# COLEGIO DE BIOQUIMICOS DE LA PROVINCIA DE CORDOBA

## ESPECIALIDAD: HEMATOLOGÍA

## PROGRAMA BÁSICO ENTRENAMIENTO TEÓRICO -PRÁCTICO PARA POSTULANTES A LA ESPECIALIDAD

Febrero 2018

## ÍNDICE

Introducción	Pág. 3
Fundamentación	Pág. 3
Objetivos	Pág. 4
Destinatarios	Pág. 5
Estructura curricular, modalidad y carga horaria	Pág. 5
Actividades presenciales	Pág. 5
Final de Integración	Pág. 6
Requisitos para la Obtención de la Certificación de la Especialidad	Pág. 6
Programa	Pág. 7

INTRODUCCIÓN

La hematología es una especialidad médica que se encarga del estudio de la

sangre y sus elementos formes, así como su procedencia, morfología y las

patologías asociadas a los mismos. Estudia el diagnóstico, tratamiento y

pronóstico y prevención de las enfermedades del tejido sanguíneo y los

órganos donde se produce el mismo.

Es una especialidad clínica profundamente unida a los métodos de laboratorio,

lo cual hace que el hematólogo clínico tenga que recurrir a ellos para efectuar

la exploración directa de la sangre y de los órganos hematopoyéticos. El amplio

campo de acción de esta especialidad crea la necesidad del trabajo en equipo.

Es un área compleja por la amplitud de los contenidos y por las diversas

habilidades y actitudes que hay que desarrollar. Comprende gran contenido

científico y tecnológico y ha sido una de las especialidades médicas que más

ha progresado en los últimos años.

El progreso y la complejidad de la Hematología se deben a la aparición de

grandes avances en la biología, en la tecnología y en su aplicación a la clínica.

Se han incorporado nuevas áreas como la citometría, la biología molecular y la

citogenética. Estos conocimientos y una tecnología cada vez más amplia y

precisa han proyectado también desarrollos terapéuticos interesantes, como la

terapéutica celular, el trasplante de células madres hematopoyéticas y los

tratamientos sobre dianas tumorales relacionadas con las señales de

transducción.

**FUNDAMENTACIÓN** 

La especialización bioquímica en Hematología busca profundizar el

conocimiento y el entrenamiento en aspectos relacionados con el campo

profesional de la Hematología, aplicación de los métodos de diagnóstico

hematológicos e interpretación de resultados.

El Bioquímico Especialista contará con un profundo conocimiento de los

mecanismos biológicos, moleculares y bioquímicos normales, de los procesos

patológicos de esta disciplina, y los criterios y algoritmos diagnósticos utilizados

en cada caso. Estará altamente calificado en el área de competencia, para

insertarse en el sistema de prestaciones de servicios de laboratorio dedicados

a la hematología trabajando en estrecha colaboración con el médico

hematólogo en todos los niveles de atención tanto en el sector público como

privado, su capacitación le permitirá jerarquizar las pruebas diagnósticas

pudiendo actuar como consejeros de los médicos en la selección de pruebas y

en su interpretación. Deberá ser capaz de identificar y resolver problemas que

se planteen en su área específica, mostrando aptitud para participar en equipos

de trabajo interdisciplinario. Además deberá poseer un perfil científico y

humano comprometido con su profesión.

**OBJETIVOS** 

El objetivo de la Especialidad de Hematología es formar profesionales con

una sólida formación teórica sobre los avances científicos en esta área, que

sean capaces de detectar, analizar, interpretar y diagnosticar enfermedades

hematológicas en el laboratorio empleando criterios, enfoques, técnicas e

instrumentos actuales con un alto sentido ético y profesional.

Durante el proceso de formación, el postulante deberá:

Reconocer las bases moleculares, clasificación, manifestaciones

clínicas, morfología y abordaje diagnóstico de las distintas

enfermedades hematológicas.

• Comprender los principios y la interpretación de los métodos

hematológicos y valorar críticamente el empleo y selección de técnicas

de laboratorio apropiadas para arribar a un diagnóstico.

Desarrollar habilidades y destrezas necesarias para realizar el abordaje

del paciente.

Jerarquizar las pruebas para realizar diagnósticos diferenciales.

• Adquirir habilidades para trabajar conjuntamente con otros profesionales

en forma interdisciplinaria.

Identificar y analizar problemas específicos de la especialidad y formular

soluciones.

Planificar, diseñar y desarrollar proyectos de investigación.

• Planificar, diseñar y desarrollar actividades vinculadas a la capacitación

y difusión del conocimiento del área.

