

PROGRAMA ACTIVIDADES BECADOS 2021 Laboratorio de Genética y Enfermedades Metabólicas (LabGEM) INTA, UNIVERSIDAD DE CHILE

Rotación 2 meses

Módulo	IV		Año	2021	
Profesores Coord.	Dr. Juan Francisco Cabo Dr. Víctor Faúndes: vfa Prof. Lorena Santa Mar Dra. Carolina Arias: car Prof. Verónica Cornejo Dra. Pilar Peredo. pper	undes@inta ría: <u>lsantama</u> rias@inta.uc : vcornejo@	.uchile.cl ria@inta.uc hile.cl inta.uchile.c	hile.cl	
Unidad Académica	Unidad de Nutrición Humana – Laboratorio de Genética y Enfermedades Metabólicas				
Teléfono	56-2-97814 91	Mail vcorne	ejo@inta.uch	ile.cl	
Tipo de Curso	Rotación cada 2 meses (Regular / Electivo))	Créditos		
Cupo de Alumnos	Mínimo: 2		Máx	ximo:	10
Prerrequisitos	No tiene				
Fecha de Inicio	1 de nov	Fecha	de Término	30 de	dic
Día	L-V	Horario	por Sesión	2 hora	as diarias por 8 nas
Lugar	Plataforma UCURSO, Docencia post grado, Laboratorios de Genética y Enfermedades Metabólicas				
Horas de Dedicación de Horas Directas Horas Indirectas	Curso 70] Ho	ras Totales	70	



DESCRIPCIÓN GENERAL.-

Introducción / Presentación

El curso de pasantía en plataforma UCURSO, entregará los conocimientos necesarios para sospechar el diagnóstico e identificar el tratamiento en enfermedades genéticas y errores innatos del metabolismo más frecuente.

Objetivos

General.-

Adquirir destreza en el diagnóstico y seguimiento en enfermedades genéticas y errores innatos del metabolismo.

Específicos.-

- **1.** Identificar las principales alteraciones del metabolismo de los aminoácidos, hidratos de carbono y lípidos.
- Conocer las metodologías actuales en el diagnóstico de enfermedades genéticas más frecuentes.
- **3.** Comprender los aspectos clínicos, neurológicos y nutricionales de las Enfermedades Genéticas y Metabólicas más frecuentes.

Contenidos

✓ Ver programa

Metodología

- ✓ Curso se iniciará la primera semana de haber comenzado la pasantía y durará 8 semanas con clases de plataforma UCURSO.
- ✓ Cada becado tendrá clave para ingresar a plataforma UCURSO del curso Genética y Enfermedades Metabólicas.
- ✓ Presentación Tema: Cada becado deberá presentará una revisión de un tema de Genética o de EIM. Tendrá 30 minutos de exposición y 10 minutos de preguntas (vía zoom). El tema se coordinarán en conjunto con las Dra. Carolina Arias /Prof. Lorena Santamaría.
- Monografía: Al final de la rotación cada becado, deberá entregar la presentación escrita in extenso, versión PDF del tema seleccionado. Requisito obligatorio para la evaluación de su pasantía a la Universidad de Origen. Coordina: Drs Arias/Dr. Faúndes
- √ 5 pruebas parciales
- √ 1 examen final

Evaluación

- ✓ Presentación tema
- ✓ Monografía
- ✓ pruebas parciales
- ✓ examen final



EVALUACIÓN

	Ponderación (%)	Ponderación presentación examen final (%)
Metabólica		
 Pruebas parciales 	30	
Presentación Tema	30	
Monografía (Revisión sistemática)	40	
		70
Genética		
 Seminarios 	70	
Prueba genética	30	
		30
		Notal final
Nota presentación	75	
(30% Genética + 70% EM)		
Prueba final (online)	25	
Nota final pasantía		100%

- Los residentes de todas las especialidades, excepto Genética Clínica, deberán rendir, el segundo o tercer lunes de pasantía, una evaluación diagnóstica de genética básica con el contenido de los primeros 6 capítulos del libro de Genética Médica, de Jorde, Carey y Bamshad.
- Los becados de Genética Clínica deberán rendir una prueba de casos clínicos al final de su estadía.



Docentes Participantes.-

Nombre Docente	Unidad Académica
Carolina Arias	Unidad de Nutrición Humana, Laboratorio de Genética y Enfermedades Metabólicas
Juan Francisco Cabello	Unidad de Nutrición Humana, Laboratorio de Genética y Enfermedades Metabólicas
Gabriela Castro	Unidad de Nutrición Humana, Laboratorio de Genética y Enfermedades Metabólicas
Verónica Cornejo	Unidad de Nutrición Humana, Laboratorio de Genética y Enfermedades Metabólicas
Víctor Faúndes	Unidad de Nutrición Humana, Laboratorio de Genética y Enfermedades Metabólicas
Paulina Morales	Unidad de Nutrición Humana, Laboratorio de Genética y Enfermedades Metabólicas
Pilar Peredo	Unidad de Nutrición Humana, Laboratorio de Genética y Enfermedades Metabólicas
Lorena Santamaría	Unidad de Nutrición Humana, Laboratorio de Genética y Enfermedades Metabólicas
Florencia Salazar	Unidad de Nutrición Humana, Laboratorio de Genética y Enfermedades Metabólicas

