

Experto en aplicaciones de la genética a la medicina



Información sobre el programa formativo

- ✓ **Horas de formación:** 500
- ✓ **Créditos ECTS:** 20
- ✓ **Duración:** El alumno dispondrá de un tiempo mínimo de 1 mes para realizar el experto y un máximo de 6 meses.

La genética se define como la ciencia que se encarga de estudiar la forma en la que se transmite la información hereditaria de una generación a la siguiente. Por tanto, se centra, principalmente, en el estudio de los genes, su perspectiva molecular, bioquímica, evolutiva, celular, familiar o poblacional.

En este sentido, la aplicación de la genética a la medicina se conoce como Genética Médica y su objetivo es el estudio de la etiología, patogénesis e historia natural de las enfermedades del ser humano que tiene una base genética. Además, los investigadores utilizan esta ciencia para diagnosticar y predecir la enfermedad y desarrollar terapias y medicamentos para el tratamiento de estas enfermedades.

Este *experto en aplicaciones de la genética a la medicina* tiene el objetivo de que conozcas todas las aplicaciones que puede tener la genética en la medicina, así como las principales enfermedades genéticas que existen y su utilización para prevenir y tratar dichas patologías.

Inscribirme



Certificación: Universidad Isabel I

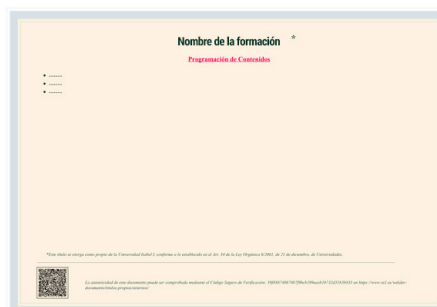


CENTRO COLABORADOR

Todos los alumnos que realicen un **máster, especialista, experto, certificado o diploma online** recibirán un diploma expedido por la **Universidad Isabel I**. El diploma es emitido únicamente por la universidad certificadora (**Universidad Isabel I**) de las actividades formativas (*Ley 44/2003 de Ordenación de las Profesiones Sanitarias. Art. 35.1. Consulte el baremo de su Comunidad Autónoma*).



Parte delantera del diploma



Parte trasera del diploma

Validez del diploma

Mediante el Sistema de Validación de diplomas, se podrá verificar la autenticidad del diploma correspondiente, emitido por la **Universidad Isabel I** mediante el código QR que encontrará en la parte inferior de su diploma, donde podrá leerlo mediante un dispositivo móvil, utilizando una herramienta de lectura de código QR como: ICONIT-Lector de Código entre otras, donde automáticamente los redirecciona a la URL donde deberá introducir el Documento identificativo que aparece justamente en la parte delantera del diploma, se mostrarán los datos de validez del diploma (Nombre completo, DNI, nombre de la formación, créditos y horas).

¿A quién va dirigido?

- Licenciados/as o graduados/as en medicina.
- Profesionales graduados cuya actividad laboral se desarrolle en el campo de la biología molecular.

- Grado en Biología Humana.
- Grado en Biología Sanitaria.
- Grado en Biomedicina.

- Grado en Biomedicina Básica y Experimental.
- Grado en Ciencias Biomédicas.
- Personal sanitario no universitario.

Objetivos

Generales

- Conocimientos avanzados que permitan abordar de forma integral las bases del funcionamiento de los sistemas biológicos.
- Resolución de problemas y casos prácticos con especial énfasis en los de relevancia biomédica.
- Capacidad para aplicar la teoría a la práctica.

Específicos

- Adquirir familiaridad con el lenguaje especializado de la ciencia.
- Habilidad para realizar los métodos de análisis seleccionados.
- Conocer y manejar apropiadamente el vocabulario y la terminología característicos de la biología celular y molecular.
- Realizar, presentar y defender informes científicos tanto de forma escrita como oral ante una audiencia.

Inscribirme



Salidas profesionales

Con este experto podrá adquirir los conocimientos y habilidades para desempeñar estos tipos de puestos de trabajo.

