

Medicinski fakultet u Rijeci

IZVEDBENI NASTAVNI PLAN 2023/2024

Za kolegij

Medicinska genetika

Studij:	Medicina (R)
Katedra:	Sveučilišni integrirani prijediplomski i diplomski studij
Nositelj kolegija:	Katedra za medicinsku biologiju i genetiku izv. prof. dr. sc. Pereza Nina, dr. med.
Godina studija:	5
ECTS:	3
Stimulativni ECTS:	0 (0.00%)
Strani jezik:	Ne

Podaci o kolegiju:

Kolegij Medicinska genetika je obvezni predmet na petoj godini Sveučilišnog integriranog prijediplomskog i diplomskog studija Medicina, a sastoji se od 18 sati predavanja, 14 sati seminara i 13 sati vježbi, ukupno 45 sati (3 ECTS).

Cilj kolegija je opisati i objasniti osnove cjelovitog pristupa pacijentu s genetičkom bolešću ili poremećajem, odnosno povišenim rizikom za iste, kako bi budući liječnici stečena znanja, vještine i stavove mogli primijeniti u vlastitoj kliničkoj praksi.

ISHODI UČENJA ZA KOLEGIJ:

Ishodi učenja određeni su i izvedeni u skladu s temeljnim standardima za razvijanje kompetencija iz genetike za zdravstvene radnike u Europi, specifično liječnike koji nisu specijalisti medicinske genetike. Navedene kompetencije sadržane su u dokumentu *Core competencies in genetics for health professionals in Europe* (EuroGentest Project, <https://www.esgh.org/index.php?id=139>), kojeg je 2008. godine prihvatio i odobrio Odbor za edukaciju Europskog udruženjaza humanu genetiku.

Nakon položenog ispita, student će biti sposobljen:

A. KOGNITIVNA DOMENA - ZNANJE

1. nabrojiti i razlikovati vrste genetičkih poremećaja kao uzroke bolesti i medicinskih stanja
2. nabrojiti i usporediti vrste i ishode genetičkog testiranja prema skupinama indikacija
3. argumentirati prednosti i ograničenja genetičkih testova i korištenih metoda
4. izračunati rizik ponovnog javljanja genetičkih poremećaja
5. razlikovati kategorije razvojnih anomalija i povezati ih s odgovarajućim uzrocima
6. koristiti standardiziranu terminologiju prilikom opisivanja dismorfnih obilježja
7. razlikovati utjecaje genske varijabilnosti na terapijski ishod

B. PSIHOMOTORIČKA DOMENA - VJEŠTINE

1. prepoznati pacijente s genetičkom bolešću ili poremećajem, kao i povišenim rizikom za iste
2. odabrat odgovarajuću metodu genetičkog testiranja prema indikaciji i genetičkom uzroku bolesti ili medicinskog stanja
3. osnovno interpretirati nalaz genetičkog testiranja
4. organizirati genetičku skrb upućivanjem pacijenta specijalistima medicinske genetike, kao i drugim odgovarajućim specijalistima i stručnjacima
5. primijeniti osnovne komunikacijske vještine u prenošenju genetičke informacije
6. pretraživati dijagnostičke i edukativne baze podataka genetičkih bolesti i poremećaja (OMIM, GeneReviews, Orphanet, Human Phenotype Database, Face2Gene, PharmGKB)

C. AFEKТИVNA DOMENA - VRIJEDNOSTI I STAVOVI*

1. prosuditi i identificirati važnost postavljanja genetičke dijagnoze
2. usvojiti posebnosti pristupa pacijentuu medicinskoj genetici odnosu na ostale medicinske specijalizacije
3. uvažavati važnost emotivnih, psihičkih, socijalnih i materijalnih posljedica nalaza genetičkog testiranja
4. primijeniti stečena znanja i vještine u pružanje osnovne razine psihološke i socijalne podrške pacijentima i obiteljima zahvaćenima genetičkom bolešću ili poremećajem
5. prepoznati potrebitost cjeloživotne edukacije iz medicinske genetike

*Tijekom kolegija Medicinska genetika poseban je naglasak stavljen na razvijanje afektivne domene jer je ključno da osim navedenih specifičnih znanja i vještina, studenti razviju osviještenost za multidimenzionalnost genetičkih bolesti i poremećaja. Jer oni ne obuhvaćaju samo staničnu razinu u pacijentu već se odražavaju i na sve ostale, više aspekte njegovog života, kao i one njegove obiteljkrvnih srodnika, ali i obitelji koju tijekom života stvara ostavljajući potomstvo. Genetika prožima sve grane medicine, ali i ljudskosti, od strukture i funkcije jezgrine ili mitohondrijske DNA, jedne

stanice, tkiva, integriranih organa, sve do psihološke nadgradnje čovjekovog organizma. Kao takva, medicinska genetika spada u naj složenije medicinske specijalizacije jer zahtjeva integraciju svih znanja o strukturiranju i funkcioniranju ljudskog tijela i duha.

SADRŽAJ KOLEGIJA:

S ciljem svrhotog i smislenog ostvarivanja ishoda učenja, nastava je organizirana u pet velikih tematskih cjelinakoje odgovaraju na specifična pitanja vezana uz pristup pacijentu s genetičkom bolešću ili poremećajem, odnosno povišenim rizikom za iste:

1. INDIKACIJE ZA GENETIČKO TESTIRANJE

(Kako prepoznati osobu s genetičkim poremećajem?)

V1	Kako razlikovati genetičku i negenetičku etiologiju bolesti i medicinskih stanja?
P2	Vrste genetičkog testiranja prema indikacijama
P3	Put do genetičke dijagnoze: organizacija skrbi i alati za dijagnostiku u medicinskoj genetici

2. VRSTE GENETIČKIH POREMEĆAJA

(Kako odabratu pravu metodu genetičkog testiranja i osnovno interpretirati nalaz?)

Poremećaji na razini unutar gena	
P4	Spektar fenomena u autosomno dominantnim monogenskim bolestima
P5	Autosomno recesivne monogenske bolesti: od bolesnika do nositelja
P6	Monogenske bolesti vezane uz kromosom X i ostali rijetki oblici nasljeđivanja
S1	Jedna bolest – jedan monogenski uzrok
S2	Jedna bolest – više mogućih monogenskih uzroka: lokusno heterogene bolesti
S3	Jedna bolest – više mogućih različitih uzroka: složene bolesti

Poremećaji na razini dijela ili čitavih kromosoma

P7	Odstupanja od normalnog broja kromosoma
P8	Balansirana struktturna preuređenja genoma: translokacije i inverzije
P9	Nebalansirana struktturna preuređenja genoma: genomski poremećaji
S4	Genetika reprodukcije I: poremećaji plodnosti i komplikacije trudnoće
P10	Prenatalni probir i dijagnostika kromosomskih poremećaja
S5	Genetika reprodukcije II: prenatalna dijagnostika

Poremećaji na razini (epi)genoma

P11 Uniparentna disomija i epimutacije

3. RAZMIŠLJANJE U OBRASCIMA KLINIČKIH OBILJEŽJA KOD ŠIROKE DIFERENCIJALNE DIJAGNOZE

(Kako usmjeriti genetičko testiranje u osoba s prirođenim anomalijama s ili bez duševnog zaostajanja?)

