

Karta przedmiotu

Nazwa i kod przedmiotu	Genetyka z elementami chorób genetycznych (Wykład), PG_00203398						
Kierunek studiów	Biologia medyczna (O)						
Data rozpoczęcia studiów	październik 2026 r.	Rok akademicki realizacji przedmiotu			2026/2027		
Poziom kształcenia	II stopnia	Grupa zajęć			Grupa zajęć obowiązkowych z zakresu kierunku studiów Grupa zajęć powiązanych z prowadzonymi badaniami naukowymi w dziedzinie nauki związanej z kierunkiem - profil ogólnoakademicki		
Forma studiów	stacjonarne	Sposób realizacji			na uczelni		
Rok studiów	1	Język wykładowy			polski		
Semestr studiów	2	Liczba punktów ECTS			2.0		
Profil kształcenia	ogólnoakademicki	Forma zaliczenia			zaliczenie		
Jednostka prowadząca	Rektor -> Wydział Biologii -> Katedra Biologii i Genetyki Medycznej						
Imię i nazwisko wykładowcy (wykładowców)	Odpowiedzialny za przedmiot	prof. dr hab. Magdalena Gabig-Cimińska					
	Prowadzący zajęcia z przedmiotu						
Formy zajęć	Forma zajęć	Wykład	Ćwiczenia	Laboratorium	Projekt	Seminarium	RAZEM
	Liczba godzin zajęć	20.0	0.0	0.0	0.0	0.0	20
	W tym liczba godzin zajęć na odległość: 0.0						
Aktywność studenta i liczba godzin pracy	Aktywność studenta	Udział w zajęciach dydaktycznych, objętych planem studiów	Udział w konsultacjach		Praca własna studenta		RAZEM
	Liczba godzin pracy studenta	20	3.0		27.0		50
Cel przedmiotu	1. Wprowadzenie nowych pojęć z zakresu genetyki człowieka oraz chorób genetycznych. 2. Zapoznanie z molekularnymi mechanizmami odpowiedzialnymi za rozwój chorób genetycznych. 3. Przystudiowanie współczesnych i najnowszych metod profilaktyki, diagnostyki oraz leczenia chorób uwarunkowanych genetycznie.						

Efekty uczenia się przedmiotu	Efekt kierunkowy	Efekt z przedmiotu	Sposób weryfikacji i oceny efektu
	[BIOLMEDMU2_W03] zna w pogłębionym stopniu budowę i funkcje organizmu człowieka, biologiczne przyczyny zaburzeń, zmian chorobowych i dysfunkcji społecznych oraz metody ich oceny przy użyciu metod biochemicznych, molekularnych, parazytologicznych lub neurobiologicznych	Zna budowę i funkcje genomu człowieka, genetyczne przyczyny zaburzeń i zmian chorobowych oraz metody ich oceny przy użyciu metod molekularnych	[SW4] test/egzamin - ustny lub pisemny
	[BIOLMEDMU2_W01] ma pogłębioną wiedzę z zakresu dziedzin i dyscyplin naukowych istotnych dla biologii medycznej i studiowanej specjalności oraz zna ich główne trendy rozwojowe	Ma pogłębioną wiedzę z zakresu genetyki człowieka i chorób genetycznych oraz zna ich główne trendy rozwojowe	[SW4] test/egzamin - ustny lub pisemny
	[BIOLMEDMU2_K02] jest gotów do uznania znaczenia wiedzy w rozwiązywaniu problemów poznawczych i praktycznych oraz zasięgania opinii ekspertów w przypadku trudności z samodzielnym rozwiązaniem problemu	Uznaje znaczenie wiedzy w rozwiązywaniu problemów poznawczych i praktycznych w zakresie genetyki człowieka oraz zasięga opinii ekspertów w przypadku trudności z samodzielnym rozwiązaniem problemu	[SK1] wypowiedź ustna/rozmowa/ dyskusja [SK4] test/egzamin - ustny lub pisemny [SK8] obserwacja samodzielnej lub zespołowej pracy studenta
	[BIOLMEDMU2_K07] jest gotów do formułowania opinii dotyczących różnych aspektów działalności zawodowej	Jest gotów do formułowania opinii dotyczących różnych aspektów genetyki człowieka	[SK1] wypowiedź ustna/rozmowa/ dyskusja [SK4] test/egzamin - ustny lub pisemny [SK8] obserwacja samodzielnej lub zespołowej pracy studenta
	[BIOLMEDMU2_U08] potrafi samodzielnie planować i realizować własne uczenie się przez całe życie i kierunkowywać innych w tym zakresie	Samodzielnie planuje i kontynuuje uczenie się przez całe życie i inspirowanie innych w tym zakresie	[SU1] wypowiedź ustna/rozmowa/ dyskusja [SU4] test/egzamin - ustny lub pisemny [SU8] obserwacja samodzielnej lub zespołowej pracy studenta
	[BIOLMEDMU2_W02] orientuje się w aktualnie dyskutowanych problemach dotyczących biologii medycznej oraz dyscyplin pokrewnych	Orientuje się w aktualnie dyskutowanych problemach dotyczących chorób genetycznych człowieka	[SW4] test/egzamin - ustny lub pisemny
[BIOLMEDMU2_U01] potrafi biegle, ale w krytyczny sposób, korzystać z literatury naukowej oraz baz danych niezbędnych w działalności z zakresu biologii medycznej i dyscyplin pokrewnych	Potrafi biegle, ale w krytyczny sposób, korzystać z literatury naukowej oraz genetycznych baz danych	[SU4] test/egzamin - ustny lub pisemny	
Treści przedmiotu	<ol style="list-style-type: none"> 1. Podstawy i najnowocześniejsze osiągnięcia w genetyce molekularnej. 2. Innowacyjne badania nad genetycznymi podstawami chorób i ich najnowsze implikacje. 3. Pionierskie terapie chorób genetycznych. 4. Sztuczna inteligencja i bioinformatyka w genetyce oraz chorobach genetycznych człowieka. 5. Genetyka syntetyczna jako przyszłość biologii molekularnej i inżynierii genetycznej. 6. Medycyna spersonalizowana oparta na profilach genetycznych oraz globalnych bazach i bankach danych. 7. Interdyscyplinarna integracja genetyki z innymi naukami dla kompleksowego zrozumienia chorób genetycznych. 		
Wymagania wstępne i dodatkowe	Podstawowa wiedza z biochemii, biologii molekularnej i genetyki. Ponadto, student powinien posiadać zasadniczą wiedzę z zakresu patofizjologii, patomorfologii, farmakologii, chemii klinicznej i diagnostyki laboratoryjnej.		
Sposoby i kryteria oceniania osiągniętych efektów uczenia się	Sposób oceniania (składowe)	Próg zaliczeniowy	Składowa oceny końcowej
	Test pisemny (pyt. zamknięte i otwarte), obejmuje materiał z wykładu, oceniany jest wg wskaźnika procentowego (Regulamin Studiów UG)	51.0%	100.0%