.DESTINATARIOS:

La Especialidad de Hematología está destinada a profesionales Bioquímicos

que adhieran al Reglamento del Colegio de Bioquímicos de la Provincia de

Córdoba.

ESTRUCTURA CURRICULAR, MODALIDAD Y CARGA HORARIA

Según lo establece el Reglamento de Certificaciones del Colegio de

Bioquímicos de la Provincia de Córdoba.

#### **ACTIVIDADES PRESENCIALES**

Cumplimentar 2.000 hs de prácticas supervisadas por el tutor en laboratorios

especializados.

Realizar rotaciones y/o pasantías por servicios médicos y bioquímicos

vinculados a la especialidad a los fines de complementar y completar la

capacitación

· Asistir y disertar a las reuniones Bibliográficas que se dictan en el Colegio de

Bioquímicos de la Provincia de Córdoba.

Asistir a cursos, congresos y otras instancias de formación.

FINAL DE INTEGRACIÓN:

El final de Integración para acceder al Certificado de Especialista, deberá

contar con:

REQUISITOS PARA LA OBTENCIÓN DE LA CERTIFICACIÓN DE LA

**ESPECIALIDAD:** 

1. Asistencia como mínimo al 80% a las Reuniones Bibliográficas de cada año.

2. Aprobar el 100% de las evaluaciones que se efectúen en el transcurso del

año, en las pasantías reguladas por la Subcomisión.

3. Presentar informe anual de avance al 31 de Octubre.

4. Certificar conocimientos de inglés.

5. Presentar Trabajo Monográfico de acuerdo a los requisitos que establece el

Colegio de Bioquímicos de la Provincia de Córdoba en su Reglamento de

Certificaciones y Actualización Profesional Capítulo III, Art. 13.

6. Presentar Trabajo Final de investigación completo y publicado en una

revistas científicas con referato o página web, en calidad de Autor o Co-autor

de acuerdo al Capítulo III Art. 13 del Reglamento de Certificaciones y

Actualización Profesional del Colegio de Bioquímicos de la Provincia de

Córdoba.

7. Carpeta con antecedentes foliada de acuerdo al Art. 22 del Reglamento de

Especialidades.

8. Cumplimentar con el número mínimo de de 6 Ítems con un puntaje no inferior a 7 puntos reglamentados según Art. 22.

#### PROGRAMA DE LA ESPECIALIDAD

## A) PROGRAMA TEÓRICO

## Unidad Temática № 1: SISTEMA HEMATOPOYÉTICO

- a) Etapas de la hematopoyesis.
- b) Células pluripotentes y progenitoras hematopoyéticas.
- c) Interacciones celulares y cinética de la proliferación hematopoyética. Rol del microambiente hematopoyético. Moléculas de adhesión.
- d) Control de la proliferación y crecimiento de células pluripotentes y progenitoras: citocinas reguladoras e inhibidoras. Receptores de factores de crecimiento hematopoyéticos.
- e) Expresión de antígenos de membrana durante la hematopoyesis normal.
- f) Caracterización de células primitivas (CD34).
- g) Estructura de los órganos hematopoyéticos y morfología de los elementos formes de las distintas series hemáticas.

## Unidad Temática № 2: FIOSIOPATOLOGÍA ERITROCITARIA

#### 1) Fisiología eritrocitaria

- a) Eritropoyesis. Factores que regulan la eritropoyesis. Aspectos cuantitativos de la eritropoyesis.
- b) El eritrocito: Estructura y función.
- c) Membrana eritrocitaria.
- d) Hemoglobina: Estructura y función. Control genético de la síntesis de cadenas de globina. Síntesis del hemo. Tipo de hemoglobina.
- e) Metabolismo energético del eritrocito.
- f) Envejecimiento eritrocitario y catabolismo de la hemoglobina.
- g) Pigmentos hemoglobínicos normales y anormales. Su identificación.

#### 2) Anemias

a) Anemias: Concepto. Síntomas y signos clínicos. Clasificación morfológica y fisiopatológica. Métodos generales de diagnóstico.

#### 3) Metabolismo del hierro y anemias hipocrómicas

- a) Metabolismo del hierro. Función y distribución del hierro en el organismo. Ferrocinética.
- b) Anemia ferropénica: Etiopatogenia y manifestaciones clínicas.
   Diagnóstico de laboratorio. Control de tratamiento.
- c) Anemias de las enfermedades crónicas: Concepto, etiología, clínica y diagnóstico diferencial.
- d) Exceso de hierro y desórdenes relacionados: anemia sideroblástica. Diagnóstico diferencial.
- e) Anemias por autoanticuerpos contra receptor de la transferían.
- f) Síntesis del hemos y desórdenes relacionados: Porfirias eritropoyéticas.
   Clasificación y diagnóstico. Intoxicación con plomo.

