

کد درس: ۲۳

نام درس: روش های مولکولی تشخیص بیماریها

تعداد واحد: ۴

نوع واحد: ۲ واحد نظری - ۲ واحد عملی

پیش نیاز یا همزمان: ژنتیک مولکولی پزشکی، مهندسی ژنتیک و بیوتکنولوژی مولکولی

هدف کلی درس: کسب اطلاعات و مهارت های لازم در زمینه تشخیص های مولکولی بیماریها

سرفصل درس: (۲۴ ساعت نظری)

الف: مباحث نظری

۱- مقدمه: جمع آوری، نگهداری، حمل و نقل نمونه ها برای تشخیص مولکولی

۲- جداسازی RNA و DNA از نمونه هایی بالینی

۳- اصول PCR و تکنیک های وابسته و انواع PCR

۴- اصول طراحی پرایمر به منظور های مختلف و کنترل داخلی PCR

۵- مقایسه آزمایشات مولکولی با روش های تشخیصی دیگر، تعیین حساسیت و ویژگی PCR

۶- تکثیر اسید های نوکلئیک بوسیله روش هایی غیر از PCR

۷- ردیابی محصولات PCR، الکتروفورز، هیبریداسیون، رنگ سنجی

۸- اصول Real time PCR

۹- تشخیص مولکولی بیماریهای ارثی: تشخیص خصوصیات حذف ها، SNPs، تحلیل نواحی تکرار شونده کوتاه و

تکرار شونده سه تایی، رد یابی موتاسیون های ناشناخته یا موتاسیون هایی که هنوز تعیین توالی نشده اند (روش

هایDNA sequencing MLPA, DGGE, CSGE,SSCP

۱۰- تشخیص پیش از تولد و پیش از لانه گزینی

۱۱- تشخیص مولکولی عفونتهای ویروسی، باکتریایی، قارچی و انگلی

۱۲- تشخیص مولکولی سرطان

۱۳- تشخیص مولکولی برای تعیین نوع بافت، پیوند مغز استخوان و پیوند اعضا و تعیین هویت مولکولی

۱۴- تکنولوژی بیوجیپ، ریز آرایه و تعیین توالی نسل بعدی

۱۵- روش های بیوشیمیایی و سرولوژی تشخیص بیماریها مانند: IFA، ELISA، رادیوایمونواسای، روش های

کروماتوگرافی، کانترکارن، ایمونو الکتروفورز، SDS-PAGE، هیبریدیزاسیون و پروب ها: دات بلت و سترن بلات و

ساترن بلات، دات الایزا... و کاربرد هر کدام در تشخیص بیماریها

۱۶- FISH, In situ hybridization گوارشی، خون، سرطان ها و ..

۱۷- روش های ایمونوهیستوکمیستری در تشخیص بیماری ها

۱۸- نحوه نوشتن و تهیه گزارش یک آزمایش

