Аннотация к рабочей программе дисциплины

«Медицинская генетика»

основной образовательной программы высшего образования (ординатура) по специальности $\underline{31.08.19}$ Педиатрия

код, наименование специальности

Кафедра: госпитальной педиатрии

1. Цель освоения дисциплины: участие в формировании соответствующих компетенций ОПК-4, ОПК-5, ПК-4, ПК-5

2. Место дисциплины в структуре ООП

2.1. Дисциплина «Медицинская генетика» относится к обязательной части (индекс Б1.О.7) Блока Б1 ООП ВО.

3. Требования к результатам освоения программы дисциплины (модуля) по формированию компетенций

Изучение дисциплины направлено на формирование у обучающихся следующих общепрофессиональных ОПК) и профессиональных (ПК) компетенций:

	Код компетенции		Наименование		
No			компетенции	Код и наименование индикатора	
п/п	ФГОС	Профст	(или её части)	достижения компетенции	
11/11		андарт			
1.	ОПК-4	андарт -	Способен проводить клиническую диагностику и обследование пациентов.	ИД-1. _{ОПК-4.1.} Знать основные методы молекулярно-генетического анализа, возможности и особенности применения молекулярно-генетических методов в диагностике болезней; клиническую картину болезней и состояний, требующих направления пациентов на лабораторное и инструментальное обследование для диагностики наследственного заболевания с учетом действующих клинических рекомендаций (протоколов лечения), порядков и стандартов оказания медицинской помощи. ИД-2. _{ОПК-4.2} . Уметь осуществлять сбор жалоб,	
				анамнеза жизни и заболевания пациента и анализировать полученную информацию; проводить полное физикальное обследование пациента (осмотр, пальпацию, перкуссию, аускультацию) и интерпретировать его результаты; определять очередность объема, содержания и последовательности диагностических мероприятий. ИД-3. _{ОПК-4.3.} Владеть навыками интерпретации результатов лабораторных и инструментальных методов исследования и	

				выявления тех изменений, которые требуют направления больного к генетику; навыками сбора жалоб, анамнеза жизни и заболевания пациента; проведения полного физикального обследования пациента (осмотр, пальпация, перкуссия, аускультация) и интерпретации его результатов; определения очередности объема, содержания и последовательности диагностических мероприятий при подозрении на наследственное заболевание.
2.	ОПК-5		Способен назначать лечение пациентам при заболеваниях и (или) состояниях, контролироват ь его эффективность и безопасность.	ИД-1.опк-5.1. Знать основные подходы к медикаментозному и немедикаментозному лечению, медицинские показания к применению медицинских изделий при наиболее распространенных наследственных заболеваниях; группы лекарственных препаратов, применяемых для оказания медицинской помощи при лечении наиболее распространенных наследственных заболеваний. ИД-2.опк-5.2. Уметь разрабатывать план лечения пациентов с наиболее распространенными наследственными заболеваниями в соответствии с порядками оказания медицинской помощи, клиническими рекомендациями, с учетом стандартов медицинской помощи; предотвращать или устранять осложнения, побочные действия, нежелательные реакции, в том числе непредвиденные, возникшие в результате диагностических или лечебных манипуляций, применения лекарственных препаратов и (или) медицинских изделий, немедикаментозного лечения. ИД-3.опк-5.3. Владеть навыками разработки плана лечения пациентов с наследственными заболеваниями в соответствии с действующими порядками оказания медицинской помощи, клиническими рекомендациями, с учетом стандартов медицинской помощи, клиническими рекомендациями, с учетом стандартов медицинской помощи.
3.	ПК-4	-	Назначение терапии детям и контроль ее эффективности и безопасности.	ИД- 1. _{ПК-4.1} . Знать показания для назначения медикаментозной и немедикаментозной терапии с учетом возраста детей и клинической картины заболевания; показания для назначения диетотерапии с учетом возраста детей и клинической картины заболевания. ИД-2. _{ПК-4.2} . Уметь оказывать медицинскую помощь детям по заболеваниям, в том числе детям с врожденными пороками развития органов и систем, генетическими

				заболеваниями, наследственными и
				врожденными нарушениями обмена
				веществ; современные методы терапии и
				организации лечебного питания детей в
				зависимости от возраста и заболевания.
				ИД-3.пк-4.3. Владеть навыками разработки
				плана лечения детей с учетом клинической
				картины заболевания; назначения
				медикаментозной, немедикаментозной и
				диетотерапии детям с учетом возраста и
				клинической картины заболевания; оценки
				эффективности и безопасности терапии у
				детей.
4.	ПК-5	-	Проведение	ИД-1.пк-5.1. Знать основные молекулярно-
			обследования	генетические цифровые технологии,
			детей с целью	биоинформационные основы анализа
			установления	геномных данных в диагностике
			диагноза.	наследственных болезней, информацию о
				молекулярно-генетических основах
				заболевания, возможностях применения
				молекулярно-генетического методов для
				диагностики и лечения заболевания.
				ИД-2.пк-5.2. Уметь анализировать
				полученную информацию при молекулярно-
				генетическом обследовании пациента.
				ИД-3.пк-5.3. Владеть навыками интерпретации
				результатов молекулярно-генетического
				обследования пациента для диагностики и
				лечения наследственного заболевания.
		l .		

4. Объем учебной дисциплины и виды учебной работы Общая трудоемкость дисциплины составляет 1 зач. единица (36 акад.час.)

Вид учебной работы	Трудоемкость		Трудоемкость (АЧ)	
	объем в	объем в		
	зачетных	академич	1	2
	единицах	еских		
	(3E)	часах		
		(AY)		
Аудиторная работа, в том числе				
Лекции (Л)	0,11	4	4	-
Лабораторные практикумы (ЛП)				-
Практические занятия (ПЗ)	0,42	15	15	-
Семинары (С)	0,22	8	8	-
Самостоятельная работа	0,25	9	9	-
обучающегося (СРО)				
Промежуточная аттестация				-
зачет/экзамен			зачет	
ОБЩАЯ ТРУДОЕМКОСТЬ	1	36	36	-

5. Разделы дисциплины и формируемые компетенции

№ п/п	Код компе- тенции	Наименование раздела дисциплины
1	ОПК-4, ОПК-5, ПК-4, ПК-5	Раздел 1. Молекулярная генетика - основа персонализованной медицины. Генетический паспорт. Геномика и геномные технологии. Возможности и перспективы применения молекулярно-генетических технологий в медицине.
2		Раздел 2. Диагностика наследственных болезней. Анализ и клиническая интерпретация геномных данных в диагностике наследственных болезней.
3		Раздел 3. Мультифакториальное наследование и болезни с наследственным предрасположением. Персонифицированный расчет генетических рисков.