- Empresas e industrias del sector biosanitario en hospitales.
- Clínicas especialistas en el diagnóstico de enfermedades de origen genético y el asesoramiento a pacientes y familiares.
- Empresas de investigación en Departamentos de I+D+i.
- Centros de genética forense, aplicada al análisis de muestras biológicas de accidentes, crímenes...
- Laboratorios de estudios y análisis genéticos.
- Clínicas con oferta de servicios en técnicas genéticas.
- Clínicas relacionadas con la gestión y el análisis informático de datos biológicos (Bioinformática).
- Técnico comercial en empresas biotecnológicas y el sector sanitario (análisis clínico, diagnóstico molecular, desarrollo y seguimiento de nuevas terapias).

- Entidades con campos de investigación son muy diversos e incluyen genética y genómica humana, genética molecular, genética animal, vegetal y de microorganismos, evolución de especies y variedades, evolución

humana, etc.

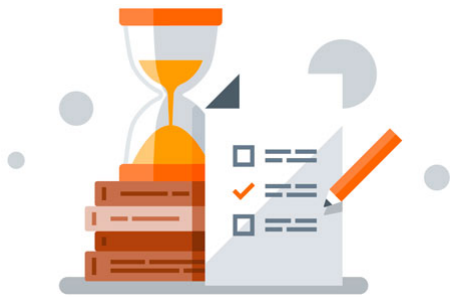
- Favorece la contratación laboral preferente, según criterios de perfiles de la Comunidad Autónoma.
- Puntuación en baremos de demandantes de empleo del Sistema Nacional de Salud.
- Contribuye al desarrollo profesional y actualización de competencias profesionales de su categoría profesional.
- Especialización en bolsas específicas de la especialidad.
- Mejora la puntuación en la carrera profesional y curriculum.

Requisitos para la inscripción

En caso de tener más solicitudes que plazas, tendrán prioridad aquellos profesionales que tengan experiencia en el sector específico del experto y por orden de inscripción.

- Solicitud de matrícula.
- Fotocopia del Título académico o certificado de estar cursando.
- DNI, TIE o Pasaporte en vigor.

Evaluación



La evaluación estará compuesta de **168 test** de opción (A/B/C).

El alumno debe finalizar el experto y hacerlo con aprovechamiento de al menos un 50% de los tests planteados en el mismo, que se realizarán a través de la plataforma virtual online.

Contenidos

Módulo I: Actualización en genética clínica

Tema I. Conceptos generales:

- Introducción.
- Conceptos básicos de genética.
 - Ácido desoxirribonucleico (ADN).
 - Ácido ribonucleico (ARN).
 - Gen.
 - Cromosomas.
- Alteraciones genéticas.
 - Clasificación de las mutaciones.
 - Monogénicas.
 - Poligénicas.
 - Cromosómicas.
 - Nomenclatura de las mutaciones.
- Anexo I: Herencia mendeliana.
- Resumen.
- Autoevaluación.

- Bibliografía.

Tema II. Fase pre-analítica:

- Introducción.
- Extracción de ADN.
 - Procedimiento en las técnicas de extracción.
- Cuantificación.
- Control de calidad de las muestras.
 - Etapa extra-laboratorio.
 - Etapa intra-laboratorio.
- Consentimiento informado. Aspectos éticos y legales.
- Anexo I. Normativa respecto al consentimiento informado extraída del boja 152 del 8 de julio de 2009.
- Documento de consentimiento informado extraído del boja num 152 del 8 de julio de 2009.
- Resumen.
- Autoevaluación.
- Bibliografía.

Tema III. Fase analítica:

- Introducción.
- Técnicas de biología molecular.
- Variantes de la técnica PCR.
- Secuenciación Sanger.
- Multiplex Ligation-Dependent Probe Amplification (MLPA).
- “Next generation sequencing” (NGS) o secuenciación de nueva generación.
- Técnicas de citogenética.
 - Técnicas de citogenética convencional.
 - Técnicas de citogenética molecular.
 - Hibridación In Situ Fluorescente (FISH).
 - Array.
 - Hibridación Genómica Comparativa o Array-CGH.
 - Microarrays.
- Resumen.
- Autoevaluación.
- Bibliografía.

