



Curso de Posgrado de Alta Especialidad en Medicina en Enfermedades Hereditarias

Dr. Ronny Kershenovich Sefchovich

Profesor Titular

Mtro. Luis Leonardo Flores Lagunes

Profesor Adjunto

Certificado por la Coordinación del Programa Único de
Especializaciones Médicas de la División de Estudios de Posgrado,
Fac. de Medicina, UNAM.

Dirigido a Médicos con Especialidad en Genética Médica

Acerca de este curso

Las enfermedades hereditarias, monogénicas o complejas, son causadas por mutaciones específicas en un solo gen, o bien, por una contribución entre factores de riesgo genético y epigenético. Actualmente, se reconoce un conjunto de más de 8,000 padecimientos de este tipo. Estas enfermedades se relacionan con altas tasas de mortalidad y discapacidad, afectando del 6 al 8% de la población mundial.

Entre los avances en materia de diagnóstico de estas enfermedades, hoy se cuentan con más de 2000 pruebas genéticas dirigidas. Asimismo, se han desarrollado y comercializado terapias dirigidas que benefician notoriamente a los pacientes. Los retos médicos de estas enfermedades incluyen:

- I) Un diagnóstico oportuno
- II) La evaluación del riesgo
- III) Información para los afectados y sus familias
- IV) Acceso a opciones para el manejo del riesgo
- V) Terapias dirigidas a los pacientes

El Instituto Nacional de Medicina Genómica representa un pilar fundamental para la formación de recursos humanos altamente especializados en Medicina Genómica.

En el Curso de Posgrado de Alta Especialidad en Medicina en Enfermedades Hereditarias, el Médico Especialista desarrollará competencias en el uso de herramientas de alta tecnología como: técnicas del mapeo genético, secuenciación de ADN, análisis del genoma completo y organización de resultados en bases de datos genómicas, siempre con apego a los principios éticos y bioéticos. Lo anterior le permitirá aplicar el enfoque de la Medicina de Precisión en el pronóstico, diagnóstico, asesoramiento y tratamiento de las enfermedades hereditarias.

Perfil de egreso

El egresado del Curso de Posgrado de Alta Especialidad en Medicina en Enfermedades Hereditarias será capaz de emplear e integrar en su práctica médica las competencias adquiridas en el uso de herramientas de alta tecnología de la Medicina Genómica en beneficio de los pacientes.

Específicamente:

- Obtendrá el conocimiento de las ciencias ómicas y la medicina genómica, englobando el estudio del genoma humano, su secuencia y organización.
- Integrará los conocimientos genómicos al nivel de procesos fisiológicos normales y alterados y su aplicación en el diagnóstico y tratamiento de enfermedades hereditarias.
- Conocerá, comprenderá y aplicará las herramientas disponibles para estudiar los componentes genómicos de las enfermedades hereditarias.
- Desarrollará capacidades de comprensión, síntesis y abstracción, aplicables en la formulación de proyectos de investigación médica en el área de enfermedades hereditarias.
- Desarrollará capacidades colaborativas, propositivas y de liderazgo, que permitan el desarrollo de proyectos de investigación médica en colaboración e interdisciplinarios.

Programa del curso

Duración del curso: 01 de marzo 2022 - 28 de febrero 2023

120 créditos distribuidos de la siguiente forma:

30 créditos

Enseñanza teórica
240 horas

90 créditos

Enseñanza práctica
1440 horas

Plan de estudios

Módulo I.

Genoma humano

- Genoma humano: estructura y función
- Bases moleculares de la herencia
- Fundamentos de genética
- Diversidad genética en las poblaciones humanas

Módulo II.

Genómica Clínica

- Genética y genómica en la medicina de precisión
- Biomarcadores, pruebas, diagnóstico y asesoramiento genético

Módulo III.

Métodos de investigación en medicina

- Principios de metodología de la investigación
- Medicina basada en la evidencia
- Protocolo de investigación
- Medicina traslacional
- Estadística en investigación
- Publicación de resultados

Módulo IV.

