

федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение
высшего образования
"Приволжский исследовательский медицинский университет"
Министерства здравоохранения Российской Федерации



УТВЕРЖДАЮ
Проректор по учебной работе
ФГБОУ ВО ПИМУ
Минздрава России
Е.С. Богомолова

2021 г.

**РАБОЧАЯ ПРОГРАММА
подготовки кадров высшей квалификации в ординатуре
по специальности 31.08.70 «Эндоскопия»**

**Дисциплина: МЕДИЦИНСКАЯ ГЕНЕТИКА
Вариативная часть Б1.В.ДВ.2.2
36 часов (1 з.е.)**

2021

Рабочая программа разработана в соответствии с ФГОС ВО по специальности 31.08.70 Эндоскопия (уровень подготовки кадров высшей квалификации), утвержденным приказом Министерства образования и науки Российской Федерации от «26» августа 2014 г. № 1113.

Составитель рабочей программы:

Заведующий кафедры нервных болезней, д.м.н., профессор Григорьева В.Н., доцент кафедры нервных болезней, к.м.н. Гузанова Е.В.

Рецензенты:

1. Александрова Е.А., к.м.н., доцент кафедры мед.реабилитации, неврологии психиатрии ФГКОУ ВО «Институт ФСБ России»

2. Белова А.Н., д.м.н., профессор, зав. кафедрой медицинской реабилитации ФГБОУ ВО «ПИМУ» Минздрава России

Программа рассмотрена и одобрена на заседании кафедры нервных болезней (протокол от «26» 02 2021 г. № 1)

Заведующий кафедрой

 (Григорьева В.Н.)

«26» 02 2021г.

СОГЛАСОВАНО

Заместитель начальника

учебно-методического управления



Л.В. Ловцова

«19» 03 2021г.

1. Цель и задачи освоения дисциплины

Цель освоения дисциплины: участие в подготовке квалифицированного врача, обладающего системой универсальных и профессиональных компетенций, способного и готового к использованию современных знаний по медицинской генетики для самостоятельной профессиональной деятельности.

Задачи дисциплины:

Врач ординатор должен знать:

Понимать генетические, патоморфологические, патофизиологические, патобиохимические основы этиологии и патогенеза наиболее распространенных наследственных заболеваний.

Иметь представление о распространённости наследственных заболеваний в клинической медицине и значении наследственности в развитии других заболеваний и патологических состояний.

Знать основные типы наследования, клинические симптомы и синдромы, характер течения и исходы наиболее распространённых наследственных заболеваний.

Знать основные принципы методов лабораторной и инструментальной диагностики, необходимых для верификации диагноза наиболее распространенных наследственных заболеваний.

Знать принципы лечения основных наследственных заболеваний

Знать прогноз для жизни, трудоспособности и социальной адаптации при основных наследственных болезнях.

Знать основные направления профилактики наследственных болезней.

Знать основные направления реабилитации больных с наследственной патологией.

Знать показания к направлению пациента на медико-генетическую консультацию.

Иметь представления о принципах организации работы медико-генетических консультаций.

Врач ординатор должен уметь:

Уметь реализовать этические и деонтологические аспекты врачебной деятельности в общении с больными, страдающими наследственными заболеваниями и их родственниками.

Уметь собирать медицинский анамнез и анамнез жизни у пациентов с наследственными болезнями и их родственников.

Быть в состоянии провести клинический осмотр и распознать на основании его результатов клинические признаки наследственной патологии.

Уметь устанавливать синдромальный, а также предварительный клинический диагноз на основании результатов клинического обследования.

Уметь обосновать выбор и последовательность проведения диагностических процедур, необходимых для верификации диагноза основных нозологических форм наследственной патологии с учетом значимости и рисков этих процедур у конкретного пациента.

Быть в состоянии объяснить значение и важность проведения диагностических и лечебных процедур, их результаты и потенциальные риски пациенту с наследственной патологией и его родственникам.

Уметь интерпретировать наиболее значимые для диагностики наследственных заболеваний изменения результатов лабораторных и инструментальных методов исследования, а именно: общего и биохимических анализов крови, цитогенетических методов, методов прямой ДНК-диагностики.

Уметь обосновывать методы лечения, реабилитации и профилактики основных наследственных заболеваний.

Уметь применять современные информационные технологии для получения сведений, касающихся диагностики и лечения наследственных заболеваний.

Врач ординатор должен владеть:

Методиками сбора жалоб и анамнеза у больного с подозрением на наследственную патологию.

Методикой клинического осмотра пациента.

Навыками скрининг-оценки результатов лабораторных и инструментальных методов исследования и выявления тех изменений, которые требуют направления больного к генетику.

Навыками проведения беседы с пациентом и его родственниками, направленной на разъяснение важности проведения необходимых для него диагностических и лечебных процедур и осуществления профилактических мероприятий.

Навыками анализа научной литературы и официальных статистических обзоров, подготовки рефератов, обзоров по актуальным и современным научным вопросам в области наследственной патологии.

2. Место дисциплины в структуре образовательной программы

Дисциплина «Медицинская генетика» относится к вариативной части блока Б.1. (Б1.В.ДВ.2.2) образовательной программы подготовки кадров высшей квалификации в ординатуре по специальности 31.08.70 «Эндоскопия» изучается на 2 курсе обучения.

3. Требования к результатам освоения программы дисциплины (модуля)

В результате освоения программы дисциплины «Медицинская генетика» у выпускника формируются универсальные и профессиональные компетенции:

Универсальные компетенции (УК-1):

- готовность к абстрактному мышлению, анализу, синтезу;

Профессиональные компетенции (ПК-5):

- готовность к определению у пациентов патологических состояний, симптомов, синдромов заболеваний, нозологических форм в соответствии с Международной статистической классификацией болезней и проблем, связанных со здоровьем