#### 4) Macrocitosis y anemia Megaloblástica

- a) Metabolismo de la vitamina B12 y ácido fólico.
- b) Hematopoyesis megaloblástica: Alteraciones bioquímicas y morfológicas.
- c) Etiología de la megaloblastosis y manifestaciones clínicas. Diagnóstico de la anemia megaloblástica. Pruebas diagnósticas de la anemia perniciosa.
- d) Anemias megaloblásticas independientes de vitaminas.
- e) Anemias macrocíticas no megaloblásticas.

#### 5) Anemia Aplásica

- a) Anemia aplásica congénita y adquirida: Etiopatogenia, cuadro clínico y hematológico, estudio ferrocinético, diagnóstico diferencial, evolución y pronóstico. Trasplante de médula ósea.
- b) Aplasia selectiva de la serie roja.
- c) Anemias diseritropoyéticas. Clasificación. Características hematológicas.
   Diagnóstico de laboratorio.

#### 6) Anemias Hemolíticas

- a) Características generales de la hemólisis, manifestaciones clínicas del síndrome hemolítico, diagnóstico de la anemia hemolítica, complicaciones de la hemólisis.
- b) Membranopatías hereditarias: Clasificación, fisiopatología, herencia, formas clínicas. Laboratorio bioquímico – hematológico. Diagnóstico diferencial.
- c) Enzimopatías eritrocitarias: Clasificación, frecuencias, cuadro clínicohematológico, cuadro clínico no hematológico, diagnóstico de laboratorio.
- d) Hemoglobinopatías estructurales: Clasificación, cuadro clínico, mecanismo molecular, diagnóstico de laboratorio, control de tratamiento.
- e) Talasemias Alfa y Beta: clasificación clínica y genética, mecanismos moleculares, pruebas diagnósticas, diagnóstico diferencial, diagnóstico prenatal.
- f) Hemoglobinuria paroxística nocturna: Etiología y fisiopatología, cuadro clínico, diagnóstico de laboratorio.
- g) Anemias hemolíticas inmunes: mecanismo de hemólisis. <u>Anemias hemolíticas autoinmunes</u>. Tipo de autoanticuerpos. <u>Anemias hemolíticas aloinmunes e inducidas por drogas</u>. Clínica y diagnóstico de laboratorio.
- h) Anemias hemolíticas no inmunes: por infección intracelular y extracelular, mecánicas y por agentes físicos y químicos o metabólicos.

#### 7) Poliglobulias

- a) Concepto, clasificación, fisiopatología.
- b) Poliglobulias relativas y absolutas: Características clínicas y hematológicas. Diagnóstico diferencial.

### Unidad Temática № 3: FISIOPATOLOGÍA LEUCOCITARIA

- 1) Sistema fagocítico mononuclear y polimorfonuclear: Fisiología y desórdenes benignos.
- a) Sistema fagocítico mononuclear.

- a.1) Componentes, origen, cinética de circulación y distribución. Características citomorfológicas, citoquímicas e inmunológicas de los distintos componentes celulares. Función del sistema mononuclear fagocítico. Características bioquímicas y funcionales de los macrófagos activados. Interrelación con elementos implicados en la inmunidad.
- a.2.) Enfermedades del sistema fagocítico mononuclear: Histiocitosis no malignas o reactivas e Histiocitosis acumulativas (enfermedad de Gaucher, Nieman Pick y Mucopolisacaridosis). Características hematológicas y diagnóstico diferencial.
- b) Sistema fagocítico polimorfonuclear
- b.1.) Producción y cinética de circulación de los neutrófilos en condiciones normales y en respuesta a infecciones y otras condiciones. Receptores de superficie y moléculas de adhesión. Características bioquímicas y funcionales de los mecanismos de adherencia, locomoción, fagocitosis y lisis de microorganismos. Eventos bioquímicos relacionados con el proceso de activación de los neutrófilos. Fisiología y respuesta a infecciones de otros tipos de granulocitos (eosinófilos y basófilos).
- b.2.) Alteraciones cuantitativas de los granulocitos: Agranulocitosis,
   granulocitopenias y leucocitosis granulocítica. Reacciones leucemoides.
   Características hematológicas. Diagnóstico diferencial.
- b.3) Alteraciones cualitativas de los granulocitos: <u>Alteraciones</u> funcionales de los neutrófilos (adherencia, reconocimiento, motilidad, fagocitosis, degranulación y peroxidación): Deficiencia de moléculas de adhesión, enfermedad granulomatosa crónica, deficiencia de mieloperoxidasa, deficiencia del metabolismo de glutatión. Diagnóstico diferencial. <u>Anomalías Morfológicas de leucocitos</u> (anomalía de Chédiak -Higashi, de Pelger-Huët, De May-Hegglin, de Alder-Reilly). Características hematológicas y funcionales diferenciales.

