

Salta, 07/08/2024

De: Salud - Dpto. Posgrado

VISTO: El proyecto del Curso de Posgrado SECUENCIACIÓN DE PRÓXIMA GENERACIÓN (NGS) APLICADA AL ESTUDIO DE MICROPATOGENOS modalidad virtual, elevado por el Dr. Jorge Diego MARCO Director del Instituto de Patología Experimental (IPE); y,

CONSIDERANDO:

Que tiene como objetivos: Proporcionar una sólida comprensión de la Biología Molecular subyacente a las técnicas de NGS. Desarrollar la capacidad de diseñar y ejecutar experimentos de secuenciación para la identificación y tipificación de micropatógenos y Fomentar la habilidad crítica para analizar, interpretar y aplicar los datos de secuenciación a problemas reales de campo de la Microbiología y la Parasitología.

Que el mismo se encuentra en el Convenio marco entre CONICET y la Universidad Nacional de Salta según Res. R N° 775/15.

Que cuenta con el informe de la Secretaria de Posgrado, Investigación y Extensión al Medio.

Que las Comisiones de Docencia, Investigación y Disciplina y Hacienda y Finanzas en despacho conjunto n° 211-24 aconseja aprobar el mencionado curso de Posgrado.

POR ELLO: en uso de las atribuciones que le son propias,

EL CONSEJO DIRECTIVO DE LA FACULTAD DE CIENCIAS DE LA SALUD

(En Sesión Ordinaria N° 10-24 realizada el 30/07/24)

RESUELVE

ARTICULO 1°. – Aprobar la realización del Curso de Posgrado SECUENCIACIÓN DE PRÓXIMA GENERACIÓN (NGS) APLICADA AL ESTUDIO DE MICROPATOGENO, modalidad virtual, que se realizara durante los meses de septiembre, octubre y noviembre del corriente año.

ARTÍCULO 2°. - Estipular que el curso se desarrollará de acuerdo a las especificaciones detalladas en el ANEXO de la presente.

ARTÍCULO 3°. – Hágase saber, publíquese en el Boletín Oficial y comuníquese a: Dr. Jorge Diego MARCO, Instituto de Patología Experimental, Secretaria de Posgrado, Investigación y Extensión al Medio y siga a la Dirección de Posgrado y Carrera Docente a sus efectos.

HMC.

Mgs. D. ESTELA OLA CASTRO Secretaria de Postgrado Facultad de Ciencias de la Salud-UNSa



LIC CAPLOS EXPIQUE PORTAL Decano

1/7



De: Salud - Dpto. Posgrado



Salta, 07/08/2024

ANEXO

Proyecto Curso de Posgrado

Nombre del curso: "Secuenciación de próxima generación (NGS) aplicada al estudio de micropatógenos"

Comisión Organizadora: Unidad de Epidemiología Molecular – Instituto de Patología Experimental "Dr. Miguel Ángel Basombrío" – Facultad de Ciencias de la Salud - UNSa

Nombre y Apellido	Rol	DNI	email
Dr. Nicolás Tomasini	Coordinador	30.032.733	biol.nicolas.tomasini@gmail.com
Dra. Noelia Floridia Yapura	Coordinador	34.455.588	narfy89@gmail.com
Dra. Fanny Rusman	Profesor	34.674.310	fannyrusman@gmail.com
Lic. Anahí Díaz	Profesor	35.477.160	anahi1990gd@gmail.com
Lic. Tatiana Ponce	Profesor	37.692.249	tatiana.ponce93@gmail.com
Lic. Soledad Hodi	Profesor	34.066.435	soledadhodi26@gmail.com



