SOCIEDADE%20BRASILEIRA%20DE%20GEN%C3%89TICA%20M%C3%89DICA%20E%20GEN%C3%94MICA%20SOBRE%20TESTES%20GEN%C3%89TICOS%20FINAL.pdf>

Spranger JW, Brill PW, Hall C, Nishimura G, Superti-Furga A, Unger S. Bone dysplasias: an atlas of genetic disorders of skeletal development. 4 ed. Nova Iorque: Oxford University Press: 2018.

Rua São Manoel, 456 cj 303, Porto Alegre, RS 90620-110

StatPearls [Internet]. Treasure Island (FL): StatPearls Publishing; 2023 Jan-. Editorial Board. Disponível em: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK431128/>

Strachan T, Read A. Human Molecular Genetics. 5ed. Boca Raton: CRC Press; 2018.

Stevenson RE, Hall JG, Everman DB, Solomon BD. Human malformations and related anomalies. 3 ed. Nova Iorque: Oxford University Press; 2016.

Tayeh MK, Gaedigk A, Goetz MP, Klein TE, Lyon E, McMilin GA et al. Clinical pharmacogenomic testing and reporting: a technical standard of the American College of Medical Genetics and Genomics (ACMG). Genet Med. 2022. 24:759-768.

Traboulsi EI. Genetic diseases of the eye. Oxford Monographs on Medical Genetics. 2 ed. Nova Iorque: Oxford University Press. 2012.

Valle D, Beaudet AL, Vogelstein B, Kinzler KW, Antonarakis SE, Ballabio A, Gibson M, Mitchell G. The online metabolic and molecular bases of inherited disease. Nova Iorque. McGraw-Hill. 2014. Disponível em: <http://ommbid.mhmedical.com/content.aspx?bookid=971§ionid=>

Walker, L. C., Hoya, M. de la, Wiggins, G. A. R., Lindy, A., Vincent, L. M., Parsons, M. T., Canson, D. M., Bis-Brewer, D., Cass, A., Tchourbanov, A., Zimmermann, H., Byrne, A. B., Pesaran, T., Karam, R., Harrison, S. M., Spurdle, A. B., Biesecker, L. G., Tayoun, A. A., Berg, J. S., ... Topper, S. (2023). Using the ACMG/AMP framework to capture evidence related to predicted and observed impact on splicing: Recommendations from the ClinGen SVI Splicing Subgroup. American Journal of Human Genetics, 110(7), 1046–1067. <https://doi.org/10.1016/j.ajhg.2023.06.002>

11. DIVULGAÇÃO DE RESULTADOS E RECURSOS DE CANDIDATOS REPROVADOS:

11.1. O resultado do exame será divulgado no prazo definido pelo cronograma, podendo se estender até um prazo máximo de 5 (cinco) dias, após a realização das provas.

11.2. A entrega de cópia do caderno de questões da fase escrita aos candidatos será entregue ao candidato tão logo a respectiva fase da prova seja encerrada.

Porto Alegre, DATA

Maria Angelica de Faria Domingues de Lima

Diretora de Título de Especialista e Exercício Profissional / SBGM



APÊNDICE I

SOLICITAÇÃO DE INSCRIÇÃO

À Comissão de Título de Especialista da Sociedade Brasileira de Genética Médica e Genômica.

Declaro que estou ciente das regras e condições para a solicitação e realização da prova de avaliação dos médicos residentes em Genética Médica mencionadas no Edital 2026, disponibilizado no site da Sociedade Brasileira de Genética Médica e Genômica.

Nome Completo: _____

Data de Nascimento: _____ RG: _____ CPF: _____ CRM/ UF: _____

Faculdade e Ano da Conclusão do Curso de Medicina: _____

Programa de Residência Médica que está cursando: _____

Ano do curso de residência médica: _____

Endereço completo: _____

Endereço eletrônico: _____ Telefone celular: _____

Possui alguma deficiência física? () NÃO () SIM. Qual? _____

Portador de necessidades especiais? () NÃO () SIM. Qual? _____

Lactante? () NÃO () SIM

Sócio quite da SBGM Sim () Não ()

Possui outro Título de especialista/Certificado de Área de Atuação? () NÃO () SIM.

Se sim, qual? _____

Declaro que estou ciente e de acordo que:

Esta avaliação não poderá ser utilizada como avaliação dentro do Programa de Residência Médica como forma de comprovar a aprovação no Programa.

Este exame não poderá ser utilizado como comprovação de suficiência na especialidade de Genética Médica.

O resultado desta prova não poderá ser utilizado como substituto em nenhuma das etapas do Concurso de Título de Especialista em Genética Médica e Genômica a qualquer tempo.

Certo de vossa atenção, coloco-me à disposição para o que for necessário.

Atenciosamente,

Local, data: _____ Assinatura: _____

Assinatura deverá ser digital com a validação do certificado digital homologado ICP Brasil (Estruturas de Chaves Públicas Brasileira, que possui a mesma validade jurídica da assinatura reconhecida em cartório).

**PLANO DA PROVA TEÓRICA PARA
Avaliação dos Médicos Residentes em Genética Médica**

TEMAS	% de questões
Dismorfologia	15
Técnicas diagnósticas	5
Distúrbios do neurodesenvolvimento	10
Doenças metabólicas / Triagem neonatal	10
Oncogenética	10
Reprodução humana / Medicina fetal	10
Doenças neurogenéticas	10
Displasias esqueléticas/disostoses	2
Distúrbios cardiovasculares	2
Distúrbios do tecido conjuntivo	2
Doenças complexas do adulto	2
Ética e políticas públicas de saúde	2
Farmacogenômica	2
Genética de populações	2
Distúrbios auditivos	2
Distúrbios oftalmológicos	2
Doenças hematológicas	2
Doenças imunológicas	2
Doenças pulmonares	2
Doenças renais	2
Doenças do trato gastrointestinal	2
Genodermatoses	2
Total	100