

ERRATAS

MEDEIROS JA, et al. **Efeitos da hidroterapia em pacientes portadores de fibromialgia.** Anais da Feira Acadêmica by Acervo. Revista Eletrônica Acervo Saúde, 2020; Sup.n.54(e5071): p. 366-367.

Página	Linha	Onde se lê	Leia-se
366	1 e 2	Efeitos da Hidroterapia em Pacientes Portadores de Fisioterapia	Efeitos da hidroterapia em pacientes portadores de fibromialgia
366	4	Andreia de Souza Melo	Andreia de Souza Melo Oliveira

MEDEIROS JA, et al. **Atuação da fisioterapia pediátrica na reabilitação do paciente queimado.** Anais da Feira Acadêmica by Acervo. Revista Eletrônica Acervo Saúde, 2020; Sup.n.54(e5071): p. 238-239.

Página	Linha	Onde se lê	Leia-se
238	4	Andreia de Souza Melo	Andreia de Souza Melo Oliveira

SOUZA SB, et al. **COVID-19 e afecções cardiovasculares: uma revisão integrativa.** Anais da Feira Acadêmica by Acervo. Revista Eletrônica Acervo Saúde, 2020; Sup.n.54(e5071): p. 252-253.

Página	Linha	Onde se lê	Leia-se
238	4	Ester Campos Sousa	Ester de Sousa Campos

SANTOS ACA, et al. **Alfa Talassemia como modulador na necessidade transfusional em Doença Falciforme.** Anais da Feira Acadêmica by Acervo. Revista Eletrônica Acervo Saúde, 2020; Sup.n.54(e5071): p. 723-724.

Página	Linha	Onde se lê	Leia-se
723	1	Alfa Talaseemia como modulador na necessidade transfusional em Doença Falciforme	Alfa Talassemia como modulador na necessidade transfusional em Doença Falciforme
723	15	A clínica da DF é caracterizada pela sua heterogenicidade ...	A clínica da DF é caracterizada pela sua heterogeneidade ...
724	12-22	14. CHANG AK, et al. Genetic modifiers of severity in sickle cell disease. <i>Clinical Hemorheology and Microcirculation</i> , 2018; 68:147-164. 15. HABARA A, STEINBERG MH. Genetic basis of heterogeneity and severity in sickle cell disease. <i>Experimental Biology and Medicine</i> , 2016; 241: 689-696. 16. MIKOBİ TM, et al. Association between sickle cell anemia and alpha thalassemia reveals a high prevalence of the $\alpha 3.7$ triplication in congolese patients than in worldwide series. <i>J Clin Lab Anal</i> , 2018; 32: e22186. 17. TALL FG, et al. Combined and differential effects of alpha-thalassemia and HbF-quantitative trait loci Senegalese hydroxyurea-free children with sickle cell anemia. <i>Pediatr Blood Cancer</i> , 2019; e27934. 18. 5. RODRIGUES DOW, et al. Genetic determinants and stroke in children with sickle cell disease. <i>J Pediatr</i> , 2016; 92 (6): 602-608.	1. HABARA A, STEINBERG MH. Genetic basis of heterogeneity and severity in sickle cell disease. <i>Experimental Biology and Medicine</i> , 2016; 241: 689-696. 2. MIKOBİ TM, et al. Association between sickle cell anemia and alpha thalassemia reveals a high prevalence of the $\alpha 3.7$ triplication in congolese patients than in worldwide series. <i>J Clin Lab Anal</i> , 2018; 32: e22186. 3. RODRIGUES DOW, et al. Genetic determinants and stroke in children with sickle cell disease. <i>J Pediatr</i> , 2016; 92 (6): 602-608.

MADEIRA PA de S, et al. **Osteossíntese de fratura do complexo zigomático**. Anais da Feira Acadêmica by Acervo. Revista Eletrônica Acervo Saúde, 2020; Sup.n.54(e5071): p. 569-570.

Página	Linha	Onde se lê	Leia-se
569	4	Fred Hermeson da Silva Nunes	Fred Remerson Silva Nunes

MADEIRA PA de S, et al. **Osteossíntese de fratura mandibular**. Anais da Feira Acadêmica by Acervo. Revista Eletrônica Acervo Saúde, 2020; Sup.n.54(e5071): p. 571-572.

Página	Linha	Onde se lê	Leia-se
571	3	Fred Hermeson Silva Nunes	Fred Remerson Silva Nunes