

Datum: Rijeka, 30. lipnja 2025.

Kolegij: Osnove humane genetike

Voditelj: Prof. dr. sc. Nada Starčević Čizmarević

e-mail voditelja: nadasc@uniri.hr

Katedra: Katedra za temeljne medicinske znanosti

Studij: Prijediplomski sveučilišni studij - Primaljstvo redovni

Godina studija: 2

Akademска godina: 2025./2026.

IZVEDBENI NASTAVNI PLAN

Podaci o kolegiju (kratak opis kolegija, opće upute, gdje se i u kojem obliku organizira nastava, potreban pribor, upute o pohađanju i pripremi za nastavu, obvezne studenata i sl.):

Kolegij **Osnove humane genetike** je obvezni kolegij na drugoj godini **prijediplomskog sveučilišnog studija Primaljstvo**. Nastava je organizirana u vidu predavanja kojih ima 15 sati i nosi **1 ECTS**. S obzirom da je svrha da studenti koji pohađaju kolegij steknu osnovne spoznaje iz područja humane citogenetike, molekularne genetike te da razlikuju tipove nasljednih bolesti, predavanja su podijeljena po tematskim cjelinama.

Osnovni cilj kolegija je stjecanje temeljnih znanja o principima u genetici te o humanim nasljednim bolestima kao i o mogućnosti njihove dijagnostike u svjetlu novijih znanstvenih spoznaja.

Sadržaj kolegija je slijedeći:

Interfazna jezgra, kromatin i građa nukleinskih kiselina. Stanični ciklus i dioba. Uvod u humanu genetiku. Humani kromosomi. Numeričke i strukturne kromosomske aberacije. ISCN nomenklatura. Kromosomski sindromi. Tehnike klasične citogenetike (G-pruge za identifikaciju kromosoma) i molekularno citogenetičke tehnike (FISH, CGH). Osnove klasične genetike i humani genom. Genske mutacije. Mendelovsko nasljeđivanje (autosomno i spolno vezano) i ne-mendelovsko nasljeđivanje (mitohondrijsko, fenomen genomskog upisa, dinamičke mutacije, mozaicizam). Poligensko i multifaktorijalno nasljeđivanje. Rodoslovna stabla i pristupi procjeni familijarne pojavnosti bolesti. Tehnike molekularne biologije (princip DNA izolacije, lančane reakcije polimerazom - PCR, restriktivnih endonukleaza, hibridizacije, sekvenciranja). Prenatalna dijagnostika kromosomskih aberacija i nasljednih bolesti.

Popis obvezne ispitne literature:

Peter Turnpenny, Sian Ellard: Emerryjeve osnove medicinske genetike. Ur. hrv. izdanja: Bulić-Jakuš F. i Barišić I. Medicinska naklada, Zagreb 2011.

Popis dopunske literature:

Robert L. Nussbaum, Roderick R. McInnes, Huntington F. Willard (2024): Genetics in Medicine, 9th edition, Saunders Elsevier.

Nastavni plan:**Popis predavanja (s naslovima i pojašnjenjem):**

P1. Struktura interfazne jezgre; građa nukleinskih kiselina; stupnjevi sabijanja kromatina,

Ishodi učenja:

Opisati organizaciju i funkciju nasljednog materijala, građu jezgre, kromosoma i nukleinskih kiselina.

P2. Stanični ciklus; mitoza i mejoza

Ishodi učenja:

Opisati faze staničnog ciklusa. Razlikovati i opisati faze mitoze. Opisati faze mejotičke diobe. Razlikovati spermatogenezu od oogenize.

P3. Humani kromosomi; inaktivacija X-kromosoma

Ishodi učenja:

Nabrojati vrste humanih kromosoma. Napisati uredan kariotip. Definirati pojmove: nuklearni spol, heterokromatin, Barrovo tjelešće i genska kompenzacija doze. Objasniti mehanizam inaktivacije X kromosoma i Lyon hipotezu.

P4. Humani kariotip; metode kariotipizacije

Ishodi učenja:

Opisati humani kariotip. Razlikovati kariotip i kariogram. Definirati mozaičan kariotip. Pisati različite kariotipove. Razlikovati tehnike klasične i molekularne citogenetike. Opisati osnovne metode oprugavanja kromosoma.

P5. Promjene na razini kromosoma uvjetovane mutagenim čimbenicima

Ishodi učenja:

Nabrojati fizikalne, kemijske i biološke mutagene. Opisati djelovanje ionizirajućeg zračenja na DNA molekulu. Opisati djelovanje interkalirajućih agenasa, analoga i modifikatora DNA baza. Definirati pojmove klastogeni i aneugeni učinak. Razlikovati testove za detekciju kromosomskih mutacija i efekata na razini DNA, te mikronukleus test, test izmjene sestrinskih kromatida.