4. Перечень компетенций и результатов освоения дисциплины

| Компетенция | Результаты освоения дисциплины (знать, уметь, владеть) | Виды занятий | Оценочные средства |
|-------------|--|--|--|
| УК-1 | <p>готовность к абстрактному мышлению, анализу, синтезу</p> <p>Знать:</p> <ul style="list-style-type: none">• уровни организации наследственного материала, типы хромосомных аномалий и генных мутаций• клиническую характеристику основных хромосомных, моногенных и мультифакториальных заболеваний и стигм эмбриогенеза• методы диагностики наследственных заболеваний• принципы лечения наследственной патологии <p>Уметь:</p> <ul style="list-style-type: none">• разработать план диагностических и лечебных действий при наследственной патологии• сформулировать показания к обследования при подозрении на наследственную патологию пациента или его родственников <p>Владеть:</p> | Лекции, семинары, практические занятия, самостоятельная работа | Тестовые задания, опрос, ситуационные задачи |

| | | | |
|-------|---|--|--|
| | <ul style="list-style-type: none"> • методологией абстрактного мышления, анализа и синтеза полученной информации для установления клинического диагноза наследственного заболевания • методами применения лекарственных препаратов и немедикаментозных средств в процессе лечения и реабилитации | | |
| ПК -5 | - готовность к определению у пациентов патологических состояний, симптомов, синдромов заболеваний, нозологических форм в соответствии с Международной статистической классификацией болезней и проблем, связанных со здоровьем | | |
| | <p>Знать:</p> <ul style="list-style-type: none"> • клинические проявления основных наследственных заболеваний • классификацию наследственных заболеваний • методы диагностики наследственных заболеваний • методы пренатальной диагностики патологии плода <p>Уметь:</p> <ul style="list-style-type: none"> • разработать план диагностических и лечебных действий на этапе пренатальной диагностики • сформулировать показания к избирательному методу обследования при подозрении на наследственную патологию пациента или его родственников • рассчитать риск рождения ребенка с наследственной патологией в семье, имеющей наследственное заболевание <p>Владеть:</p> <ul style="list-style-type: none"> • методологией абстрактного мышления, анализа и синтеза полученной информации для установления клинического диагноза наследственного заболевания по результатам генетического и клинического обследования | Лекции, семинары, практические занятия, самостоятельная работа | Тестовые задания, опрос, ситуационные задачи |

5. Распределение трудоемкости дисциплины

5.1. Распределение трудоемкости дисциплины и видов учебной работы:

| Вид учебной работы | Трудоемкость | |
|--|--------------------------------|----------------------------------|
| | объем в зачетных единицах (ЗЕ) | объем в академических часах (АЧ) |
| Аудиторная работа, в том числе | | |
| Лекции (Л) | 0,14 | 5 |
| Клинические практические занятия (КПЗ) | 0,5 | 18 |
| Семинары (С) | 0,17 | 6 |
| Самостоятельная работа (СР) | 0,19 | 7 |
| ИТОГО | 1 | 36 |

5.2. Разделы дисциплины, виды учебной работы и формы текущего контроля:

| № п/п | Наименование раздела дисциплины | Вид учебной работы (в АЧ) | | | | | Оценочные средства |
|----------|------------------------------------|---------------------------|---|----|----|-------|--------------------|
| | | Л | С | ПЗ | СР | Всего | |
| | Тема 1. Уровни | 3 | 4 | 10 | 2 | 19 | тестовые задания, |

| | | | | | | | |
|--|---|---|---|----|---|----|--|
| | организации наследственного материала. Наследственные заболевания. | | | | | | ситуационные задачи, опрос |
| | Тема 2. Методы исследования в медицинской генетике. Лечение наследственной патологии. | 2 | 2 | 8 | 5 | 17 | тестовые задания, ситуационные задачи, опрос |
| | ВСЕГО | 5 | 6 | 18 | 7 | 36 | |

Л- лекции

ПЗ – практические занятия

С – семинары

СР – самостоятельная работа

5.3. Темы лекций:

| № п/п | Наименование тем лекций | Трудоемкость в А.Ч. |
|----------|--|------------------------|
| | Тема 1. Уровни организации наследственного материала. Наследственные заболевания. | 3 |
| 1. | Строение молекул ДНК и РНК. Репликация и транскрипция ДНК. Строение хромосом. Геном, Генотип, Феотип. Генные мутации. Моногенные заболевания. Основные формы. Классификация. | 1 |
| 2 | Аномалии числа хромосом. Полиплоидия. Аномалии структуры хромосом. Хромосомные заболевания. Классификация. | 1 |
| 3. | Мультифакториальные заболевания. Врожденные пороки развития. Стигмы дисэмбриогенеза. | 1 |
| | Тема 2. Методы исследования в медицинской генетике. Лечение наследственной патологии. | 2 |
| 1. | Методы медицинской генетики. Принципы лечения наследственной патологии | 1 |
| 2. | Генетический скрининг и пренатальная диагностика. Медико-генетическое консультирование. | 1 |
| | ИТОГО (всего – 5 АЧ) | |

5.4. Темы семинаров:

| № п/п | Наименование тем семинаров | Трудоемкость в А.Ч. |
|----------|--|------------------------|
| | Тема 1. Уровни организации наследственного материала. Наследственные заболевания. | 4 |
| 1 | Моногенные заболевания. | 1 |
| 2 | Хромосомные заболевания. | 1 |
| 3 | Мультифакториальные заболевания. | 1 |
| 4 | Врожденные пороки развития. Стигмы дисэмбриогенеза. | 1 |
| | Тема 2. Методы исследования в медицинской генетике. Лечение наследственной патологии. | 2 |
| 1 | Генеалогический, популяционно-статистический метод | 1 |

| | | |
|---|--|---|
| 2 | Скрининг новорожденных, пренатальная диагностика | 1 |
| | ИТОГО (всего – 6 АЧ) | |

5.5. Темы практических занятий:

| № п/п | Наименование тем клинических практических занятий | Трудоемкость в А.Ч. |
|----------|---|------------------------|
| | Тема 1. Уровни организации наследственного материала. Наследственные заболевания. | 10 |
| 1. | Строение молекул ДНК и РНК. Репликация и транскрипция ДНК. Строение хромосом. Геном, Генотип, Феотип. | 2 |
| 2 | Генные мутации. Моногенные заболевания. Основные формы. Классификация. | 2 |
| 3 | Аномалии числа хромосом. Полиплоидия. Аномалии структуры хромосом. | 2 |
| 4 | Хромосомные заболевания. Классификация. | 2 |
| 5 | Мультифакториальные заболевания. | 1 |
| 6 | Врожденные пороки развития. Стигмы дисэмбриогенеза. | 1 |
| | Тема 2. Методы исследования в медицинской генетике. Лечение наследственной патологии. | 8 |
| 1 | Методы медицинской генетики. Принципы лечения наследственной патологии | 4 |
| 2 | Генетический скрининг и пренатальная диагностика. Медико-генетическое консультирование. | 4 |
| | ИТОГО (всего - 18 АЧ) | |

5.6. Самостоятельная работа по видам:

| № п/п | Вид работы – реферат на тему | Трудоемкость в А.Ч. |
|----------|--|------------------------|
| 1. | Болезнь Гентинктона. Клиника, диагностика, лечение | 1 |
| 2. | Синдром Марфана | 1 |
| 3. | Болезнь Дауна | 1 |
| 4. | Болезнь Мартина-Белла | 1 |
| 5. | Скрининг новорожденных | 0,5 |
| 6. | Синдром Прада Вилли | 0,5 |
| 7. | Методы ДНК диагностики | 1 |
| 8. | Метод Полимеразной цепной реакции | 1 |
| | ИТОГО (всего - 7 АЧ) | |

6. Оценочные средства для текущего и промежуточного контроля

6.1. Виды оценочных средств: тестовые задания и ситуационные задачи

6.2. Примеры оценочных средств:

Тестовые задания:

Тестовые задания с вариантами ответов

1. Что такое аллели?