Tema IV. Fase post-analítica:

- Introducción.
- Análisis e interpretación de los resultados: análisis bioinformático.
 - Análisis de datos de microarrays de ADN.
 - Análisis de calidad y alineamiento de secuencias en “Next Generation Sequencing” (NGS).
- El informe genético.
 - Resultados e interpretación.
- Asesoramiento y consejo genético.
 - ¿En qué situaciones se debe realizar el consejo genético?
 - Primera consulta de consejo genético.
 - Síndromes susceptibles de consejo genético.
 - Informe de consejo genético.

- Anexo I: Cómo realizar un árbol genealógico o “pedigree”.
- Resumen.
- Autoevaluación.
- Bibliografía.

Tema V. Enfermedades monogénicas y poligénicas:

- Introducción.
- Enfermedades monogénicas/mendelianas.
 - Síndrome de Marfan.
 - Síndrome de Marfan.
 - Síndrome de Charcot-Marie-Tooth.
 - Síndrome de Noonan.
 - Hipercolesterolemia familiar.
 - Osteogénesis imperfecta.
 - Poliquistosis renal.
 - Síndrome de Charcot-Marie-Tooth.
 - Fibrosis quística.
 - Enfermedad de Wilson.
 - Enfermedad de Ehlers-Danlos.
 - Enfermedad de Alport.
 - Síndrome de Noonan.
 - Distrofia muscular de Duchenne.
 - Enfermedad de Hunter.
 - Hipercolesterolemia familiar.
 - Osteogénesis imperfecta.
 - Poliquistosis renal.
- Enfermedades autosómicas recesivas.
 - Fibrosis quística.
 - Enfermedad de Wilson.
 - Enfermedad de Ehlers-Danlos.
 - Enfermedad de Alport.
- Ligadas al cromosoma X.
 - Distrofia muscular de Duchenne.
 - Enfermedad de Hunter.
- Enfermedades poligénicas/multifactoriales.
- Resumen.
- Autoevaluación.
- Bibliografía.

Tema VI. Enfermedades genéticas no mendelianas y enfermedades endocrinas:

- Introducción.
- Enfermedades con herencia no clásica o no mendeliana.
 - Enfermedades por expansión de tripletes (ETT).
 - Clasificación de las ETT.
 - Enfermedades.
 - Alteraciones del imprinting genómico.
 - Síndrome de Prader-Willi.
 - Síndrome de Angelman.

- Enfermedades mitocondriales.
- Enfermedades metabólicas y endocrinas.
 - Enfermedades metabólicas/errores congénitos del metabolismo.
 - Clasificación de los errores congénitos del metabolismo.
 - Tipo déficit energético.
 - Por acumulación de moléculas complejas.
 - Enfermedades lisosomales.
 - Otros.
 - Enfermedades endocrinas.
- Resumen.
- Autoevaluación.
- Bibliografía.

Tema VII. Enfermedades hematológicas:

- Introducción.
- Introducción.
 - Talasemias.
 - Anemia falciforme.
- Hemocromatosis.
- Hemofilias.
- Trombofilia.
- Hemoglobinuria paroxística nocturna.
- Resumen.
- Autoevaluación.
- Bibliografía.

Tema VIII. Enfermedades infecciosas:

- Introducción.
- Defectos poligénicos.
- Genética de las principales enfermedades infecciosas.
- Resumen.
- Autoevaluación.
- Bibliografía.

Tema IX. Bases genéticas del cáncer. Cáncer hereditario I:

- Introducción.
- Ciclo celular y apoptosis.
 - Regulación del ciclo celular.
 - Oncogenes.
 - El cáncer y su implicación genética.
 - Factores genéticos.
- Cáncer hereditario.
 - Cáncer colorrectal hereditario.
 - Cáncer gástrico difuso hereditario.
 - Carcinoma renal papilar.
 - Cáncer de páncreas hereditario.
 - Melanoma familiar.

- Retinoblastoma hereditario.
- Anemia de Fanconi.
- Resumen.
- Autoevaluación.
- Bibliografía.

