

۱۶۵۶۲۴۸

نکات کلیدی در بیماری‌های ژنتیکی

گردآوری و تألیف:

دکتر سید محمد رضا میری نژاد

دکتر رضا رئوفیان

رییر نظر:

دکتر محمد حسن مدرس

استاد گروه ژنتیک پزشکی دانشگاه علامه طباطبائی تهران

ویراستاران:

ملیحه لطفی

رضا جعفرزاده اصفهانی

سرشناسه	میری نژاد، سیدمحمد رضا، ۱۳۵۷-
عنوان و نام پدیدآور	نکات کلیدی در بیماری های ژنتیکی / گردآوری و تألیف: سیدمحمد رضا میری نژاد، رضا رثوفیان؛ زیر نظر محمدحسین مدرسی؛ ویراستاران ملیحه لطفی، رضا جعفرزاده اصفهانی.
مشخصات نشر	تهران: کتاب ایده نوین، ۱۳۹۷.
مشخصات ظاهری	۴۷۲ص.
شابک	978-622-99799-3-8: ۶۰۰۰۰ ریال
وضعیت فهرست نویسی	فیبا
یادداشت	کتابنامه.
موضوع	ژنتیک پزشکی -- راهنمای آموزشی (عالی)
موضوع	Medical genetics -- Study and teaching (Higher):
شناسه افزوده	رثوفیان، رضا، ۱۳۵۸- مدرسی، محمدحسین، ۱۳۴۲ -
شناسه افزوده	لطفی، ملیحه، ویراستار - جعفرزاده اصفهانی، رضا، ۱۳۶۸-، ویراستار
رده بندی ۲ حره	RB ۱۳۹۷۱۵۵ ۸ م / ۶۱۶ / ۴۲۰۷۶
رده بندی دیویی	۶۱۶ / ۴۲۰۷۶
شماره کتابشناسی مل	۵۱۰۶۳۵



نکات کلیدی - ریه ری های ژنتیکی

گردآوری و تألیف: دکتر سیدمحمد رضا میری نژاد، دکتر رضا رثوفیان	کتاب ایده نوین:
ناشر: کتاب ایده نوین	تهران: خیابان انقلاب، خیابان ۱۲ فروردین،
صفحه آرا: مریم محمدی	خیابان وحدت، نزاری بعد از هتل پارسی
لیتوگرافی چاپ و صحافی: هدف نوین	پلاک ۱۰۵، واحد
طراح جلد: مجید شمیمی	تلفن: ۰۲۱۶۶۹۷۹۱۴۰ - ۰۲۱۶۶۹۱۰۰۳۰
نوبت چاپ: اول ۹۷	فروش اینترنتی: WWW.IDENOVIN.COM
تیراژ: ۱۰۰۰ جلد	ISBN : 978-622-99799-3-8
بهاء: ۶۰,۰۰۰ تومان	9 786229 979938
شابک: ۹۷۸-۶۲۲-۹۹۷۹۹-۳-۸	

با ارسال پیامک به شماره ۰۲۱۶۶۹۷۹۱۴۰ در جریان تازه های نشر قرار بگیرید:

دریافت تازه های پزشکی به صورت پیامک
دریافت خبر نامه الکترونیکی به صورت ایمیل

ارسال عدد ۱
ارسال ایمیل



idenovinput idenovinpub

سپاس و ستایش خداوند یکتا را که توفیق تألیف این اثر را بر من ارزانی داشت و عرض سلام و ادب خدمت خوانندگان محترم.