P6. Numeričke aberacije kromosoma

Ishodi učenja:

Nabrojati vrste numeričkih aberacija kromosoma te opisati uzroke njihovog nastanka.

Razlikovati aneuploidije gonosoma i autosoma. Prepoznati sindrome (opisati fenotip i kariotip) koji nastaju kao posljedica ovih kromosomskih aberacija.

P7. Strukturne aberacije kromosoma

Ishodi učenja:

Nabrojati vrste strukturnih aberacija kromosoma te opisati uzroke njihovog nastanka. Opisati fenotipske karakteristike i kariotip koji nastaje kao posljedica pojedinih kromosomskih aberacija.

P8. Osnove klasične genetike; od gena do proteina

Ishodi učenja:

Definirati pojmove: genotip, fenotip, gen, alel, homozigot, heterozigot, recesivnost, dominantnost, kodominantnost, multipli aleli. Razlikovati monogenske osobine od polagenskih osobina i objasniti principe Mendelovih zakona. Objasniti pojmove penetrabilnost, ekspresivnost i plejotropnost gena. Navesti bazične molekularne mehanizme u protoku genetičke informacije.

P9. Humani genom; epigenetički mehanizmi

Ishodi učenja:

Definirati pojmove genom, gen, intron, egzon, ponavljujući DNA sljedovi, pseudogen. Opisati organizaciju humanog genoma. Definirati varijabilnosti humanog genoma. Objasniti ulogu polimorfizama jednog nukleotida. Navesti epigenetičke modifikacije. Objasniti na primjeru pojam uniparentne disomije i fenomen genomskega upisa.

P10. Genske mutacije i mehanizmi popravka**Ishodi učenja:**

Nabrojati i opisati osnovne tipove genskih mutacija. Razlikovati spontane i inducirane genske mutacije te osnove njihovog popravka.

P11. Rodoslovna stabla; genetičko informiranje**Ishodi učenja:**

Prepoznati razlike između tipova nasljeđivanja monogenskih bolesti (autosomno-dominantno, autosomno-recesivno, X-dominantno i X-recesivno). Razlikovati monogensko i poligensko nasljeđivanje osobina i bolesti uz pomoć rodoslovnih stabala. Izračunati rizike ponavljanja kod različitih tipova monogenskih bolesti.

P12. Monogenske bolesti**Ishodi učenja:**

Opisati odabrane primjere monogenskih bolesti. Interpretirati specifične probleme u genetičkom savjetovanju (nepenetrantnost gena, varijabilna ekspresija, fenokopije, genetička heterogenost, konsagvinitet...).

P13. Poligenske bolesti**Ishodi učenja:**

Razlikovati monogenske i poligenske bolesti s aspekta izračuna rizika i davanja genetičke informacije u sklopu genetičkog savjetovanja. Protumačiti osnovne principe multifaktorijalnog nasljeđivanja te različite pristupe u istraživanju gena kandidata u složenim bolestima.

P14. Metode molekularne genetike**Ishodi učenja:**

Opisat izolaciju genomske DNA. Opisati PCR cikluse i objasniti princip gel-eleketroforeze. Objasniti ulogu restrikcijskih enzima. Razumjeti primjenu hibridizacije i sekvenciranja.

P15. Prenatalna dijagnostika**Ishodi učenja:**

Navesti invazivne metode (biopsija korion frondozuma, amniocenteza, kordocenteza) i neinvazivne metode prenatalne dijagnostike kromosomopatija (ultrazvučni i biokemijski probir, nove metode u prenatalnom probiru - NIPT). Razlikovati nisko- i visoko-rizične trudnoće.

Nabrojati indikacije za invazivnu prenatalnu dijagnostiku.

Popis seminara s pojašnjenjem:

-

Popis vježbi s pojašnjenjem:

-

Obveze studenata:

- pohađanje nastave
- aktivno sudjelovanje i rješavanje postavljenih problema na nastavi

Ispit (način polaganja ispita, opis pisanog/usmenog/praktičnog dijela ispita, način bodovanja, kriterij ocjenjivanja):

Ocenjivanje studenata provodi se prema važećem Pravilniku o studijima Sveučilišta u Rijeci. S obzirom da kolegij koji ima 15 sati nastave ne podliježe kontinuiranom procesu ocjenjivanja.

Završni ispit

Završni ispit čini test sastavljen od 40 pitanja, od kojih student mora riješiti 20 da bi položio/la ispit. Ocjenjivanje se vrši apsolutnom raspodjelom, odnosno na temelju konačnog postignuća, a točni odgovori na završnom ispitu prevode se u ocjenski i brojčani sustav na sljedeći način:

Točni odgovori: 36-40 - A = izvrstan (5); A; 90 - 100 %

30-35 - B = vrlo dobar (4); B; 75 - 89,9 %

24-29 - C = dobar (3); C; 60 - 74,9 %

20-23 - D = dovoljan (2); D; 50 - 59,9 %

0 - 19 - F = nedovoljan (1); F; 0 do 49,9 %

Student koji je prešao prag od 20 točnih odgovora a nije zadovoljan ocjenom može pristupiti usmenom dijelu ispita.