- 1) Разные варианты одного и того же гена, занимающие один и тот же локус в гомологичных хромосомах и определяющие возможность развития разных вариантов одного и того же признака.
- 2) Пара генов, отвечающих за развитие одного и того же признака в генотипе
- 3) Гены, контролирующие проявление вариантов одного признака.

2. Что такое фенотип? Какое определение Вы считаете более точным?

- 1) Совокупность всех признаков и свойств организма, а также особенностей развития особи, которая является продуктом взаимодействия генотипа с внешней средой
- 2) Совокупность внешних признаков организма
- 3) Совокупность признаков, по которым анализируется организм
- 4) Совокупность наследственных признаков организма.

3. Что лежит в основе миастении?

- 1) Недостаточность выработки ацетилхолина
- 2) Нарушение проведения нервного импульса в синапсах
- 3) Нарушение калий -кальциевого баланса в организме
- 4) Избыток ацетилхолина в организме.

4. Задачи генеалогического метода изучения наследственности человека.

- 1) Определение типа наследования
- 2) Исследования промежуточных продуктов обмена веществ
- 3) Изучение кариотипа человека
- 4) Определение пенетрантности аллеля

5. При каком из перечисленных наследственных заболеваний развивается деменция?

- 1) Хорея Гентингтона
- 2) Невральная амиотрофия Шарко-Мари-Тута.
- 3) Миопатия — форма Эрба
- 4) Прогрессирующая мышечная дистрофия — форма Дюшенна.

6. Каков тип наследования при хорее Гентингтона?

- 1) Аутосомно-домinantный
- 2) Аутосомно-рецессивный.
- 3) X-сцепленное доминантное наследование
- 4) X-сцепленное рецессивное наследование

7. Какое заболевание имеет рецессивный сцепленный с полом тип наследования?

- 1) Миопатия Дюшенна
- 2) Болезнь Тея-Сакса
- 3) Миопатия плечелопаточно-лицевая форма
- 4) Болезнь Унферрихта-Лундберга

8. Какой метод позволяет определить кариотип плода?

- 1) Цитогенетический.

- 2) Биохимический метод
 3) Близнецовый
 4) Метод клинико-статистического анализа

9. Какие из перечисленных заболеваний относятся к наследственным атаксиям?

- 1) Болезнь Фридрайха
 2) Спастическая параплегия
 3) Хорея Гентингтона
 4) Миотония

10. Каков риск рождения больного ребенка, если один из родителей болен хореей Гентингтона и является гетерозиготным носителем?

- 1) 50 %
 2) 100 %
 3) 75 %
 4) 25%

Правильный ответ всегда стоит на первом месте.

Ситуационные задачи:

| I | 1 | ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ |
|---|---|---|
| У | - | <p>Больной М., 23 лет в течение последних 4 лет появилась и постепенно прогрессирует слабость в ногах, возникло похудание мышц голеней. Пациент стал менее вынослив при физических нагрузках, не может бегать. Появилась неуклюжесть и пошатывание при ходьбе, усиливающееся в темное время суток. Во время ходьбы больной постоянно смотрит под ноги. Подобные нарушения имелись у отца пациента.</p> <p>При осмотре: состояние удовлетворительное.</p> <p>В неврологическом статусе: сознание ясное. Черепные нервы без патологии. Гипотрофия мышц ног, более выраженная в дистальных отделах («ноги аиста»), мышечная сила в разгибателях стоп симметрично снижена до 3 баллов, в руках норма. Сухожильные рефлексы в руках D=S, сохранены, в ногах коленные рефлексы d=s снижены, ахилловы - отсутствуют. Патологических рефлексов нет. Походка изменена - при ходьбе больной высоко поднимает ногу, выбрасывает её вперед и резко опускает («степпаж»), невозможна ходьба на пятках. Стопы деформированы, с высоким сводом («полая стопа») и «молоткообразными» пальцами. Нарушены все виды чувствительности в стопах и голенях. В позе Ромберга – пошатывание, резко усиливающееся при закрывании глаз. Мочеиспускание не нарушено.</p> |
| В | 1 | Опишите клинический синдром, выявленный у больного, обоснуйте |
| Э | - | <p>Полиневритический синдром Данный синдром выставлен т.к. имеется</p> <ul style="list-style-type: none"> - нарушение чувствительности в ногах по полиневритическому типу, - симметричный дистальный парапарез со снижением коленных рефлексов и отсутствием ахилловых рефлексов, атрофия мышц дистальных отделов ног |

| | | |
|----|---|--|
| P2 | - | Клинический синдром описан верно, дано полное обоснование (2 балла) |
| P1 | - | Клинический синдром описан верно, однако обоснование не представлено, или представлено не полностью (1 балл) |
| P0 | - | Клинический синдром назван не верно (0 баллов) |
| B | 2 | Какое заболевание наиболее вероятно у этого пациента? |
| Э | - | Наследственная сенсо-моторная полиневропатия (Шарко-Мари-Тута) |
| P2 | - | Предварит Диагноз поставлен верно (2 балла) |
| P1 | - | Выставлен диагноз: «Наследственная полиневропатия», однако не указан сенсо-моторный характер нарушений: 1 балл |
| P0 | - | Диагноз поставлен неверно: 0 баллов |
| B | 3 | Обоснуйте, поставленный вами предварительный диагноз |
| Э | | Диагноз «Наследственная сенсо-моторная полиневропатия (Шарко-Мари-Тута)» Диагноз установлен на основании наличия типичных клинических проявлений полиневропатии, постепенного прогressирования заболевания и указаний на наличия подобного заболевания в семейном анамнезе |
| P2 | | Диагноз обоснован верно: 2 балла |
| P1 | | Диагноз обоснован не полностью 1 балл |
| P0 | | Диагноз обоснован не верно: 0 баллов |
| B | 4 | Составьте и обоснуйте план обследования пациента. |
| Э | | 1. Электронейромиография. Позволяет верифицировать полиневропатию и провести дифференциальную диагностику между поражением периферических нервов, спинного мозга и собственно мышц 2. Определение креатинфосфокиназы в крови. Необходимо для исключения первичной мышечной патологии, при которой повышается уровень данного фермента в крови 3. ДНК диагностика. Позволяет подтвердить мутацию, вызывающую данное заболевание |
| P2 | | Методы обследования назначены и обоснованы верно (2 балла) |
| P1 | | Назначен только 1 -2 верных метода обследования (1 балл) |
| P0 | | Методы обследования назначены и обоснованы не верно: 0 баллов |
| B | 5 | Перечислите общие показания для направления супругов на медико-генетическое консультирование |
| Э | | - Рождение ребенка с врожденными пороками развития - Установленная или подозреваемая наследственная болезнь в семье - Задержка физического развития или умственная отсталость у ребенка - Повторные спонтанные аборты (выкидыши), мертворождение - Близкородственные браки - Бесплодные браки - Неблагоприятное протекание беременности, внутриутробная задержка развития плода |
| P2 | | Показания для медико-генетического консультирования представлены 5 и более (2 балла) |
| P1 | | Представлено 3-4 показания для медико-генетического консультирования (1 балл) |
| P0 | | Представлено менее 2 показаний для медико-генетического |