P12 Klasifikacije i uzroci prirođenih anomalija

P13 Osnove kliničke dismorfologije

S6 Genetika duševnog razvoja: intelektualno i razvojno zaostajanje, poremećaji autističnog spektra

V2 Kako prepoznati obrasce multiplih prirođenih anomalija?

4. PERSONALIZIRANA MEDICINA

(Kako pristupiti individualno svakom pacijentu?)

P14 Praktična farmakogenomika

P15 Genska terapija u kliničkoj praksi

S7 Interpretacija nalaza u farmakogenomici

V3 Kako organizirati sveobuhvatnu skrb za pacijenta?

5. KOMUNIKACIJSKE VJEŠTINE U MEDICINSKOJ GENETICI

(Kako prenijeti genetičku informaciju pacijentu?)

P16 Posebni izazovi u (gen)etičkom savjetovanju

P17 Osnove komunikacijskih vještina u medicinskoj genetici

V4 Simulacija kliničkog prosuđivanja u medicinskoj genetici

V5 Kako prenijeti genetičku informaciju pacijentu?

Koncept pojedinih oblika nastave temelji se na sljedećem:

Predavanja - Od kliničke slike do genetičkog uzroka i metoda dijagnostike

Seminari - Od prepoznavanja indikacije do interpretacije nalaza genetičkog testiranja

Vježbe - Implementacija stečenih kompetencija u vlastitu kliničku praksu

IZVOĐENJE NASTAVE:

Kolegij Medicinska genetika je kolegij kliničkog prosuđivanja, čiji su temelji postavljeni na pričama o pacijentima, od kojih sve počinje, i to na onim primjerima genetičkih bolesti ili poremećaja s kojima se liječnici najčešće susreću po završenom studiju (primjeri iz kardiogenetike, neurogenetike, onkogenetike, pedijatrijske genetike, ginekologije, itd.). S ciljem stjecanja specifičnih znanja, vještina i vrijednosti/stavova u medicinskoj genetici, svi oblici nastave (predavanja, seminari i vježbe) provode se kroz metode aktivnog učenja, potičući razvijanje otvorenog, analitičkog i kritičkog razmišljanja. Cjelokupno gradivo bit će izneseno kroz analize slučajeva (engl. case-based learning), rješavanje problema i iskustveno učenje, na način koji odražava stvarni oblik djelovanja u kliničkoj praksi, u kojem se liječnik najprije susreće s pacijentom, a ne njegovim molekularnim ustrojem. Ovakvim pristupom učenju i poučavanju, obrnutnim od klasičnog načina, potiče se jedostavnije i svršishodnije savladavanje i primjena osnovnih teorijskih znanja, kao i razmišljanje o pacijentu u obrascima kliničkih obilježja pri postavljanju radne/kliničke dijagnoze i usmjeravanju genetičkog testiranja. Stoga će se predavanja, seminari i vježbe održavati u interaktivnom okruženju.

Popis obvezne ispitne literature:

1. Pereza N. Priručnik s prikazima slučajeva iz Medicinske genetike. Prvo izdanje. 2020. Rijeka: Sveučilište u Rijeci, Medicinski fakultet, Zavod za medicinsku biologiju i genetiku. - [Kupi u Knjižnici](#)
2. Materijali s predavanja

Popis dopunske literature:

1. Turnpenny P, Ellard S. Emeryjeve osnove medicinske genetike. 14. izdanje. 2011. Zagreb: Medicinska naklada. - [Posudi u Knjižnici](#)
2. Read A, DonnaiD. New Clinical Genetics. Third edition. 2015. Banbury, UK: Scion Publishing Limited.
3. Radović K. Praktični vodič kroz elektroničke baze podataka u medicinskoj genetici za studente, liječnike i druge zdravstvene djelatnike. Diplomski rad. Medicinski fakultet u Rijeci, 2022. - [Preuzmi iz Repozitorija Dabar MEDRI](#)

Nastavni plan:

Predavanja popis (s naslovima i pojašnjnjem):

Predavanje 1. Izvedbeni nastavni plan i program. Model aktivnog učenja temeljenog na rješavanju problema, problemski usmjereno i iskustvenom učenju.

Uvod u kolegij

Predavanje 2. Vrste genetičkog testiranja prema indikacijama

Nabrojiti vrste genetičkih poremećaja (a1). Nabrojiti, usporediti i razlikovati vrste genetičkog testiranja prema skupinama indikacija: dijagnostičko, prediktivno, određivanje statusa nositelja, probir u populaciji, farmakogenomsко (a2). Usporediti ciljeve i ishode vrsta genetičkog testiranja prema skupinama indikacija (a2, c1). Prosuditi i utvrditi važnost postavljanja genetičke dijagnoze (c1). Definirati i razlikovati genetičko testiranje neposredno ponuđeno potrošaču i genetičko testiranje u sklopu genetičkog savjetovanja (a2, c2). Usporediti pojmove genetička podložnost i genetička određenost (a1). Povezati vrste genetičkog testiranja prema indikacijama sa specifičnim primjerima bolesti i stanja (a2, b1).

Predavanje 3. Put do genetičke dijagnoze: osnovni principi, organizacija skrbi i alati za dijagnostiku u medicinskoj genetici (online tutorial)

Opisati i usporediti organizaciju medicinske genetike u Republici Hrvatskoj i svijetu (b4, c2). Opisati ulogu specijalista medicinske genetike i liječnika koji nisu specijalisti medicinske genetike u pristupu pacijentu s (mogućom) genetičkom bolešću/poremećajem (c2). Definirati pojam genetičke pismenosti i prosuditi o njegovoj važnosti u medicini (c5). Definirati i opisati proces genetičkog savjetovanja prije i nakon genetičkog testiranja (c2). Nabrojiti, razlikovati i pristupiti dijagnostičkim i edukativnim bazama podataka genetičkih bolesti (OMIM, GeneReviews, Orphanet, Human Phenotype Ontology, Face2Gene, PharmGKB) (b6, c5).

Predavanje 4. Spektar fenomena u autosomno dominantnim monogenskim bolestima

Ponoviti osnovne principe/kriterije autosomno dominantnog nasljeđivanja (a1, a4, b1). Definirati i podjeliti varijante sekvence kao uzrok genskih bolesti (a1). Objasniti posebne genetičke fenomene koji utječu na kliničku sliku autosomnodominantnih bolesti: kontinuumpenetrabilnosti, varijabilna ekspresivnost, zigotnost, anticipacija, kasnija dob pojave (a1, b1). Definirati i razlikovati lokusnu i alelnu genetičku heterogenost (a1). Vrednovati važnost utvrđivanja povezanosti genotipa i fenotipa (a4, b3). Razlikovati metode genetičkog testiranja s obzirom na vrstu uzročne varijante sekvence i način nasljeđivanja: sekvenciranje sljedeće generacije (sekvenciranje cjelokupnog genoma, sekvenciranje cjelokupnog egzoma, sekvenciranje kliničkog egzoma), sekvenciranje po Sangeru i inačice lančane reakcije polimerazom (a3).