#### 2) Linfocitos y desórdenes benignos

a) Ontogenia de células B y T. Producción, circulación y distribución en los distintos órganos linfoides. Mecanismos que intervienen en el tráfico

- celular. Características funcionales y fenotípicas de las distintas poblaciones linfocitarias.
- b) Linfadenopatías benignas: Reacciones leucemoides linfáticas (mononucleosis infecciosa, linfocitosis de Smith, linfocitosis reactivas asociadas a otras patologías infeccionas). Características hematológicas. Diagnóstico diferencial.
- c) Infección por HIV: mecanismo de citopenias. Características hematológicas en los distintos estadios de la infección.

## 3) Síndromes Mielodisplásicos primarios y desórdenes preleucémicos secundarios

- a) Síndromes mielodisplásicos primarios: Etiología y patogénesis.
   Características clínicas y biológicas. Clasificación FAB. Alteraciones cromosómicas. Biología molecular. Diagnóstico diferencial. Factores pronósticos.
- b) Desórdenes preleucémicos secundarios: Congénitos y adquiridos. Evolución y pronóstico. Pruebas diagnósticas.

#### 4) Leucemias agudas

- a) Etiología. Incidencia. Características clínicas. Cuadro hematológico.
   Diagnóstico diferencia. Evolución y pronóstico.
- b) Origen celular de las leucemias. Criterios de clonalidad. Oncogenes.
- c) Clasificación citomorfológica y citoquímica (FAB) . Diagnóstico diferencial. Clasificación inmunofenotípica. Hallazgos citogenéticas y marcadores moleculares. Clasificación MIC.
- d) Leucemias agudas bifenotípicas y expresión asincrónica de antígenos.
   Características citomorfológicas, citoquímicas, citogenéticas e inmunofenotípicas. Estudios moleculares. Diagnóstico diferencial.
- e) Enfermedad mínima residual: concepto, técnicas para su detección.
- f) Mecanismo de resistencia a drogas (MDR).

#### 5) Síndromes Mieloproliferativos Crónicos

- a) Leucemia mieloide crónica: Etiopatogenia. Incidencia. Variantes de leucemia mieloide crónica. Cuadro clínico y hematológico. Diagnóstico diferencial. Evolución y pronóstico. Estudios citogenéticas. Cultivos celulares.
- b) Bases moleculares de la leucemia mieloide crónica.
- c) Otros síndromes mieloproliferativos crónicos: Policitemia Vera, Mielofibrosis y Trombocitosis esencial. Cuadro clínico. Características hematológicas. Diagnóstico diferencial.

#### 6) Síndromes Linfoproliferativos Crónicos

a) Leucemia linfática crônica, Leucemia Prolinfocítica, Síndrome de Sézary y Micosis Fungoide: Etiopatogenia. Incidência. Cuadro clínico y hematológico. Diagnóstico diferencial. Evolución y pronóstico. Características inmunofenotípicas. Clasificación Europea-Americana (REAL). Estudios moleculares y citogenéticas.

#### 7) Gammapatías Monoclonales

- a) Mieloma múltiple: etiopatogenia. Clasificación. Características clínicas y hematológicas. Diagnóstico de laboratorio. Diagnóstico diferencial.
- b) Otros desórdenes de las células plasmáticas: Gammapatía monoclonal de significado indeterminado, Macroglobulinemia de Waldenstrom´s, Enfermedad de cadenas pesadas: Etiopatogenia. Características hematológicas. Diagnóstico de laboratorio.

#### 8) Linfomas

a) Enfermedad de Hodking y Linfomas no Hodking: Etiología y patogénesis.
 Clasificaciones comparadas. Semiología de laboratorio para su reconocimiento: histológica, citológica, citoquímica e inmunofenotípica.
 Factores pronósticos.

## Unidad Temática Nº 4: FISIOPATOLOGÍA PLAQUETARIA

- a) Nociones básicas de los sistemas involucrados en la hemostasia: sistema vascular, sistema de coagulación, sistema fibrinolítico y sistema plaquetario.
- b) Plaquetas: formación, estructura y función.
- c) Anormalidades cuantitativas: <u>Trombocitopenias</u> debidas a producción disminuida, destrucción aumentada y distribución anormal. Pruebas de laboratorio para su evaluación. <u>Trombocitosis</u>: Síndromes mieloproliferativos y trombocitosis reactivas. Hallazgo de laboratorio. Diagnóstico diferencial.
- d) Anormalidades cualitativas: trombocitopatías congénitas y adquiridas.
   Mecanismos funcionales involucrados. Hallazgos de laboratorio.
   Diagnóstico diferencial.

