先天異常学特論

《担当者名》太田亨 ohta@hoku-iryo-u.ac.jp

【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】

一般目標

分子遺伝学的手法を用いて、先天異常症候群の診断・カウンセリング技術を身に着ける。 行動目標

- 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歩が理解できる。

【学修内容】

回	テーマ	授業内容および学修課題	担当者
1 5	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 5 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 5 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ーベースから解析 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。