یکی از نکاتی که هنگام مطالعه بیماری‌ها در کتب مرسوم ژنتیک اغلب جلب توجه می‌کند، پراکند بودن نکات بیماری‌ها است. به عنوان مثال در کتاب امری بیشتر به نکات بالینی یک بیماری پرداخته شده است و همان بیماری در کتاب استراخان بیشتر از منظر پاتوژنز مولکولی مورد بررسی قرار گرفته است. گرچه این امر کاملاً طبیعی است و به هیچ عنوان ایراد و نقص محسوب نمی‌گردد ولی در موارد خاص مانند زمانی که یک پزشک به صورت موردی نیاز به رجوع و دسترسی سریع به نکته‌ای خاص از ژنتیک یک بیماری دارد؛ یافتن این نکته در بین انبوهی از کتاب‌ها می‌تواند زمان بر و دشوار باشد. علاوه بر این، کثر دانشجویانی که خود را برای آزمون دکتری آماده می‌کنند در مواجهه با پراکندگی نکات دچار از دست دادن تمرکز و صرف زمان بیشتر برای جمع و حفظ و دسته‌بندی نکات مهم می‌گردند. از این رو بر آن شدم تا با گردآوری نکات کلیدی و مهم بیماری‌ها به صورت متمرکز در یک مجموعه، به سهولت در رفع این مشکل پرداخته باشم.

کتاب پیش رو حاصل تلاش‌ها، تحقیق و گردآوری نکات کلیدی و مهم بیماری‌های ژنتیکی از رفرنس‌های معتبر می‌باشد. کتاب اصول ژنتیک پزشکی امری، ژنتیک مولکولی انسانی استراخان، ژنتیک و ژنومیک در پزشکی استراخان، ژنتیک در پزشکی تامپسون، ژنتیک در پزشکی جرد، ژنتیک در پزشکی کانر، سیتوژنتیک در پزشکی گاردنر و ... در جمله کتاب‌هایی هستند که سعی شده است نکات کلیدی و مهم بیماری‌های ژنتیکی آنها گردآوری و به صورت متمرکز و دسته‌بندی شده برای هر بیماری در این کتاب مورد اشاره قرار گیرند.

لازم به ذکر است این کتاب به هیچ عنوان جایگزین کتاب مرجع نیست و توصیه من به خواننده محترم این است که ابتدا کتب مذکور را مورد مطالعه قرار داده و سپس (به عنوان مثال جهت آمادگی برای امتحان) برای مرور نهایی و جمع‌بندی از این کتاب استفاده نماید. بیشترین اثر را به همراه داشته باشد.

در آخر از استاد ارجمند جناب آقای دکتر محمدحسین مدرسی که در تألیف این اثر نظارت داشتند و از راهنمایی و مشاوره ایشان همواره استفاده نموده‌ام تشکر فراوان و قدردانی نمایم. مسلماً با وجود دقت و وسواس گونه در نگارش این کتاب همچون هر کتاب دیگر، وجود ایراد و اشکال نگارشی و علمی غیر قابل انتظار نخواهد بود. از تمام خوانندگان و دانشجویان و اساتید محترم تقاضا می‌کنم با ارسال نظرات و انتقادات خود به آدرس Mirinezhadmr941@mums.ac.ir حقیر را در بهبود کیفی این کتاب در چاپ‌های بعدی یاری و مساعدت فرمایند.

با سپاس

دکتر سید محمدرضا میری‌نژاد

پاییز ۱۳۹۷

فهرست

۱	بیماری‌های کروموزومی.....
۵۹	بیماری‌های تک‌زنی.....
۱۴۷	بیماری‌های مولتی‌فاکتوریال.....
۱۷۷	بیماری‌های ناشی از اختلالات نقش‌گذاری.....
۱۸۷	بیماری‌های ناشی از گسترش تکرارهای نوکلئوتیدی.....
۲۱۱	بیماری‌های اثری متابولیکی.....
۲۷۹	بیماری‌های اثری نقص منی.....
۳۰۱	بیماری‌های ناشی از اختلالات کروموسوم.....
۳۱۷	سرطان.....
۳۸۱	بیماری‌های تکوینی و ناهنجاری‌های مادرزادی.....
۴۲۳	اختلالات تکوین جنسی DSD- Disorders of Sex Development.....
۴۴۷	سایر بیماری‌ها.....
۴۵۹	فارماکژنتیک.....