| | | |
|----|---|---|
| | | консультирования (0 баллов) |
| И | 2 | ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ |
| у | - | <p>Родители 5- летнего мальчика отмечают, что в течение двух последних лет у ребенка нарастают изменения походки, ходит "переваливаясь", часто падает, с трудом поднимается по лестнице. Родился в срок, роды самостоятельные. До трех лет в психо-моторном развитии от сверстников не отставал. Дебют патологии родители связать с определенной причиной не могут.</p> <p>Старший брат матери умер в подростковом возрасте, будучи в течение нескольких лет прикован к кровати.</p> <p>Состояние средней тяжести, сознание ясное, на осмотр реагирует адекватно.</p> <p>Ребенок гипотроф, кожа чистая. Дыхание везикулярное, ЧСС 20 в 1 мин. Тоны сердца приглушенны, границы расширены. Живот мягкий, безболезненный при пальпации. Печень не пальпируется. Мочеиспускание, дефекация не нарушены.</p> <p>Неврологический статус: походка напоминает "утиную", вспомогательные приемы при вставании: симптом "вставания лесенкой", слабость проксимальных отделов верхних и нижних конечностей, гипотрофия мышц тазового и плечевого поясов, псевдогипертрофия икроножных, в меньшей степени - мышц предплечий. Сухожильные рефлексы не вызываются. Ходит на цыпочках из-за ретракции ахилловых сухожилий. Убедительных нарушений чувствительности не отмечено. Снижение когнитивных функций: дизартрия, общее недоразвитие речи, нарушение памяти.</p> <p>Клинические анализы мочи в норме. В плазме крови - значительное (30-кратное) повышение уровня креатинфосфокиназы.</p> <p>Эхо-КГ - снижение сократимости сердечной мышцы.</p> <p>ЭМГ- значительное уменьшение длительности и амплитуды потенциалов действия двигательных единиц, их полифазность при нормальной скорости проведения возбуждения по двигательным волокнам нервов верхних и нижних конечностей. В покое - нет спонтанной мышечной активности.</p> |
| В | 1 | К необходимым в данной ситуации лабораторным методам исследования относятся, обоснуйте: |
| Э | - | Биохимические исследование плазмы крови с определением уровня креатининфосфокиназы (КФК)- значительное 30-50 -кратное повышение. |
| P2 | - | Лабораторный метод выбран верно, есть объяснение. |
| P1 | - | Лабораторный метод выбран верно, объяснение не верное или отсутствует. |
| P0 | - | Лабораторный метод выбран неверно. |
| В | 2 | К необходимым в данной ситуации инструментальным методам исследования относятся, какой результат мы предполагаем увидеть? |
| Э | - | Электронейромиография нервов верхних и нижних конечностей Результат: значительное уменьшение длительности и амплитуды потенциалов действия двигательных единиц, их полифазность при нормальной скорости проведения возбуждения по двигательным волокнам нервов верхних и нижних конечностей. В покое - нет |

| | | |
|----------|----------|--|
| | | спонтанной мышечной активности. Эхо-КГ - снижение сократимости сердечной мышцы |
| P2 | - | Инструментальный метод выбран верно, результаты предположены верно |
| P1 | - | Инструментальный метод выбран верно, результаты предположены неверно |
| P0 | - | Инструментальный метод выбран не верно |
| B | 3 | На основании результатов клинико-лабораторных методов обследования данному пациенту можно поставить диагноз |
| Э | | Прогрессирующая мышечная дистрофия (миодистрофия Дюшенна). |
| P2 | | Диагноз установлен верно, описаны синдромы |
| P1 | | Диагноз установлен верно, описаны не синдромы |
| P0 | | Диагноз установлен неверно |
| B | 4 | Признаками, необходимыми для постановки диагноза СМА I типа |
| Э | | Прогрессирующая мышечная слабость в мышцах тазового и плечевого пояса, псевдогипертрофия икроножных мышц, вторичная кардиомиопатия, когнитивные нарушения |
| P2 | | Признаки описаны верно, уточнена локализация |
| P1 | | Признак описан верно, локализация не уточнена |
| P0 | | Признаки описаны не верно |
| B | 5 | В качестве симптоматической терапии, направленной на поддержание обмена веществ при нервно-мышечной дегенерации применяются: |
| Э | | Курсовое лечение глюкокортикоидами, кардиопротекторами, метаболиками и витаминными комплексами, ФТ, ЛФК, массаж, ортопедическая коррекция |
| P2 | | Отражена вся специфическая терапия |
| P1 | | Отражен только один вариант специфической терапии |
| P0 | | Лечение отражено не верно |
| И | 3 | ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ |
| У | - | <p>Мать годовалого ребенка сообщает, что во время беременности отмечалось слабое шевеление плода. Родилась доношенной путем планового кесарева сечения из-за тазового предлежания плода. Сразу после рождения отмечена мышечная слабость, угнетение рефлексов новорожденных, вялое сосание. В течение первого триместра жизни появилось удержание головки в положении лежа на животе, которое затем утрачено. К году ребенок не держит голову, не переворачивается на живот, не группируется при потягивании за кисти. Дважды перенес двустороннюю внебольничную пневмонию.</p> <p>Со слов родителей генетический анамнез не отягощен.</p> <p>Состояние тяжелое, сознание ясное, на осмотр реагирует адекватно. Ребенок гипотроф, кожа чистая. Дыхание везикулярное с активным участием межреберных мышц. Тоны сердца приглушенны. Живот мягкий, безболезненный при пальпации. Печень не пальпируется. Мочеиспускание, дефекация не нарушены.</p> <p>Неврологический статус: в положении на спине находится в фиксированной позе "лягушки" с наружной ротацией и разведением бедер, сгибанием ног в коленных суставах и "отвисанием" стоп. Отмечается диффузная мышечная слабость, выраженная мышечная гипотония, отсутствие сухожильных рефлексов. Периодически подергивание мышц языка. Убедительных нарушений</p> |