Predavanje 5. Autosomno recesivne monogenske bolesti: od bolesnika do nositelja

Ponoviti osnovne principe/kriterije autosomno recesivnog nasljeđivanja (a1, a4, b1). Objasniti utjecaj grupiranja varijanti sekvence u populacijama na genetičko testiranje (a1, b2, b3). Razlikovati odabir metoda genetičkog testiranja s obzirom na skupine indikacija (a2, a3, b2). Definirati prošireni genomski probir za nositelje (b2). Objasniti mehanizam razvoja novotvorina u autosomno dominantnim nasljednim oblicima raka (a1).

Predavanje 6. Monongenske bolesti vezane uz kromosom X i ostali rijetki oblici nasljeđivanja

Ponoviti osnovne principe/kriterije X-vezanog nasljeđivanja (a1, a4, b1). Obrazložiti razlike u izražaju X-vezanih bolesti između žena i muškaraca (a1). Nabrojiti X-vezane bolesti letalne za muški spol (a1, a4). Objasniti važnost inaktivacije X kromosoma utjecaj na kliničku sliku X-vezanih bolesti (a1, b3). Definirati pojam reproduktivne sposobnosti (a4). Navesti ostale rijetke oblike nasljeđivanja (mitohondrijske bolesti, Y-vezano nasljeđivanje) (a1).

Predavanje 7. Odstupanja od normalnog broja kromosoma

Ponoviti definicije poliploidija i aneuploidija (a1). Nabrojiti i opisati kliničku sliku poliploidija i najčešćih aneuploidija (b1). Povezati poliploidije, konstitucijske i mozaične aneuploidije s odgovarajućim mehanizmom nastajanja i rizikom ponovnog javljanja (a1, a4, b1). Razlikovati metode genetičkog testiranja za utvrđivanje odstupanja od normalnog broja kromosoma: GTG-metoda, fluorescentna in-situ hibridizacija, kvantitativna fluorescentna lanačana reakcija polimerazom, komparativna genomska hibridizacija na mikročipu (a3).

Predavanje 8. Balansirana strukturalna preuređenja genoma: translokacije i inverzije

Definirati strukturne varijacije (a1). Nabrojiti i opisati razlike između balansiranih strukturalnih preuređenja genoma: translokacije i inverzije (a1). Objasniti pojam mirnog nositeljstva te mogućih reproduktivnih i nereproduktivnih posljedica (a1, a4, b1). Usporediti metode genetičkog testiranja za nebalansirana i balansirana preuređenja genoma (a2, a3, b2).

Predavanje 9. Nebalansirana strukturalna preuređenja genoma: genomske poremećaje

Definirati varijacije broja kopija (a1). Nabrojiti i opisati razlike između vrsta genomske poremećaje: rekurentni i sporadični mikrodelecijski/mikroduplikacijski sindromi (a1). Objasniti povezanost genotipa i fenotipa, odnosno različiti utjecaj vrsta genomske poremećaje na kliničku sliku, rizik ponovnog javljanja (a1, a4, b1). Nabrojiti i opisati kliničku sliku najčešćih sindroma genomske poremećaje (b1). Razlikovati metode genetičkog testiranja za utvrđivanje genomske poremećaje (a3).

Predavanje 10. Prenatalni probir i dijagnostika kromosomskih poremećaja

Navesti i razlikovati vrste prenatalnog probira s obzirom na indikacije, razdoblje i ciljeve provođenja (a1, a2, b2). Objasniti prednosti i ograničenja vrsta prenatalnog probira (a3). Opisati i objasniti invazivne metode prenatalne dijagnostike (b2). Prosuditi o važnosti provođenja dijagnostičkog testiranja u slučaju pozitivnog nalaza prenatalnog probira (a3, a4, b2, b3, c1).

Predavanje 11. Uniparentna disomija i epimutacije

Definirati uniparentnu disomiju i epimutacije (a1). Navesti mehanizam nastanka uniparentne disomije u kontekstu izračunavanja rizika ponovnog javljanja (a1, a4). Opisati kliničku sliku bolesti koje nastaju kao posljedica uniparentne disomije i epimutacija (b1). Nabrojiti metode za genetičko testiranje (a2, a3).

Predavanje 12. Klasifikacije i uzroci prirođenih anomalija

Definirati i kategorizirati prirođene anomalije s obzirom na broj zahvaćenih tjelesnih regija i klinički značaj (a5, b1). Razlikovati strukturne i funkcionalne razvojne anomalije (a5, a6). Razlikovati vrste izoliranih (malformacije, displazije, disruptije i deformacije) i multiplih prirođenih anomalija (sindromi) uzroka i povezatih s pripadajućom skupinom prirođenih anomalija (a1, a5, c5).

Predavanje 13. Osnove kliničke dismorfologije

Definirati najčešća dismorfna obilježja u području glave, vrata, trupa i ekstremiteta (a5, a6). Opisati dismorfni pregled (a5, a6). Navesti dismorfna obilježja najčešćih sindroma koji nastaju kao posljedica genskih i kromosomskih poremećaja (a5, b1).

Predavanje 14. Praktična farmakogenomika

Definirati farmakogenomiku te objasniti njezinu poveznicu s farmakodinamikom i farmakokinetikom (a7). Objasniti važnost implementacije farmakogenetike i farmakogenomike u kliničkoj praksi (a2, a3, c1). Navesti i argumentirati temeljne indikacije za farmakogenomsко testiranje po područjima kliničke medicine (b1).

Predavanje 15 - Genska terapija u kliničkoj praksi

Definirati gensku terapiju, uređivanje i stišavanje gena (a7, c5). Nabrojiti odabrane primjere genske terapije u kliničkoj praksi i genetičke bolesti za koje se primjenjuje (a7, b1). Definirati kriterij za rijetke bolesti (a1). Pretraživati Orphanet bazu podataka za orphan lijekove (b6). Navesti primjere genetičkih bolesti za koje se koriste orphan lijekovi (a7, b1).

Predavanje 16. Posebni izazovi u (gen)etičkom savjetovanju

Utvrđiti i objasniti posebnosti genetičke medicine u odnosu na ostale medicinske specijalizacije (b4, c1-5). Uvažavati važnost emotivnih, psihičkih, socijalnih i materijalnih posljedica nalaza genetičkog testiranja (c2-4). Objasniti etičke, pravne i socijalne implikacije genetičke informacije (c1-5). Prepoznati nužnost suradnje s drugim specijalistima i stručnjacima (b4, c5).

