

پاتولوژی در ژنتیک پزشکی (۹)

A-H

تألیف:

شاهین اسعدی

(کارشناس ارشد ژنتیک)

با همکاری:

شیوا قلی زاده

ندا روشن روان

شجریه علیپور

حمید محمدزاده

گلنساء ریزاده

حسین امجدی

مهسا جمالی

دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی ارومیه

دانشکده پزشکی ارومیه

مرکز تحقیقات سلولی مولکولی دانشگاه علوم پزشکی ارومیه

دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تبریز

دانشکده پزشکی، دانشکده علوم نوین پزشکی

مرکز تحقیقات قلب و عروق دانشگاه علوم پزشکی تبریز

مرکز تحقیقات تغذیه دانشگاه علوم پزشکی تبریز

مرکز تحقیقات سلول‌های بنیادی دانشگاه علوم پزشکی تبریز

انتشارات عمیدی

بر شناسه
عنوان و نام پدیدآور
مشخصات نشر
مشخصات ظاهری
شابک

اسعدی، شاهین، ۱۳۴۲ -
باتالوزی در ژنتیک پزشکی / تألیف شاهین اسعدی، با همکاری شیوا فلی زاده... [و دیگران].
تهران: عمید، ۱۳۹۶ -
ج: صورت، جدول، نمودار.
دوره-67902-35 : ج: 798-600-7902-33-21 : ج: 798-600-7902-34-92 : ج: 798-600-7902-35-93
798-600-7902-44-8 : ج: 798-600-7902-49-3 : ج: 798-600-7902-50-9 : ج: 798-600-7902-53-0 : ج: 798-600-7902-54-7 : ج: 798-600-7902-58-5 : ج: 798-600-7902-59-2 : ج: 798-600-7902-59-2

فیبا
جلد اول و دوم با همکاری مهسا جمالی، رعنا باقری، سمانه سادهدل، مانوش توحیدراد.
جلد سوم و چهارم با همکاری مهدی داداشپور، شهریار علیپور، مهسا جمالی، روبا پورجعفر، ویدا وجدانی کیا، اکرم فیروزی، رعنا باقری، سمانه سادهدل، زهرا فلیرزاده.
جلد پنجم و ششم با همکاری حسن ملت یار، ندا روشن روان، مهسا جمالی، مهدی داداشپور، حمیده محمدزاده، محیا فتاحی.
جلد هفتم و هشتم با همکاری شهریار علیپور، ندا روشن روان، حمیده محمدزاده، مهسا جمالی، حسین امجدی، حامد صراطی نوری، حسن ملت یار.
جلد نهم و دهم با همکاری شیوا فلی زاده، ندا روشن روان، شهریار علیپور، حمیده محمدزاده، گلنساء ولیزاده، حسین امجدی، مهسا جمالی.
V. ج: ۱۰ (چاپ اول : ۱۳۹۷) (فیبا).
واژه نامه.

I-X -A-H -M-Y -A-L -D-E -J
ژنتیک پزشکی
Medical genetics
کروموزوم های انسانی -- ناهنجاری ها -- تشخیص
Human chromosome abnormalities -- Diagnosis
اختلالات ژنتیکی -- تشخیص
Genetic disorders -- Diagnosis
پاخته شناسی ژنتیک انسانی
Human cytogenetics
سندرمهای کودکان
Syndromes in children
F. Zadeh, Shiva, 1389 - روشن روان، ندا، ۱۳۶۰ -
محمد اده، حمیده، ۱۳۵۵ - ولیزاده، گلنساء، ۱۳۵۴ - امجدی، حسین، ۱۳۷۱
مالام مهسا، ۱۳۶۹ +
ال / B15d/ ۳۰ ۱۳۹۶
۶۱۶/ ۳
۹۸۷۳۰

این اثر مشمول قانون حمایت از حق قلم، افشاگران، مصنفان و هنرمندان مصوب ۱۳۴۸ است، هر کس تمام یا قسمتی از این اثر را بدون اجازه ناشر، نشر یا پخش یا عرضه کند، تحت پیگرد قانونی قرار خواهد گرفت.

- نام کتاب : پاتولوژی در ژنتیک پزشکی
تألیف: شاهین اسمعیلی
با همکاری: شیوا قلی زاده- ندا روشن روان- شهریار علیپور- حمیده محمدزاده - حسین امجدی- مهسا جمالی
نوبت و تاریخ چاپ : اول- پاییز ۱۳۹۷ (۲۰۱۸)
تعداد صفحات : ۴۱۶ صفحه و زبیری
شمارگان : ۱۰۰۰ نسخه
ناشر : انتشارات عمیدی
لیتوگرافی : چاردریز
چاپ: اعظم
شابک : ۹۷۸-۶۰۰-۷۹۰۲-۵۸-۵ شابک دوره: ۶-۳۵-۷۹۰۲-۶۰۰-۹۷۸
قیمت: ۴۵۰۰۰ تومان

حق چاپ محفوظ است.

