BIOLOGIA SPERIMENTALE ED APPLICATA (LM68)

(Lecce - Università degli Studi)

Insegnamento GENETICA UMANA		Insegnamento GENETICA UMANA	Anno di corso 2	
		Insegnamento in inglese HUMAN GENETICS	Lingua ITALIANO	
5 5 14002/20		Settore disciplinare BIO/18	Percorso BIOSANITARIO	
GenCod A002429 Docente titolare SERAFINA MASSARI		Corso di studi di riferimento BIOLOGIA SPERIMENTALE ED APPLICATA		
		Tipo corso di studi Laurea Magistrale	Sede Lecce	
		Crediti 6.0	Periodo Primo Semestre	
		Ripartizione oraria Ore Attività frontale: Tipo esame Orale 48.0		
		Per immatricolati nel 2019/2020	Valutazione Voto Finale	
		Erogato nel 2020/2021	Orario dell'insegnamento https://easyroom.unisalento.it/Orario	
BREVE DESCRIZIONE DEL CORSO	Questo corso introduce gli studenti ai concetti e ai principi di base della genetica umana e della loro applicazione clinica. Gli argomenti includono i fondamenti della genetica della trasmissione, l'analisi dell'ereditarietà dei geni dominanti, recessivi e legati al sesso, l'analisi del linkage. Vengono illustrati anche i meccanismi molecolari della determinazione del sesso e di compensazione del dosaggio genico nella specie umana. Il corso descrive anche la morfologia dei cromosomi umani e le aberrazioni cromosomiche numeriche e strutturali come delezioni, duplicazioni, inversioni e traslocazioni.			
PREREQUISITI	Una buona conoscenza degli argomenti di genetica generale e biologia molecolare			
OBIETTIVI FORMATIVI	L'obiettivo è quello di preparare studenti capaci di elaborare un pensiero rigoroso relativamente ai processi scientifici illustrati durante il corso che porta alla formulazione di ipotesi e domande sperimentali e quindi alla produzione in futuro di nuove conoscenze			
METODI DIDATTICI	Le lezioni sono	frontali		
MODALITA' D'ESAME	Prova scritta co	Prova scritta con un eventuale colloquio integrativo a scelta dello studente		



APPELLI D'ESAME

3 appelli tra gennaio e marzo 2021 (dal 25/01/21 al 5/03/21)

- 1. 26 GENNAIO 2021 ore 15.00
- 2. 09 FEBBRAIO 2021 ore 15.00
- 3. 02 MARZO 2021 ore 15.00

1 appello a giugno 2021 (dall'14/06)

- 15 GIUGNO 2021 ore 10.00
- 2 appelli a luglio 2021
 - 1. 06 LUGLIO 2021 ore 10.00
 - 2. 20 LUGLIO 2021 ore 10.00
- 1 appello a settembre 2021
 - 28 SETTEMBRE 2021 ore 10.00

3 appelli per laureandi e fuori corso (novembre 2020, 9-31 marzo 2021, maggio 2021)

- 1. 24 NOVEMBRE 2020 ore 15.00
- 2. 30 MARZO 2021 ore 15.00
- 3. 25 MAGGIO 2021 ore 15.00

2 appelli a luglio 2020 (dal 01/7 al 31/7)

- 1. 07 LUGLIO 2020 ore 15.00
- 2. 21 LUGLIO 2020 ore 15.00

1 appello a settembre 2020 (dal 01/09 al 30/9)

• 29 SETTEMBRE 2020 ore 15.00

3 appelli per laureandi e fuori corso (novembre 2019, 9-31 marzo 2020, maggio 2020)

- 1. 26 NOVEMBRE 2019 ore 15.00
- 2. 24 MARZO 2020 ore 15.00
- 3. 26 MAGGIO 2020 ore 15.00



PROGRAMMA ESTESO

La divisione cellulare: mitosi e meiosi

Organizzazione del cromosoma eucaristico: struttura della cromatina

Il cromosoma metafisico: costrizioni primarie, costrizioni seconadrie non nucleolari e nucleolari

Centromero e telomero: caratteristiche generali

Il cariotipo umano: allestimento e bandeggio. Colture cellulari sincrone ed asincrone

Nomenclatura e bandeggio: standard e selettivo

Il ciclo cellulare: durata e fasi. Eterocromatina ed eucromatina

Epigenetica: metilazione del DNA e Codice istonico

Gametogenesi maschile e femminile.

Inattivazione del cromosoma X: il gene XIST

Il cromosoma Y e la determinazione maschile: il gene SRY e le reversioni sessuali

La reversione sessuale primaria: i geni DAX1, SOX9 e WT1.

Il cromosoma Y e i fattori di fertilità: le regioni AZFa, AZFb e AZFc.

Anomalie numeriche e strutturali dei cromosomi: aneuploidie, delezioni, duplicazioni, inversioni e

traslocazioni. Alterazioni strutturali dei cromosomi e cancro

Alberi genealogici: trasmissione dei caratteri autosomici e legati al sesso.

Dominanza e recessività. Fitness e difetti genici ad insorgenza tardiva

Mappe genetiche per analisi di linkage con marcatori genetici e molecolari

Preparazione librerie cromosoma-specifiche mediante FACS e ibridi cellulari

Mappe fisiche da cloni contigui: STS e ETS

Mappe citogenetiche: tecnica FISH e sue applicazioni

Patologie da espansioni di trinucleotidi (TNR): Coreà di Hunginton e Sindrome dell'X fragile

Disordini genomici da duplicazioni segmentali. Meccanismi di formazione e conseguenze.

Genetica dell'emoglobina: geni per Hb nel feto e nell'adulto. Alterazioni qualitative e quantitative dei

geni globinici: cause di queste mutazioni

TESTI DI RIFERIMENTO

Hartwell LH et al. - GENETICA dall'analisi formale alla genomica - ED McGraw-Hill

Lewis R. - Genetica Umana concetti ed applicazioni - Ed. PICCIN

NERI - Genetica umana e medica - Ed. Elsevier

