

RESPOSTA DOS AUTORES

Resposta para: Nistagmo congênito, deficiência, disfunção visual e não compactação sugerem doença hereditária

Reply to: Congenital nystagmus, disability, visual impairment,
and noncompaction suggest hereditary disease

Ednei Costa Maia¹, Filippo Aragão Savioli¹, Sanna Roque Pinheiro¹, Leandro Santini Echenique^{1,2},
Japy Angelini Oliveira Filho¹

¹ Universidade Federal de São Paulo, São Paulo, SP, Brasil.

² Hospital Israelita Albert Einstein, São Paulo, SP, Brasil.

DOI: 10.31744/einstein_journal/2019CE5401

Agradecemos o interesse em nosso estudo.

O artigo foi escrito para discutir a questão sobre elegibilidade esportiva em atletas paraolímpicos. Em nosso caso, o paciente não demonstrou histórico familiar de doença cardíaca. Em nosso estudo, não foi possível ter acesso ao histórico da família do paciente para checar a incidência de cardiopatia.

INFORMAÇÃO DOS AUTORES

Maia EC: <http://orcid.org/0000-0001-9255-3478>

Savioli FA: <http://orcid.org/0000-0002-8871-4512>

Pinheiro SR: <http://orcid.org/0000-0003-4874-313X>

Echenique LS: <http://orcid.org/0000-0001-5182-2192>

Oliveira Filho JA: <http://orcid.org/0000-0002-5591-0285>

Como citar este artigo:

Maia EC, Savioli FA, Pinheiro SR, Echenique LS, Oliveira Filho JA. Resposta para: Nistagmo congênito, deficiência, disfunção visual e não compactação sugerem doença hereditária [letter]. *einstein* (São Paulo). 2019;17(4):eCE5401. http://dx.doi.org/10.31744/einstein_journal/2019CE5401

Copyright 2019



Esta obra está licenciada sob
uma Licença *Creative Commons*
Atribuição 4.0 Internacional.