Calendario. CLASES plataforma

Sesión	Fecha	Tema	Docente
2-5 noviembre	Semana 1	 Alteraciones cromosómicas numéricas. Alteraciones cromosómicas estructurales Diagnóstico molecular de microdeleciones y microduplicaciones MLPA Array CGH 	M.A Alliende B. Curotto L Santamaría
8-14 noviembre	Semana 2	 Generalidades en Tto Nutricional Aproximación diagnóstica en EIM Fenilquetonuria: diagnóstico, bioquímica y clínica. Tratamiento nutricional en Fenilquetonuria Nuevas fronteras en tratamiento PKU 	V. Cornejo JF Cabello P. Peredo
15-19 noviembre	Semana 3	 Enfermedad de la Orina olor a Jarabe de Arce (MSUD): Clínica, diagnóstico y genética molecular, Tratamiento agudo y crónico en la MSUD 	JF. Cabello



29 de nov al 3 de diciembre	Semana 4	 Aspectos clínicos y neurológicos de la discapacidad intelectual (DI). Utilidad clínica de los microarreglos cromosómicos. Whole exon sequency (WES) y su aplicación al diagnóstico clínico. Diagnóstico molecular del S.X frágil Metodologías aplicadas al diagnóstico molecular I y II. 	V. Faundes L Santamaría
6-10 diciembre	Semana 5	 Acidurias orgánicas, clínica y Fisiopatología Manejo nutricional en período agudo y crónico en AP y AMM Tratamiento nutricional en Acidruria glutárica tipo 1: período agudo y crónico 	C. Arias
13-17 De diciembre	Semana 6	 Alteraciones del Ciclo de la Urea: clínica, diagnóstico, Tratamiento de emergencia y seguimiento a largo plazo en las alteraciones del Ciclo de la Urea 	J. F. Cabello V. Cornejo
20-24 De diciembre	Semana 7	 Clínica y diagnóstico en las alteraciones de los Hidratos de Carbono (Galactosemia- Intolerancia hereditaria a la fructosa). Clínica de Glucogenosis Tratamiento nutricional de galactosemia e intolerancia a la fructosa Tiramiento nutricional de Glucogenosis 	P. Peredo F. Salazar
27- 31 de diciembre	Semana 8	 Defectos de la Beta oxidación de los ácidos grasos, Tratamiento nutricional en alteraciones de beta - oxidación de ácidos grasos Pesquisa Neonatal Ampliada 	J.F. Cabello A. Valiente
28-31 de diciembre		Examen Final EN PLATAFORMA UCURSO	



Calendario. Selvinarios (programados en calendario ucurso)		
1 Calendario Global		
Lunes y Martes: Coordinadores: Dr. Víctor Faúndes/Dra. Lorena Santa María		
9:00-17:00hrs.	Seminarios de Genética Clínica y Citogenética-Genética Molecular	
	2º martes del mes reunión virtual rama de genética SOCHIPE (9:00-10:30)	
Miércoles a Viernes: Coordinadores: Dr. Juan F. Cabello/Dra. Carolina Arias/Dra. Pilar Peredo		
9:00-17:00hrs.	Seminarios de Enfermedades Metabólicas (calendario UCURSO)	

Policlínico Virtual de Enfermedades Metabólicas (Calendario UCURSO)

Presentación de Tema y Monografías (desde 2º mes de rotación)

Colondario SEMINAPIOS (programados en colondario USURCO)

SEMINARIOS OBLIGATORIOS DE ENFERMEDADES METABÓLICAS, GENÉTICA CLÍNICA Y CITOGENÉTICA-GENÉTICAMOLECULAR. (VER CALENDARIO EN U-CURSOS)

- PKU Dg y Clínica: Dra. Arias
 PKU materno: Dra. Peredo
- MSUD: Dra. Arias
 AO: Dra Arias
- 5. Beta Oxidación: Dr. Cabello
- 6. Ciclo de la Urea: Dr. Cabello
- 7. Tirosinemias: Dra Arias
- 8. Dieta Cetogénica: Prof. Verónica Cornejo
- 9. Seguimiento de GLUT1, experiencia chilena, Verónica Cornejo
- 10. Tratamiento de emergencia en EIM, Veronica Cornejo
- 11. Programa Pesquisa Neonatal: Prof. Verónica Cornejo
- 12. Enfermedades Lisosomales y Peroxisomales: Dr. Cabello
- 13. Alteraciones de los Hidratos de Carbono: Dra Peredo
- 14. Programa Pesquisa neonatal ampliado: Bg. Alf Valiente
- 15. Errores innatos del adulto: Dra. Pilar Peredo
- 16. Síndrome X frágil: Dra. Lorena Santa María, Dr. Víctor Faúndes
- 17. Microdeleciones y Microduplicaciones: TM Paulina Morales
- 18. Epigenética: Dra. Lorena santa María/TM Paulina Morales
- 19. Aproximación Clínica y Genética a consultas frecuentes en Genética Clínica: Dr. Víctor Faúndes
- 20. Enfermedades ligadas al X. Sd. de Rett: TM Paulina Morales/Dra. Lorena Santa María
- 21. Diagnóstico con secuenciación de nueva generación: Dra. Lorena Santa María