| | | |
|----|---|--|
| | | чувствительности не отмечается. Речь в виде отдельных слогов. Клинические анализы крови, мочи в норме. В плазме крови - незначительное повышение уровня КФК. ЭНМГ с нервов конечностей - ритм "частокола". |
| B | 1 | К необходимым в данной ситуации лабораторным методам обследования относятся, обоснуйте: |
| Э | - | Биохимические исследования плазмы крови с определением уровня креатининфосфокиназы (КФК) Результат уровень КФК незначительно увеличивается как показатель распада мышечных волокон. Содержание лактатдегидрогеназы (ЛДГ) и аланинаминотрансферазы(АлАТ) обычно сохранено. |
| P2 | - | Лабораторный метод выбран верно, есть объяснение. |
| P1 | - | Лабораторный метод выбран верно, объяснение не верное или отсутствует. |
| P0 | - | Лабораторный метод выбран неверно. |
| B | 2 | К необходимым в данной ситуации инструментальным методам исследования относятся, какой результат мы предполагаем увидеть? |
| Э | - | Электронейромиография нервов верхних и нижних конечностей Результат: спонтанная мышечная активность,"ритм частокола", увеличение длительности и амплитуды потенциалов действия двигательных единиц при нормальной скорости проведения импульсов по периферическим нервным волокнам |
| P2 | - | Инструментальный метод выбран верно, результаты предположены верно |
| P1 | - | Инструментальный метод выбран верно, результаты предположены неверно |
| P0 | - | Инструментальный метод выбран не верно |
| B | 3 | На основании результатов клинико-лабораторных методов обследования данной пациентке можно поставить диагноз |
| Э | | Спинальная мышечная атрофия I типа (Верднига-Гоффмана) |
| P2 | | Диагноз установлен верно, описаны синдромы |
| P1 | | Диагноз установлен верно, описаны не синдромы |
| P0 | | Диагноз установлен неверно |
| B | 4 | Признаками, необходимыми для постановки диагноза СМА I типа |
| Э | | Прогрессирующая мышечная слабость в мышцах туловища и конечностей с утратой двигательных навыков при длительно сохранных когнитивных функциях |
| P2 | | Признаки описаны верно, уточнена локализация |
| P1 | | Признак описан верно, локализация не уточнена |
| P0 | | Признаки описаны не верно |
| B | 5 | В качестве симптоматической терапии, направленной на поддержание обмена веществ в мотонейронах и миоцитах применяются: |
| Э | | Витаминотерапия (группы В), средства, улучшающие нервно-мышечную проводимость(альфа-липоевая кислота, ацетил-Л-картигин), массаж, ЛФК, миотон. Если продолжительность клиники не превышает двух лет в качестве патогенетической терапии - курсовое введение спинраззы эндодилюмбально |
| P2 | | Отражена вся специфическая терапия |
| P1 | | Отражен только один вариант специфической терапии |

| | | |
|----|---|--|
| P0 | | Лечение отражено не верно |
| И | 4 | ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ |
| у | - | <p>На консультативном приеме невролог у пациента 38 лет обратил внимание на хореический гиперкинез конечностей, туловища и лица. Гиперкинезы изменчивы, нестереотипны, усиливаются при попытке совершить целенаправленное движение.</p> <p>По словам больного, непроизвольные движения появились три года назад, начавшись в мышцах лица, шеи и плечевого пояса. Через два года стало трудно выполнять целенаправленные действия руками из-за крупноразмашистых, бросковых движений в руках и ногах. Ходьба стала затруднительной.</p> <p>Жалобы на грибасничание, затруднение речи и глотание. Жена пациента добавила жалобы на агрессивность, интеллектуально-мнемические расстройства, нарушения сна.</p> <p>В неврологическом статусе: черепные нервы без патологии. Хореические гиперкинезы в мышцах лица, конечностей и туловища. Сухожильные рефлексы симметричные. Мышечный тонус диффузно снижен. Речь отрывистая, по типу экстрапирамидной дизартрии. Грубое снижение памяти.</p> <p>Наследственный анамнез отягощен - у отца пациента 65 лет гиперкинезы появились в возрасте 45 лет. Инвалидность по деменции с 56 лет.</p> <p>Пациенту проведено обследование: анализы крови и мочи в норме; церулоплазмин – 300мг/л; содержание меди в моче – 30 мкг/литр.</p> |
| B | 1 | К необходимым в данной ситуации лабораторным методам обследования относятся, обоснуйте: |
| Э | - | <p>Церулоплазмин 300мг/л; содержание меди в моче – 30 мкг/литр – показатели в норме.</p> <p>Обоснование: Нормальные показатели позволили исключить гепатолентикулярную дегенерацию.</p> |
| P2 | - | Лабораторный метод выбран верно, есть объяснение |
| P1 | - | Лабораторный метод выбран верно, объяснение отсутствует или неверно. |
| P0 | - | Лабораторный метод выбран неверно. |
| B | 2 | К необходимым в данной ситуации инструментальным методам исследования относятся, какой результат мы предполагаем увидеть? |
| Э | - | <p>MPT головного мозга результат – диффузная атрофия головного мозга, заместительная гидроцефалия.</p> <p>MPT T2 взвешенное изображение - увеличение интенсивности сигнала от склероплы.</p> |
| P2 | - | Инструментальный метод выбран верно, результаты предположены верно. |
| P1 | - | Инструментальный метод выбран верно, результаты предположены неверно. |
| P0 | - | Инструментальный метод выбран неверно. |
| B | 3 | На основании результатов обследования и клинической картины какой можно предположить диагноз? |
| Э | | Хорея Гентингтона. Основные синдромы – хореические гиперкинезы, психические нарушения, интеллектуально-мнемические нарушения. |
| P2 | - | Диагноз установлен верно и описаны синдромы. Окончательный |

