# МЕДИЦИНСКИ УНИВЕРСИТЕТ – ВАРНА

КАТЕДРА ПО МЕДИЦИНСКА ГЕНЕТИКА

# КОНСПЕКТ

#### ЗА СЕМЕСТРИАЛЕН ИЗПИТ ПО МЕДИЦИНСКА ГЕНЕТИКА

## **IV МЕДИЦИНСКИ КУРС**

- 1. Цел, предмет и задачи на медицинската генетика. Медико-социално значение, класификация и честота на наследстената и вродена патология.
- 2. Организация и големина на човешкия геном. Структура на гените.
- 3. Етиология на моногенните заболявания. Основни видове мутации в ядрената ДНК, отговорни за наследствените заболявания.
- 4. Етиология на хромозомните болести. Видове хромозомни мутации и механизъм на получаване. Унипарентална дизомия.
- 5. Основни методи за генетичен анализ при човека. Генеалогичен, популационно-генетичен същност, възможности и приложение.
- 6. Цитогенетични и молекулярно цитогенетични методи същност, възможности, показания за диагностика.
- 7. Материали за изследване и условия за тяхното вземане в цитогенетичната диагностика; етапи на лимфоцитното култивиране; значение на най-често приложимите методи за диференциално оцветяване на хромозомите.
- 8. ДНК-анализ: материал за изследване, изолиране на ДНК. Основни етапи за молекуларногенетичен анализ.
- 9. Основни видове молекулярно генетичен анализ: директен (мутационен) и индиректен (полиморфен) ДНК-анализ. Полимеразно верижна реакция (PCR).
- 10. Автозомно-доминантно унаследяване характеристика, генеалогични критерии, рискове, отклонения от нормалния АД-ход, примери.
- 11. Автозомно-рецесивно унаследяване характеристика, генеалогични критерии, рискове, особености, примери.
- 12. Х-рецесивно унаследяване характеристика, генеалогични критерии, рискове, особености, примери.
- 13. Х-доминантно унаследяване характеристика, генеалогични критерии, рискове, особености,примери. Диференциална диагноза между АД и ХД унаследяване.
- 14. Нетрадиционно унаследяване. Мозаицизъм. Геномен импринтинг и унипарентална дизомия. Примери.
- 15. Нетрадиционно унаследяване. Антиципация (динамични мутации). Цитоплазмено (митохондриално) унаследяване. Примери.
- 16. Генетична хетерогенност (алелна и локусна). Плейотропия. Вариабилна експресивност и непълна пенетрантност. Примери.
- 17. Полигенно и мултифакторно унаследяване (прагов ефект). Характеристика и генетични рискове.
- 18. Структура и функция на глобиновите гени. Онтогенетична характеристика на нормалните хемоглобини.
- 19. Вродени грешки на обмяната класификация, честота, унаследяване, общи принципи

