

AUTORES

Pilar Carrasco Salas. Licenciada en Farmacia. Doctora en Medicina. Especialista en Análisis Clínicos. Responsable del diagnóstico genético de enfermedades hereditarias en el Centro de Genética Molecular Genetaq, Málaga.

Jesús Molano Mateos. Doctor en Medicina. IdIPAZ. Hospital Universitario La Paz. Madrid.

Carmen Prior De Castro. Licenciada en Farmacia y Licenciada en Bioquímica. Especialista en Análisis Clínicos. INGEMM. Hospital Universitario La Paz. Madrid.

María Concepción Alonso Cerezo. Licenciada en Medicina y Cirugía. Doctora en Medicina. Coordinadora del programa de detección y asesoramiento de cáncer familiar. Hospital Universitario de la Princesa. Madrid.

Juan Francisco Quesada Espinosa. Licenciado en Ciencias Biológicas. Especialista en Bioquímica Clínica. Hospital Universitario de la Princesa. Madrid.

Josep Oriola Ambros. Doctor en Ciencias Biológicas. Hospital Clínic de Barcelona. Profesor agregado en el Departamento de Ciencias Fisiológicas I. Facultad de Medicina. Universidad de Barcelona.

María Antolín Maté. Licenciada y Doctora en Farmacia por la Universidad de Barcelona. Especialista en Bioquímica Clínica. Área de Genética Clínica y Molecular. Hospital Universitari Vall d'Hebron. Barcelona.

Raquel Rodríguez-López. Licenciada en Medicina y Cirugía. Especialista en Bioquímica Clínica. Consorcio Hospital General de Valencia.

María Santamaría González. Licenciada en Ciencias Biológicas con especialidad en Genética. Servicio de Bioquímica Clínica. Hospital Clínico Lozano Blesa. Zaragoza.

María Arruebo Muño. Licenciada en Bioquímica. Especialista en Bioquímica Clínica. Instituto Aragonés de Ciencias de la Salud (IACS). Zaragoza.

Ana María Sánchez de Abajo. Licenciada en Farmacia. Doctora en Bioquímica y Biología Molecular. Especialista en Bioquímica Clínica. Servicio de Bioquímica Clínica. Hospital Universitario Insular de Gran Canaria.

Miguel de la Hoya Mantecón. Licenciado en Ciencias Químicas. Doctor en Bioquímica y Biología Molecular. Investigador I3-SNS. Unidad de Cáncer Familiar. Laboratorio de Oncología Molecular. Hospital Universitario Clínico San Carlos Madrid.

Atocha Romero Alfonso. Licenciada en Farmacia. Doctora en Bioquímica y Biología Molecular. Especialista en Análisis Clínicos. Responsable del diagnóstico molecular del cáncer familiar en el Hospital Universitario Puerta de Hierro. Madrid

Antonio Sánchez Ruiz. Licenciado en Medicina y Cirugía. Especialista en Oncología Médica. Responsable de la consulta de cáncer familiar del Hospital Universitario Puerta de Hierro. Madrid.



SOCIEDAD ESPAÑOLA DE BIOQUÍMICA CLÍNICA Y PATOLOGÍA MOLECULAR

III Curso de Genética Molecular aplicada al diagnóstico de enfermedades hereditarias

Organizado por:

Comisión de Genética Molecular

Programa 2015 – 2016 Curso online



Fundación
J. L. Castaño

Para el desarrollo del laboratorio clínico

Temario

Tema 1

Síndrome de Prader-Willi y Síndrome de Angelman

Pilar Carrasco Salas.

Tema 2

Miocardopatía hipertrófica y muerte súbita cardiaca

Jesús Molano Mateos y Carmen Prior de Castro.

Tema 3

Esclerosis tuberosa

María Concepción Alonso Cerezo y Juan Fco. Quesada Espinosa.

Tema 4

Neoplasia Endocrina Múltiple tipo 1

Josep Oriola Ambros.

Tema 5

Fiebre mediterránea familiar

María Antolín Maté.

Tema 6

Síndrome de WARGO, fenotipos complejos asociados a obesidad grave

Raquel Rodríguez López y María Santamaría González.

Tema 7

Porfiria aguda intermitente

María Santamaría González y María Arruebo Muñio.

Tema 8

Manejo de las variantes sin clasificar en una consulta de consejo genético

Ana María Sánchez de Abajo y Miguel de la Hoya Mantecón.

Tema 9

Melanoma familiar

Atocha Romero Alfonso y Antonio Sánchez Ruiz.

Secretaría del Curso:

Sociedad Española de Bioquímica Clínica y Patología Molecular.

Tel. 93 4462670 Fax 93 4462672

e-mail: secre@seqc.es. <http://www.seqc.es>

Inscripción e Importe:

La inscripción debe efectuarse en el formulario que se encuentra en la página Web: <http://www.seqc.es>

Inscripción Socios y Residentes 45 €

Inscripción No Socios 65 €

III CURSO DE GENÉTICA MOLECULAR APLICADA AL DIAGNÓSTICO DE ENFERMEDADES HEREDITARIAS

El Comité de Educación de la Sociedad Española de Bioquímica Clínica y Patología Molecular junto con la Comisión de Genética Molecular presenta el programa del tercer curso de Genética Molecular aplicada al diagnóstico de enfermedades.

Objetivos

Profundizar en el diagnóstico de enfermedades hereditarias clásicas, mediante procedimientos diagnósticos actualizados, siguiendo protocolos de calidad, mediante la exposición de un caso clínico ilustrativo de la enfermedad de interés. El curso está enfocado para el profesional del laboratorio clínico y pretende ayudar a mejorar la calidad asistencial y fomentar el buen uso de los recursos diagnósticos.

Desarrollo del programa

Los participantes dispondrán de 9 temas con un cuestionario de auto evaluación de respuesta única y un caso clínico ilustrativo del tema. Se publicará con una periodicidad mensual. Al igual que en la edición anterior se incorpora un foro de discusión en el que los alumnos podrán plantear dudas, realizar comentarios e interactuar con el profesor responsable de cada tema. Una vez cerrado el tema se tendrá acceso a las preguntas correctas y al resultado de la evaluación del participante.

Evaluación

Una vez finalizado el programa se hará entrega de un diploma acreditativo de participación a todos aquellos participantes que hayan contestado correctamente al menos el 80 % del total de las cuestiones del programa.

Acreditación

Se solicitará la acreditación por el Consejo Catalán de la Formación Médica Continuada. Comisión de Formación Continuada del Sistema Nacional de Salud.

Participación por vía telemática

El programa se desarrollará sobre una plataforma educativa por vía telemática. El participante recibirá un código de identificación personal (usuario y contraseña) para acceder a la página Web de la Sociedad y poder recibir y consultar toda la información del programa. Para la correcta visualización de los cuestionarios y del resto del curso se recomienda usar las últimas versiones de los principales navegadores del mercado, que se pueden obtener de forma gratuita: Firefox, Chrome, Safari e Internet Explorer.

Fechas:

18 de Septiembre de 2015: Finalización de inscripción

1 de Octubre de 2015: Inicio del curso

1 de junio de 2016: Último envío

**Para más información consultar
la página web: www.seqc.es**