Predavanje 17. Osnove komunikacijskih vještina u medicinskoj genetici

Navesti i opisati osnovne principe značajne za komunikaciju s pacijentima u medicinskoj genetici (b5, c2, c3).

Seminari popis (s naslovima i pojašnjanjem):

Seminar 1. Jedna bolest - jedan monogenski uzrok

Postaviti radnu/kliničku dijagnozu na temelju anamneze i nalaza kliničkih pretraga (a1, b1). Zaključiti i argumentirati tip nasljeđivanja pomoću anamneze i rodoslovnog stabla (a1, b1). Utvrditi uzrok radne/kliničke dijagnoze koristeći OMIM i GeneReviews baze podataka (b6). Odabrat odgovarajući metodu genetičkog testiranja (a1-3, b2). Osnovno interpretirati nalaz genetičkog testiranja (a1-3, b3). Povezati genotip s fenotipom (b3). Primijeniti stečeno znanje na određivanje rizika ponovnog javljanja (a1-4, b3).

Seminar 2. Jedna bolest - više mogućih monogenskih uzroka: lokusno heterogene bolesti

Postaviti radnu/kliničku dijagnozu na temelju anamneze i nalaza kliničkih pretraga (a1, b1). Zaključiti i argumentirati tip nasljeđivanja pomoću anamneze i rodoslovnog stabla (a1, b1). Utvrditi moguće uzroke radne/kliničke dijagnoze koristeći OMIM, GeneReviews i Orphanet baze podataka (b6). Odabrat odgovarajući metodu genetičkog testiranja ili panel za sekvenciranje kliničkog egzoma koristeći Human Phenotype Ontology bazu podataka (a1-3, b2, b6). Osnovno interpretirati nalaz genetičkog testiranja (a1-3, b3). Povezati genotip s fenotipom (b3). Primijeniti stečeno znanje na izračunavanje rizika ponovnog javljanja (a1-4, b3).

Seminar 3. Jedna bolest - više mogućih različitih uzroka: složene bolesti

Razlikovati utjecaj genetičkih čimbenika na nastanak monogenskih, poligenskih i složenih bolesti (a1). Osnovno interpretirati prediktivne vrijednosti genetičkog testiranja (a1-3, b3). Vrednovati potrebitost genetičkog testiranja za složene bolesti (a1, a4, c1). Definirati genetičku epidemiologiju i nabrojiti vrste istraživanja (a1). Vrednovati važnost medicine utemeljene na dokazima u svakodnevnoj kliničkoj praksi (c4, c5)

Seminar 4 Genetika reprodukcije I: poremećaji plodnosti i komplikacije trudnoće

Uzročno povezati balansirana preuređenja genoma i numeričke promjene kromosoma s odabranim poremećajima reprodukcije (a1, b1). Odabrat odgovarajuće metode genetičkog testiranja za neplodnost, primarnu amenoreju i ponavljajuće spontane pobačaje (a1-3, b2). Osnovno interpretirati nalaz genetičkog testiranja (a1-3, b3). Primijeniti stečeno znanje na predviđanje reproduktivnog ishoda i rizika ponovnog javljanja (a1-4, b3). Utvrditi važnost postavljanja genetičke dijagnoze u mirnih nositelja balansiranih preuređenja genoma zbog mogućeg podvrgavanja postupcima potpomognute oplodnje ili prenatalne dijagnostike (a4, b3, c1, c2).

Seminar 5. Genetika reprodukcije II: prenatalna dijagnostika

Zaključiti i prepoznati indikacije za uzimanje uzorka za prenatalnu dijagnostiku: amniocenteza i biopsija korionskih resica (a2, a3, b1, b2). Razlikovati ciljeve i ishode korištenih metoda genetičkog testiranja u prenatalnoj dijagnostici (a3, b2). Odabrat odgovarajući metodu genetičkog testiranja (a1-3, b2). Osnovno interpretirati nalaz genetičkog testiranja (a1-3, b3). Primijeniti stečeno znanje na predviđanje reproduktivnog ishoda i rizika ponovnog javljanja (a1-4, b3)

Seminar 6. Genetika duševnog razvoja: intelektualno i razvojno zaostajanje, poremećaji autističnog spektra

Nabrojiti genetičke uzroke intelektualnog i razvojnog zaostajanja i autističnog spektra poremećaja (a1, b1). Opisati kliničku sliku intelektualnog i razvojnog zaostajanja i autističnog spektra poremećaja te povezati s uzrocima (b1). Odabrat odgovarajući metodu genetičkog testiranja (a1-3, b2). Osnovno interpretirati nalaz genetičkog testiranja (a1-3, b3). Primijeniti stečeno znanje na izračunavanje rizika ponovnog javljanja (a1-4, b3).

Seminar 7. Interpretacija nalaza u farmakogenomici

Pretraživati PharmGKB bazu podataka (b6, c5). Usmjeriti farmakogenomsко testiranje (a1-3, b1, b2). Osnovno interpretirati nalaz farmakogenomskog testiranja (a1-3, b2, c1, c3). Prilagoditi terapiju po interpretiranom farmakogenomskom nalazu (b4, c1).

Vježbe popis (s naslovima i pojašnjnjem):

Vježba 1. Kako razlikovati genetičku i negentičku etiologiju bolesti i medicinskih stanja?

Prepoznati osobe s indikacijama za genetičko testiranje (b1). Zaključiti i argumentirati na temelju podataka iz anamneze i kliničkih nalaza opravdanost indikacije za genetičko testiranje (a2, b1). Interpretirati rodoslovno stalo (b1).

Vježba 2. Kako prepoznati obrasce multiplih prirođenih anomalija?

Prepoznati i opisati dismorfna obilježja (a5, a6, b1). Pretraživati OMIM, GeneReviews, Orphanet

i Face2Genebaze podataka (b6). Primijeniti standardiziranu nomenklaturu za dismorphna obilježja prilikom dismorphološkog pregleda (a5, a6, b1). Odabrati odgovarajuću metodu genetičkog testiranja (a1-3, b2). Osnovno interpretirati nalaz genetičkog testiranja (a1-3, b3). Povezati genotip s fenotipom (b3). Primijeniti stečeno znanje na predviđanje reproduktivnog ishoda i rizika ponovnog javljanja (a1-4, b3). Procijeniti složenost postavljanja dijagnoze u bolestima široke diferencijalne dijagnoze (a3, b3, c1, c2).

Vježba 3. Kako organizirati sveobuhvatnu skrb za pacijenta?

Integrirati stečeno znanje i vještine na kolegiju u osnovnu interpretaciju nalaza genetičkog testiranja (a1-5, b1-b4, b6). Organizirati genetičku skrb upućivanjem pacijenta specijalistima medicinske genetike, kao i drugim odgovarajućim specijalistima (c5).

