

Información General

Costo del curso:

\$2,000.º más iva

IMPORTANTE:

Enviar su ficha de depósito por vía fax o por correo electrónico, señalando su nombre, teléfono y curso que va a tomar.

Si realiza su pago 10 días antes de que inicie el curso recibirá un 10% de descuento.

Teléfono/Fax:

(55) 53 41 30 14.

Puede realizar su pago con tarjeta de crédito. Con tarjeta Santander el pago puede ser a 6 meses sin intereses.

DEPÓSITOS:

Nombre: Grupo Pacal S de RL de C.V.

HSBC cta. 4049894942

Clabe: 021180040498949425

INFORMES:

Comunicarse con el Sr. Serafín W. Pacheco

Velásquez al teléfono:

53 41 30 14 a la ext. 115.

E-mail: serafin@pacal.org.

Lada sin costo 01 800 57 09 690.

MÓDULO I

30,31 Enero, 01 de Febrero de 2015.

MÓDULO II

27, 28 Febrero, 01 de Marzo de 2015.

MÓDULO III

27, 28 y 29 de Marzo de 2015.

MÓDULO IV

24, 25 y 26 de Abril de 2015.

MÓDULO V

29, 30 y 31 de Mayo de 2015.

MÓDULO VI

26, 27 y 28 de Junio de 2015.

MÓDULO VII

24, 25 y 26 de Julio de 2015.

MÓDULO VIII

28, 29 y 30 de Agosto de 2015.

MÓDULO IX

25, 26 y 27 de Septiembre de 2015.

MÓDULO X

30, 31 Octubre, 01 de Noviembre de 2015.

SEDE:

Instalaciones de PACAL

Alhelí No.- 78

Col. Nueva Santa María

Delegación Azcapotzalco

México, D.F. CP.- 02800



Invita al:

Diplomado en Hematopatología Diagnóstica

3ra. Generación

Impartido por:

**E.H.D.L. Alejandro Martínez
Sánchez**

- **Inicia en Enero 2015.**
- **10 Módulos.**
- **Inversión \$2,000 por módulo (mas IVA).**
- **Se aceptan alumnos en módulos aislados.**

MÓDULO IHematopoyesis

- Origen de las células sanguíneas
- Maduración normal de los eritrocitos
- Descripción de Parámetros hematológicos y su utilidad
- Clasificación de anemias

MÓDULO IIAnemias Microcíticas Hipocrómicas

- Anemia por deficiencia de hierro
- Anemia por deficiencia de hierro relativa
- Talasemias
- Anemias sideroblásticas congénitas y adquiridas

MÓDULO IIIAnemias Normocíticas Normocrómicas

- Anemias hemolíticas hereditarias
- Anemias hemolíticas adquiridas
- Anemias por defecto de producción

Anemias Macrocíticas

- Anemias Megaloblásticas Verdaderas
- Anemias Macrocíticas no Megaloblásticas

MÓDULO IVSesión de Morfología sanguíneaMaduración y función de los Leucocitos

- Maduración y función de los Neutrófilos, Eosinófilos, Basófilos
- Maduración y función de los monocitos / macrófagos
- Maduración y función de los linfocitos B y T

MÓDULO VPapel de las células sanguíneas ante diversos procesos infecciosos

- Infección por piógenos
- Infección por microorganismos Intrafagosómicos
- Infecciones virales
- Infección por Metazoarios
- Infección por microorganismos Intraeritrocitarios

Alteraciones Hereditarias de los LeucocitosEnfermedades Metabólicas Hereditarias**MÓDULO VI**Neoplasias Mieloproliferativas

- Leucemia granulocítica crónica
- Trombocitemia esencial
- Policitemia vera
- Mielofibrosis primaria
- Leucemia neutrofílica crónica
- Leucemia eosinofílica crónica

Neoplasias Mieloproliferativas Mielodisplásicas

- Leucemia mielomonocítica crónica
- Leucemia granulocítica crónica atípica
- Leucemia mielomonocítica juvenil
- Mielodisplasias

MÓDULO VIINeoplasias mieloides agudas

- Leucemia mieloblástica con mínima diferenciación
- Leucemia mieloblástica sin maduración
- Leucemia mieloblástica con maduración
- Leucemia promielocítica aguda
- Leucemia mielomonoblástica
- Leucemia monoblástica sin maduración
- Leucemia monoblástica con maduración
- Eritroleucemia
- Mielosis eritrémica
- Mielosis megacarioblástica

MÓDULO VIIINeoplasias linfoides B

- Leucemia de precursores B
- Leucemia linfocítica crónica B
- Leucemia de células peludas
- Linfoma linfoplasmocítico
- Linfoma de células del manto
- Linfoma Centrofolicular
- Linfoma B difuso de células grandes
- Mieloma de células plasmáticas
- Linfoma de Hodgkin
- Linfoma de Burkitt

Neoplasias linfoides T

- Leucemia de precursores T
- Leucemia prolinfocítica T
- Leucemia de linfocitos grandes granulares
- Síndrome de Sézary y micosis fungoide

MÓDULO IXLaboratorio de Hematología

- Elaboración de extendidos sanguíneos
- Inducción a los drepanocitos
- Tinciones básicas
- Tinciones especiales

MÓDULO XHemostasia

- Hemostasia normal y elementos que interviene
- Vaso sanguíneo normal
- Plaquetas y su formación
- Factores de coagulación
- Coagulación, Anticoagulación y Fibrinolisis

Patología de la Hemostasia

- Trastornos hereditarios y adquiridos de las plaquetas
- Trastornos hereditarios y adquiridos de los factores de coagulación
- Trastornos hereditarios y adquiridos de los vasos sanguíneos
- Interpretación de las pruebas del laboratorio de hemostasia