| | | |
|----|---|---|
| | | диагноз Хорея Гентингтона, классическая хориоидная форма. |
| P1 | - | Диагноз установлен верно, синдромы не описаны. |
| P0 | - | Диагноз установлен неверно. |
| B | 4 | Признаками, необходимыми для постановки диагноза Хорея Гентингтона, являются: |
| Э | | Наличие трех синдромов (хореические гиперкинезы, психические нарушения, интеллектуально-мнестические нарушения) и проведение метода прямой ДНК-диагностики – точное определение числа ЦАГ повторов. Результат – число тройных ЦАГ повторов в мутантном аллеле – 58 (норма - до 25). |
| P2 | - | Признаки описаны верно, необходимое исследование верно. |
| P1 | - | Признаки описаны верно, необходимое исследование не назначено. |
| P0 | - | Признаки описаны неверно. |
| B | 5 | Какова тактика лечения? Перечислите все возможные варианты терапии. |
| Э | | Специфической терапии не существует. Для подавления дофаминergicкой передачи применяются ингибиторы постсинаптических рецепторов. Для уменьшения выраженности гиперкинезов - бензодиазепины, нейролептики (аминазин, галоперидол). Для лечения психических нарушений - атипичные антипсихотики. Для антидепрессивной терапии – ингибиторы обратного захвата серотонина. Для снижения агрессии – карбомазепины. |
| P2 | - | Терапия отражена полностью. |
| P1 | - | Отражен только один вариант терапии. |
| P0 | - | Лечение отражено неверно. |
| И | 5 | ОЗНАКОМЬТЕСЬ С СИТУАЦИЕЙ И ДАЙТЕ РАЗВЕРНУТЫЕ ОТВЕТЫ НА ВОПРОСЫ |
| У | - | <p>Мужчина 25 лет, в течение последних 2 недель стал отмечать нарастающие по интенсивности боли в суставах, в результате чего стало трудно передвигаться. Также пациент отметил появление общей слабости в теле, быстрой утомляемости, тяжести в животе. Два дня назад при выполнении работы по дому упал, ударился правой ногой, после чего самостоятельно встать не смог из-за резко возникших болей в области правого бедра и правого коленного сустава. Родственники вызвали СМП, пациент доставлен в больницу.</p> <p>Из анамнеза жизни: один ребенок в семье, беременность протекала на фоне умеренного гестоза у матери в 1 и 3 триместрах. В раннем детстве отмечалась задержка психо-моторного развития (ходить начал в 1,8 месяцев, первые слоги произнес в 2 года). В школу пошел с 10 лет, учился удовлетворительно в коррекционном классе. Закончил 9 классов школы, после чего пошел учиться в ПТУ, которое не закончил ввиду возникших проблем в обучении (выполнение домашнего задания давалось с трудом, часто возникали конфликты с однокурсниками). До недавнего времени работал грузчиком на мебельной фабрике, однако ввиду ухудшения состояния не смог выполнять свои обязанности, из-за чего уволился с работы. Не женат, живет с родителями.</p> <p>При осмотре: телосложение нормостеническое, кожные покровы бледные. Температура тела в подмышечной впадине 37,7 гр. Пальпаторно выявлено увеличение поднижнечелюстных, заушных,</p> |

| | | |
|----|---|---|
| | | <p>надключичных, подмышечных, паховых лимфатических узлов. При пальпации живота отмечается относительное увеличение живота в размерах; печень выстоит из-под реберной дуги на 1,5-2 см, край умеренно болезненный; при пальпации селезенки отмечается ее увеличение (+7 см).</p> <p>В неврологическом статусе: пациент в сознании, ориентирован в месте, времени и собственной личности. Со стороны ЧМН – сходящееся косоглазие, отставание глаз при сложении за молоточком. Движения в верхних конечностях и в левой ноге сохранены, в правой ноге проверить невозможно ввиду выраженного болевого синдрома и возможной патологии костно-суставного аппарата. Сухожильные рефлексы снижены. Миотонический синдром. ПНП выполняет с мимоподаданием с двух сторон, ПКП и позу Ромберга невозможно оценить. При оценке ВПФ отмечено признаки умеренного снижения интеллекта.</p> <p>St.localis: в области н/з правого бедра и правого коленного сустава отмечается отек, припухлость мягких тканей с признаками кровоизлияния в них. Кожные покровы при пальпации горячие на ощупь, резко болезненны.</p> <p>В ОАК: Hb 120 г/л, RBC 3,45 x 1012/л, WBC 15 x 109/л, PLT 114 x 109/л, СОЭ 20 мм/ч.</p> <p>Рентгенография правых бедренной кости и коленного сустава: внутрисуставной перелом правой бедренной кости со смещением отломком. Признаки асептического некроза в области н/з тела бедренной кости и в области латерального надмыщелка. «Вздутие» дистальных метафизов правой бедренной кости. Расширение суставной щели правого коленного сустава.</p> |
| B | 1 | Перечислите основные синдромы, выявленные у пациента |
| Э | - | <ol style="list-style-type: none"> 1. Гепатосplenомегалия 2. Цитопенический синдром 3. Астенический синдром 4. Лимфоаденопатия 5. Геморрагический синдром 6. Нарушение интеллектуального развития 7. Костно-суставные нарушения 8. Лихорадка 9. Болевой синдром 10. Поражение ЦНС |
| P2 | - | Перечислено 9 - 10 синдромов |
| P1 | - | Перечислено 7 – 8 синдромов |
| P0 | - | Перечислено менее 7 синдромов |
| B | 2 | Укажите еще необходимые методы дообследования для данного пациента |
| Э | - | <ol style="list-style-type: none"> 1. МРТ или КТ органов брюшной полости 2. УЗИ органов брюшной полости 3. Остеоденситометрия 4. Биохимический анализ крови с определением уровня печеночных ферментов 5. Коагулограмма 6. Морфологический анализ костного мозга 7. Определение активности кислой β-глюкоцереброзидазы 8. Определение активности хитотриозидазы |

| | | |
|----|---|---|
| P2 | - | Перечислено 7 – 8 методов |
| P1 | - | Перечислено 6 – 5 методов |
| P0 | - | Перечислено 5 и менее методов |
| B | 3 | При наличии у пациента вышеописанной клинической картины, признаков гепато- и спленомегалии, поражения ЦНС со снижением интеллекта, поражения костного аппарата, цитопенического синдрома, изменения активности бета-глюкоцереброзидазы 07 нМ/мг/час (норма 4,7 – 19) и уровня хитотриозидазы до 20050 нМ/мг/час можно предположить у пациента следующий диагноз: |
| Э | | Наследственное заболевание относящееся к лизосомальным болезням накопления а именно к группе сфинголипидозов - Болезнь Гоше. |
| P2 | | Указано что заболевание наследственное, относится к лизосомальным болезням накопления сфинголипидов. Указано точная нозологическая единица – болезнь Гоше |
| P1 | | Указано что заболевание наследственное, относится к лизосомальным болезням накопления |
| P0 | | Указано что заболевание наследственное |
| B | 4 | Основным принципом терапии болезни Гоше является: |
| Э | | Патогенетическая заместительная ферментная терапия рекомбинантной глюкоцереброзидазой и симптоматическая терапия (могут быть перечислены варианты симптоматической терапии) |
| P2 | | Указано назначение патогенетической заместительной ферментной терапии рекомбинантной глюкоцереброзидазой и симптоматической терапии (могут быть перечислены варианты симптоматической терапии) |
| P1 | | Указано назначение патогенетической заместительной ферментной терапии (без указания чем) и симптоматической терапии (могут быть перечислены варианты симптоматической терапии) |
| P0 | | Указано назначение симптоматической терапии либо перечислены отдельные варианты симптоматической терапии |
| B | 5 | Дифференциальный диагноз болезни Гоше необходимо проводить со следующими заболеваниями, не относящимися к болезням обмена: |
| Э | | 1.остеомиелит 2.костный туберкулёт 3.вирусный гепатит 4.онкологические заболевания крови 5. врожденные костные аномалии |
| P2 | | Перечислены все 5 групп заболеваний |
| P1 | | Перечислены 4 – 2 группы заболеваний |
| P0 | | Указано 1 заболевание или нет ответа на вопрос |