مراکز پخش :

تبریز، خیابان امام، بازار بزرگ تربیت، طبقه پایین، پلاک ۴۰، انتشارات عمیدی، تلفن: ۳۵۳۵۹۶۱
تهران، خیابان لبافی نژاد، بین اردیبهشت و فروردین پلاک ۲۳۸، کتابیران، تلفن: ۶۶۴۱۱۱۷۳

سالیانه کودکان زیادی در سراسر دنیا با انواع مختلفی از ناهنجاری‌های ژنتیکی به دنیا می‌آیند و درصد بالایی از آنها به علت ناهنجاری شدید و معلولیت می‌میرند. همچنین بسیاری از انسانها در اثر سرطان و بیماری‌های لاعلاج جان خود را از دست می‌دهند. پیشرفت علم ژنتیک و زیست‌شناسی سلولی و مولکولی در دهه‌های اخیر کمک شایانی در تشخیص زود هنگام بسیاری از ناهنجاری‌ها، بیماری‌ها و درمان آنها نموده است. در آینده‌ای که چندان دور نیست، ما شاهد تحولات اساسی در علم ژنتیک و پزشکی خواهیم بود و هر فرد بر اساس اطلاعات مولکولی و ژنتیکی خود تحت درمان قرار خواهد گرفت.

با توجه به اینکه هنوز هیچ مرجع کامل و دقیقی برای درک اسرار آسیب‌های ژنتیکی انسان در کشور ایران وجود ندارد، فلذا نیاز مبرم برای نگارش این کتاب که حاصل ۷ سال تلاش بی‌وقفه ما می‌باشد، احساس می‌گردد. امید است دست‌نوشته‌های ما، مورد پسند مخاطبان و علم‌جویان واقع گردد.

شایان ذکر است که کتاب حاضر تشریح انواع آسیب‌های ژنتیکی می‌باشد که در علم ژنتیک پزشکی شناخته شده‌اند و ما در کل ۱۱ کتاب، ۶۰۰ نوع آسیب ژنتیکی در قالب سندرم را تشریح نموده‌ایم (کتاب پاتولوژی در ژنتیک پزشکی جلد ۱ و ۲ تعداد ۱۶۳ سندرم و کتاب پاتولوژی در ژنتیک پزشکی جلد ۳ و ۴ تعداد ۱۳۷ سندرم و کتاب پاتولوژی در ژنتیک پزشکی جلد ۵ و ۶ تعداد ۱۰۰ سندرم و کتاب پاتولوژی در ژنتیک پزشکی جلد ۷ و ۸ نیز تعداد ۱۰۰ سندرم). و با حمایت مخاطبان عزیز، به امید حق انواع دیگر از آسیب‌های ژنتیکی را در قسمت‌های بعدی در قالب کتاب، تشریح خواهیم کرد تا جویندگان علم بخصوص آسیب‌های ژنتیکی بتوانند درک بهتر و کاملتری از این مهم داشته باشند.

به فرموده امام علی (ع): هر جا که پای اراده‌ای در میان باشد، زندگی نیز هست. پس با توکل و تفکر آستین‌ها را بالا بزنید؛ خواهید دید که خداوند زودتر دست به کار شده است. بکشیم با تکیه بر اراده، توانمندی و ایمان، آینده بهتری برای تمدن بشری تقریر کنیم.

در نهایت ماحصل آموخته‌های چندین ساله خودمان را تقدیم می‌کنیم به آنان که مهر مقدسشان آرام بخش آلام زمینی است.

به استوارترین تکیه گاهمان، دستان پرمهر پدرانمان

به سبزترین نگاه زندگیمان، چشمان سبز مادرانمان

امروز هستی ما به امید شماست و فردا کلید باغ بهشت در رضای شما.

از مخا جان ارجمند تقاضا داریم، تا انتقادات و نظرات فرزانه خویش را به ما هدیه فرمائید تا در پویایی نگارشات آتی، کوشا تر باشیم.

شیواقلی زاد - ناز - روشن روان - شهریار علیپور - حمیده محمدزاده - گلنساء ولی زاده - حسین امجدی - مهسا - محال

زندگی ارزش مبارزه دارد.



