

## Coordinador

**Fernando Calvo Boyero**

Servicio de Bioquímica y Análisis Clínicos. Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid.

## Autores

**Diego Aparicio Pelaz**

Servicio de Análisis Clínicos. Hospital Ernest Lluch Martín. Calatayud.

**Rafael Artuch Iriberrí**

Servicio de Bioquímica. Hospital Sant Joan de Déu. Barcelona.

**Índira Bhambi Blanco**

Servicio de Laboratorios Clínicos. Parc Taulí Hospital Universitari. Sabadell.

**Antonio Casabella Pernas**

Área de Microbiología Clínica. Servicio de Laboratorios Clínicos. Parc Taulí Hospital Universitari. Sabadell.

**Aleix Borja Fabregat Bolufer**

Laboratorio Core. Servicio de Bioquímica y Genética Molecular- Centro de Diagnóstico Biomédico. Hospital Clínic. Barcelona.

**Isabel Fort Gallifa**

Hospital Universitario Joan XXIII. Universitat Rovira i Virgili. Tarragona.

**Amanda Herranz Cecilia**

Servicio de Genética-INGEMM. Hospital Universitario La Paz. Madrid.

**Irene Hidalgo Mayoral**

Servicio de Genética-INGEMM. Hospital Universitario La Paz. Madrid.

**Azahara Jordano Montilla**

Servicio de Análisis Clínicos. Hospital Punta de Europa. Algeciras.

**Juan López Pérez**

•Servicio de Inmunología. Hospital Clínico Universitario "Lozano Blesa". Zaragoza.

**Montserrat Martínez de Sola**

Laboratorio de Hematología. Servei de Laboratoris Clínic. Hospital Universitari Parc Taulí. Sabadell.

**Anna Merino González**

Laboratorio Core. Servicio de Bioquímica y Genética Molecular. Centro de Diagnóstico Biomédico Hospital Clínic. Barcelona.

**Elisa Nuez Zaragoza**

Laboratorio de Hematología. Servei de Laboratoris Clínic. Hospital Universitari Parc Taulí. Sabadell.

**Abraham José Paredes Fuentes**

Sección de Errores Congénitos del Metabolismo-IBC. Servicio de Bioquímica y Genética Molecular. Centro de Diagnóstico Biomédico. Hospital Clínic. Barcelona.

**Manuel Ruiz Artero**

Servicio de Análisis Clínicos. Hospital Valle de los Pedroches. Pozoblanco

**José Manuel Sánchez Zapardiel**

Laboratorio Diagnóstico Genético de Cáncer Hereditario. Servicio de Análisis Clínicos-Bioquímica Clínica. Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid.

**Esther Carolina Tamayo Hernández**

Servicio de Análisis Clínicos y Bioquímica Clínica. Hospital Universitario 12 de Octubre. Madrid.

**Lucía del Carmen Vicente Pérez**

Hospital Universitario Joan XXIII. Tarragona.

# FORMACIÓN CONTINUADA



Fundación JL Castaño  
**SEQC**

## CASOS CLÍNICOS DE FORMACIÓN CONTINUADA EN EL LABORATORIO CLÍNICO

*Organizado por el Comité de Formación*

**PROGRAMA 2024 – 2025  
CURSO ONLINE**

**SEQC<sup>ML</sup>**  
Sociedad Española de Medicina de Laboratorio

# CASOS CLÍNICOS DE FORMACIÓN CONTINUADA EN EL LABORATORIO CLÍNICO 2024-2025

El Comité de Formación de la Sociedad Española de Medicina de Laboratorio presenta el decimo programa de Casos Clínicos de Formación Continuada.

## Objetivos

Compartir la experiencia práctica de distintos centros mediante la descripción de casos clínicos de patologías variadas, fomentar el dialogo con los participantes y razonar el diagnóstico final. Se describirán el buen uso de pruebas diagnósticas y su correcta interpretación. Una vez finalizado el programa los participantes habrán adquirido habilidades y competencias que podrán aplicar en su actividad asistencial.

## Desarrollo del programa

Los participantes dispondrán de 9 casos clínicos, con la siguiente estructura a) Exposición del Caso Clínico, b) Resolución del Caso Clínico c) Vídeo complementario de 5 - 10 minutos y d) Cuestionario de autoevaluación de respuesta única. Se publicará con una periodicidad mensual. Se incorpora además un foro de discusión en el que los alumnos podrán plantear dudas, realizar comentarios e interactuar con el responsable de cada caso. Una vez cerrado el caso clínico se tendrá acceso a las respuestas correctas y al resultado de la evaluación del participante.

## Evaluación

Una vez finalizado el programa se hará entrega de un diploma acreditativo de la participación al mismo 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 Consell Català de la Formació Continuada de les Professions Sanitàries. 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 plataforma 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

**El curso no estará accesible en la Plataforma educativa hasta el 16 de octubre**

6 de octubre de 2024: Finalización de inscripción

16 de octubre de 2024: Inicio del curso

16 de junio de 2024: Último Caso Clínico

30 de julio de 2025: Finalización del curso

## Secretaría del Curso:

Sociedad Española de Medicina de Laboratorio.  
Telf. 93 446 26 70 e-mail: [secre@seqc.es](mailto:secre@seqc.es)

## Inscripción e Importe:

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

	Hasta 20/09/2024	Después 20/09/2024
<i>Inscripción Residentes</i>	50 €	60 €
<i>Inscripción Socios</i>	50 €	60 €
<i>Inscripción No Socios</i>	70 €	80 €

# TEMARIO

## Caso Clínico 1

**Derrame pleural eosinofílico en paciente con Síndrome de Marfan.**

*Lucía del Carmen Vicente Pérez y Isabel Fort Gallifa*

## Caso Clínico 2

**Recién nacido que presenta cianosis, letargia, disminución de los movimientos espontáneos, hiperexcitabilidad e hipotonía moderada.**

*Abraham José Paredes Fuentes y Rafael Artuch Iriberri*

## Caso Clínico 3

**Paciente con infiltrados pulmonares bilaterales y linfocitosis.**

*Elisa Nuez Zaragoza y Montserrat Martínez de Sola*

## Caso Clínico 4

**Hallazgo accidental de una variante de hemoglobina en paciente con diabetes mellitus.**

*Azahara Jordano Montilla y Manuel Ruiz Artero*

## Caso Clínico 5

**Diagnóstico del síndrome de deficiencia constitucional de errores de apareamiento del ADN en el laboratorio de biología molecular.**

*Esther Carolina Tamayo Hernández y José Manuel Sánchez Zapardiel*

## Caso Clínico 6

**Polineuropatía sensitivo motora, astenia, mareo e inestabilidad junto a pancitopenia severa en paciente varón de 22 años.**

*Aleix Borja Fabregat Bolufer y Anna Merino González*

## Caso Clínico 7

**Neonato con alteración de niveles de fenilalanina en Cribado Neonatal.**

*Amanda Herranz Cecilia y Irene Hidalgo Mayoral*

## Caso Clínico 8

**Diagnóstico de infección oportunista en paciente con síndrome hemofagocítico e infección por VIH en estadio sida.**

*Indira Bhambi Blanco y Antonio Casabella Pernas*

## Caso Clínico 9

**Síndrome constitucional acompañado de artralgias que se complica con tos y disnea.**

*Juan López Pérez y Diego Aparicio Pelaz*