Темы рефератов

1. Болезнь Гентинктона. Клиника, диагностика, лечение
2. Синдром Марфана
3. Болезнь Дауна
4. Болезнь Мартина-Белла
5. Скрининг новорожденных
6. Синдром Прада Вилли
7. Методы ДНК диагностики
8. Метод Полимеразной цепной реакции

**7. Учебно-методическое и информационное обеспечение дисциплины
(печатные, электронные издания, интернет и другие сетевые ресурсы).**

7.1. Перечень основной литературы

| № п/п | Наименование согласно библиографическим требованиям |
|----------|---|
| 1. | Клиническая генетика : учебник +1 электрон. диск (CD- Rom) / Н. П. Бочков, В. П. Пузырев, С. А. Смирнихина ; ред. Н. П. Бочков. – М. : ГЭОТАР-Медиа, 2018. – 592 с. |

7.2 Перечень дополнительной литературы

| № п/п | Наименование согласно библиографическим требованиям |
|----------|---|
| 1. | Мутовин Г.Р. Клиническая генетика. Геномика и протеомика наследственной патологии : учебное пособие / Г. Р. Мутовин. – 3-е изд., перераб. и доп. – М. : ГЭОТАР-Медиа, 2015. – 832 с. |
| 2. | Наследственные болезни : национальное руководство + 1 электрон. диск (CD - Rom) / Российское общество медицинских генетиков ; гл.ред. Н. П. Бочков, Е. К. Гинтер, В. П. Пузырев. – М. : ГЭОТАР-Медиа, 2013. – 936 с. |
| 3. | Ньюссбаум Р. Л. Медицинская генетика. 397 наглядных иллюстраций, схем и таблиц, 43 клинических случая : пер. с англ. / Р. Л. Ньюссбаум, Р. Р. Мак-Иннес, Х. Ф. Виллард ; ред. Н. П. Бочков. – М. : ГЭОТАР-Медиа, 2010. – 624 с. |

7.3. Перечень методических рекомендаций для аудиторной и самостоятельной работы:

| № п/п | Наименование согласно библиографическим требованиям |
|-------|---|
| 1. | Методические рекомендации по медицинским технологиям диагностики и лечения хромосомных, орфанных и многофакторных заболеваний человека / под редакцией проф. В.А. Степанова - Новосибирск: Академиздат, 2016.- 302 с. |
| 2. | Методические рекомендации. Наследственные заболевания в практике детского невролога. Москва 2015 |
| 3. | Методические рекомендации. Селективный скрининг на наследственные болезни обмена веществ. Москва 2017 |

7.4. Электронные образовательные ресурсы, используемые в процессе преподавания дисциплины:

7.4.1. Внутренняя электронная библиотечная система университета (ВЭБС)

| Наименование электронного ресурса | Краткая характеристика (контент) | Условия доступа | Количество пользователей |
|---|---|--|--------------------------|
| Внутренняя электронная библиотечная система (ВЭБС) http://nbk.pimunn.net/MegaPro/Web | Труды профессорско-преподавательского состава университета: учебники, учебные пособия, сборники задач, методические пособия, лабораторные работы, монографии, сборники научных трудов, научные статьи, диссертации, авторефераты диссертаций, патенты | С любого компьютера и мобильного устройства по индивидуальному логину и паролю. Режим доступа: http://nbk.pimunn.net/MegaPro/Web | Не ограничено |

7.4.2. Электронные образовательные ресурсы, приобретенные ПИМУ

| № | Наименование | Краткая характеристика | Условия доступа | Количество |
|---|--------------|------------------------|-----------------|------------|
|---|--------------|------------------------|-----------------|------------|

| пп | электронного ресурса | (контент) | | пользователь |
|----|---|--|--|---|
| 1. | ЭБС «Консультант студента» (Электронная база данных «Консультант студента». База данных «Медицина. Здравоохранение (ВО) и «Медицина. Здравоохранение (СПО)») http://www.studmedlib.ru | Учебная литература, дополнительные материалы (аудио-, видео-, интерактивные материалы, тестовые задания) для высшего медицинского и фармацевтического образования | С любого компьютера и мобильного устройства по индивидуальному логину и паролю (на платформе Электронной библиотеки ПИМУ) | Не ограничено Срок действия: до 31.12.2021 |
| 2. | База данных «Консультант врача. Электронная медицинская библиотека» https://www.rosmedlib.ru | Национальные руководства, клинические рекомендации, учебные пособия, монографии, атласы, фармацевтические справочники, аудио- и видеоматериалы, МКБ-10 и ATX | С любого компьютера и мобильного устройства по индивидуальному логину и паролю (на платформе Электронной библиотеки ПИМУ) | Не ограничено Срок действия: до 31.12.2021 |
| 3. | Электронная библиотечная система «Букап» https://www.books-up.ru | Учебная и научная медицинская литература российских издательств, в т.ч. переводы зарубежных изданий. В рамках проекта «Большая медицинская библиотека» доступны издания вузов-участников проекта | С любого компьютера и мобильного устройства по индивидуальному логину и паролю (на платформе Электронной библиотеки ПИМУ); с компьютеров университета. Для чтения доступны издания из раздела «Мои книги». | Не ограничено Срок действия: до 31.05.2022 |
| 4. | Образовательная платформа «ЮРАЙТ» https://urait.ru | Коллекция изданий по психологии, этике, конфликтологии | С любого компьютера и мобильного устройства по индивидуальному логину и паролю (на платформе Электронной библиотеки ПИМУ) | Не ограничено Срок действия: до 31.12.2021 |

| | | | | |
|----|--|---|--|---|
| 5. | Электронные периодические издания в составе базы данных «Научная электронная библиотека eLIBRARY https://elibrary.ru | Электронные медицинские журналы | С компьютеров университета ; с любого компьютера и мобильного устройства по индивидуальному логину и паролю (после регистрации с компьютеров ПИМУ) | Не ограничено Срок действия: до 31.12.2021 |
| 6. | Интегрированная информационно-библиотечная система (ИБС) научно-образовательного медицинского кластера Приволжского федерального округа – «Средневолжский» (договор на бесплатной основе) | Электронные копии научных и учебных изданий из фондов библиотек-участников научно-образовательного медицинского кластера ПФО «Средневолжский» | Доступ предоставляется по заявке на по индивидуальному логину и паролю с любого компьютера и мобильного устройства | Не ограничено Срок действия: неограничен |
| 7. | Электронная справочно-правовая система «Консультант Плюс» (договор на бесплатной основе) http://www.consultant.ru | Нормативные документы, регламентирующие деятельность медицинских и фармацевтических учреждений | С компьютеров научной библиотеки | Не ограничено Срок действия: неограничен |
| 8. | Национальная электронная библиотека (НЭБ) (договор на бесплатной основе): http://нэб.рф | Электронные копии изданий (в т.ч. научных и учебных) по широкому спектру знаний | Научные и учебные произведения, не переиздававшиеся последние 10 лет – в открытом доступе. Произведения, ограниченные авторским правом, – с компьютеров научной библиотеки. | Не ограничено Срок действия не ограничен (договор пролонгируется каждые 5 (пять) лет). |