گروه علمی یوزنیک

فهرست مطالب

فرگشت در تاریخ علم ژنتیک ۵۸-۱

فصل ۱ پاتولوژی در ژنتیک پزشکی (A)

سندرم کمبود ACAD9 ۶۴-۵۹

سندرم آچوندروپلازی ۷۳-۶۵

سندرم دیسپلازی آکرومیکریک ۸۰-۷۵

سندرم کبود آ-یلوسو کسینات لیا ۸۷-۸۱

سندرم الکساندر ۹۶-۸۹

سندرم دیسپلازی مزجری آلزلاز همراه با ناهماهنگی رگهای ریوی ۱۰۲-۹۷

سندرم کمبود آمینوآسیلار ۱ ۱۰۷-۱۰۳

سندرم آنتلی بیکسلر ۱۱۸-۱۰۹

فصل ۲ پاتولوژی در ژنتیک پزشکی (B)

سندرم بتا مانوسیدوزیس ۱۲۳-۱۱۹

سندرم کمبود بتا لیوپروتئین مادرزادی ۱۲۹-۱۲۵

سندرم برونر ۱۳۶-۱۳۱

فصل ۳ پاتولوژی در ژنتیک پزشکی (C)

سندرم کاموراتی انجلن ۱۴۲-۱۳۷

سندرم کارازیل ۱۴۹-۱۴۵

سندرم کاناوان ۱۵۸-۱۵۱

سندرم چرویس ۱۶۹-۱۵۹

سندرم کورویدرمی ۱۷۷-۱۷۱

سندرم CLN1 ۱۸۳-۱۷۹

۱۸۵-۱۸۹.....	سندرم CLN2
۱۹۱-۱۹۵.....	سندرم CLN3
۱۹۷-۲۰۱.....	سندرم CLN4
۲۰۳-۲۰۶.....	سندرم CLN5
۲۰۷-۲۱۱.....	سندرم CLN6
۲۱۳-۲۱۷.....	سندرم CLN7
۲۱۹-۲۲۳.....	سندرم CLN8
۲۲۵-۲۳۰.....	سندرم کمبود CLPB
۲۳۱-۲۳۶.....	سندرم گلومرولوباتی C3
۲۳۷-۲۴۱.....	سندرم گلیکوزیلاسیون مادرزادی COG5
۲۴۳-۲۴۷.....	سندرم گلیکوزیلاسیون مادرزادی ALG1
۲۴۹-۲۵۸.....	سندرم آنمی دیس اریتره، پیتیک مادرزادی
۲۵۹-۲۶۶.....	سندرم فیبر مادرزادی نوع عدم تقاضی
۲۶۷-۲۷۱.....	سندرم گلوبولین اتصال دهنده کوریکم ستروئید

فصل ۴- پاتولوژی در ژنتیک پزشکی (۱.۱)

۲۷۳-۲۷۸.....	سندرم دانون
۲۷۹-۲۸۴.....	سندرم دنت
۲۸۵-۲۹۷.....	سندرم کم خونی دیاموند-بلکفان
۲۹۹-۳۰۴.....	سندرم گلیکوزیلاسیون مادرزادی DOLK

فصل ۵- پاتولوژی در ژنتیک پزشکی (E)

۳۰۵-۳۱۱.....	سندرم هایپرائوزینوفیلیک
۳۱۳-۳۲۵.....	سندرم ایوینگ سارکوما

فصل ۶- پاتولوژی در ژنتیک پزشکی (F)

۳۲۷-۳۳۴.....	سندرم کمبود فاکتور XI
--------------	-----------------------

- سندرم کاندیدیازیس خانوادگی..... ۳۳۵-۳۴۵
- سندرم گفتاری و زبان مرتبط با FOXP2..... ۳۴۷-۳۵۲

فصل ۷- پاتولوژی در ژنتیک پزشکی (G)

- سندرم ذخیره سازی گلیکوژن نوع ۰..... ۳۵۳-۳۵۹
- سندرم ذخیره سازی گلیکوژن نوع ۱..... ۳۶۱-۳۶۷
- سندرم انسفالوپاتی گلیسین..... ۳۶۹-۳۷۴
- سندرم گوردون..... ۳۷۵-۳۸۴

فصل ۸- پناه‌رزی در ژنتیک پزشکی (H)

- سندرم HSD10..... ۳۸۵-۳۹۰
- سندرم ۲-هیدروکسی سلوتائیک سیدوری..... ۳۹۱-۳۹۸
- سندرم آنمی میکروسایته‌ک‌هایه کرومیک..... ۳۹۹-۴۰۴

www.keapdf.ir