Vježba 4. Simulacija kliničkog prosuđivanja u medicinskoj genetici

Integrirati stečeno znanje, vještine i stavove na kolegiju u provođenje cjelovitog pristupa pacijentu s genetičkom bolešću ili poremećajem, odnosno povišenim rizikom za iste (a1-a7, b1-b6, c1-5).

Vježba 5. Kako prenijeti genetičku informaciju pacijentu

Integrirati stečeno znanje i vještine na kolegiju u razgovor s pacijentom (a1-a5, a7, b1-b5, c1-6). Primijeniti osnovne principe genetičkog savjetovanja i komunikacijskih vještina u razgovoru s pacijentom (b5, c2). Na razumljiv, jasan i osjetljiv način, pomoći pacijentima da donesu informirane odluke i odabire o daljnjoj skrbi (b5, c2-4). Prepoznati i uvažiti emocionalni utjecaj genetičke dijagnoza pacijenta i njegovu obitelj (c4, c5). Prepoznati i uvažiti važnost socijalnog i materijalnog utjecaja genetičke bolesti na pacijenta i njegovu obitelj (c4, c5).

Obveze studenata:

Sve obavijesti o provođenju kolegija, kao i nastavni materijali s predavanja bit će dostupni na **sustavu za e-učenje Merlin**. Studenti trebaju redovito posjećivati navedeni sustav kako bi bili na vrijeme informirani o svim činjenicama ili promjenama koje se tiču kolegija. Nadalje, studenti trebaju redovito izvršavati obveze koje se odnose na pohađanje nastave i aktivno sudjelovanje na nastavi.

POHAĐANJE NASTAVE:

Nastava je organizirana prema istovjetnom rasporedu objavljenom na sustavu za e-učenje Merlin i INP aplikaciji Medicinskog fakulteta u Rijeci. Prisustvovanje predavanjima, seminarima, vježbama i međuispitima je obavezno te se za svaki od navedenih oblika nastave zasebno vodi evidencija za svakog studenta u INP aplikaciji Medicinskog fakulteta u Rijeci. Svi navedeni oblici nastave započinju u točno naznačeno vrijeme prema navedenom rasporedu te će kašnjenje biti tretirano kao izostanak. Ulasci/izlasci tijekom održavanja nastave se ne uvažavaju. Nadoknade nisu moguće s obzirom na to da se predavanja, seminari ili vježbe održavaju samo jednom. Student može opravdano izostati do 30 % sati predviđenih zasebno za vježbe, seminare i predavanja, isključivo zbog zdravstvenih razloga, što se opravdava liječničkom ispričnicom (uključujući izostanke s međuispita). Ako student neopravdano izostane s više od 30 % nastave po pojedinom obliku nastave (5 sati predavanja, 4 sati seminara, 4 sata vježbi), ne može nastaviti praćenje kolegija i gubi mogućnost izlaska na završni ispit (0 ECTS bodova, ocjena F).

AKTIVNO SUDJELOVANJE NA NASTAVI:

S obzirom na to da se kolegij provodi kroz oblike aktivnog učenja, studenti **moraju na svim oblicima nastave imati i koristiti Priručnik s prikazima slučajeva iz Medicinske genetike**. Tijekom određenih nastavnih jedinica studenti će samostalno koristiti informacijske tehnologije, uključujući aktivno pretraživanje i korištenje genetičkih elektroničkih baza podataka slobodno dostupnih na internetu. Stoga se preporuča korištenje mobitela, posebice tijekom seminara i vježbi.

Ispit (način polaganja ispita, opis pisanih/usmenih/praktičnih dijela ispita, način bodovanja, kriterij ocjenjivanja):

Ocenjivanje studenata provodi se prema važećem Pravilniku o studijima Sveučilišta u Rijeci, te prema Pravilniku o vrednovanju rada i ocjenjivanju studenata na Medicinskom fakultetu u Rijeci (usvojenog na Fakultetskom vijeću Medicinskog fakulteta u Rijeci). Ocjenjivanje se provodi primjenom ECTS bodova (% / A-F) i brojčanog sustava (1-5).

Rad studenata vrednovat će se i ocjenjivati tijekom nastave te na završnom ispitu. Od ukupno 100 ocjenskih bodova, tijekom nastave student može ostvariti najviše 70 ocjenskih bodova (70 %) na dva pisana međuispita, te na završnom, strukturiranom usmenomispitu najviše 30 ocjenskih bodova (30 %).

I. TIJEKOM

NASTAVE

MEĐUISPITI (UKUPNO NAJVIŠE 70 OCJENSKIH BODOVA):

Tijekom trajanja nastave procjenjivat će se usvojeno znanje iz predavanja, seminara i vježbi polaganjem dva međuispita u obliku pisanih testova s pitanjima višestrukog izbora odgovora (Međuispiti I i II). Na svakom međuispitu kriterij za dobivanje ocjenskih bodova je najmanje 50 % točno riješenih pitanja. Položeni međuispiti nisu prenosivi i vrijede za tekuću akademsku godinu. Međuispiti I i II će biti provedeni onsite na Medicinskom fakultetu u Rijeci.

Međuispit I uključuje nastavne jedinice P2-P10, S1-5 i V1, ima 40 pitanja i nosi do 40 ocjenskih bodova. Trajanje pisanja je 50 minuta. Broj točno riješenih pitanja pretvara se u ocjenske bodove na sljedeći način:

Broj točnih odgovora	0- 19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35
Ocjenski bodovi	0	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35

Međuispit II uključuje nastavne jedinice P11-17, S6-7 i V2-5, ima 30 pitanja i nosi do 30 ocjenskih bodova. Trajanje pisanja je 40 minuta. Broj točno riješenih pitanja pretvara se u ocjenske bodove na sljedeći način:

Broj točnihodgovora	0-14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30
Ocjenski bodovi	0	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30

Popravci međuispita

Popravcima međuispita mogu pristupiti studenti koji:

- tijekom nastave nisu skupili 35 ocjenskih bodova, odnosno nisu položili međuispit I i/ili II, i/ili
- su tijekom nastave bili opravданo odsutni za vrijeme pisanja međuispita I i/ili II (zbog bolesti, uz liječničku ispričnicu), i/ili
- su položili međuispit I i/ili II, ali nisu zadovoljni ostvarenim ocjenskim bodovima

Konačni ocjenski bodovi za ponovljeni međuispit I i/ili II su oni koje student ostvari na popravnom roku. Popravcima međuispita može se pristupiti samo jednom za svaki međuispit. Popravci se održavaju uživo nakon završene redovite nastave u dva termina, od kojih se u svakom popravlja jedan od međuispita:

Popravak međuispita I – prema dogovoru

Popravak međuispita II – prema dogovoru

Popravci međuispita prijavljuju se putem mail adrese Tajništva Katedre za Medicinsku biologiju i genetiku (andrea.sizgoric@uniri.hr) najkasnije dva dana prije termina popravka međuispita I.