Tema X. Cáncer hereditario II:

- Introducción.
- Síndrome de predisposición al cáncer de mama y ovario hereditario.
 - Genes de alta penetrancia.
 - BRCA1 Y BRCA2 (Breast Cancer 1 y 2).
 - Gen TP53/Síndrome de Li-Fraumeni.
 - Gen PTEN/Síndrome de Cowden.
 - Gen CDH1/Cáncer gástrico difuso hereditario.
 - Gen STK11/Síndrome de Peutz-Jeghers.
 - Genes de penetrancia moderada.
- Neoplasias endocrinas múltiples.
 - Neoplasia endocrina múltiple tipo 1/Síndrome Wermer (MEN1).
 - Neoplasia endocrina múltiple tipo 2 (MEN2).
 - Enfermedad de Von-Hippel-Lindau.
 - Neurofibromatosis.
 - Síndrome de feocromocitoma y paraganglioma familiar (SFPF).
- Resumen.
- Autoevaluación.
- Bibliografía.

Tema XI. Diagnóstico genético prenatal:

- Introducción.
- Cribado prenatal.
- Diagnóstico genético prenatal.
- Diagnóstico prenatal no invasivo.
 - Técnicas de diagnóstico prenatal no invasivo (NIPD).
- Asesoramiento genético.
- Diagnóstico genético preimplantacional.
 - Requisitos/criterios de inclusión.
 - Metodología.
 - Indicaciones.
- Resumen.
- Autoevaluación.
- Bibliografía.

Tema XII. Farmacogenética y farmacogenómica:

- Introducción.
- Conceptos de farmacogenética y farmacogenómica.
- Variabilidad en la respuesta a fármacos.
- Dianas de estudio: biomarcadores.
 - Enzimas metabolizadoras de fármacos.

- Proteínas transportadoras.
 - Receptores y dianas farmacológicas.
 - Guías clínicas/bases de datos.
 - Aplicación a la práctica clínica.
 - Resumen.
 - Autoevaluación.
 - Bibliografía.
-

Módulo II: Actualización en genética clínica y distrofias musculares

Tema I. Introducción.

- Conceptos generales de genética

Tema II. Alteraciones genéticas.

Tema III. Tipos de herencia mendeliana.

- Autosómica dominante.
- Autosómica recesiva.
- Ligada al cromosoma X.
- Ligada al cromosoma Y.

Tema IV. Asesoramiento genético.

Tema V. Técnicas de diagnóstico genético.

- Reacción en cadena de la polimerasa (PCR).
- Secuenciación Sanger.
- Southern blot.
- Multiplex ligation-dependent probe amplification (MLPA).
- Técnicas de secuenciación masiva.
- Microsatélites y Triplet-Repeat Primed PCR (TP-PCR).

Tema VI. Diagnóstico no genético.

Tema VII. Otras técnicas de utilidad en el diagnóstico de distrofias musculares.

- Cromatografía líquida de alto rendimiento desnaturalizante (DHPLC).
- Fusión de alta resolución (HRM).

Tema VIII. Diagnóstico genético prenatal y preimplantacional.

Tema IX. Distrofias musculares.

Tema X. Distrofia muscular de duchenne/becker.

- Epidemiología.
- Patogenia.
- Diagnóstico.
- Tratamiento.

Tema XI. Distrofia muscular de emery-dreifuss (EDMD).

- Epidemiología.

- Patogenia.
- Diagnóstico.
- Tratamiento.

Tema XII. Distrofia muscular de cinturas (LGMD; limb girdle muscular dystrophy).

- LGMD 1B (LMNA - LamininaA/C).
- LGMD 2A (CAPN3 - calpaína 3).
- LGMD 2B (DYSF -disferlina).
- LGMD tipos 2C, 2D, 2E y 2F (sarcogluconopatías).
- LGMD 2I (FKRP -fukutina).
- LGMD 2L (ANO5 - Anoctamina5).
- Epidemiología.
- Patogenia.
- Diagnóstico.
- Tratamiento.

