

# 先天異常学特論

[講義] 第1・2学年 前期 選択 2単位

《担当者名》太田亨

## 【概要】

小児期に診断される先手異常・奇形証拠群の各症候群の臨床症状・発症機序を学ぶ。  
また、先天異常・奇形証拠群の診断のための遺伝子解析・染色体解析の技術を学ぶ。  
各症候群の患児が、より良い生活がおくれるためのリスクや経過を理解する。  
最近急速に進歩するゲノム関連技術や希少疾患薬を学ぶ。

## 【学修目標】

1. 主な奇形証拠群の症状が説明できる。
2. DNA・RNA・染色体の分子遺伝学的機能が説明できる。
3. 遺伝子診断の原理が説明できる。
4. メンデル遺伝性疾患のリスクや、染色体異常のリスクの説明ができる。
5. 遺伝性疾患のカウンセリングの初步が理解できる。

## 【学修内容】

回	テーマ	授業内容および学修課題	担当者
1 ↓ 3	分子遺伝学の基礎	転写・翻訳とセントラルドグマ ゲノムの構造 エピジェネティクス	太田亨
4 ↓ 6	メンデル遺伝	メンデル遺伝 メンデル遺伝とその関連 表現促進、浸透率、座位異質性、その他	太田亨
7 ↓ 9	非メンデル遺伝病	ミトコンドリア性疾患、多因子遺伝病、インプリンティング疾患 染色体異常	太田亨
10 ↓ 15	分子遺伝学的解析法	CGHマイクロアレイ サンガー法による塩基配列解析 疾患の遺伝子をデータベースから解析 希少疾患治療薬の現状を知る	太田亨

## 【授業実施形態】

遠隔授業

授業実施形態は、各学部（研究科）、学校の授業実施方針による

## 【評価方法】

レポート100%

## 【教科書】

遺伝医学への招待 新川 詔夫（著）、太田 亨（著） 南江堂

## 【参考書】

ヒトの分子遺伝学 第4版 村松正實（監修、翻訳）、木南 凌（監修、翻訳） 出版社メディカル・サイエンス・インターナショナル

## 【学修の準備】

関連の文献等関係資料を各自調査し学習すること（80分）。  
復習は、プリント、講義メモを活用して学習を深めること（80分）。

## 【実務経験】

医師

**【実務経験を活かした教育内容】**

医師としての実務経験を活かした講義をすることで、医療の現場で役立つ知識、技術、態度の習得に寄与する教育を実践している。