- 20. Вродени грешки на обмяната етиология, патогенеза, лечение, профилактика.
- 21. Вродени грешки на обмяната фенилкетонурия, лизозомни болести на натрупването, болест на Уилсън и др.
- 22. Генетика и МГК при Муковисцидоза, Спинална мускулна атрофия, Адреногенитален синдром.
- 23. Генетика и МГК при Хемофилия А, Мускулна дистрофия Дюшен/Бекер, Синдром на чуплива X хромозома, синдром на андрогенна нечувствителност.
- 24. Генетика и МГК при Витамин Д резистентен рахит, синдром на Rett.
- 25. Генетика и МГК при Синдром на Марфан, Остеогенезис имперфекта.
- 26. Генетика и МГК при Адулторна бъбречна поликистоза, Хорея на Хънтингтон, Неврофиброматоза I тип.
- 27. Генетика и МГК на хемоглобинопатиите, обусловени от качествени нарушения на хемоглобиновата молекула. Сърповидно-клетъчна анемия.
- 28. Генетика и МГК на хемоглобинопатиите, обусловени от количествени нарушения на хемоглобиновия синтез. α и β таласемия.
- 29. Генетика на имунния отговор. Наследствени имунодефицитни заболявания.
- 30. Фармакогенетични дефекти генетична същност и характеристика. Персонализирана медицина.
- 31. Хромозомни болести честота, форми, цитогенетични варианти, обща клинична изява.
- 32. Роля на хромозомните аберации за човешката патология. Нарушена репродукция диагностика, профилактика.
- 33. Болест на Даун честота, клиника, цитогенетични варианти, генетична прогноза, диагностика и профилактика.
- 34. Хромозомни болести, свързани с аберации на автозомите (без синдром на Даун). Клинична характеристика, методи за диагностика, цитогенетични варианти, популационна честота.
- 35. Хромозомни болести, свързани с аберации на половите хромозоми /при фенотипен женски пол/ клинична характеристика, методи за диагностика, цитогенетични варианти, популационна честота.
- 36. Хромозомни болести, свързани с аберации на половите хромозоми /при фенотипен мъжки пол/ клинична характеристика, методи за диагностика, цитогенетични варианти, популационна честота.
- 37. Хромозомни болести, свързани със структурни аберации на автозомите. Микроделеционни синдроми.
- 38. Мултифакторно унаследяващи се вродени аномалии примери, диагностика, профилактика.
- 39. Често срещащи се заболявания при възрастните с мултифакторно унаследяване захарен диабет,хипертонична болест,мозъчносъдова болест, хиперлипидемии, психични заболявания.
- 40. Дисморфология. Вродени аномалии типове, примери.
- 41. Дисморфология. Вродени аномалии подходи за изясняване на етиологичната диагноза. Идентификация на синдром.
- 42. Тератогенеза. Тератогени определение, видове, фенотипна изява при тератогенно въздействие.
- 43. Интелект и интелектуална (не)пълноценност. Генетични причини за умствено изоставане.
- 44. Генетика на рака. Малигнеността като фенотип. Характеристика на неопластичния процес.
- 45. Генетика на рака. Малигнеността като генотип. Болести свързани с нарушения в тумор супресорните гени. Загуба на хетерозиготност.

- 46. Генетика на рака. Малигнеността като генотип. Болести свързани с нарушения в протоонкогените. Начини за активиране при онкохематологични заболявания.
- 47. Генетика на рака. Малигнеността като генотип. Болести свързани с нарушения в ДНК репаративните механизми.
- 48. Основни подходи за генетична профилактика. Организация на генетичната помощ в България нужди и ефективност. Национални програми на министерството на здравеопазването за диагностика и профилактика на генетичните нарушения
- 49. Генетичният скрининг като подход за генетична профилактика. Скрининг на новородени за Вродени грешки на обмяната
- 50. Генетичният скрининг като подход за генетична профилактика. Скрининг на бременни.
- 51. Генетично консултиране определение, цели, етапи на провеждане, проблеми при определяне на диагнозата и генетичния риск, показания за насочване.
- 52. Генетично консултиране при моногенни наследствени заболявания принципи,подход.
- 53. Генетично консултиране при хромозомни болести и нарушена репродукция принципи,подход.
- 54. Генетично консултиране при мултифакторно унаследяващи се вродени аномалии и чести заболявания при възрастни.
- 55. Пренаталната диагностика като подход за генетична профилактика. Същност, техники и генетични методи за изследване.
- 56. Съвременни подходи за лечение на наследствените болести и предразположения. Прицелна терапия.

## Литература:

- 1. Лекционен курс по Медицинска генетика, актуален за 2017/2018 учебна година.
- 2. Практическо ръководство по пренатална диагностика, Людмила Ангелова, Борислав Кирчев, Издателство "Проф.д-р Параскев Стоянов", МУ, Варна, 2014, 204.
- 3. Геномна медицина, I и II част ( под редакцията на проф. Драга Тончева), Симелпрес, 2015, София.
- 4. Редки генетични болести, I и II част ( под редакцията на проф. Драга Тончева ), Симелпрес, 2014, София.
- 5. Медицинска генетика в клиничната практика ръководство, (под редакцията на проф. Д. Тончева ), 1999 г.
- 6. Nussbaum R., R. McInnes., F. Huntington. Thompson and Thompson Genetics in Medicine. 7th ed. Elsevier, 2007.
- 5. Lynn B. Jorde, John C. Carey, Michael J. Bamshad, Raymond L White. Medical Genetics, Mosby, 4<sup>th</sup> ed., 2008.
- 6. NMS, Genetics Jan M. Friedman et al.  $2^{nd}$  ed., 1996