Donn



Salta, 07/08/2024

De: Salud - Dpto. Posgrado

Fundamentación: Las enfermedades causadas por micropatógenos impactan significativamente en las sociedades, particularmente en regiones con recursos limitados, afectando la economía y la calidad de vida de las personas. Estas enfermedades contribuyen a la carga socioeconómica global debido a su asociación con la morbilidad, la mortalidad, y la pérdida de productividad. Entre los distintos desafíos para contener el impacto de estas enfermedades se encuentran la detección temprana, el diagnóstico preciso y el tratamiento efectivo. Las tecnologías de Secuenciación de Próxima Generación (NGS) ofrecen soluciones prometedoras debido a su costo cada vez más reducido, permitiendo una identificación rápida y precisa de las especies causantes, favorecen la identificación de nuevas cepas o especies, permiten el estudio y seguimiento de mecanismos de resistencia. lo cual es crucial para la implementación de medidas de control y eliminación. El curso "Secuenciación de Próxima Generación (NGS) Aplicada al Estudio de Micropatógenos" está diseñado en el contexto de una necesidad urgente de innovar en la detección, tipificación y tratamiento de enfermedades causadas por bacterias y parásitos. La tecnología NGS abre nuevas vías para el estudio detallado del genoma y diversidad de estos organismos, promoviendo el desarrollo de métodos diagnósticos avanzados y estrategias de tratamiento más precisas y eficaces.

Objetivo del curso: El curso de posgrado "Secuenciación de Próxima Generación (NGS) Aplicada al Estudio de micropatógenos" está diseñado para desarrollar en estudiantes de posgrado y profesionales del área de la biología y las ciencias de la salud las habilidades y conocimientos fundamentales para implementar tecnologías de NGS en la investigación de patógenos. Los objetivos generales del curso son:

- · Proporcionar una sólida comprensión de la biología molecularsubyacente a las técnicas de NGS,
- · Desarrollar la capacidad de diseñar y ejecutar experimentos de secuenciación para la identificación y tipificación de micropatógenos,
- Fomentar la habilidad crítica para analizar, interpretar y aplicar los datos de secuenciación a problemas reales en el campo de la microbiología y la parasitología.

Arancel: con arancel de 50.000 pesos (ARS) para profesionales de Argentina y 60 USD para extranjeros.

Becas del 100 % para personal del Instituto de Patología Experimental.

Certificado: Aprobación o asistencia.

Condiciones para certificado de aprobación o de asistencia: Para recibir el certificado de asistencia se requiere haber resuelto la totalidad de cuestionarios finales de los módulos y un 80% de asistencia a las clases sincrónicas. El certificado de aprobación requiere, además de los requisitos de asistencia, aprobar un examen final con al menos 60% de las respuestas correctas.

Modalidad de Trabajo: El curso se desarrollará integramente en modalidad virtual y consta de 6 módulos a ser desarrollados a lo largo de 6 semanas y 2 semanas adicionales para la realización del examen final. Se utilizará un enfoque de aula invertida para maximizar la interacción y el

Early

Dorm



De: Salud - Dpto. Posgrado

Salta, 07/08/2024

aprendizaje activo de los participantes. La modalidad de aula invertida permitirá que los participantes lleguen a las sesiones sincrónicas con un conocimiento previo suficiente para participar activamente en discusiones y actividades más avanzadas. Este enfoque fomentará el pensamiento crítico y la aplicación práctica de los conocimientos adquiridos.

Actividades Asincrónicas: Las actividades asincrónicas estarán diseñadas para que los participantes puedan avanzar a su propio ritmo y comprender los conceptos fundamentales necesarios para las sesiones sincrónicas. Estas actividades estarán desarrolladas en la plataforma Moodle. Estas actividades incluirán:

- · <u>Videos interactivos</u>: Grabaciones de alta calidad en formato HTML5 que presentarán los temas teóricos esenciales. Estos videos incluirán interacciones, preguntas y ejercicios integrados para facilitar la comprensión y retención de la información.
- · <u>Guías escritas</u>: Documentos detallados que acompañarán a los videos, proporcionando ejemplos prácticos y pasos a seguir para realizar actividades en plataformas de análisis como Galaxy, Google Colab y otras.
- <u>Tareas prácticas</u>: Ejercicios diseñados para aplicar los conocimientos teóricos adquiridos, utilizando datos reales y herramientas bioinformáticas. Los participantes resolverán problemas y completarán actividades que serán evaluadas para asegurar su comprensión.
- · Foros de ayuda y discusión: Los foros serán una herramienta para ayudar a resolver dudas y de apoyo entre pares.
- Cuestionarios de finalización de módulo: De múltiple opción, con retroalimentación y más de un intento constituyen una instancia de evaluación formativa para el alumno que le permite autoevaluarse en su progreso en el curso.