## Unidad Temática Nº 5: TRASPLANTE DE MÉDULA ÓSEA

a) Tipos principales de trasplantes. Procedimientos e indicaciones. Complicaciones.

## Unidad Temática № 6: INMUNOHEMATOLOGÍA

- a) Banco de sangre: Componentes de la sangre. Dadores de sangre.
   Evaluación del dador.
- b) Grupos sanguíneos: Identificación de antígenos y anticuerpos de los grupos sanguíneos: ABO, MN, P, Rh, Lutheram, Kell, Lewis, Duffy, Kidd, I. Anticuerpos naturales e inmunes.
- c) Transfusión de sangre: Pruebas de compatibilidad. Transfusión de productos sanguíneos y sustitutos sanguíneos.

## **B) PROGRAMA PRÁCTICO**

#### 1) Determinaciones hematológicas básicas

Recuento de elementos formes de sangre periférica. Hematocrito. Hemoglobina. Índices eritrocitarios. Recuento de reticulocitos: reticulograma. Velocidad de sedimentación globular. Métodos para la confección de

extensiones sanguíneas. Técnicas generales de coloración de extendidos sanguíneos. Examen de extendidos sanguíneos. Células L.E.

#### 2) Automatización en hematología

Principios. Utilidad de los índices eritrocitarios y plaquetarios.

#### 3) Examen de médula ósea

Aspirado y punción medular. Morfología normal de las distintas series hemáticas. Mielograma normal y patológico.

#### 4) Metodologías para el diagnóstico de patologías eritrocitarias

- Morfopatología eritrocitaria de sangre periférica y médula ósea.
- ❖ Determinación de sideremia, transferían e índice de saturación.
- Cuantificación de hemoglobina fetal.
- Hemoglobina A2 por columna
- Electroforesis de hemoglobinas. Separación de cadenas de globina.
- Prueba de falciformación.
- Pruebas para la determinación de hemoglobinas inestables.
- Cuerpos de Heinz: espontáneos e inducidos.
- Fragilidad osmótica
- Autohemólisis con y sin ATP y glucosa
- Test de la sucrosa
- Prueba de Ham-Dacie
- Pruebas para el estudio de enzimopatías. Test de Brewer.
- Prueba de inestabilidad del glutatión.
- Determinación de hemoglobina en plasma, haptoglobina y hemopexina.
- Determinación de pigmentos: bilirrubina, urobilina, sangre en materia fecal.
- ❖ Técnicas diagnósticas de anemias hemolíticas inmunes: grupos sanguíneos eritrocitarios: métodos para su determinación. Prueba de Coombs. Detección de crioaglutininas, criohemolisinas y hemolisina bifásica. Técnica de titulación.

#### 5) Metodologías para el diagnóstico de patologías leucocitarias

- Morfopatología leucocitaria de sangre periférica y médula ósea
- Métodos citoquímicos: interpretación de los resultados con vistas al diagnóstico. Selección de baterías de reacciones según la orientación y la finalidad específica. Reacciones para la identificación de: Ácidos nucleicos, proteínas, hidratos de carbono, lípidos simples y fosforados, enzimas, metales.

#### Inmunofenotipificación

Métodos separación de células para la mononucleares У polimorfonucleares. Técnicas inmunofluorescencia de para la caracterización de células linfoides mieloides. Técnicas ٧ inmunocitoquímicas: método de fosfatasa inmunoalcalina (APAAP) e inmunoperoxidasa (PAP).

Pruebas funcionales para evaluar células fagocíticas mononucleares y polimorfonucleares: adherencia, quimiotaxis, fagocitosis y lisis.

#### 6) Otros métodos para el diagnóstico hematológico

- Citometría de flujo: Principios básicos. Aplicaciones de la citometría en hematología y oncohematología.
- Citogenética y biología molecular: Principios de las técnicas citogenéticas. Concepto de PCR, Southern blotting, hidrilización in situ.

#### 7) Plaquetas

Alteraciones cuali y cuantitativas en sangre periférica.

#### 8) Control de calidad en hematología

- Principios generales
- Control interno de la calidad
- Evaluación externa de la calidad
- Control de materiales. Estandarización
- \* Estadísticas de control de calidad