

Coordinadoras

Yolanda González Irazabal

Área de Cribados Poblacionales y Metabolopatías. Servicio de Bioquímica Clínica. Hospital Universitario Central de Asturias. Oviedo.

Sonia Pajares García

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

Autores

Arantza Arza Ruesga

Servicio de Análisis Clínicos. Hospital Universitario Cruces. Barakaldo.

Leyre Cardo González

Hospital Universitario Central de Asturias. Oviedo.

Mercedes Casado Río

Hospital Sant Joan de Déu. Barcelona.

Beatriz García García

Servicio Análisis Clínicos. Hospital Universitario Son Espases. Palma de Mallorca.

Alejandra González Delgado

Unidad de Cribado Neonatal. Complejo Hospitalario Universitario de Canarias. La Laguna.

José Manuel González de

Aledo Castillo

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

Helena Méndez del Sol

Servicio de Análisis Clínicos. Hospital Universitario La Paz. Madrid.

Myriam Oliveira Rodríguez

Hospital Universitario San Agustín. Avilés.

Sonia Pajares García

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

Mónica Piqueras Rodríguez

Instituto de Investigación Sanitaria La Fe. Valencia.

Dolores Rausell Félix

Hospital Universitari i Politècnic La Fe. Valencia.

Juan Robles Bauza

Servicio Análisis Clínicos. Hospital Universitario Son Espases. Palma de Mallorca.

Olaia Rodríguez Fraga

Servicio de Análisis Clínicos. Hospital Universitario La Paz. Madrid.

Dara Rodríguez González

Unidad de Cribado Neonatal. Complejo Hospitalario Universitario de Canarias. La Laguna.

Hugo Daniel Carvalho de

Azevedo Rocha

Unidade de Rastreio Neonatal. Metabolismo e Genética do Departamento de Genética Humana. Instituto Nacional de Saúde Doutor Ricardo Jorge. Porto.

María Unceta Suárez

Servicio de Análisis Clínicos. Hospital Universitario Cruces. Barakaldo.

FORMACIÓN CONTINUADA



Fundación JL Castaño
SEQC

CASOS CLÍNICOS ENFERMEDADES METABÓLICAS HEREDITARIAS

*Organizado por la Comisión de
Diagnóstico Perinatal y el
Comité de Formación*

**PROGRAMA 2024 – 2025
CURSO ONLINE**

SEQC^{ML}

Sociedad Española de Medicina de Laboratorio

CASOS CLÍNICOS ENFERMEDADES METABÓLICAS HEREDITARIAS 2024-2025

El Comité de Formación de la Sociedad Española de Medicina de Laboratorio presenta el programa de Casos Clínicos Enfermedades Metabólicas Hereditarias

Objetivos

Las enfermedades metabólicas hereditarias son enfermedades minoritarias, poco conocidas y a veces infradiagnosticadas, pero que a la vez constituyen un grupo importante de enfermedades complejas. Conocer su abordaje bioquímico es esencial para ayudar a su detección o diagnóstico.

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 2025: Último Caso Clínico

15 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

Inscripción e Importe:

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

	Hasta	Después
	20/09/2024	20/09/2024

Inscripción Residentes	50 €	60 €
Inscripción Socios	50 €	60 €
Inscripción No Socios	70 €	80 €

TEMARIO

Caso Clínico 1

No todo es lo que parece: ¿Tirosinemia?.
Beatriz García García y Juan Robles Bauzá

Caso Clínico 2

Lisinuria con intolerancia a proteínas. Un reto diagnóstico.
Dolores Rausell Félix y Mónica Piqueras Rodríguez

Caso Clínico 3

Hipertransaminasemia con alteraciones digestivas en lactante.
María Unceta Suárez y Arantza Arza Ruesga

Caso Clínico 4

Déficit de crecimiento e hipoglicemia en lactante.
Hugo Daniel Carvalho de Azevedo Rocha

Caso Clínico 5

Niño de 6 años con hipercalciuria, hiperfosfaturia, proteinuria y alteraciones macroscópicas en orina.
Alejandra González Delgado y Dara Rodríguez González

Caso Clínico 6

Alteración de la coagulación en niña con retraso de crecimiento.
Myriam Oliveira Rodríguez y Leire Cardo González

Caso Clínico 7

Neonato con accidente cerebrovascular isquémico, hemorrágico y trombótico.
Olaia Rodríguez Fraga y Helena Méndez del Sol

Caso Clínico 8

Diagnóstico incidental de un caso de homocistinuria clásica tras un resultado normal en el cribado neonatal.
José Manuel González de Aledo Castillo y Mercedes Casado Rio

Caso Clínico 9

Niña de 4 años con esplenomegalia y trombocitopenia intermitente con más de dos años de evolución.
Sonia Pajares García