

Información General

Costo del curso:

\$2,000.ºº 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:

GRUPO PACAL S DE RL DE C.V.

BBVA BANCOMER

CUENTA: 0198419647

CLABE: 012180001984196471

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

26, 27 y 28 de Febrero de 2016.

MÓDULO II

1, 2 y 3 de Abril de 2016.

MÓDULO III

29, 30 de Abril y 1 de Mayo de 2016.

MÓDULO IV

27, 28 y 29 de Mayo de 2016.

MÓDULO V

24, 25 y 26 de Junio de 2016.

MÓDULO VI

29, 30 y 31 de Julio de 2016.

MÓDULO VII

26, 27 y 28 de Agosto de 2016.

MÓDULO VIII

23, 24 y 25 de Septiembre de 2016.

MÓDULO IX

28, 29 y 30 de Octubre de 2016.

MÓDULO X

25, 26 y 27 de Noviembre de 2016.

SEDE:

Instalaciones de PACAL

Alhelí No.- 78

Col. Nueva Santa María

Delegación Azcapotzalco

México, D.F. CP.- 02800



Invita al:

**Diplomado en
Hematopatología
Diagnóstica**

4ta. Generación

Impartido por:

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

- **Inicia en Febrero de 2016.**
- **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

MÓDULO IIIAnemias Normocíticas Normocrómicas

Anemias hemolíticas hereditarias
 Anemias hemolíticas adquiridas
 Anemias por defecto de producción

Anemias Macrocíticas

Anemias Megaloblásticas
 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
 Maduración y función de los linfocitos B y T

MÓDULO VPapel de las células sanguíneas ante diversos procesos infecciososAlteraciones 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 crónica juvenil

Neoplasias Mielodisplásicas**MÓDULO VII**Neoplasias mieloides agudas

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

MÓDULO VIIINeoplasias linfoides B

Leucemia aguda 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 aguda 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 intervienen
 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.