Actividades Sincrónicas: Las actividades sincrónicas se llevarán a cabo semanalmente mediante videoconferencias en la plataforma Zoom, donde se realizará:

- · <u>Análisis de Resultados</u>: Discusión y análisis de los resultados obtenidos en las actividades prácticas asincrónicas. Los participantes presentarán sus hallazgos y recibirán retroalimentación del equipo docente.
- · <u>Sesiones de Preguntas y Respuestas</u>: Espacios dedicados a resolver dudas y profundizar en temas específicos a solicitud de los participantes.
- Debates y Discusiones: Intercambio de ideas y reflexiones sobre los análisis realizados y sus fortalezas y posibles puntos débiles, promoviendo un aprendizaje colaborativo y crítico.

Carga horaria: 80 horas.

Requisitos/conocimientos previos: Conocimientos teóricos básicos de biología molecular (conceptos de ADN, genoma, gen, secuencia, etc).

Contenidos/Módulos

6gy

gorns



De: Salud - Dpto. Posgrado

Salta, 07/08/2024

Módulo 1. Introducción al Curso y fundamentos de biología molecular.

El papel de la NGS en la investigación moderna de microorganismos patógenos. Introducción a la secuenciación de nueva generación. Bases de datos de secuencias. Introducción a plataformas de análisis utilizadas en el curso: Galaxy, Google Colab y Qiita.

Módulo 2. Fundamentos de biología molecular.

Principios de la extracción de ADN en cultivos y muestras biológicas. Diferentes métodos de extracción utilizados para NGS. Reacción en cadena de la polimerasa (PCR). Fundamentos y aplicaciones para el estudio de patógenos. Puesta a punto de la PCR. Diseño de cebadores. Secuenciación de Sanger.

Módulo 3. Tecnologías de Secuenciación de Próxima Generación.

Fundamentos y aspectos generales de las diferentes estrategias de secuenciación de próxima generación. Comparación técnica entre Illumina y Nanopore: Ventajas y limitaciones de cada plataforma. Consideraciones para la selección de la tecnología en proyectos de estudio de patógenos. Kits y Equipos: Descripción y selección de kits y equipos de Illumina y Nanopore. Multiplexación: Técnicas de multiplexación en NGS. Formatos de archivo, calidad de bases. Servicios de Secuenciación Externos: Estrategias y logística para el envío de muestras.

Módulo 4. Amplicon sequencing y tipificación de micropatógenos mediante genes ribosomales.

Fundamentos del *amplicon sequencing*. Aplicaciones generales. Amplicon sequencing del gen 16s en bacterias. *Amplicon sequencing* del gen 18s en eucariotas. Selección de pares de cebadores. Construcción de Bibliotecas para Illumina y Nanopore. Análisis de costos de secuenciación y determinación del número de lecturas a secuenciar. Pre-procesamiento de datos: *trimming*, filtrado, *merge*, *denoising*, *clustering*. Análisis específicos: estudio de la diversidad alfa y beta, y herramientas de asignación taxonómica. Análisis estadístico. Uso de Qiime en Google Colab y en otras plataformas.

<u>Módulo 5. Identificación de linajes y especies de tripanosomátidos mediante Amplicon Seguencing.</u>

Características generales de los tripanosomátidos. Tipificación. Características de la mitocondria. Estructura del kinetoplasto. Maxicírculos y minicírculos. Tipificación de parásitos utilizando mHVRs. Construcción de bibliotecas de amplicón. Uso de Google colab para identificar linajes de *Trypanosoma cruzi* mediante secuenciación profunda de mHVRs.

Módulo 6. Ensamblado de genomas.