II. ZAVRŠNI ISPIT (UKUPNO NAJVIŠE 30 OCJENSKIH BODOVA):

Završnom ispitu ne mogu pristupiti studenti koji:

- nakon izlaska na popravak međuispita I i/ili II konačno ostvaruju manje od 35 ocjenskih bodova, i/ili
- imaju 30 % i više neopravdanih izostanaka s nastave

Takav student ocjenjuje se ocjenom F (neuspješan), ne može steći ECTS bodove niti izaći na završni ispit, odnosno mora predmet ponovno upisati naredne akademske godine.

Završnom ispitu mogu pristupiti studenti koji:

- su tijekom nastave ostvarili ≥ 35 ocjenskih bodova (50 % ili više od mogućih 70 ocjenskih bodova) i
- nemaju više od 30 % opravdanih izostanaka s nastave.

Završni ispit je strukturirani usmeni ispit u obliku problema obrade pacijenta (engl. patient management problem) koji će se održati onsite i sastoji se od četiri slučaja pacijenata kroz koje će biti ispitana integracija znanja, vještina i vrijednosti/stavova (monogenski poremećaj, kromosomski poremećaj, dismorfni sindrom, farmakogenomika). Završni ispit je položen ako student osvoji od 15 od 30 ocjenskih bodova.

Uspjeh na strukturiranom usmenom ispitu vrednuje se i pretvara u ocjenske bodove na sljedeći način:

Ocjena	Ocjenski bodovi	
	Slučaj 1-3	Slučaj 4
odgovor zadovoljava minimalne kriterije	4	3
prosječno dobar odgovor	5	4
vrlo dobar odgovor	6-7	5
izvrstan odgovor	8	6

III. KONAČNA OCJENA:

Konačna ocjena je zbroj ocjenskih bodova prikupljenih tijekom nastave i na završnom ispitu. Ocjenjivanje unutar ECTS sustava provodi se prema ostvarenom konačnom uspjehu na sljedeći način:

Postotak ostvarenih ocjenskih bodova	ECTS ocjena	Brojčana ocjena
90 - 100	A	izvrstan (5)
75 - 89,9	B	vrlo dobar (4)
60 - 74,9	C	dobar (3)
50 - 59,9	D	dovoljan (2)
0 - 49,9	F	nedovoljan (1)

Ostale napomene (vezane uz kolegij) važne za studente:

KONTAKTIRANJE S NASTAVNICIMA:

Nastavnici su svakodnevno tijekom radnog vremena dostupni putem e-mail adresa (dostupnim na internetskim stranicama Medicinskog fakulteta Sveučilišta u Rijeci) za sva pitanja koja se tiču nastave. Konzultacije su moguće po dogovoru te se mogu provesti uživo ili putem online platforme MS Teams.

AKADEMSKA ČESTITOST:

Očekuje se da će nastavnik poštivati Etički kodeks Sveučilišta u Rijeci, a studenti Etički kodeks za studente Sveučilišta u Rijeci.

SATNICA IZVOĐENJA NASTAVE 2023/2024

Medicinska genetika

Predavanja (mjesto i vrijeme / grupa)	Vježbe (mjesto i vrijeme / grupa)	Seminari (mjesto i vrijeme / grupa)
02.10.2023		
Predavanje 1. Izvedbeni nastavni plan i program. Model aktivnog učenja temeljenog na rješavanju problema, problemski usmjerenom i iskustvenom učenju.: • P01 (08:30 - 09:15) [328] ◦ MG	Vježba 1. Kako razlikovati genetičku i negentičku etiologiju bolesti i medicinskih stanja?: • P04 (09:30 - 11:45) [328] ◦ MGG1 • Katedra za medicinsku biologiju i genetiku - Praktikum (09:30 - 11:45) [150] ◦ MGG2 • P05 (09:30 - 11:45) [330] ◦ MGG3 • P06 (09:30 - 11:45) [2299] ◦ MGG4 • P07 (09:30 - 11:45) [332] ◦ MGG5	
doc. dr. sc. Dević Pavlić Sanja, dipl. sanit. ing. [330] . Mladenić Tea, mag. biotech. in med [332] . prof. dr. sc. Ostojić Saša, dr. med. [150] . izv. prof. dr. sc. Pereza Nina, dr. med. [328] . dr. sc. Saftić Martinović Lara, mag. pharm. inv. [2299]		
03.10.2023		
Predavanje 4. Spektar fenomena u autosomno dominantnim monogenskim bolestima: • P01 (08:30 - 09:15) [328] ◦ MG		Seminar 1. Jedna bolest - jedan monogenski uzrok: • P04 (11:15 - 12:45) [150] ◦ MGG1 • Katedra za medicinsku biologiju i genetiku - Praktikum (11:15 - 12:45) [328] ◦ MGG2 • P05 (11:15 - 12:45) [332] ◦ MGG3 • P09 - NASTAVA NA ENGLESKOM JEZIKU (11:15 - 12:45) [330] ◦ MGG4 • P07 (11:15 - 12:45) [2299] ◦ MGG5
Predavanje 5. Autosomno recessivne monogenske bolesti: od bolesnika do nositelja: • P01 (09:30 - 10:15) [328] ◦ MG		
Predavanje 6. Monongenske bolesti vezane uz kromosom X i ostali rijetki oblici nasljeđivanja: • P01 (10:15 - 11:00) [330] ◦ MG		
doc. dr. sc. Dević Pavlić Sanja, dipl. sanit. ing. [330] . Mladenić Tea, mag. biotech. in med [332] . prof. dr. sc. Ostojić Saša, dr. med. [150] . izv. prof. dr. sc. Pereza Nina, dr. med. [328] . dr. sc. Saftić Martinović Lara, mag. pharm. inv. [2299]		
04.10.2023		

	<p>Seminar 2. Jedna bolest – više mogućih monogenskih uzroka: lokusno heterogene bolesti:</p> <ul style="list-style-type: none"> • P05 (08:30 - 10:45) [328] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG4 • Zavod za temeljnu i kliničku farmakologiju s toksikologijom (08:30 - 10:45) [150] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG5 • P09 - NASTAVA NA ENGLESKOM JEZIKU (08:30 - 10:45) [2299] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG3 • P04 (08:30 - 10:45) [332] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG1 • Katedra za medicinsku biologiju i genetiku - Praktikum (08:30 - 10:45) [330] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG2
	<p>Seminar 3. Jedna bolest – više mogućih različitih uzroka: složene bolesti:</p> <ul style="list-style-type: none"> • P04 (11:00 - 11:45) [332] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG1 • Katedra za medicinsku biologiju i genetiku - Praktikum (11:00 - 11:45) [330] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG2 • P09 - NASTAVA NA ENGLESKOM JEZIKU (11:00 - 11:45) [2299] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG3 • P05 (11:00 - 11:45) [328] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG4 • Zavod za temeljnu i kliničku farmakologiju s toksikologijom (11:00 - 11:45) [150] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG5

doc. dr. sc. Dević Pavlić Sanja, dipl. sanit. ing. [330] . Mladić Tea, mag. biotech. in med [332] . prof. dr. sc. Ostojić Saša, dr. med. [150] . izv. prof. dr. sc. Pereza Nina, dr. med. [328] . dr. sc. Saftić Martinović Lara, mag. pharm. inv. [2299]

