

GENETICA MEDICA APPLICATA
corso integrato di Le basi molecolari delle malattie

Codice Disciplina : M0087 Codice Corso integrato : M0061	Settore : MED/03	N° CFU: 0.50
Docente: Momigliano Patricia	Ore : 12	Corso di Laurea : Ostetricia Anno : I Semestre : II

Obiettivo del modulo

Il modulo ha come obiettivo che gli studenti conoscano quali sono:
le cause e i rischi di ricorrenza di anomalie cromosomiche;
le cause e i rischi di ricorrenza di malattie genetiche monofattoriali;
le cause e i rischi di ricorrenza di malattie genetiche multifattoriali;
le possibilità e i limiti della diagnosi genetica prenatale.

Conoscenze ed abilità attese

Superamento dell'esame del corso integrato di "Scienze Biomediche".

Programma del corso

Cariotipo umano normale.
Metodi di analisi del cariotipo.
Anomalie cromosomiche di numero.
Anomalie cromosomiche di struttura.
Sindrome di Down.
Trasmissione dei caratteri monofattoriali.
Metodi di analisi di variazioni di sequenza del DNA.
Indicazioni per la diagnostica genetica prenatale.
Rischi di ricorrenza dei caratteri multifattoriali.
Tumore alla mammella.

Esercitazioni

non previste

Attività a scelta dello studente

non previste

Supporti alla didattica in uso alla docenza

Videoproiettore e computer con collegamento internet in dotazione all'aula.
Lavagna luminosa.

Strumenti didattici

Presentazioni in formato MS-Power Point.

Materiali di consumo previsti

Copia su supporto informatico di tutte le diapositive proiettate.

Eventuale bibliografia

Iolascon e coll: Genetica Medica. Lineamenti. Ed Idelson-Gnocchi, 2005

Verifica dell'apprendimento

L'apprendimento verrà verificato tramite esame scritto con domande aperte e/o a scelta multipla.
Interrogazione orale solo a chi lo richieda e nei casi incerti.