

| |
|---|
| Студијски програм/студијски програми: Основне академске студије здравствене неге |
| Врста и ниво студија: Основне академске студије, студије првог степена |
| Назив предмета: Хумана генетика (31.ХУГ) |
| Наставник: Наташа С. Вучинић |
| Статус предмета: обавезан |
| Број ЕСПБ: 2 |
| Услов: - |
| Циљ предмета |
| Циљ предмета је да студенти науче основе наслеђивања наследних болести. |

Исход предмета

Након успешно реализованих предиспитних и испитних обавеза студент може да: са разумевањем користи основне генетичке појмове и препознаје значај генетике у савременој науци; детаљно опише структуру хроматина, морфолошку и функционалну организацију хромозома; јасно разликује фазе митозе и мејозе, схвата значај ћелијских деоба у трансмисионуј генетици; кроз примере примењује Менделове законе, разуме интра и интер локусне интеракције гена; предвиђа могуће механизме наслеђивања и прецизно конструише родословна стабла на основу задатих података објасни механизме настанка мутација, принципе дејства мутагена и механизме ДНК репарације; сагледа значај и улогу пренаталне дијагностике и генетичког саветовалишта у систему здравствене заштите.

Садржај предмета

Теоријска настава

Увод у генетику, историјат, структура нуклеинских киселина, ћелијске органеле; Молекуларна организација хромозома и експресија гена; Ћелијски циклус, ћелијске деобе, гаметогенеза, оплодња; Основни принципи наслеђивања (моногенске болести аутозомно доминантне, аутозомно рецесивне) формирање родословног стабла; Одступања од менделовских односа: напотпуна доминантност, кодоминантност, летални алели, пробојност и изражајност гена, плејотропија, фенокопије, генетичка антиципација; Детерминација пола људи, наслеђивање ограниченој полом и под утицајем пола, корелативно наслеђивање, мултиплалелизам, интеракције гена, полигенско наслеђивање. X-vezano наслеђивање и холандрично наслеђивање; Генотоксични ефекти: хемијски, физички и биолошки. Мутације репарације и рекомбинације; Хромозомске аберације, нумеричке и структурне; Болести условљене поремећајем броја аутозома. Даунов синдром, Патау синдром, Едвардсов синдром. Полиплоидије. Химеризам и мозаизам; Структурне хромозомске аберације. Cri du chat синдром, Волфов синдром. Микроделециони синдроми, FRA X синдром; Аберације полних хромозома. Тарнеров синдром. Клинефелтеров синдром. XY синдром, XXX синдром; Генетско саветовање, пренатална дијагностика, генска терапија.

Практична настава: Вежбе, Други облици наставе, Студијски истраживачки рад

Литература

Обавезна

1. Попић Паљић Ф. Хумана генетика. Нови Сад: Медицински факултет; 2012.
2. Turnpenny P, Ellard S. Емеријеви основи медицинске генетике. Београд: Datastatus; 2009.
3. Вапа Љ, Обрехт Д, Ђан М. Практикум из хумане генетике. Нови Сад: Медицински факултет; 2012.

Допунска

1. Lewis R. Human genetics. McGraw-Hill Publishing Company; 2007.
2. Strachan T, Read A. Human molecular genetics. 4th ed. New York: Garlan Science; 2011.

Број часова активне наставе

Остали часови:

| | | | |
|------------------|--------|-----------------------|-----------------------------|
| Предавања: 30 | Вежбе: | Други облици наставе: | Студијски истраживачки рад: |
|------------------|--------|-----------------------|-----------------------------|

Методе извођења наставе

Предавања

Оцена знања (максимални број поена 100)

| Предиспитне обавезе | поена | Завршни испит | поена |
|----------------------------|-------|---------------|-------|
| активност у току предавања | 5 | писмени испит | 65 |
| практична настава | | усмени испит | |
| колоквијум-и | 30 | | |
| семинар-и | | | |