Estrategias de ensamblado: contra referencia y de novo. Ensamblado de lecturas cortas, largas y estrategias híbridas. Pulido de ensamblado. Evaluación de calidad de ensamblado. Mapeo de lecturas. Llamado de variantes. Determinación de ploidía. Anotación automatizada.

Euro

DORME



Salta. 07/08/2024

De: Salud - Dpto. Posgrado

Semana	Contenido			
16 al 20 de septiembre de 2024	Módulo 1 y 2			
23 al 27 de septiembre de 2024	Módulo 3			
30 de septiembre al 4 de octubre de 2024	Módulo 4 Parte I			
7 al 11 de octubre de 2024	Módulo 4 Parte II			
14 al 18 de octubre de 2024	Módulo 5			
21 al 25 de octubre de 2024	Módulo 6			
Fecha límite para examen final: 8 de noviembre de 2024				

Bibliografía (a modo de referencia, puede modificarse en el dictado)

Bharti, R., & Grimm, D. G. (2021). Current challenges and best-practice protocols for microbiome analysis. Briefings in Bioinformatics, 22(1), 178-193. https://doi.org/10.1093/bib/bbz155

Cannon, M. V., Bogale, H., Rutt, L., Humphrys, M., Korpe, P., Duggal, P., Ravel, J., & Serre, D. (2018). A high-throughput sequencing assay to comprehensively detect and characterize unicellular eukaryotes and helminths from biological and environmental samples. Microbiome, 6(1), 195. https://doi.org/10.1186/s40168-018-0581-6

Edward, P., & Handel, A. S. (2021). Metagenomic Next-Generation Sequencing for Infectious Disease Diagnosis: A Review of the Literature With a Focus on Pediatrics. Journal of the Pediatric Infectious Diseases Society, 10(Supplement_4), S71-S77. https://doi.org/10.1093/jpids/piab104 Floridia-Yapur, N., Rusman, F., Diosque, P., & Tomasini, N. (2021). Genome data vs MLST for exploring intraspecific evolutionary history in bacteria: Much is not always better. Infection, Genetics and Evolution, 93, 104990. https://doi.org/10.1016/j.meegid.2021.104990

Kulski, J. K. (Ed.). (2016). Next Generation Sequencing - Advances, Applications and Challenges. InTech. doi: 10.5772/60489.

Liu, Y.-X., Qin, Y., Chen, T., Lu, M., Qian, X., Guo, X., & Bai, Y. (2021). A practical guide to amplicon and metagenomic analysis of microbiome data. Protein & Cell, https://doi.org/10.1007/s13238-020-00724-8

Nafea, A. M., Wang, Y., Wang, D., Salama, A. M., Aziz, M. A., Xu, S., & Tong, Y. (2023). Application of next-generation sequencing to identify different pathogens. Frontiers in Microbiology, 14, 1329330. https://doi.org/10.3389/fmicb.2023.1329330





Salta, 07/08/2024

De: Salud - Dpto. Posgrado

Notario, E., Visci, G., Fosso, B., Gissi, C., Tanaskovic, N., Rescigno, M., Marzano, M., & Pesole, G. (2023). Amplicon-Based Microbiome Profiling: From Second- to Third-Generation Sequencing for Higher Taxonomic Resolution. *Genes*, *14*(8). https://doi.org/10.3390/genes14081567

Rusman, F., Díaz, A. G., Ponce, T., Floridia-Yapur, N., Barnabé, C., Diosque, P., & Tomasini, N. (2023). Wide reference databases for typing *Trypanosoma cruzi* based on amplicon sequencing of the minicircle hypervariable region. *PLoS Neglected Tropical Diseases*, 17(11), e0011764. https://doi.org/10.1371/journal.pntd.0011764

HMC.

Mgs. D. ESTELA OLA CASTRO Secretaria de Postgrado Facultad de Ciencias de la Salud-UNSa MACIONAL OF SELENCINS SELE

Lic. CARLOS ENVIOLDE PORTAL De cano Facultad de Ciensica de la Salud - Una