SEMINARIOS TEÓRICOS OBLIGATORIOS DE LABORATORIO. (VER CALENDARIO EN U-CURSOS)

- Citogenética y FISH: TM Paulina Morales
- Molecular MLPA y Amplidex: TM Paulina Morales y Dra. Lorena Santa María
- Array CGH: Dra. Lorena Santa María
- Seminario Práctico de aCGH (sólo becados de Genética Clínica): Dr. Víctor Faúndes
- Seminario Práctico WES (sólo becados de Genética Clínica): Dr. Víctor Faúndes



BIBLIOGRAFÍA.-

Bibliografía Obligatoria.-

- 1. Errores Innatos en Metabolismo del niño, Eds: Colombo M, Cornejo, V, Raimann E. 2017 pág: 1-980. 4º edición.
- Leer los primeros 6 capítulos del libro de Genética Médica de Jorde, Carey y Bamshad (solicitar a Dr. Víctor Faúndes/Lorena Santamaría)

Bibliografía Complementaria.-

- Hamilton V, Santa María L, Fuenzalida K, Morales P, Desviat LR, Ugarte M, Pérez B, Cabello JF, Cornejo V. Characterization of Phenyalanine Hydroxylase Gene Mutations in Chilean PKU Patients. JIMD Rep. 2017, 30. doi: 10.1007/8904 2017 85.
- 2. Castro G, Hamilton V, Cornejo V. Chilean nutrition management protocol for patients with phenylketonuria. J Inborn Errors Metab 2017; 5:1-6
- De la Parra A, García MI, Hamilton V, Arias C, Cabello JF, Cornejo V. First-year metabolic control guidelines and their impact on future metabolic control and neurocognitive functioning in children with PKU. Mol Genet Metab Rep. 2017; 13:90-94
- 4. Campo K, Castro G, Hamilton V, Cabello JF, Raimann E, Arias C, Cornejo V. Energy expenditure in Chilean children with Maple Syrup Urine Disease (MSUD). J Inherit Metab Dis 2016; 26:69-76
- 5. De la Parra A, García MI, Waisbren S, Cornejo V, Raimann E. Cognitive functioning in mild hyperphenylalaninemia. Mol Genet Metab, 2015, 5: 72–75
- Trujillano D, Perez B, González J, Tornador C, Navarrete R, Escaramis G, Ossowski S, Armengol L, Cornejo V, Desviat LR, Ugarte M, Estivill X. Accurate molecular diagnosis of phenylketonuria and tetrahydrobiopterin-deficient hyperphenylalaninemias using high-throughput targeted sequencing. Eur J Hum Genet. 2013 Aug 14. doi: 10.1038/ejhg.2013.175.
- 7. Cornejo V, Escobar J, Ochoa E, Castro G, Cabello JF, Valiente A, Raimann E, Colombo M. Evaluación del seguimiento de 29 niños chilenos con enfermedad de la orina olor a jarabe de arce clásica. Rev Chil Nutr. 2014, 41 (3): 304-311
- 8. Cornejo V, Concha M, Cabello JF, Raimann E. Composición lipídica de la dieta de niños con Fenilquetonuria diagnosticados precozmente. Arch Latin Nutr 2005; 4:332-335.
- 9. Cornejo V, Manríquez V, Colombo M, Mabe P, Jiménez M, De la Parra A, Valiente A, Raimann E. Fenilquetonuria de diagnóstico neonatal y lactancia materna. Rev Med Ch, 2003; 131:1280-1287.
- Arias C, Raimann E, Peredo P, Cabello JF, Castro G, Valiente A, de la Parra A, Bravo P, Okuma C, Cornejo V. Propionic Acidemia and Optic Neuropathy: A Report of Two Cases. J Inherit Metab Dis, 2013. DOI:10.1007/8904_2013_234 http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/23818179
- Pérez B, Angaroni C, Sánchez-Alcudia R, Pérez B, Angaroni C, Sánchez-Alcudia R, Merinero B, Pérez-Cerdá C, Specola N, Rodríguez-Pombo P, Wajner M, de Kremer RD, Cornejo V, Desviat LR, Ugarte M. The molecular landscape of propionic acidemia and methylmalonic aciduria in Latin America. J Inherit Metab Dis 2010;33(2):307-314
- 12. Cornejo V, Raimann E, Cabello JF, Valiente A, Becerra C, Opazo M, Colombo M. Past, present and future of newborn screening in Chile. J Inherit Metab Dis. 2010;33 Suppl 3:S301-6. doi: 10.1007/s10545-010-9165-8