7.4.3. Ресурсы открытого доступа (указаны основные)

| № п/п | Наименование электронного ресурса | Краткая характеристика (контент) | Условия доступа | Количество пользователей |
|------------------------------|-----------------------------------|----------------------------------|-----------------|--------------------------|
| Отечественные ресурсы | | | | |
| 1. | Федеральная | Полнотекстовые | С любого | Не |

| | | | | |
|----|--|--|---|---------------|
| | электронная медицинская библиотека (ФЭМБ) http://нэб.рф | электронные копии печатных изданий и оригинальные электронные издания по медицине и биологии | компьютера, находящегося в сети Интернет. Режим доступа: http://нэб.рф | ограничено |
| 2. | Научная электронная библиотека eLIBRARY.RU https://elibrary.ru | Рефераты и полные тексты научных публикаций, электронные версии российских научных журналов | С любого компьютера, находящегося в сети Интернет. Режим доступа: https://elibrary.ru | Не ограничено |
| 3. | Научная электронная библиотека открытого доступа КиберЛенинка http://cyberleninka.ru | Полные тексты научных статей с аннотациями, публикуемые в научных журналах России и ближнего зарубежья | С любого компьютера, находящегося в сети Интернет. Режим доступа: https://cyberleninka.ru | Не ограничено |

Зарубежные ресурсы в рамках Национальной подписки

| | | | | |
|----|--|---|---|---|
| 1. | Электронная коллекция издательства Springer https://rd.springer.com | Полнотекстовые научные издания (журналы, книги, статьи, научные протоколы, материалы конференций) | С компьютеров университета | Не ограничено Срок действия: до 31.12.2021 |
| 2. | База данных периодических изданий издательства Wiley www.onlinelibrary.wiley.com | Периодические издания издательства Wiley | С компьютеров университета, с любого компьютера по индивидуальному логину и паролю | Не ограничено Срок действия: до 31.12.2021 |
| 3. | Электронная коллекция периодических изданий «Freedom» на платформе Science Direct https://www.sciencedirect.com | Периодические издания издательства «Elsevier» | С компьютеров университета, с любого компьютера по индивидуальному логину и паролю. | Не ограничено Срок действия: до 31.12.2021 |
| 4. | База данных Scopus www.scopus.com | Международная реферативная база данных научного цитирования | С компьютеров университета, с любого компьютера по индивидуальному логину и паролю. | Не ограничено Срок действия: до 31.12.2021 |
| 5. | База данных Web of Science Core Collection https://www.webofscience.com | Международная реферативная база данных научного цитирования | С компьютеров университета, с любого компьютера по индивидуальному логину и паролю. Режим доступа: | Не ограничено Срок действия: до 31.12.2021 |

| | | | | |
|----|---|--|--|--|
| | | | https://www.webofscience.com | |
| 6. | База данных Questel Orbit https://www.orbit.com | Патентная база данных компании Questel | С компьютеров университета. Режим доступа: https://www.orbit.com | Не ограничено Срок действия: до 31.12.2021 |

Зарубежные ресурсы открытого доступа (указаны основные)

| | | | | |
|----|---|---|---|---------------|
| 1. | PubMed https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed | Поисковая система Национальной медицинской библиотеки США по базам данных «Medline», «PreMedline» | С любого компьютера и мобильного устройства. Режим доступа: https://www.ncbi.nlm.nihgov/pubmed | Не ограничено |
| 2. | Directory of Open Access Journals http://www.doaj.org | Директория открытого доступа к полнотекстовой коллекции периодических изданий | С любого компьютера и мобильного устройства. Режим доступа: http://www.doaj.org | Не ограничено |
| 3. | Directory of open access books (DOAB) http://www.doabooks.org | Директория открытого доступа к полнотекстовой коллекции научных книг | С любого компьютера и мобильного устройства. Режим доступа: http://www.doabooks.org | Не ограничено |

8. Материально-техническое обеспечение дисциплины.

8.1. Перечень помещений и оборудования, необходимых для проведения аудиторных занятий по дисциплине.

1. Лекционный зал
2. учебные аудитории
3. аудитории для семинаров, текущего контроля и промежуточной аттестации
4. помещение для самостоятельной работы

8.2. Перечень оборудования, необходимого для проведения аудиторных занятий по дисциплине.

1. мультимедиа проектор 1 шт.

2. ПК 3 шт.

3. доски 2 шт.

8.3. Комплект лицензионного и свободно распространяемого программного обеспечения, в том числе отечественного производства

| № п.п. | Программное обеспечение | кол-во лицензий | Тип программного обеспечения | Производитель | Номер в реестре российского ПО | № и дата договора |
|--------|-------------------------|-----------------|--------------------------------------|------------------------------|--------------------------------|--------------------------|
| 1 | Wtware | 100 | Операционная система тонких клиентов | Ковалёв Андрей Александрович | 1960 | 2471/05-18 от 28.05.2018 |

| | | | | | | |
|---|---|-----|----------------------|---------------------------------|---------------------------------------|--|
| 2 | МойОфис Стандартный. Лицензия Корпоративная на пользователя для образовательных организаций, без ограничения срока действия, с правом на получение обновлений на 1 год. | 220 | Офисное приложение | ООО "НОВЫЕ ОБЛАЧНЫЕ ТЕХНОЛОГИИ" | 283 | без ограничения с правом на получение обновлений на 1 год. |
| 3 | LibreOffice | | Офисное приложение | The Document Foundation | Свободно распространяемое ПО | |
| 4 | Windows 10 Education | 700 | Операционные системы | Microsoft | Подписка Azure Dev Tools for Teaching | |
| 5 | Яндекс.Браузер | | Браузер | ООО «ЯНДЕКС» | 3722 | |
| 6 | Подписка на MS Office Pro на 170 ПК для ФГБОУ ВО "ПИМУ" Минздрава России | 170 | Офисное приложение | Microsoft | | 23618/НН 10030 ООО "Софтлейн Трейд" от 04.12.2020 |