Zalecana lista lektur	Podstawowa lista lektur	<ol style="list-style-type: none"> 1. Jorde LB, Carey JC, Bamshad MJ, Genetyka medyczna, red. wyd. polskiego Maciej Borowiec, wydanie 6, Edra Urban&Partner, 2021. 2. Genetyka medyczna i molekularna, red. J. Bal, Warszawa, Wydawnictwo Naukowe PWN, 2017. 3. Tobias E. S., Connor M., Ferguson-Smith M., Genetyka medyczna, red. wyd. pol. A. Latos-Bielenska, Warszawa, PZWL Wydawnictwo Lekarskie, 2013. 4. Lucchesi JC. Epigenetyka. PWN, Warszawa, 2022. 5. Drewa G, Ferenc T. Genetyka medyczna, Wrocław, 2011.
	Uzupełniająca lista lektur	<ol style="list-style-type: none"> 1. Fletcher H, Hickey I, Krotkie wykłady: Genetyka, PZWL 2021. 2. Weglenski P. Genetyka molekularna, wydanie VI, PWN, 2020. 3. Genetyka kliniczna nowotworów, red. J. Lubinski, Szczecin, Print Group, 2018. 4. Medycyna personalizowana, red. A. Fronczak, Warszawa, Oficyna Wydawnicza Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego, 2016. 5. Brown T. A., Genomy, Warszawa, Wydawnictwo Naukowe PWN, 2019.
	Adresy eZasobów	
Przykładowe zagadnienia/ przykładowe pytania/ realizowane zadania	<p>Choroby genetyczne są chorobami panetycznymi, co oznacza, iż:</p> <p>A. mają charakter migracyjny; B. odnoszą się tylko do wyselekcjonowanej grupy etnicznej; C. występują ogólnosiątkowo niezależnie od wcześniej przyjętych podziałów na narody, plemiona, religie i języki; D. mają charakter narodowy, czyli są charakterystyczne dla konkretnych grup kulturowych i historycznych.</p> <p>Uzupełnij: o Za najczęstszą chorobę mitochondrialną u dzieci uważa się....., zaś u dorosłych.....</p>	
Praktyki zawodowe w ramach przedmiotu	Nie dotyczy	

Dokument wygenerowany elektronicznie. Nie wymaga pieczęci ani podpisu.