Mogućnost izvođenja nastave na stranom jeziku:

Unesite tražene podatke

Ostale napomene (vezane uz kolegij) važne za studente:**Pohađanje nastave**

Studenti mogu u slučaju potrebe izostati maksimalno s 4 sata nastave (30%).

Kontaktiranje s nastavnicima

Pored voditelja kolegija u nastavi sudjeluje izv. prof. dr. sc. Jadranka Vraneković. Studenti mogu kontaktirati nastavnike putem Merlin-a ili e-maila navedenih na mrežnim stranicama Zavoda za biologiju i medicinsku genetiku MF Rijeka. Nastavnik će najbrže moguće odgovoriti na upit studenta.

Informiranje o predmetu

Studenti se mogu informirati o predmetu putem Sustava za e-učenje *Merlin*, tijekom same nastave, na mrežnim stranicama Fakulteta i putem e-mail poruka. Poželjno je da imaju svog predstavnika za kontakt koji će pouzdano i precizno proslijediti informaciju ostalim studentima u grupi.

SATNICA IZVOĐENJA NASTAVE (za akademsku 2025./2026. godinu)

Raspored nastave

Datum	Predavanja (vrijeme i mjesto)	Seminari (vrijeme i mjesto)	Vježbe (vrijeme i mjesto)	Nastavnik
02.10.2025.	P1 (8.15- 9.00) Z2			Prof.dr.sc. Nada Starčević Čizmarević
02.10.2025.	P2 (9.15- 10.00) Z2			Prof.dr.sc. Nada Starčević Čizmarević
02.10.2025.	P3 (10.15- 11.00) Z2			Prof.dr.sc. Nada Starčević Čizmarević
09.10.2025.	P4 (8.15 - 9.00) Z2			Prof.dr.sc. Nada Starčević Čizmarević
09.10.2025.	P5 (9.15 - 10.00) Z2			Prof.dr.sc. Nada Starčević Čizmarević
09.10.2025.	P6 (10.15– 11.00) Z2			Prof.dr.sc. Nada Starčević Čizmarević
16.10.2025.	P7 (8.15-9.00) Z2			Prof.dr.sc. Nada Starčević Čizmarević
16.10.2025.	P8 (9.15–10.00) Z2			Prof.dr.sc. Nada Starčević Čizmarević
16.10.2025.	P9 (10.15– 11.00) Z2			Prof.dr.sc. Nada Starčević Čizmarević
23.10.2025.	P10(8.15–9.00) Z2			Prof.dr.sc. Nada Starčević Čizmarević
23.10.2025.	P11 (9.15-10.00) Z2			Prof.dr.sc. Nada Starčević Čizmarević
23.10.2025.	P12 (10.15-11.00) Z2			Izv.prof.dr.sc. Jadranka Vraneković
30.10.2025.	P13 (8.15 - 9.00) Z2			Prof.dr.sc. Nada Starčević Čizmarević
30.10.2025.	P14 (9.15- 10.00) Z2			Prof.dr.sc. Nada Starčević Čizmarević
30.10.2025.	P15 (10.15-11.00) Z2			Izv.prof.dr.sc. Jadranka Vraneković

Popis predavanja, seminara i vježbi:

P	PREDAVANJA (tema predavanja)	Broj sati nastave	Mjesto održavanja
P1	Nukleinske kiseline. Struktura interfazne jezgre i sabijanje kromatina.	1	Z2
P2	Stanični ciklus i dioba.	1	Z2
P3	Humani kromosomi. Inaktivacija X-kromosoma.	1	Z2
P4	Humani kariotip i metode kariotipizacije.	1	Z2
P5	Promjene na razini kromosoma i mutageni čimbenici.	1	Z2
P6	Numeričke aberacije kromosoma	1	Z2
P7	Strukturne aberacije kromosoma	1	Z2
P8	Osnove klasične genetike. Od gena do proteina.	1	Z2
P9	Humani genom. Eepigenetički mehanizmi.	1	Z2
P10	Genske mutacije i mehanizmi popravka.	1	Z2
P11	Rodoslovna stabla genetičko informiranje.	1	Z2
P12	Monogenske bolesti.	1	Z2
P13	Poligenske bolesti.	1	Z2
P14	Metode molekularne genetike.	1	Z2
P15	Prenatalna dijagnostika.	1	Z2
Ukupan broj sati predavanja		15	

	ISPITNI TERMINI (završni ispit)
1.	13.11.2025.
2.	27.11.2025.
3.	05.02.2026.
4.	19.02.2026.