

۱۲۴	کد درس
ژنتیک پزشکی	نام درس
علوم پایه پزشکی / مقدمات بالینی (بر حسب کوریکولوم مصوب دانشگاه)	مرحله ارائه درس
۱- بیوشیمی سلول- ملکول- ۲- فیزیولوژی سلول	دروس پیش نیاز
نظری	نوع درس
کل	عملی
ساعت ۳۴	ساعت -
ساعت ۲۴	ساعت ۲۴ ساعت
در این درس از دانشجو انتظار می رود درگ مناسبی در مورد مباحث اساسی ژنتیک پزشکی زیر به دست آورد و با آگاهی بر اصلی ترین فنون جاری ژنتیک پزشکی و مولکولی بتواند آن ها را در فرایندهای طبیعی و راثت، بیماریهای شایع و ناهنجاری های مادرزادی شناسایی کند.	هدف های کلی
<p>۱- جایگاه راهبردی ژنتیک پزشکی در نظام سلامت</p> <p>۲- انواع وراثت ها و شباهت ها و تفاوت های آن ها و نیز توانایی تمیز میان آن ها</p> <p>۳- بیماری های مهم و شایع انسان در هریک از وراثت های مطرح در ژنتیک پزشکی</p> <p>۴- انواع ناهنجاری های مادرزادی، تراوُذن ها و دوقلوها و رابطه آن ها با ژنتیک پزشکی</p> <p>۵- کاربرد مهم ترین روش های مطرح در تشخیص ژنتیکی پیش و پس از تولد</p> <p>۶- اپی ژنتیک و بیماری های انسان</p> <p>۷- سیتوژنتیک و ژنتیک مولکولی در انسان و روش های قدرتمند آن ها در تشخیص بیماری های انسانی</p> <p>۸- میانی و خاستگاه های سلولی و مولکولی بیماری های ژنتیکی در انسان</p> <p>۹- اصول مشاوره ژنتیک و جایگاه راهبردی آن در تعیین رسیک خطر و تعیین الگوی توارثی بیماری *</p> <p>۱۰- روش های قدرتمند مهندسی ژنتیک در پزشکی</p> <p>۱۱- روش های قدرتمند ژن درمانی و روش های مهم آن</p> <p>۱۲- روش های قدرتمند ژنتیک سرطان و روش های مهم تشخیص و درمان آن</p> <p>۱۳- جایگاه فارماکوژنتیک و ضرورت پزشکی انفرادی</p> <p>۱۴- رویکردها و روش های مهم ژنتیکی در مسیر پیشگیری، شناسایی و درمان بیماری ها</p>	شرح درس
<p>آشنایی با ژنتیک سلولی و مولکولی؛ انواع الگوهای وراثتی؛ نقش و کاربرد مشاوره ژنتیک در شناسایی بیماری، تعیین الگوی ارشی و رسیک خطر؛ معرفی روش های قدرتمند سلولی و به ویژه مولکولی در شناسایی، تشخیص و پیشگیری بیماری های مهم ژنتیکی؛ ژن درمانی، ژنتیک سرطان، اپی ژنتیک و فاماکوژنتیک.</p>	محفوای ضروری
<p>۱- تاریخچه، جایگاه، اهمیت، کاربردهای ژنتیک پزشکی و چشم انداز</p> <p>۲- سیتوژنتیک بالینی؛ مقدمات لازم، روش های ناهنجاریهای کروموزوم</p> <p>۳- ژنتیک مولکولی و جهش های ژئنی، اهمیت و کاربردها</p> <p>۴- عملکرد / بیان ژن و چگونگی تنظیم آن</p> <p>۵- اصول مشاوره ژنتیک، تجزیه و تحلیل و کاربرد شجره در بیماریهای تک ژئنی</p> <p>۶- الگوهای توارث تک ژئنی در بیماریهای انسان (وراثت متالی)</p> <p>۷- الگوهای توارث تک ژئنی در بیماریهای انسان، توارث هولاندریک</p> <p>۸- وراثت چند عاملی، وراثت سیتوپلاسمی و وراثت اینمنی</p> <p>۹- ناهنجاری های مادرزادی، تراوُذنها و دوقلوها</p> <p>۱۰- مهندسی ژنتیک و کاربردهای آن در پزشکی</p> <p>۱۱- تازه ترین روش های تشخیص مولکولی پیش و پس از تولد</p> <p>۱۲- اپی ژنتیک و بیماریهای انسان</p> <p>۱۳- ژن درمانی در انسان، اصلی ترین روش های جاری با معرفی نمونه های مهم</p> <p>۱۴- کاربرد ناقلين ويروسى و غير ويروسى در ژن درمانی</p> <p>۱۵- ژنتیک سرطان، روش های جاری ژن درمانی در سرطان و همراه با نمونه های مهم</p> <p>۱۶- فارماکوژنتیک و پزشکی مبتنی بر ویژگیهای فردی (Individualized Medicine)</p>	توضیحات
<p>*یک دوره کارآموزی ژنتیک بالینی می تواند در مراکزی که شرایط لازم را با تایید بورنهای ژنتیک و پزشکی عمومی دارا هستند بصورت انتخابی طراحی و برگزار شود. در این صورت مشاوره ژنتیک پزشکی می تواند بصورت کارگاهی برگزار شود.</p> <p>** درس ژنتیک از آزمون جامع علوم پایه حذف و در آزمون جامع پیشکارورزی قرار می گیرد.</p>	