Tema XIII. Distrofia facioescapulohumeral (FSHD).

- Epidemiología.
- Patogenia.
- Diagnóstico.
- Base molecular de la enfermedad.
- Tratamiento.

Tema XIV. Distrofia miotónica (DM1 y DM2).

- Distrofia miotónica de Steinert.
- Epidemiología.
- Diagnóstico.
- Tratamiento.
 - Distrofia miotónica tipo 2, Miopatía miotónica proximal (PROMM) o Síndrome de Ricker.
 - Epidemiología.
 - Patogenia.
 - Diagnóstico.
 - Tratamiento.

Tema XV. Distrofia muscular distal.

- Epidemiología.
- Miopatía distal de Welander.
- Miopatía distal de Udd (miopatía distal tibial).
- Miopatía distal de Laing (miopatía distal tipo 1; MDP1).
- Miopatía GNE (Miopatía de Nonaka; Miopatía del cuerpo de inclusión tipo 2; Miopatía distal con vacuolas con borde).
- Miopatía de Miyoshi.
- Miopatía distal con cuerdas vocales y signos faríngeos (miopatía distal tipo 2; MPD2).
- Diagnóstico.
- Tratamiento.

Tema XVI. Distrofia muscular oculofaríngea.

- Epidemiología.
- Patogenia.

- Diagnóstico.
- Tratamiento.

Tema XVII. Conclusiones.

Módulo III: Actualización en alteraciones genéticas en el cáncer de mama

Resumen.

Tema I. Introducción.

Tema II. Hipótesis.

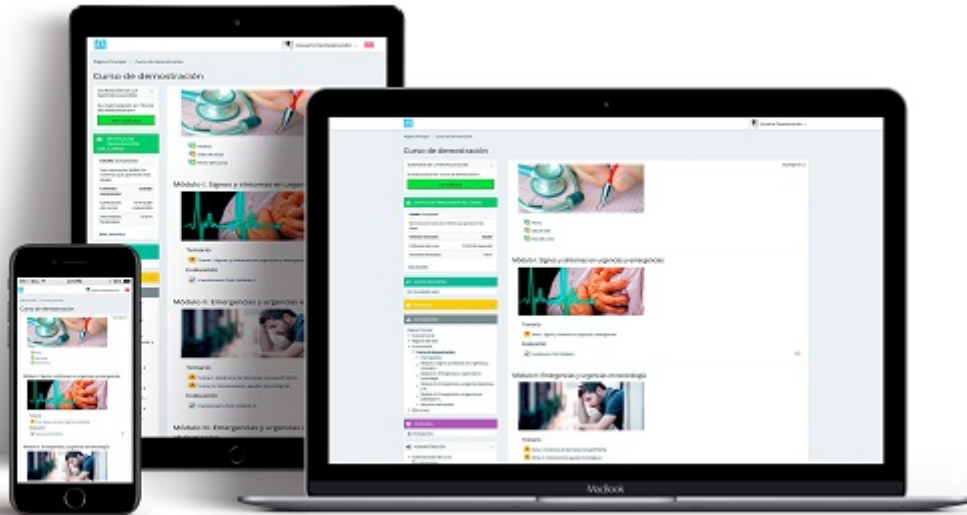
Tema III. Material y métodos.

Tema IV. Resultados.

Tema V. Discusión.

Tema VI. Conclusiones.

Metodología



El desarrollo del programa formativo se realiza a distancia, el alumno dispondrá de los contenidos en formato PDF y realizará la evaluación en la plataforma online, esta plataforma está operativa 24x7x365 y además está adaptada a cualquier dispositivo móvil. El alumno en todo momento contará con el apoyo del departamento tutorial. Las tutorías se realizan mediante email (atenciontutorial@eshe.es) o través del sistema de mensajería que incorpora la plataforma online. Dentro de la plataforma encontrarás:

- Guía de la plataforma.
- Foros y chats para contactar con los tutores.
- Temario.
- Resúmenes.
- Vídeos.
- Guías y protocolos adicionales.
- Evaluaciones.
- Seguimiento del proceso formativo.

Inscribirme

