ژنتیک بیوشیمیایی–M.Sc ژنتیک انسانی ترم دوم یکشنبه (10-12)

کوردیناتور درس: خانم دکتر منصوری تعداد واحد: 2 واحد نظری

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| جلسه | تاریخ | مدرس | سر فصل و برنامه درسی |
| 1 | 15/11/96 | دکتر رضازاده | Biochemical disorders history  Disorders of Amino-Acid Metabolism 1 (Phenylketonuria, alkaptonuria, oculocutaneous albinism) |
| 2 | 29/11/96 | دکتر رضازاده | Disorders of Amino-Acid Metabolism 2 (Homocystinuria, cystinosis, cystinuris, Maple syrup urine disease) |
| 3 | 6/12/96 | دکتر رضازاده | Urea cycle Disorders |
| 4 | 13/12/96 | دکتر رضازاده | Disorders of Carbohydrate metabolism |
| 5 | 20/12/96 | دکتر رضازاده | Disorders of Steroid metabolism( congenital adrenal hyperplasia, Androgen insensitivity) |
| 6 | 27/12/96 | دکتر رضازاده | Lysosomal Storage Disease1 (Mucopolysaccharidoses) |
| 7 | 19/1/96 | دکتر رضازاده | Disorders of purine/pyrimidine metabolism |
| 8 | 26/1/97 | دکتر رضازاده | Porphyrin metabolism |
| 9 | 2/2/97 | دکتر منصوری | Sphingolipidoses(Lipid storage diseases): Tay-Sachs disease, Gaucher Disease, Neimann-pick disease) |
| 10 | 9/2/97 | دکتر منصوری | Copper Metabolism( Wilson disease, Menkes Disease) |
| 11 | 16/2/97 | دکتر منصوری | Iron metabolism and related disorders( hemochromatosis) |
| 12 | 23/2/97 | دکتر منصوری | Disorders of Lipid metabolism( Familial hypercholesterolemia) |
| 13 | 30/2/97 | دکتر سخی نیا | Peroxisomal Disorders(Zelewger syndrome, Adrenoleulodystrophy) |
| 14 | 6/3/97 | دکتر سخی نیا | Hemoglobin and Hemoglobinopathies 1 |
| 15 | 13/3/97 | دکتر سخی نیا | Hemoglobin and Hemoglobinopathies 2 |
| 16 | جلسه جبرانی | دکتر سخی نیا | Neonatal Screening and Prenatal diagnosis of metabolic disorders |
| 17 | 6/4/97 |  | امتحان آخر ترم |

امضای معاون آموزشی امضای مدیر گروه