



Reglamento de Presentación de Trabajos Científicos

Fecha Límite de Presentación de Trabajos: 27 junio 2011

1. Envíe el resumen al Comité Científico del Congreso, por correo electrónico: claht2011@personas.com.uy , **antes 28 de Marzo 2011.**
2. No se aceptarán trabajos enviados por fax.
3. El resumen deberá redactarse en español.
4. El resumen deberá estar escrito en computador utilizando un tamaño mínimo de letra de 11 puntos, idealmente Times New Roman.
5. La extensión máxima de este resumen no debe superar el recuadro del formato adjunto (17 x 13.5 cm.) incluyendo figuras, tablas y referencias.
6. El título del resumen debe ser breve, sin abreviaturas, en mayúsculas y negrillas. Si el título incluye un subtítulo, utilice un segundo renglón en minúscula y negrilla.
7. Los autores se escriben iniciando un renglón nuevo, en minúsculas, sin negrilla, así: primer apellido e iniciales del (los) nombre(s). Entre el apellido y las iniciales no se escriben comas. Las comas sólo se utilizan para separar un autor de otro. Se debe subrayar el autor que presentará el trabajo en el Congreso. Se deben omitir los títulos y posiciones académicas o administrativas de los autores.
8. Las instituciones que realizaron y el lugar donde se realizó el trabajo (ciudad - país) se deben anotar en otro renglón nuevo, en minúsculas, sin negrilla. Asimismo, se debe especificar el correo electrónico del autor principal o de la persona que realice la presentación del trabajo
9. El resumen debe incluir como subtítulos (secciones):

Una breve reseña donde se destaque el objetivo del trabajo y la importancia del tema.

- ❖ **METODOLOGÍA:** Describir brevemente los materiales y métodos /técnicas utilizadas (los fundamentos de las técnicas no deben ser descritos si los mismos pueden ser citados de bibliografía fácilmente accesible).
- ❖ **RESULTADOS Y DISCUSIÓN:** Realizar una presentación clara de los resultados experimentales obtenidos, resaltando tendencias o puntos de interés. Incluir gráficas o tablas según corresponda, las cuales deben ser citadas en forma clara dentro del texto.
- ❖ **CONCLUSIONES:** Explicar en forma breve la implicancia de los resultados obtenidos.

Responsabilidad del autor:

El abajo firmante certifica que este resumen es conocido por todos sus autores quienes autorizan su presentación en el evento de referencia.

10. La forma de presentación será **POSTER**. El Comité Científico seleccionara los tres mejores trabajos para presentación oral en el congreso. En caso de corresponder se le comunicará al autor con suficiente antelación.
11. Se ofrecerán becas para los medicos residentes primeros autores de los trabajos seleccionados.

Forma de Presentación: Póster

El Comité Científico seleccionara los tres mejores trabajos para presentación oral al cierre del congreso. En caso de corresponder se le comunicará al autor con suficiente antelación.

DIAGNOSTICO DE TROMBOASTENIA DE GLANZAMANN UTILIZANDO ANTICUERPOS MONOCLONALES

Solís R, Santos E, Zurita E, Solis A.

*raulsolis3@hotmail.com

Tabasqueña de Hemofilia. Villahermosa, Tab. México.

Objetivo.

Estandarizar un método sensible, práctico y fácil para el diagnóstico de Tromboastenia de Glanzmann.

Metodología.

Se estudiaron tres sujetos normales, dos pacientes con trombocitosis secundaria a deficiencia de hierro, dos pacientes con trombocitemia esencial y un paciente con tromboastenia de Glanzmann diagnosticados por métodos convencionales.

Resultados y Discusión.

El producto final de la reacción es de color rojo y define claramente las plaquetas normales y sus extensiones. Los dos frotis normales, como las de los pacientes con trombocitosis secundaria o primaria mostraron positividad intensa en todas las plaquetas, una clara definición de sus extensiones citoplasmáticas. Por el contrario, en las plaquetas de pacientes con tromboastenia de Glanzmann, la mayoría de las plaquetas fueron negativas o débilmente positivas.

Para tener un control para observar simultáneamente las plaquetas normales y las tromboasténicas, la sangre del paciente con tromboastenia de Glanzmann se mezcló en una proporción de 9:1, con sangre normal, realizándose posteriormente frotis teñidos de la misma manera que los anteriores.

Normalmente las dos proteínas se sintetizan de forma individual en el retículo endoplasmático rugoso, al pasar al aparato de Golgi se unen para formar un heterodímero que se transporta a la plasmática membrana. Si alguna de las proteínas no se sintetizan o es anormal, la formación del heterodímero no se lleva a cabo.

Conclusiones.

La Técnica es descrita por nosotros muy rápida, sin ningún manejo o procesamiento especial de las células, es suficiente un simple frotis. Su sensibilidad es comparada con las técnicas de citofluorometría y agregometría, que requieren un aparato costoso y una preparación un poco más compleja.

SOLIS RAUL

AV Gregorio Méndez 707

Villahermosa, Tabasco

México

+52 9933129328

+529933144291

raulsolis3@hotmail.com

SOLIS

1. Apellido del primer autor
2. Si el mismo autor presenta más de un trabajo adicionar número correlativo por cada uno.