

**Ramiro Quiroga**



*Médico Adjunto Servicio de  
Obstetricia y Ginecología  
Ciudad Sanitaria La Fe y Politécnico  
de Valencia.*

**Dirección:**

Hospital Universitario La Fe.  
Avinguda de Ferando Abril  
Martorell, nº 106  
46026 Valencia  
96 1244000  
[quiroga\\_ram@gva.es](mailto:quiroga_ram@gva.es)

**Ramiro Quiroga**

Licenciado en Medicina y especialista en Ginecología y Obstetricia y en Análisis Clínicos. Muy pronto en su carrera profesional se interesó por la genética. Su formación en genética reproductiva se inició con una estancia de casi dos años por la Unidad de Genética y Diagnóstico Prenatal del Hospital Universitario La Fe, donde trabajó con técnicas citogenéticas y moleculares y se implicó en los nuevos avances aplicados al ámbito de la reproducción asistida y el diagnóstico prenatal. Durante los años 2007 a 2010, estuvo con un contrato de investigación de la Fundación para la Investigación de dicho hospital con un proyecto cuyo título era “Estudio de la Inestabilidad cromosómica y su relación con diversos problemas reproductivos”. Desde el año 2010 trabaja como médico adjunto en el Servicio de Ginecología y Obstetricia del Hospital Universitario y Politécnico La Fe, como responsable de la Consulta de Asesoramiento Genético Reproductivo. Su principal campo de actuación además es en las Consultas de Diagnóstico Genético Preimplantacional y Diagnóstico Prenatal.

Es miembro de la Sociedad Española de Ginecología y Obstetricia, de la Asociación Española de Genética Humana y de la *European Society of Human Genetics*.

Desde 2010 es Consultor de la Red Orphanet España de Enfermedades Raras.

Desde 2013 es Miembro del Comité de Expertos de la Federación Española de Enfermedades Raras (FEDER).

Es Colaborador docente del Departamento de Pediatría, Obstetricia y Ginecología de la Universidad de Valencia y del curso “Postgrado de Genética Médica” organizado por la Universidad de Valencia.

En el año 2012 formó parte del Grupo de Trabajo del Estudio Enserio II con el objetivo de crear un modelo único de atención sanitaria en las Enfermedades Raras.

Desde 2013 es Miembro del Grupo de Trabajo Plataforma de Biobancos (AES-2013) – Biobanco La Fe

**Líneas de Investigación desarrolladas.**

-Estudio de la inestabilidad cromosómica y su relación con diversos problemas reproductivos

-Rastreo genómico de alta resolución en genes candidatos de trastornos del neurodesarrollo.

-Búsqueda de variante genéticas responsables de una mayor predisposición a la Inestabilidad cromosómica en pacientes con problemas reproductivos

-Búsqueda de alteraciones cromosómicas submicroscópicas en pacientes con inestabilidad cromosómica

-Rastreo de mutaciones en el gen MYT1L en pacientes con rasgos del síndrome de Angelman

-Búsqueda e identificación de nuevas causas genéticas y epigenéticas de trastornos del espectro autista: diseño y aplicación de un array dirigido de alta resolución, con elementos clave de la maquinaria epigenética.

**Participacion en Multitud de Cursos, Conferencias,...:**

Ha participado en ponencias invitadas en Cursos y Congresos, y Masters, en Publicaciones de capítulos de libros, Artículos Internacionales, Artículos Nacionales, Proyectos de investigación subvencionados, Comunicaciones a Congresos Internacionales , Comunicaciones a Congresos Nacionales.