

PLANO DE ENSINO		
Vigência do Plano	Semestre	Nome do Componente Curricular
2017.1	8ºSEMESTRE	SAÚDE DA CRIANÇA II - MÓDULO GENÉTICA MÉDICA
Carga Horária Semestral		Núcleo/Módulo/Eixo
32		EIXO V_MATERNAL INFANTIL_MÓDULO GENÉTICA MÉDICA
Componentes Correlacionados		
SAÚDE DA CRIANÇA I, SAÚDE DA MULHER I e II		
Docente		
DIEGO SANTANA CHAVES GERALDO MIGUEL		
Ementa		
<p>Pediatria Básica: Aborda a saúde da criança e do adolescente na visão biopsicossocial, ressaltando-se as patologias mais prevalentes neste período da vida. Importância dos aspectos preventivos.</p> <p>Hematologia Básica: Estudo das doenças hematológicas mais prevalentes. Discussão de conceitos aplicados a hematologia.</p> <p>Genética Médica: Discussão dos conceitos aplicados em genética médica e genética clínica. Casos clínicos envolvendo os diferentes tipos de herança e grupos de patologias. Doenças específicas amplamente conhecidas, com ênfase nas multifatoriais. Aspectos genéticos das neoplasias e da genética comunitária e de populações.</p>		

COMPETÊNCIA

Conhecimentos

Estabelecer relações entre os distúrbios genéticos, os mecanismos moleculares responsáveis pela sua ocorrência e as consequências clínicas para os afetados;

- Reconhecer diferentes mecanismos genéticos responsáveis pela variabilidade humana;
- Construir o registro dos antecedentes familiares e interpretar os seus mecanismos de herança;
- Avaliar os riscos de ocorrência e recorrência de distúrbios monogênicos;
- Entender o quadro global de informações e ações necessárias para abordar casos clínicos devido a distúrbios genéticos;
- Compreender os princípios fundamentais da genética entendendo como a genética se relaciona com a formação e execução das funções das células, tecidos, órgãos e seres vivos como um todo.
- Reconhecer a estrutura do material genético.
- Entender o funcionamento do material genético.
- Identificar as causas e tipos das doenças genéticas.
- Conhecer os métodos modernos de diagnóstico das doenças genéticas. -
- Aplicar os fundamentos da genética médica para um diagnóstico, tratamento e prevenção mais adequados, das anomalias genéticas.

Habilidades

Aplicar métodos de diagnosticar para as principais patologias genéticas;

- Realizar consulta, anamnese e exame físico de pacientes, desenvolvendo raciocínio clínico para diagnóstico;
- Realizar orientações, encaminhamentos e prescrições aos pacientes com patologias genéticas;

Atitudes

Manter postura ético-humanística na relação com o paciente;

- Demonstrar uma postura equânime nos atendimentos e procedimentos com o paciente;
- Respeitar as individualidades e diferenças dos pacientes e equipe multiprofissional;
- Conviver em grupo e agir de forma responsável, colaborativa e solidária;
- Comprometer-se com a investigação científica;

Conteúdo Programático

Apresentação do curso
Noções básicas de Genética
Estrutura e função do Gene e Cromossomos
Cromossomopatias: Numéricas e Estruturais
Citogenética clínica
Discussão de caso clínico
Variação genética. Sua origem e detecção
Padrões de Herança Monogênica
Discussão de casos clínico
Herança Multifatorial
Herança não Clássica
Discussão Caso Clínico
Aconselhamento genético X Cálculo de Risco
Semiologia genética
Exercício de Cálculo Risco
Discussão de casos clínicos
Distúrbios Metabólicos - EIM
Farmacogenética
Hipercolesterolemia Familiar
Anomalias do desenvolvimento sexual
Discussão de caso clínico
Genética e Câncer
Discussão de caso clínico
Impacto da Genética na Saúde Pública
Diagnóstico pré-natal e Triagem Genética
Discussão Dirigida
Métodos e

Métodos e Técnicas de Aprendizagem

Aulas expositivo-dialogadas, estudo e discussão de casos clínicos.

Critérios e Instrumento de Avaliação - Datas

O componente curricular Saúde da criança II é composto pelos módulos, Genética Médica (peso 30,0), Pediatria Hospitalar_HGRS(peso 30,0)e pediatria Ambulatorial (ADAB) peso 40,0).
No módulo de Genética Médica, a avaliação será processual, constando de prova teórica de de ficha de avaliação individual onde aspectos relacionados ao desempenho, frequência, participação, pontualidade e assiduidade, serão considerados.
Prova teórica- peso 5,0
Avaliação processual - peso 5,0

Recursos

Laboratório, ambulatórios de atendimento, salas de aula com data show, slides.

Referências Básicas

CARAKUSHANSKY, Gerson. Doenças genéticas em pediatria. 1 ed. Rio de Janeiro: Guanabara Koogan, 2001.
JORDE, Lynn B.. Genética médica. 3 ed. Rio de Janeiro: Elsevier, 2004.
NUSSBAUM, Robert L.. Thompson & Thompson Genética médica. 6 ed. Rio de Janeiro: Guanabara Koogan, 2002.



Referências Complementares

- DOURADO, Marcela; KUBIAK, Igor. Estados trombofílicos: genética relacionada à clínica Salvador: , 2003.
- GRIFFITHS, Anthony J. F.. FREEMAN GENETICS RIO DE JANEIRO: Guanabara Koogan, 2000.
- KREUZER, Helen. Engenharia genética e biotecnologia. 2 ed. São Paulo: Artmed Editora S.A., 2002.
- LEHNINGER, Albert L.. Princípios de bioquímica de Lehninger. 4 ed. São Paulo: Sarvier, 2006.
- READ, Andrew; DONNAI, Dian. Genética clínica: uma nova abordagem Porto Alegre: Artmed Editora S.A., 2008.