05.10.2023

<p>Predavanje 7. Odstupanja od normalnog broja kromosoma:</p> <ul style="list-style-type: none"> • P01 (08:30 - 09:15) [328] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MG <p>Predavanje 8. Balansirana struktorna preuređenja genoma: translokacije i inverzije:</p> <ul style="list-style-type: none"> • P01 (09:30 - 10:15) [328] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MG <p>Predavanje 9. Nebalansirana struktorna preuređenja genoma: genomske poremećaje:</p> <ul style="list-style-type: none"> • P01 (10:30 - 11:15) [328] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MG 	<p>Seminar 4 Genetika reprodukcije I: poremećaji plodnosti i komplikacije trudnoće:</p> <ul style="list-style-type: none"> • P01 (11:30 - 13:00) [330] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG1 • P05 (11:30 - 13:00) [2299] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG2 • P15 - VIJEĆNICA (11:30 - 13:00) [150] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG3 • Katedra za medicinsku biologiju i genetiku - Praktikum (11:30 - 13:00) [332] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG4 • Zavod za temeljnu i kliničku farmakologiju s toksikologijom (11:30 - 13:00) [317] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG5
---	---

doc. dr. sc. Dević Pavlić Sanja, dipl. sanit. ing. [330] . Mladić Tea, mag. biotech. in med [332] . prof. dr. sc. Ostojić Saša, dr. med. [150] . izv. prof. dr. sc. Pereza Nina, dr. med. [328] . dr. sc. Saftić Martinović Lara, mag. pharm. inv. [2299] . prof. dr. sc. Starčević Čizmarević Nada, dipl. ing. [317]

06.10.2023

Predavanje 10. Prenatalni probir i dijagnostika kromosomskih poremećaja:

- P01 (08:30 - 09:15) [326]
 - MG

Predavanje 11. Uniparentna disomija i epimutacije:

- P01 (09:30 - 10:15) [330]
 - MG

Seminar 5. Genetika reprodukcije II: prenatalna dijagnostika:

- P06 (10:30 - 12:00) [317]
 - MGG4
- P07 (10:30 - 12:00) [330]
 - MGG5
- P01 (10:30 - 12:00) [2299]
 - MGG1
- Katedra za medicinsku biologiju i genetiku - Praktikum (10:30 - 12:00) [332]
 - MGG2
- P05 (10:30 - 12:00) [326]
 - MGG3

doc. dr. sc. Dević Pavlić Sanja, dipl. sanit. ing. [330] . Mladić Tea, mag. biotech. in med [332] . dr. sc. Saftić Martinović Lara, mag. pharm. inv. [2299] . prof. dr. sc. Starčević Čizmarević Nada, dipl. ing. [317] . izv. prof. dr. sc. Vraneković Jadranka, mag. educ. biol. et chem. [326]

10.10.2023

Predavanje 12. Klasifikacije i uzroci prirođenih anomalija:

- P01 (09:45 - 10:30) [328]
 - MG

Predavanje 13. Osnove kliničke dismorfologije:

- P01 (10:45 - 11:30) [328]
 - MG

Seminar 6. Genetika duševnog razvoja: intelektualno i razvojno zaostajanje, poremećaji autističnog spektra:

- P01 (11:45 - 13:15) [317]
 - MGG1
- Katedra za medicinsku biologiju i genetiku - Praktikum (11:45 - 13:15) [2299]
 - MGG2
- P07 (11:45 - 13:15) [328]
 - MGG3
- P15 - VIJEĆNICA (11:45 - 13:15) [330]
 - MGG4
- P09 - NASTAVA NA ENGLESKOM JEZIKU (11:45 - 13:15) [332]
 - MGG5

doc. dr. sc. Dević Pavlić Sanja, dipl. sanit. ing. [330] . Mladić Tea, mag. biotech. in med [332] . izv. prof. dr. sc. Pereza Nina, dr. med. [328] . dr. sc. Saftić Martinović Lara, mag. pharm. inv. [2299] . prof. dr. sc. Starčević Čizmarević Nada, dipl. ing. [317]

11.10.2023

	<p>Vježba 2. Kako prepoznati obrasce multiplih prirođenih anomalija:</p> <ul style="list-style-type: none"> • P09 - NASTAVA NA ENGLESKOM JEZIKU (08:30 - 10:00) [330] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG1 • P09 - NASTAVA NA ENGLESKOM JEZIKU (10:00 - 11:30) [332] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG2 • P09 - NASTAVA NA ENGLESKOM JEZIKU (11:30 - 13:00) [2299] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG3 • P09 - NASTAVA NA ENGLESKOM JEZIKU (13:00 - 14:30) [330] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG4 • P09 - NASTAVA NA ENGLESKOM JEZIKU (14:30 - 16:00) [332] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG5 	
--	---	--

doc. dr. sc. Dević Pavlić Sanja, dipl. sanit. ing. [330] . Mladenović Tea, mag. biotech. in med [332] . dr. sc. Saftić Martinović Lara, mag. pharm. inv. [2299]

12.10.2023

Predavanje 14. Praktična farmakogenomika:

- P01 (08:15 - 09:00) [328]
 - MG

Predavanje 15 - Genska terapija u kliničkoj praksi:

- P01 (09:15 - 10:00) [330]
 - MG

Vježba 3. Kako organizirati sveobuhvatnu skrb za pacijenta?:

- P01 (11:45 - 13:15) [328]
 - MGG1
- P07 (11:45 - 13:15) [332]
 - MGG3
- P15 - VIJEĆNICA (11:45 - 13:15) [150]
 - MGG4
- Zavod za temeljnu i kliničku farmakologiju s toksikologijom (11:45 - 13:15) [317]
 - MGG5
- P02 (11:45 - 13:15) [330]
 - MGG2

Seminar 7. Interpretacija nalaza u farmakogenomici:

- Zavod za temeljnu i kliničku farmakologiju s toksikologijom (10:15 - 11:45) [317]
 - MGG5
- P02 (10:15 - 11:45) [330]
 - MGG2
- P15 - VIJEĆNICA (10:15 - 11:45) [150]
 - MGG4
- P07 (10:15 - 11:45) [332]
 - MGG3
- P01 (10:15 - 11:45) [328]
 - MGG1

doc. dr. sc. Dević Pavlić Sanja, dipl. sanit. ing. [330] . Mladenović Tea, mag. biotech. in med [332] . prof. dr. sc. Ostojić Saša, dr. med. [150] . izv. prof. dr. sc. Pereza Nina, dr. med. [328] . prof. dr. sc. Starčević Čizmarević Nada, dipl. ing. [317]