Implicaciones éticas, legales y sociales

- Identidad y singularidad del ser humano
- No reduccionismo genético y prohibición de discriminación
- Consentimiento, privacidad y confidencialidad
- Pautas sobre el uso de pruebas genéticas y genómicas

Módulo V.

Ciencias “ómicas” y herramientas para la obtención y análisis de datos genéticos

- Genómica
- Proteómica
- Epigenómica
- Farmacogenómica
- Bioinformática, biología computacional y de sistemas

Módulo VI.

Bases genéticas y genómicas de las enfermedades hereditarias

- Historial personal y familiar
- Enfermedades monogénicas:
 - Autosómicas dominantes y recesivas
 - Ligadas a los cromosomas sexuales
 - Mitocondriales
 - Mosaicismo
- Enfermedades multifactoriales:
 - Factores de riesgo
 - Expresión fenotípica
 - Epigenética

Módulo VII.

Trastornos hereditarios neurológicos

- Pruebas genéticas para diagnóstico, tratamiento y prevención
- Investigación actual en trastornos hereditarios neurológicos

Módulo VIII.

Trastornos hereditarios metabólicos

- Pruebas genéticas para diagnóstico, tratamiento y prevención
- Investigación actual en trastornos hereditarios metabólicos

Módulo IX.

Trastornos hereditarios del sistema inmunológico

- Pruebas genéticas para diagnóstico, tratamiento y prevención
- Investigación actual en trastornos hereditarios del sistema inmunológico

Módulo X.

Trastornos hereditarios cardiovasculares

- Pruebas genéticas en el diagnóstico, tratamiento y prevención
- Investigación actual en trastornos hereditarios cardiovasculares

Módulo XI.

Trastornos hereditarios respiratorios

- Pruebas genéticas en el diagnóstico, tratamiento y prevención
- Investigación actual en trastornos hereditarios respiratorios

Módulo XII.

Cáncer hereditario

- Pruebas genéticas en el diagnóstico, tratamiento y prevención
- Investigación actual en cáncer hereditario

Profesores



**Dr. Ronny Kershenovich
Sefchovich**

Profesor Titular



**Mtro. Luis Leonardo
Flores Lagunes**

Profesor Adjunto

Proceso de selección

Recepción de documentos:

- A través de **Google Forms**

Documentación para el pre-registro:

- Currículum vitae actualizado
- Título y cédula profesional de Licenciatura
- Título/Diploma y cédula de Especialidad Médica
- Historial académico o certificado de estudios con promedio mínimo de 8.0 de la Licenciatura
- Historial académico o certificado de estudios con promedio mínimo de 8.0 de la Especialidad
- Certificado médico de salud avalado por una institución oficial
- 2 cartas de recomendación
- Carta de motivos para entrar al Programa (máximo 1 cuartilla)
- Fotocopia de identificación oficial (INE o pasaporte)

En caso de ser extranjero:

- Pasaporte vigente
- Forma FM3

Documentación para los Médicos Especialistas aceptados en el programa:

Entregar documentos en copia fotostática y originales para el cotejo.

- 4 fotografías tamaño infantil de frente, cara descubierta, a color y con ropa formal; fondo de la foto color claro. Anotar su nombre al reverso con lápiz
- Original del certificado médico de salud avalado por una institución oficial
- Seguro de gastos médicos (extranjeros)

Fecha límite de recepción de documentos: viernes 14 de enero de 2022
a las 18:00 horas (**horario Ciudad de México**).

Examen psicométrico

Jueves 20 de enero de 2022.

Entrevistas

Se programará una entrevista virtual con los aspirantes que cumplan los requisitos la primera semana de febrero.

Resultados

Los resultados se enviarán vía correo electrónico la segunda semana de febrero del 2022.



Curso de Posgrado de Alta Especialidad en Medicina en Enfermedades Hereditarias

Jefatura del Departamento de Posgrado

Correo: posgrado@inmegen.edu.mx

Tel. 55 5350 1900 ext. 1195

Instituto Nacional de Medicina Genómica
Periférico Sur No. 4809,
Col. Arenal Tepepan, Alcaldía Tlalpan,
Ciudad de México. C.P. 14610