

Diskuse s uživatelkou:Barakuc/Archiv

Poděkování

Soubor:WikiSlunicko.svg

Vážená uživatelko, děkujeme za sérii Vašich nedávných příspěvků do WikiSkript. Každé, i drobné upřesnění, které vložíte, je mimořádně cenné a pomáhá všem ostatním. Vaší pomoci a hlavně toho, že jste ochotná věnovat svůj čas ostatním, si velmi vážíme.

Budeme rádi za Vaše další příspěvky. Kdybychom Vám mohli jakkoli pomoci, ozvěte se nám prosím.

S pozdravem



MUDr. Martin Vejražka, PhD. -- redakce WikiSkript 19.6.2018, 14:40

Dobrý den,

děkuji, pouze doplňuji, co mi v člancích schází při učení na státnici. Chtěla bych nyní jen upozornit, že státnicový portál lékařské genetiky 3. LF (státnice z pediatrie) obsahuje starý seznam otázek. Pěkný den.

Barbora Kučerová

Barakuc (diskuse) 19.6.2018, 18:30

Vážená kolegyně,

děkujeme za informaci. Poradíte nám, kde se aktuální otázky dají najít? Nevidím je ani na stránkách ústavu, ani v SISu. Můžete je případně vložit přímo do WikiSkript, rádi Vám pomůžeme portál pak upravit.

Děkuji a zdravím



MUDr. Martin Vejražka, PhD. -- redakce WikiSkript 20.6.2018, 09:07

SIS:

Okruhy otázek z klinické genetiky platné od akademického roku 2016/2017: 1. Prevence genetických chorob a prekoncepční péče 2. Genetické poradenství a metody genetického poradenství 3. Screening a prenatální diagnostika v I. trimestru těhotenství 4. Screening a prenatální diagnostika v II. trimestru těhotenství 5. Přehled metod prenatální diagnostiky pro plod invazivních 6. Přehled metod prenatální diagnostiky pro plod neinvazivních 7. Postnatální screening 8. Indikace a metody prenatálního cytogenetického vyšetření 9. Výskyt a rozdělení genetických chorob 10. Možnosti terapie genetických chorob 11. Syndromy spojené s numerickými abnormalitami autozomů 12. Syndromy spojené se strukturními aberacemi autozomů 13. Syndromy spojené s chromozomálními abnormalitami gonozomů 14. Mikrodeleční syndromy 15. Autozomálně dominantní choroby s nástupem v dětském věku 16. Autozomálně recesivní choroby s nástupem v dětském věku 17. X recesivní choroby s nástupem v dětském věku 18. Nádorová onemocnění dětského věku 19. Chromozomální změny při neoplasiích 20. Syndromy chromozomální instability 21. Dědičná a familiární nádorová onemocnění 22. Preventivní opatření v rodinách s dědičným výskytem malignit 23. Multifaktoriální dědičnost, diabetes mellitus a alergie 24. Teratogenní faktory a vrozené vývojové vady, rizikové skupiny léčiv 25. Dědičnost vrozených srdečních vad 26. Genetika cystické fibrózy 27. Genetika hypercholesterolemie a aterosklerózy 28. Vrozené poruchy imunity 29. Monogenní choroby s postižením kůže 30. Monogenní choroby s postižením pojiva 31. Monogenní choroby s postižením krvetvorby 32. Monogenní choroby s postižením hemokoagulace 33. Monogenní choroby s postižením kosterního systému 34. Monogenní choroby s postižením nervového systému 35. Monogenní choroby s postižením svalů 36. Dědičné metabolické poruchy 37. Monogenní choroby s postižením lyzozomů 38. Monogenní hormonální poruchy 39. Genetické příčiny mentální retardace 40. Imprinting genů a syndromy s ním spojené

Bohužel nyní před SRZk už nemám čas upravovat portál.

Barakuc (diskuse) 20.6.2018, 09:56

Děkuji, pokusil jsem se portál aktualizovat. Na několika místech to bude chtít ještě dodělat, ale již nyní by to mělo být užitečné.



MUDr. Martin Vejražka, PhD. -- redakce WikiSkript 20.6.2018, 13:28

Refresh page

New thread

New comment

New comment

Send

Cancel