13.10.2023

<p>Predavanje 16. Posebni izazovi u (gen)etičkom savjetovanju:</p> <ul style="list-style-type: none"> • P02 (08:30 - 10:00) [150] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MG <p>Predavanje 17. Osnove komunikacijskih vještina u medicinskoj genetici:</p> <ul style="list-style-type: none"> • P02 (10:15 - 11:00) [328] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MG 	<p>Vježba 4. Simulacija kliničkog prosuđivanja u medicinskoj genetici:</p> <ul style="list-style-type: none"> • P04 (11:15 - 14:15) [150] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG1 • P15 - VIJEĆNICA (11:15 - 14:15) [328] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG2 • P05 (11:15 - 14:15) [330] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG3 • P06 (11:15 - 14:15) [2299] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG4 • P07 (11:15 - 14:15) [332] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG5 <p>Vježba 5. Kako prenijeti genetičku informaciju pacijentu:</p> <ul style="list-style-type: none"> • P04 (11:15 - 14:15) [150] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG1 • P15 - VIJEĆNICA (11:15 - 14:15) [328] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG2 • P05 (11:15 - 14:15) [330] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG3 • P06 (11:15 - 14:15) [2299] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG4 • P07 (11:15 - 14:15) [332] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MGG5 • P02 (14:15 - 15:45) [328] [150] [330] [332] [2299] <ul style="list-style-type: none"> ◦ MG 	
--	---	--

doc. dr. sc. Dević Pavlić Sanja, dipl. sanit. ing. [330] . Mladenić Tea, mag. biotech. in med [332] . prof. dr. sc. Ostojić Saša, dr. med. [150] . izv. prof. dr. sc. Pereza Nina, dr. med. [328] . dr. sc. Saftić Martinović Lara, mag. pharm. inv. [2299]

Popis predavanja, seminara i vježbi:

PREDAVANJA (TEMA)	Broj sati	Mjesto održavanja
Predavanje 1. Izvedbeni nastavni plan i program. Model aktivnog učenja temeljenog na rješavanju problema, problemski usmjerenom i iskustvenom učenju.	1	P01
Predavanje 2. Vrste genetičkog testiranja prema indikacijama	1	P01
Predavanje 3. Put do genetičke dijagnoze: osnovni principi, organizacija skrbi i alati za dijagnostiku u medicinskoj genetici (online tutorial)	1	ONLINE
Predavanje 4. Spektar fenomena u autosomno dominantnim monogenskim bolestima	1	P01
Predavanje 5. Autosomno recesivne monogenske bolesti: od bolesnika do nositelja	1	P01
Predavanje 6. Monongenske bolesti vezane uz kromosom X i ostali rijetki oblici nasljeđivanja	1	P01
Predavanje 7. Odstupanja od normalnog broja kromosoma	1	P01
Predavanje 8. Balansirana struktturna preuređenja genoma: translokacije i inverzije	1	P01
Predavanje 9. Nebalansirana struktturna preuređenja genoma: genomski poremećaji	1	P01
Predavanje 10. Prenatalni probir i dijagnostika kromosomalnih poremećaja	1	P01
Predavanje 11. Uniparentna disomija i epimutacije	1	P01

Predavanje 12. Klasifikacije i uzroci prirođenih anomalija	1	P01
Predavanje 13. Osnove kliničke dismorfologije	1	P01
Predavanje 14. Praktična farmakogenomika	1	P01
Predavanje 15 - Genska terapija u kliničkoj praksi	1	P01
Predavanje 16. Posebni izazovi u (gen)etičkom savjetovanju	2	P02
Predavanje 17. Osnove komunikacijskih vještina u medicinskoj genetici	1	P02

VJEŽBE (TEMA)	Broj sati	Mjesto održavanja
Vježba 1. Kako razlikovati genetičku i negentičku etiologiju bolesti i medicinskih stanja?	3	Katedra za medicinsku biologiju i genetiku - Praktikum P04 P05 P06 P07
Vježba 2. Kako prepoznati obrasce multiplih prirođenih anomalija?	2	P09 - NASTAVA NA ENGLESKOM JEZIKU
Vježba 3. Kako organizirati sveobuhvatnu skrb za pacijenta?	2	P01 P02 P07 P15 - VIJEĆNICA Zavod za temeljnu i kliničku farmakologiju s toksikologijom
Vježba 4. Simulacija kliničkog prosuđivanja u medicinskoj genetici	2	P04 P05 P06 P07 P15 - VIJEĆNICA
Vježba 5. Kako prenijeti genetičku informaciju pacijentu	4	P02 P04 P05 P06 P07 P15 - VIJEĆNICA

SEMINARI (TEMA)	Broj sati	Mjesto održavanja
Seminar 1. Jedna bolest – jedan monogenski uzrok	2	Katedra za medicinsku biologiju i genetiku - Praktikum P04 P05 P07 P09 - NASTAVA NA ENGLESKOM JEZIKU
Seminar 2. Jedna bolest – više mogućih monogenskih uzroka: lokusno heterogene bolesti	3	Katedra za medicinsku biologiju i genetiku - Praktikum P04 P05 P09 - NASTAVA NA ENGLESKOM JEZIKU Zavod za temeljnu i kliničku farmakologiju s toksikologijom

Seminar 3. Jedna bolest – više mogućih različitih uzroka: složene bolesti	1	Katedra za medicinsku biologiju i genetiku - Praktikum P04 P05 P09 - NASTAVA NA ENGLESKOM JEZIKU Zavod za temeljnu i kliničku farmakologiju s toksikologijom
Seminar 4 Genetika reprodukcije I: poremećaji plodnosti i komplikacije trudnoće	2	Katedra za medicinsku biologiju i genetiku - Praktikum P01 P05 P15 - VIJEĆNICA Zavod za temeljnu i kliničku farmakologiju s toksikologijom
Seminar 5. Genetika reprodukcije II: prenatalna dijagnostika	2	Katedra za medicinsku biologiju i genetiku - Praktikum P01 P05 P06 P07
Seminar 6. Genetika duševnog razvoja: intelektualno i razvojno zaostajanje, poremećaji autističnog spektra	2	Katedra za medicinsku biologiju i genetiku - Praktikum P01 P07 P09 - NASTAVA NA ENGLESKOM JEZIKU P15 - VIJEĆNICA
Seminar 7. Interpretacija nalaza u farmakogenomici	2	P01 P02 P07 P15 - VIJEĆNICA Zavod za temeljnu i kliničku farmakologiju s toksikologijom

ISPITNI TERMINI (završni ispit):

1.	13.10.2023.
2.	22.02.2024.
3.	04.04.2024.
4.	15.05.2024.
5.	26.06.2024.
6.	08.07.2024.
7.	10.09.2024.
8.	24.09.2024.